

Medtronic

Affinity™ CP CBAP40

Centrifugal Blood Pump with Cortiva™ BioActive Surface

Центрофужна кръвна помпа с биоактивна повърхност Cortiva™

Odstředivá krevní pumpa s bioaktivním povrchem Cortiva™

Centrifugalblodpumpe med Cortiva™ BioActive-overflade

Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva™ BioActive Surface

Φυγόκεντρη αντλία αίματος με βιοενεργή επίστρωση Cortiva™

Bomba centrífuga de sangre con superficie biocompatible Cortiva™

Cortiva™ bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump

Bioaktiivisella Cortiva™-pinnoitteella päälystetty keskipakoveripumppu

Pompe sanguine centrifuge avec surface bioactive Cortiva™

Centrifugalna pumpa za krv s bioaktivnim premazom Cortiva™

Centrifugális pumpa Cortiva™ bioaktiv felülettel

Biopompa centrifuga con superficie bioattiva Cortiva™

Centrifuginé kraujo pompa su „Cortiva™“ bioaktyviuoju paviršiumi

Centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva™ bioloģiski aktīvo pārklājumu

Centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva™-oppervlaktaag

Sentrifugalpumpe med Cortiva™ bioaktiv overflate

Wirnikowa pompa krwi z powłoką bioaktywną Cortiva™

Bomba centrífuga de sangue com superfície bioativa Cortiva™

Pompă de sânge centrifugală cu suprafață bioactivă Cortiva™

Центробежный насос для крови с биоактивным покрытием Cortiva™

Odstředivá krvná pumpa s bioaktivným povrhom Cortiva™

Centrifugalna črpalka za kri z biološko aktivno površino Cortiva™

Centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva™ BioActive površinom

Centrifugalblodpump med Cortiva™ bioaktiv yta

Cortiva™ Biyo Aktif Yüzeyli Santrifüjlü Kan Pompası

Instructions for Use • Инструкции за употреба • Návod k použití • Brugsanvisning • Gebrauchsanweisung • Οδηγίες χρήστης • Instrucciones de uso • Kasutusjuhend • Käyttöohjeet • Mode d'emploi • Upute za upotrebu • Használati útmutató • Istruzioni per l'uso • Naudojimo instrukcijos • Lietošanas pamācība • Gebruiksaanwijzing • Bruksanvisning • Instrukcja użytkowania • Instruções de utilização • Instrucțiuni de utilizare • Инструкция по эксплуатации • Pokyny na používanie • Navodila za uporabo • Upustva za upotrebu • Bruksanvisning • Kullanım Talimatları

! USA

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



The following list includes trademarks or registered trademarks of Medtronic in the United States and possibly in other countries. All other trademarks are the property of their respective owners.

В списъка по-долу са изброени търговски марки или регистрирани търговски марки на Medtronic в САЩ и други държави. Всички останали търговски марки са притежание на съответните им собственици.

Následující seznam uvádí ochranné známky nebo registrované ochranné známky společnosti Medtronic v USA a případně v jiných zemích. Všechny ostatní ochranné známky jsou majetkem příslušných vlastníků.

Følgende liste indeholder varemærker eller registrerede varemærker tilhørende Medtronic i USA og muligvis i andre lande. Alle andre varemærker tilhører de respektive ejere.

Die folgende Liste beinhaltet Marken oder eingetragene Marken von Medtronic in den USA und möglicherweise in anderen Ländern. Alle anderen Marken sind Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.

O ακόλουθος κατάλογος περιλαμβάνει εμπορικά σήματα ή σήματα κατατεθέντα της Medtronic στις Ηνωμένες Πολιτείες και πιθανόν σε άλλες χώρες. Όλα τα άλλα εμπορικά σήματα είναι ιδιοκτησία των αντίστοιχων κατόχων τους.

La siguiente lista incluye marcas comerciales o marcas registradas de Medtronic en los Estados Unidos y posiblemente en otros países. Todas las marcas comerciales son propiedad de sus propietarios respectivos.

Järgmises loendis on toodud Ameerika Ühendriikides ja ka teistes riikides asuvate ettevõtte Medtronic kaubamärgid või registreeritud kaubamärgid. Kõik teised kaubamärgid on nende vastavate omanike omandid.

Seuraava luettelo sisältää Medtronic-yhdistön tavaramerkit ja rekisteröityt tavaramerkit Yhdysvalloissa ja mahdollisesti muissa maissa. Kaikki muut tavaramerkit ovat niiden omistajien omaisuutta.

La liste suivante inclut des marques commerciales ou des marques déposées de Medtronic aux États-Unis et éventuellement dans d'autres pays. Toutes les autres marques commerciales sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

Na sljedećem popisu nalaze se registrirani zaštitni znaci tvrtke Medtronic u Sjedinjenim Američkim Državama i, eventualno, u drugim zemljama. Svi ostali zaštitni znaci pripadaju svojim vlasnicima.

Az alábbi lista a Medtronic Egyesült Államokban és valószínűleg más országokban érvényes védjegyeit vagy bejegyzett védjegyeit tartalmazza. minden egyéb védjegy a megfelelő tulajdonosok tulajdonát képezi.

L'elenco seguente include marchi di fabbrica o marchi registrati della Medtronic negli Stati Uniti ed eventualmente in altri Paesi. Tutti gli altri marchi di fabbrica sono di proprietà dei rispettivi proprietari.

Tai yra „Medtronic“ prekių ženkli arba registracijos prekių ženkli JAV ir galimai kitose šalyse. Visi kiti prekių ženkli yra jų atitinkamų savininkų nuosavybė. Sarakstā, kas norādīts tālāk, uzskaitītas kompānijas Medtronic preču zīmes vai ASV reģistrētās preču zīmes. Visas citas preču zīmes ir to attiecīgo īpašnieku īpašums.

In de onderstaande lijst staan de gedeponeerde of geregistreerde handelsmerken van Medtronic in de Verenigde Staten en mogelijk in andere landen. Alle andere handelsmerken zijn het eigendom van de desbetreffende eigenaar.

Den følgende listen inneholder varemerker eller registrerte varemerker for Medtronic i USA og eventuelt i andre land. Alle andre varemerker tilhører de respektive ejerne.

Poniższa lista zawiera znaki towarowe lub zastreżone znaki towarowe firmy Medtronic w Stanach Zjednoczonych i prawdopodobnie w innych krajach. Wszystkie pozostałe znaki towarowe są własnością ich prawowitych właścicieli.

A lista que se segue inclui marcas comerciais ou marcas comerciais registadas da Medtronic nos EUA e possivelmente noutras países. Todas as outras marcas comerciais são propriedade dos respetivos detentores.

Următoarea listă include mărcile comerciale sau mărcile comerciale înregistrate ale Medtronic în Statele Unite ale Americii și, posibil, în alte țări. Toate celelalte mărci comerciale sunt proprietatea deținătorilor respectiv.

Следующий список включает товарные знаки или зарегистрированные товарные знаки корпорации Medtronic в США и, возможно, в других странах. Все другие товарные знаки являются собственностью их владельцев.

Následujúci zoznam obsahuje ochranné známky alebo registrované ochranné známky spoločnosti Medtronic v USA a prípadne v ďalších krajinách. Všetky ostatné ochranné známky sú majetkom príslušných vlastníkov.

Spodaj so navedene blagovne znamke ali registrirane blagovne znamke družbe Medtronic v Združenih državah Amerike in drugih državah. Vse druge blagovne znamke so last njihovih lastnikov.

Sledeća lista obuhvata žigove ili registrovane žigove preduzeća Medtronic u SAD i možda u drugim zemljama. Svi drugi zaštićeni žigovi vlasništvo su odgovarajućih vlasnika.

Följande lista innehåller varumärken eller registrerade varumärken som tillhör Medtronic i USA och möjligt i andra länder. Alla övriga varumärken tillhör respektive innehavare.

Aşağıdaki liste Medtronic şirketinin Amerika Birleşik Devletleri'nde ve muhtemelen diğer ülkelerdeki ticari markalarını veya tescilli ticari markalarını içerir. Diğer ticari markaların tümü ilgili sahiplerinin mülkiyetindedir.

Affinity, Cortiva, Medtronic

Explanation of symbols on product or package • Обяснение на символите върху продукта или опаковката • Vysvětlení symbolů na produktu nebo obalu • Forklaring til symbolerne på produktet eller emballagen • Erläuterung der auf dem Produkt und der Verpackung befindlichen Symbole • Επεξήγηση των συμβόλων στο προϊόν ή στη συσκευασία • Explicación de los símbolos que aparecen en el producto o en el envase • Tootel või pakendil olevate sümbolite tähdus • Tuotteen tai pakauksen symbolien selitykset • Explication des symboles indiqués sur le produit et l'emballage • Objašnjene simbola na proizvodu ili ambalaži • A terméken vagy annak csomagolásán lévő szimbólumok magyarázata • Spiegazione dei simboli presenti sul prodotto o sulla confezione • Simbolių ant gaminio arba pakuotės paaiškinimai • Uz produkta vai iepakojuma atrodamo simbolu skaidrojums • Verklaring van de symbolen op het product of de verpakking • Forklaring av symboler på produktet eller pakningen • Objaśnienia symboli na produkcie lub opakowaniu • Explicaçao dos símbolos presentes no produto ou na embalagem • Legenda simbolurilor de pe produs sau de pe ambalajul produsului • Объяснение символов на продукте или на упаковке • Vysvetlivky k symbolom na produkte alebo balení • Razlaga simbolov na izdelku ali embalaži • Objašnjenje simbola na proizvodu ili pakovanju • Förklaring av symboler på produkt eller förpackning • Ürün veya ambalaj üzerindeki sembollerin açıklamaları

Refer to the outer package label to see which symbols apply to this product. • Погледнете външния етикет на опаковката, за да видите кои символи се отнасят за този продукт. • Symboly, které se vztahují k tomuto výrobku, naleznete na štítku na vnější straně obalu. • Se mærkaten på den ydre emballage for de symboler, der gælder for dette produkt. • Welche Symbole für dieses Produkt zutreffen, entnehmen Sie bitte dem Etikett auf der Verpackung. • Ανατρέξτε στην ετικέτα της εξωτερικής συσκευασίας για να δείτε ποια σύμβολα ισχύουν για το παρόν προϊόν. • Consulte la etiqueta del envase exterior para comprobar qué símbolos son aplicables a este producto. • Välispakendi sildilt näete, millised tingmärgid selle toote puhul kehtivad. • Katso ulkopakkauksen etiketistä, mitkä symbolit koskevat tätä tuotetta. • Se référer à l'étiquette sur l'emballage extérieur pour savoir quels symboles s'appliquent à ce produit. • Na etiketama na ambalaži pogledajte koji se simboli odnose na ovaj proizvod. • A termékre vonatkozó szimbólumok a csomagoláson találhatók. • Fare riferimento all'etichetta sulla confezione esterna per sapere quali simboli si applicano a questo prodotto. • Noredami sužinoti, koki simbolii pažymėtas šis gaminys, žiūrėkite į išorinę pakuotės etiketę. • Skatiet ārējā iepakojuma markējumu, lai redzētu simbolus, kas attiecas uz šo izstrādājumu. • Controleer het label op de buitenverpakking om te zien welke symbolen op dit product van toepassing zijn. • Se på etiketten på den ytre pakningen för å fastslå hvilke symboler som gjelder for dette produktet. • Należy zapoznać się z etykietą na zewnętrznym opakowaniu, aby określić, które symbole dotyczą niniejszego produktu. • Consultar a etiqueta exterior da embalagem para ver quais os símbolos que se aplicam a este produto. • Consultați eticheta dispozitivului pentru simbolurile aplicabile acestui produs. • См. на этикетке внешней упаковки, какие символы применимы к данному продукту. • Prezrite si označenie na vonkajšom obale a zistite, ktoré symboly sa vztahujú na tento produkt. • Na nalepki na zunanjji embalaži so navedeni simboli, ki se nanašajo na ta izdelek. • Pogledajte spoljnju oznaku na pakovanju da biste videli koji se simboli primenjuju na ovaj proizvod. • Se etiketten på ytterförpackningen för de symboler som gäller denna produkt. • Bu ürününde hangi sembollerin geçerli olduğunu görmek için dış ambalaj etiketine başvurun.

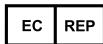


Conformité Européenne (European Conformity). This symbol means that the device fully complies with applicable European Union Acts. • Conformité Européenne (Европейско съответствие). Този символ означава, че устройството отговаря напълно на приложимото законодателство на Европейския съюз. • Conformité Européenne (Evropská shoda). Tento symbol znamená, že zařízení zcela splňuje požadavky příslušných zákonů Evropské unie. • Conformité Européenne (Europæisk Standard). Dette symbol betyder, at enheden fuldt ud overholder gældende EU-lovgivning. • Conformité Européenne (Europäische Konformität). Dieses Symbol besagt, dass das Gerät alle Vorschriften der einschlägigen EU-Gesetzgebung erfüllt. • Conformité Européenne (Ευρωπαϊκή Συμμόρφωση). Το σύμβολο αυτό σημαίνει ότι το προϊόν συμμορφώνεται πλήρως με τους ισχύοντες νόμους της Ευρωπαϊκής Ένωσης. • Conformité Européenne (Conformidad Europea). Este símbolo indica que el dispositivo cumple totalmente las Directivas europeas pertinentes. • Conformité Européenne (Euroopa vastavusmärgis). See sümbol tähdab, et seade vastab täielikult kohaldavatele Euroopa Liidu seadustele. • Conformité Européenne (eurooppalainen vaatimustenmukaisuus). Tämä symboli tarkoittaa, että laite on kaikilta osin Euroopan unionin soveltuvaan lainsäädännöön mukainen. • Conformité Européenne. Ce symbole signifie que l'appareil est entièrement conforme aux lois en vigueur de l'Union européenne. • Conformité Européenne (Uskladenost s europskim normama). Taj simbol značí da je uređaj potpuno uskladen s odgovarajućim aktima Europske unije. • Conformité Européenne (európai megfelelőség). Ez a szimbólum azt jelenti, hogy az eszköz teljes mértékben megfelel az Európai Unió vonatkozó jogszabályainak. • Conformité Européenne (Conformità europea). Questo simbolo indica che il dispositivo è pienamente conforme alle direttive europee in vigore. • Conformité Européenne (Europos atitiktis). Šis simbolis reiškia, kad prietaisai visiškai atitinka taikytinus Europos Sajungos aktus. • Conformité Européenne (atbilstība Eiropas Savienības prasībām). Šis simbols norāda, ka ierīce pilnībā atbilst piemērojamo Eiropas Savienības tiesību aktu prasībām. • Conformité Européenne (Europeiske Conformiteit). Dit symbool betekent dat het product volledig voldoet aan de geldende Europeese wetgeving. • Conformité Européenne (samsvar med europeisk standard). Dette symbolet betyr at enheten er fullstendig i samsvar med gjeldende EU-rettsakter. • Conformité Européenne (Zgodnośc z normami Unii Europejskiej). Ten symbol oznacza, że urządzenie spełnia wszystkie wymogi wynikające z właściwych aktów prawnych Unii Europejskiej. • Conformité Européenne (Conformidade Europeia). Este símbolo significa que o dispositivo está em total conformidade com os Atos da União Europeia aplicáveis. • Conformité Européenne (Conformitate europeană). Acest simbol atestă conformitatea deplină a dispozitivului cu legislația aplicabilă a Uniunii

Europene. • Conformité Européenne (Европейское соответствие). Этот символ обозначает, что устройство полностью соответствует требованиям применимых директив Европейского Союза. • Conformité Européenne (Zhoda s požiadavkami EÚ). Tento symbol znamená, že zariadenie je v úplnom súlade s platnými právnymi predpismi Európskej únie. • Conformité Européenne (evropska skladnost). Ta simbol pomení, da je naprava v celoti skladna z veljavnimi zakoni Evropske unije. • Conformité Européenne (uskladenosť sa evropskym standardom). Ovaj simbol znači da je uređaj u potpunosti uskladen sa važećim zakonima Evropske unije. • Conformité Européenne (Europeisk standard). Denna symbol anger att enheten uppfyller alla gällande lagar i den Europeiska unionen. • Conformité Européenne (Avrupa Normlarına Uygunluk). Bu simbol, cihazın yürürlükteki Avrupa Birliği Yasalarına tam olarak uygun olduğunu ifade eder.



Nonpyrogenic fluid path • Непирогенен път на течността • Apyrogenní dráha tekutiny • Ikke-pyrogen væskebane • Pyrogenfreier Flüssigkeitsweg • Μη πυρετογόνος διαδρομή υγρού • Vía de líquido apírógeno • Mittepyrogeenne vedelikutee • Pyrogeeniton nestereitti • Trajet des fluides apyrogène • Prolaz za nepirogenu tekućinu • Nem pirogén folyadékút • Percorso per il liquido apiprogeno • Nepirogeninė skysčio linija • Nepirogēns šķidruma plūsmas ceļš • Niet-pyrogene vloeistofbaan • Pyrogenfri væskebane • Niepirogenna droga przepływu płynu • Percorso de líquidos não pirogénico • Cale de fluid apiprogenă • Пути тока жидкости апирогенны • Nepyrogénna cesta tekutiny • Apiprogena pot tekočine • Nepirogena putanja tečnosti • Pyrogenfri vätskebane • Pirojenik olmayan sıvı yolu



Authorized representative in the European Community • Упълномощен представител в Европейската общност • Autorizovaný zástupce pro Evropské společenství • Autoriseret repræsentant i EU • Autorisierter Repräsentant in der Europäischen Gemeinschaft • Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Европейската Комисия • Representante autorizado en la Comunidad Europea • Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses • Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisön alueella • Représentant autorisé dans la Communauté européenne • Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici • Hivatalos képviselő az Európai Közösségenben • Rappresentante autorizzato nella Comunità europea • Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje • Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā • Geautoriseerd vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap • Autorisert representant i Det europeiske fellesskap • Autoryzowany przedstawiciel w Unii Europejskiej • Representante autorizado na Comunidade Europeia • Reprezentanță autorizată în Comunitatea Europeană • Уполномоченный представитель в Европейском сообществе • Autorizovaný zástupca pre Európske spoločenstvo • Pooblaščeni predstavnik v Evropski skupnosti • Ovlaščeni predstavnik u Evropskoj zajednici • Auktoriserad representant inom EG • Avrupa Topluluğu'ndaki yetkili temsilci



Sterilized using ethylene oxide • Стерилизирано с етиленов оксид • Sterilizováno ethylenoxidem • Steriliseret med etylenoxid • Mit Ethylenoxid sterilisiert • Αποστειρωμένο με αιθυλενοξείδιο • Esterilizado mediante óxido de etileno • Steriliseeritud etüleenoksidiiga • Steriloitu etyleenioksidilla • Stérilisé à l'oxyde d'éthylène • Sterilizirano etilen-oksidom • Etilén-oxiddal sterilizálva • Sterilizzato a ossido di etilene • Sterilizuota etileno oksidu • Sterilizēts, izmantojot etilēnoksīdu • Gesteriliseerd met ethylenoxide • Sterilisert med etylenoksid • Sterylizowany tlenkiem etylenu • Esterilizado utilizando óxido de etileno • Sterilizat cu oxid de etilenă • Стерилизирано этиленоксидом • Sterilizované pomocou etylénoxidu • Sterilizirano z etilenoksidom • Sterilisano koriščenjem etilen-oksida • Steriliserad med etylenoxid • Etilen oksit ile sterilize edilmişdir



Nonsterile • Нестерилен • Nesterilní • Ikke-steril • Unsteril • Μη στείρο • No estéril • Mittesteriilne • Epästeriili • Non stérile • Nije sterilno • Nem steril • Non sterile • Nesterilus • Nesterila • Niet-steriel • Usteril • Produkt niejałowy • Não estéril • Nesteril • Нестерильно • Nesterilné • Nesterilno • Nije sterilno • Ikke-steril • Steril Değildir



Do not reuse • Да не се използва повторно • Nepoužívajte opakovane • Må ikke genbruges • Nicht wiederverwenden • Μην επαναχρησιμοποιείτε • No reutilizar • Mitte kasutada korduvalt • Älä käytä uudelleen • Ne pas réutiliser • Nemojte upotrebljavati više puta • Kizárólag egyszeri használatra • Non riutilizzare • Nenaudoti pakartotinai • Nelietot atkärtoti • Niet opnieuw gebruiken • Skal ikke brukes flere ganger • Nie stosować ponownie • Não reutilizável • De unică folosință • Не использовать повторно • Nepoužívajte opakovane • Za enkratno uporabo • Nije za ponovnu upotrebu • Får inte återanvändas • Yeniden kullanmayın



Do not resterilize • Не стерилизирайте повторно • Neprovádějte resterilizaci • Må ikke resteriliseres • Nicht resterilisieren • Μην επαναστειρώνετε • No reesterilizar • Mitte steriliseerida uuesti • Älä steriloit uudelleen • Ne pas restériliser • Nemojte iznova sterilizirati • Nem újrasterilizálható • Non risterilizzare • Nesterilizuokite pakartotinai • Nesterilizēt atkārtoti • Niet opnieuw steriliseren • Skal ikke resteriliseres • Nie sterylizować ponownie • Não reesterilizar • Nu resterilizať • Не стерилизовать повторно • Opakovane nesterilizujte • Ne sterilizirajte znova • Nije za ponovnu sterilizaciju • Får inte omsteriliseras • Yeniden sterilize etmeyin



Use-by date • Используйте до • Datum použitelnosti • Kan anvendes til og med • Verwendbar bis • Ημερομηνία «Χρήστη έως» • Fecha de caducidad • Kõlblik kuni • Viimeinen käyttöpäivämäärä • Date de péremption • Rok upotrebe • Lejáratí idő • Utilizzare entro • Naudoti iki • Izmantot līdz • Uiterste gebruiksdatum • Siste forbruksdag • Termin przydatności do użycia • Utilizar antes da data • A se utiliza până la data de • Срок годности • Dátum spotreby • Uporabno do • Datum „Upotrebljivo do“ • Utgångsdatum • Son kullanma tarihi

 **LOT**

Lot number • Номер на партида • Číslo šarže • Partinummer • Losnummer • Αριθμός παρτίδας • Número de lote • Partii number • Eränumero • Numéro de lot • Broj serije • Téteszám • Numero di lotto • Partijos numeris • Partijas numurs • Partijnummer • Lotnummer • Numer partii produkcyjnej • Número de lote • Număr de lot • Номер партии • Číslo šarže • Serijska številka • Broj serije • Lotnummer • Lot numarası

 **Quantity**

Quantity • Количество • Množství • Antal • Menge • Площадь • Cantidad • Kogus • Määrä • Quantité • Količina • Mennyiségi • Quantità • Kiekis • Daudzums • Aantal • Antall • Ilość • Quantidade • Cantitate • Количество • Množstvo • Količina • Količina • Antal • Miktar

 **Open here**

Open here • Отворете тук • Zde otevřete • Åbnes her • Hier öffnen • Avoíξτε εδώ • Abrir aquí • Avage siit • Avaa tästä • Ouvrir ici • Ovdje otvoriti • Itt nyílik • Aprire qui • Atidaryti čia • Atvērt šeit • Hier openen • Ápnes her • Otwierać tutaj • Abrir aqui • Deschideți aici • Открывать здесь • Tu otvorit • Odprite tukaj • Ovde otvoriti • Öppna här • Buradan açın

 **Consult instructions for use**

Consult instructions for use • Разгледайте инструкциите за употреба • Viz návod k použití • Se brugsanvisningen • Gebrauchsanweisung lesen • Συμβουλεύτε τις οδηγίες χρήσης • Consultar instrucciones de uso • Tutvuge kasutusujuhistega • Katso käyttöohjeet • Consulter le mode d'emploi • Pogledajte upute za upotrebu • Lásd a használati útmutatót • Consultare le istruzioni per l'uso • Skaitykite naudojimo instrukcijose • Skatīt lietošanas pamācību • Zie gebruiksaanwijzing • Se i bruksanvisningen • Należy zapoznać się z instrukcją użytkowania • Consultar as instruções de utilização • Consultați Instrucțiunile de utilizare • См. инструкцию по эксплуатации • Pozrite si pokyny na používanie • Glejte navodila za uporabo • Pogledajte uputstva za upotrebu • Läs bruksanvisningen • Kullanım talimatlarına bakın

 **! USA**

For US audiences only • Само за САЩ • Pouze pro uživatele v USA • Gælder kun i USA • Gilt nur für Leser in den USA • Μόνο για τελάτες εντός των ΗΠΑ • Solo aplicable en EE. UU. • Ainult kasutajatele Ameerika Ühendriikides • Koskee vain Yhdysvaltoja • Ne s'applique qu'aux États-Unis • Samo za američko tržište • Csak egyesült államokbeli felhasználóknak • Exclusivamente per il mercato statunitense • Tik JAV naudotojams • Tikai pircējiem ASV • Alleen van toepassing voor de VS • Gjelder kun USA • Dotyczy tylko odbiorców w USA • Aplicável apenas aos EUA • Numai pentru SUA • Только для США • Len pre používateľov v USA • Samo za uporabnike v ZDA • Samo za korisnike u SAD • Gäller endast i USA • Yalnızca ABD'deki kullanıcılar için

 **Do not subject to impact or rough handling**

Do not subject to impact or rough handling • Не упражнявайте натиск или грубо боравене • Chraňte před nárazy a nešetrným zacházením • Må ikke udsættes for stød eller hårdhændet håndtering • Vor Stößen, Schlägen und unsanfter Behandlung schützen • Να μην υπόκειται σε χτυπήματα ή απότομους χειρισμούς • No lo someta a impactos o manipulación brusca • Löögid või äkiline käsitsimine on keelatud • Älä altista iskuille tai kovakouraiselle käsiteyllalle • Ne pas soumettre à des chocs ou une manipulation brutale • Ne izlažite proizvod udarcima ili grubom rukovanju • Óvatosan kezelendő • Non sottoporre a caduta o a trattamento improprio • Negalima trankytí ar neatsargiai elgtis • Sargāt no triecieniem un apieties saudzīgi • Voorzichtig behandelen • Må ikke utsettes for støt eller røff håndtering • Nie narażać na uderzenia ani wstrząsy • Não sujeitar a impactos ou a manuseamento descuidado • Nu expuneť la impact sau la manipulare brutală • Устройство требует бережного обращения • Nevystavujte nárazom alebo nešetrnej manipulácii • Ne izpostavljajte udarcem ali grobemu ravnjanju • Ne izlagati udaru niti grubom rukovanju • Får inte utsättas för stötar eller ovarsam hantering • Darbelere veya özensiz muameleye maruz bırakmayın

 **Do not use if package is damaged**

Do not use if package is damaged • Не използвайте, ако опаковката е повредена • Nepoužívejte, je-li obal poškozený • Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget • Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist • Μην το χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημία • No utilizar si el envase está dañado • Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud • Älä käytä, jos pakkaus on vaurioitunut • Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé • Nemojte upotrebljavati ako je ambalaža oštećena • Ne használja fel, ha a csomagolás sérült • Non utilizzare se l'imballaggio non è integro • Nenaudokite, jei pakuoté pažeista • Nelietot, ja iepakojums ir bojāts • Niet gebruiken als de verpakking beschadigd is • Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet • Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone • Não utilizar se a embalagem estiver danificada • Nu folosiți dacă ambalajul este deteriorat • Не использовать, если упаковка повреждена • Nepoužívajte, ak je obal poškodený • Ne uporabljamte, če je embalaža poškodovana • Ne koristiti ako je pakovanje oštećeno • Får ej användas om förpackningen är skadad • Ambalaj hasarlıysa kullanmayın

 **Manufacturing site**

Manufacturing site • Производствен обект • Místo výroby • Fabrikationssted • Produktionsstätte • Εργοστάσιο κατασκευής • Lugar de fabricación • Tootmiskohu • Valmistuspaikka • Site de fabrication • Mjesto proizvodnje • Gyártóhely • Luogo di fabbricazione • Pagaminimo vieta • Ražotne • Productieplaats • Produktionssted • Zakład produkcyjny • Local de fabrico • Locul fabricației • Место производства • Miesto výroby • Kraj izdelave • Mesto proizvodnje • Tillverkningsanläggning • Üretim yeri

 **Keep dry**

Keep dry • Поддържайте сухо • Udržujte v suchu • Skal opbevares tørt • Trocken aufbewahren • Διατηρήστε στεγνό • Mantener seco • Hoida kuivas • Säilytä kuivassa • À conserver dans un endroit sec • Držite na suhom • Szárazon tartandó • Mantenere asciutto • Laikyt suausoje vietoje • Uzglabāt sausā vietā • Droog bewaren • Skal holdes tørr • Chronić przed wilgocią • Manter seco • Păstrați într-un spațiu uscat • Хранить в сухом месте • Uschovajte v suchu • Hranite v suhem prostoru • Držati na suvom mestu • Förvaras torrt • Kuru yerde saklayın



Temperature limitation • Ограничение за температурата • Mezní hodnoty teploty • Temperaturbegränsning • Temperaturbereich • Όριο θερμοκρασίας • Limitación de la temperatura • Temperatuuri坑 • Lämpötilarajoitus • Limite de température • Ograničenje temperature • Hőmérsékleti határok • Limiti di temperatura • Temperatūros apribojimas • Temperatūras ierobežojums • Temperatuurbereik • Krav til temperatur • Dopuszczalna temperatura • Limite de temperatura • Limite de temperatūra • Пределы температуры • Hraničné hodnoty teploty • Temperaturna omejitev • Ograničenje temperature • Temperaturbegränsning • Sıcaklık sınırlaması



Fragile, handle with care • Чупливо, работете внимателно • Křehké, manipulujte opatrne • Skrøbelig, skal håndteres med forsigtighed • Vorsicht: zerbrechlich • Εύθραυστο, χειριστείτε με προσοχή • Frágil, manipular con cuidado • Kergestipurunee! Ettevaatust käsitsemisell! • Helpost särkyvä, käsitlee varovasti • Fragile, à manipuler avec précaution • Lomljivo, pažljivo rukovati • Törékeny, óvatosan kezelendő • Fragile, maneggiare con cura • Trapus, elgtis atsargiai • Plistošs, rikoties uzmanīgi • Breekaar, voorzichtig hanteren • Må håndteres med forsiktighet • Delikatne, zachować ostrożność • Frágil, manusear com cuidado • Fragil, manipulați cu atenție • Хрупкое, обращайтесь с осторожностью • Krehké, manipulujte opatrne • Lomljivo, ravnajte pažljivo • Lomljivo, rukujte pažljivo • Ömtälig, hanteras varsamt • Kirilabilir, dikkatle taşıyın



Humidity limitation • Ограничение за влажност • Mezní hodnota vlhkosti • Grænse for luftfugtighed • Luftfeuchtigkeitsbereich • Περιορισμός υγρασίας • Limitación de la humedad • Niiskuspiairang • Kosteusrajoitus • Limite d'humidité • Ograničenje vlažnosti • A páratartalom határértékei • Limiti di umidità • Oro drégmés apribojimas • Mitruma ierobežojums • Vochtigheidsbereik • Krav til fuktighet • Ograniczenia wilgotności • Limites de humidade • Limite de umiditate • Ограничение по влажности • Hraničné hodnoty vlhkosti • Omejitev vlažnosti • Ograničenje vlažnosti vazduha • Begränsning för luftfuktighet • Nemlilik sınırlaması



Atmospheric pressure limitation • Ограничение за атмосферното налягане • Mezní hodnota atmosférického tlaku • Grænse for atmosfærisk tryk • Luftdruckbereich • Περιορισμός ατμοσφαιρικής πίεσης • Limitación de la presión atmosférica • Óhuróhupiirang • Ilmanpainerajoitus • Limite de pression atmosphérique • Ograničenje atmosferskog tlaka • A légyomás határértékei • Limiti della pressione atmosferica • Atmosfers slégio apribojimas • Atmosfēras spiedienā ierobežojums • Atmosferische-drukberiek • Krav til atmosfæretrykk • Ograniczenia wartości ciśnienia atmosferycznego • Limites de pressão atmosférica • Limite de presiune atmosferică • Предел атмосферного давления • Hraničné hodnoty atmosférického tlaku • Razpon vrednosti atmosferskega tlaka • Ograničenje atmosferskog pritiska • Gräns för atmosfäriskt tryck • Atmosfer basinci sınırlaması



Date of manufacture • Дата на производство • Datum výroby • Fabrikationsdato • Herstellungsdatum • Ημερομηνία κατασκευής • Fecha de fabricación • Tootmiskuupäev • Valmistuspäivämäärä • Date de fabrication • Datum proizvodnje • Gyártás ideje • Data di fabbricazione • Pagaminimo data • Ražošanas datums • Productiedatum • Produksjonsdato • Data produkcji • Data de fabrico • Data fabricārii • Дата изготвления • Dátum výroby • Datum izdelave • Datum proizvodnje • Tillverkningsdatum • Üretim tarihi



Serial number • Сериен номер • Sériové číslo • Serienummer • Seriennummer • Αριθμός σειράς • Número de serie • Seerianumber • Sarjanumero • Numéro de série • Serijski broj • Sorozatszám • Numero di serie • Serijos numeris • Sérijas numurs • Serienummer • Serienummer • Numer serijny • Número de série • Număr de serie • Серийный номер • Sériové číslo • Serijska številka • Serijski broj • Serienummer • Seri numarası



Catalog number • Каталожен номер • Katalogové číslo • Katalognummer • Katalognummer • Αριθμός καταλόγου • Número de catálogo • Kataloogi number • Luettelonnumero • Numéro de référence • Kataloški broj • Katalógusszám • Numero di catalogo • Katalogo numeris • Kataloga numurs • Catalogusnummer • Artikkelnummer • Numer katalogowy • Número de catálogo • Număr de catalog • Номер по каталогу • Katalógové číslo • Kataloška številka • Kataloški broj • Katalognummer • Katalog numarası



Corrugated recycles • Рифеловани рециклирани продукти • Vlnitá lepenka k recylaci • Genindvundet bølgepap • Recycelbarer Karton • То ҳартові анакуклѡнтаі • Embalaje ondulado reciclable • Taaskasutataavad pakendid • Kierrätettävä aaltopahipakkauks • Matériaux recyclables • Reciklažna klasa valovitog kartona • Újrahasznosítható hullámpapír • Riciclo dei corrugati • Pakartotinai panaudotas gofruotas kartonas • Gofrētu materiālu pārstrāde • Recyclebaar karton • Pappgjenvinning • Falista część zdatna do recyklingu • Cartão reciclado • Materiale riciclate gofrate • Гофрированный картон, подлежащий переработке • Recyklovateľný vlnitý papier • Valovita embalaža za reciklažo • Talasasti karton pogodan za recikliranje • Återvinnings av kartong och emballage • Oluklu geri dönüşümlü



Recycle • Рециклиране • Recyklace • Genbrug • Recycelbar • Avakúlkωση • Reciclar • Taaskasutus • Kierrätä • Recycler • Reciklirati • Újrahasznosítható • Riciclare • Perdirbimas • Pārstrāde • Recyclen • Kan resirkuleres • Recykling • Reciclar • Reciclați • Подлежит переработке • Recyklovateľné • Za reciklažo • Recikliranje • Lämnas till återvinnning • Geri Dönüşüm



Manufacturer • Производител • Výrobce • Fabrikant • Herssteller • Κατασκευαστής • Fabricante • Tootja • Valmistaja • Fabricant • Proizvođač • Gyártó • Fabbricante • Gamintojas • Ražotājs • Fabrikant • Produsent • Producent • Fabricante • Producător • Производитель • Výrobca • Izdelovalec • Proizvođač • Tillverkare • Üretici



Do not dispose of this product in the unsorted municipal waste stream. Dispose of this product according to local regulations. See <http://recycling.Medtronic.com> for instructions on proper disposal of this product. • Не изхвърляйте този продукт при несортирани обществени отпадъци. Изхвърляйте този продукт в съответствие с местните разпоредби. Вижте уебсайта <http://recycling.Medtronic.com> за инструкции относно правилното изхвърляне на този продукт. • Tento produkt nelikvidujte s netříděným komunálním odpadem. Likvidaci tohoto produktu provedte v souladu s místními předpisy. Pokyny ke správnému způsobu likvidace tohoto výrobku naleznete na adrese <http://recycling.Medtronic.com>. • Produktet må ikke bortskaffes som usorteret husholdningsaffald. Bortskaft dette produkt i overensstemmelse med lokale love og regler. Se <http://recycling.Medtronic.com> for vejledning vedrørende korrekt bortskaffelse af dette produkt. • Dieses Produkt darf nicht mit dem Restmüll/Hausmüll entsorgt werden. Bei der Entsorgung dieses Produkts sind die einschlägigen Vorschriften zu beachten. Anweisungen zur ordnungsgemäß Entfernung dieses Produkts finden Sie unter <http://recycling.Medtronic.com>. • Μην απορρίψετε το παρόν προϊόν στα κοινά δημοτικά απορρίμματα στα οποία δεν γίνεται διαλογή. Απορρίψτε το παρόν προϊόν σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς. Για οδηγίες σχετικά με τη σωστή απόρριψη του παρόντος προϊόντος, επισκεφθείτε τη διεύθυνση <http://recycling.Medtronic.com>. • No desechar este producto en los contenedores para residuos municipales sin clasificar. Deseche este producto de acuerdo con la normativa local. Consulte <http://recycling.Medtronic.com> para obtener instrucciones acerca de la correcta eliminación de este producto. • Ärge visake seda toodet sorteerimata olmejäätmete hulka. Kõrvaldage toode vastavalt kohalikele eeskirjadele. Toote õige kõrvaldamise suunised leiate aadressilt <http://recycling.Medtronic.com>. • Älä hävitä tuote tuotetta lajitelemattoman yhdyskuntajätteen mukana. Hävitä tuote paikallisten määräysten mukaisesti. Katso ohjeet tuotteen asianmukaisesta hävittämisestä osoitteesta <http://recycling.Medtronic.com>. • Ne pas mettre ce produit au rebut dans une décharge municipale ne pratiquant pas le tri des déchets. Respecter la réglementation locale en vigueur en la matière. Consulter le site Web <http://recycling.Medtronic.com> pour obtenir des instructions sur la mise au rebut correcte de ce produit. • Ne bacajte ovaj proizvod u nerazvrstani gradski otpad. Proizvod odložite u otpad u skladu s lokalnim propisima. Upute o pravilnom odlaganju ovog proizvoda u otpad potražite na web-stranici <http://recycling.Medtronic.com>. • A terméket tilos a válogatás nélküli (nem szelkív), kommunális hulladék közé elhelyezni. A terméket a helyi előírásoknak megfelelően ártalmatlánításra. A <http://recycling.Medtronic.com> webhelyen tájékozódhat a termék megfelelő ártalmatlánításáról. • Non eliminare questo prodotto insieme ai rifiuti solidi urbani non differenziati. Attenersi alle normative in vigore per il corretto smaltimento. Consultare la pagina <http://recycling.Medtronic.com> per le istruzioni sullo smaltimento corretto del prodotto. • Neišmeskite šio gaminio su nerūšiuotomis būtinėmis atliekomis. Šį gaminį išmeskite atsižvelgdami į vietinius reikalavimus. Adresu <http://recycling.Medtronic.com> pateikiamos instrukcijos dėl tinkamo šio gaminio utilizavimo. • Neizmetiet šo izstrādājumu kopā ar nešķirotiem sadzīves atkritumiem. Atbrīvojieties no šī izstrādājuma saskaņā ar vietējiem noteikumiem. Norādījumus par šī izstrādājuma pareizu likvidēšanu skatiet vietnē <http://recycling.Medtronic.com>. • Niet met het gewone huisvuil wegwerpen. Werp dit product weg volgens de lokale afvalverwerkingsregels. Zie <http://recycling.Medtronic.com> voor instructies voor de correcte afvoer van dit product. • Dette produktet skal ikke kastes i usortert kommunalt avfall. Produktet skal kastes i samsvar med lokale retningslinjer. På nettstedet <http://recycling.Medtronic.com> finner du instruksjoner for riktig deponering av dette produktet. • Produktu nie wolno wyrzucać do niesegregowanych odpadów komunalnych. Produkt należy utylizować zgodnie z lokalnymi przepisami. Instrukcje prawidłowej utylizacji produktu znajdują się pod adresem <http://recycling.Medtronic.com>. • Não eliminar este produto juntamente com outros resíduos urbanos não triados. Elimine este produto de acordo com as regulamentações locais. Consulte <http://recycling.Medtronic.com> para obter instruções sobre métodos de eliminação adequados deste produto. • Nu arunăți acest produs la categoria deșeurilor municipiale nesortate. Scoateți din uz acestui produs, consultați <http://recycling.Medtronic.com>. • Не выбрасывайте данный продукт вместе с неотсортированным бытовым мусором. Утилизируйте данный продукт в соответствии с требованиями местного законодательства. Указания по надлежащей утилизации продукта см. по адресу <http://recycling.Medtronic.com>. • Nevyhadzujte tento produkt do netriedeneho komunálneho odpadu. Tento produkt zlikvidujte v súlade s miestnymi predpismi. Pokyny na správnu likvidáciu tohto produktu nájdete na webovej lokalite <http://recycling.Medtronic.com>. • Tega izdelka ne odlagajte med neločene skupne odpadke. Izdelek odstranite v skladu z lokalnimi predpisi. Oglejte si navodila za ustrezno odstranjevanje tega izdelka na naslovu <http://recycling.Medtronic.com>. • Odložite uređaj na predviđenu lokaciju za recikliranje. Odložite ovaj proizvod u skladu sa lokalnim propisima. Uputstva o pravilnom odlaganju ovog proizvoda potražite na web-lokaciji <http://recycling.Medtronic.com>. • Kassera inte produkten bland osorterat kommunalt avfall. Kassera produkten enligt lokala föreskrifter. Anvisningar om hur produkten ska kasseras finns på <http://recycling.Medtronic.com>. • Bu ürünü ayrılmayan belediye atık zincirinde bertaraf etmeyin. Bu ürünü yerel düzenlemelere uygun olarak bertaraf edin. Bu ürünün gerektiği gibi bertaraf edilmesiyle ilgili talimatlar için <http://recycling.Medtronic.com> adresine başvurun.



This way up • С тази страна нагоре • Tímto směrem nahoru • Denne side op • Diese Seite oben • Προς τα πάνω • Esta cara hacia arriba • See külj ülespoole • Tämä puoli ylöspäin • Placer ce côté vers le haut • Ova strana gore • Állítva tárolandó • Questa parte rivolta verso l'alto • Šia puse į viršu • Virspuse uz augšu • Deze kant boven • Denne siden opp •

Tą stroną do góry • Manter esta parte virada para cima • Cu această parte în sus • Этой стороной вверх • Touto stranou nahor • Navzgor v to smer • Ova strana nagore • Denna sida upp • Bu taraf yukarıya bakar

1 Description

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface (CBAP40) is intended for use in extracorporeal circulation procedures. It is designed to move blood by centrifugal force generated by a combination of a smooth rotating cone and low-profile impeller fins. Energy is transferred from the pump in the form of pressure and velocity as the blood is driven toward the outlet port of the pump. To limit friction and heat generation, the Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface utilizes a pivot-bearing design on a dual ceramic pivot.

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface has been sterilized using ethylene oxide.

Products coated with Cortiva bioactive surface include a “CB” prefix in the model number. Additional information regarding Cortiva bioactive surface is available in Chapter 7.

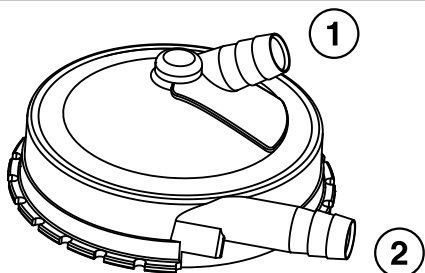
The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface couples to a remote magnetic drive unit called the external drive motor model 560A, which interfaces with a Medtronic pump speed controller. It also couples with the emergency handcrank model HC150A in the event of controller or power failure. Refer to the appropriate Medtronic pump speed controller operator's manual for additional information about the external drive motor and the emergency handcrank.

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface also couples with the Affinity CP adapter to enable the pump to be operated with the Stöckert™ and Sorin™ centrifugal pump systems or the Sarns™ and Terumo™ centrifugal systems.

The adapter may not be available in your country. Contact your Medtronic representative to confirm if the adapter is available.

For additional information on using the Affinity CP adapter or operating the Medtronic pump speed controller or accessories, refer to the instructions for use or operator's manual.

Figure 1. Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface



- 1 Inlet port
- 2 Outlet port

2 Indications for use

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface is used to pump blood through the extracorporeal bypass circuit for extracorporeal circulatory support for periods appropriate to cardiopulmonary bypass (up to 6 hours).

It is also indicated for use in extracorporeal support systems (for periods up to 6 hours) not requiring complete cardiopulmonary bypass (for example, valvuloplasty, circulatory support during mitral valve reoperation, surgery of the vena cava or aorta, liver transplants).

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface is driven by the external drive motor or the emergency handcrank.

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface is intended for use with Medtronic controllers or may be used with the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems or the Sarns and Terumo centrifugal systems by attaching the Affinity CP adapter.

3 Contraindications

The Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface is contraindicated for use as a cardiotomy suction device. Use the device only as indicated.

4 Warnings

Read all warnings, precautions, and instructions for use carefully prior to use. Failure to read and follow all instructions, or failure to observe all stated warnings, could cause serious injury or death to the patient.

4.1 Affinity CP centrifugal blood pump

- The centrifugal blood pump has not been qualified through in vitro, in vivo, or clinical studies for long-term use (longer than 6 hours) as a bridge-to-transplant or for pending recovery of the natural heart.
- The Affinity CP centrifugal blood pump and the Affinity CP adapter are not compatible with operation in a pulsatile mode.
- Do not use the centrifugal blood pump with an external drive motor or adapter that it is not compatible with because this may result in reduced performance, decoupling, or damage.
- Ensure that the centrifugal blood pump and circuit have been debubbled and primed properly before initiating bypass to minimize the risk of air reaching the patient. The use of an arterial filter is recommended. You must visually confirm that all air has been removed from the bearing assembly.
- Never clamp or restrict flow proximally to the pump; doing so may result in pump failure. If flow is occluded at the inlet, the pump may run at high rpms and possibly generate a high vacuum greater than 500 mmHg.
- Do not operate the centrifugal blood pump unprimed; damage to the internal components will occur.
- Massive air entry into the centrifugal blood pump deprimes the pump and stops blood flow. Stop the pump and remove air before resuming circulation.
- Never operate the pump without fluid.
- Do not operate the centrifugal blood pump at rotational speeds greater than the specified maximum (4000 rpm). Doing so may result in excessive wear to the pivot bearings.
- Do not expose the centrifugal blood pump to liquid chemical agents, because they may affect the integrity of this device. Anesthetic liquids, such as isoflurane, are known to degrade polycarbonate plastics. Avoid contact of these solutions with the centrifugal blood pump.
- To prevent retrograde blood flow when the centrifugal blood pump outlet tubing is open, establish and maintain a minimum pump speed that overcomes line and patient resistance. If positive flow cannot be maintained, the pump outlet tubing must be clamped to isolate flow from the patient. Failure to do so could allow retrograde flow and exsanguinate the patient.
- To prevent retrograde flow, arterial lines must always be clamped distally when the centrifugal blood pump is at rest.
- Always have a spare Affinity CP centrifugal blood pump and backup equipment available with appropriate protocol for replacement. If the centrifugal blood pump needs to be replaced during circulatory support, the potential risk to the patient should be evaluated before changing the pump.
- Frequent patient and device monitoring is recommended; do not leave the centrifugal blood pump unattended while in use. Monitor flow rate carefully for signs of occlusion throughout the circuit.
- Do not operate the centrifugal blood pump for more than 30 seconds in the absence of flow. The temperature within the pump could rise, and increased cellular damage may result.
- The centrifugal blood pump must be handled using aseptic technique.

4.2 Affinity CP adapter

- Always have a spare Affinity CP adapter and backup equipment available with appropriate protocol for replacement. If the adapter needs to be replaced during circulatory support, the potential risk to the patient should be evaluated before changing the adapter.
- Ensure that the adapter is properly attached to the drive motor. Verify that the adapter is locked onto the drive motor. Improper attachment may adversely affect pump performance.
- Ensure that the pump is properly attached to the adapter. The pump should be secure under the retaining ledge and the retaining latch of the adapter. Verify that the pump is locked securely and in close contact with the adapter receptacle. Improper attachment may adversely affect pump performance.
- The Affinity CP centrifugal blood pump and the Affinity CP adapter are not compatible with operation in a pulsatile mode.
- Do not use the adapter at speeds greater than 3600 rpm. The adapter is not qualified for speeds greater than 3600 rpm.
- Do not sterilize the adapter. Sterilization may damage the adapter.
- The adapter is not serviceable. Do not disassemble the adapter because the performance of the adapter may be adversely affected. If the adapter has been tampered with, do not use it.

5 Precautions

Caution: This device should only be used by clinicians thoroughly trained in extracorporeal circulation procedures.

5.1 Affinity CP centrifugal blood pump

- Do not forcefully strike or drop the centrifugal blood pump. Shock may cause damage to the device, which may cause the device to malfunction.

- The fluid pathway of the centrifugal blood pump is sterile and nonpyrogenic. Inspect the device and package carefully before use. Do not use if the unit package or the product has been damaged or soiled, or if caps are not in place.
- The centrifugal blood pump was designed for single patient use only. Do not reuse, reprocess, or resterilize this product. Reuse, reprocessing, or resterilization may compromise the structural integrity of the device and/or create a risk of contamination of the device, which could result in patient injury, illness, or death.
- Follow hospital protocol for maintaining adequate heparinization for a period appropriate to cardiopulmonary bypass (up to 6 hours). Formation of thrombus in the circuit may increase the risk of damage to the perfusion system equipment.
- Attach tubing in a manner that prevents kinks or restrictions that may alter flow.
- Do not use excessive force to install tubing on the pump because damage to the pump might occur.
- Take care to prevent damage to connectors when repositioning or attaching tubing.
- Do not place the centrifugal blood pump near items adversely affected by magnetic fields.
- Follow a strict anticoagulation protocol and routinely monitor anticoagulation during all procedures. Adequate heparinization should be maintained per institution CPB protocol.
- Refer to the package labeling or instructions for use for storage temperature requirements.
- It is the user's responsibility to dispose of the devices in accordance with local regulations and hospital procedures.

5.2 Affinity CP adapter

- Use the Affinity CP adapter as described in the instructions for use provided with the adapter.
- Use the Medtronic Affinity CP adapter only with the Medtronic Affinity CP centrifugal blood pumps.
- Use the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems and the Sarns and Terumo centrifugal systems as described in the instructions for use accompanying each device.
- Inspect the adapter for physical damage before use. Do not use the adapter if it appears to be damaged. Return the damaged product to a Medtronic representative.
- The adapter contains magnets. Keep the adapter away from metals, magnetic tapes, and magnets.
- Do not strike or drop the adapter. A shock may damage the adapter.
- Do not insert or remove the adapter or the pump until the drive motor has completely stopped.
- When inserting the adapter on the drive motor, ensure that the underside of the adapter is in close contact with the receptacle of the drive motor and that the receptacle latch is in the locked position.
- During use, do not bump or strike the adapter or the circuit components to reduce the risk of the adapter and pump detaching from the drive motor or any tubing connections. If detachment occurs, refer to Chapter 9.
- Do not store at extremes of temperature and humidity. Avoid storing the adapter in direct sunlight.
- For complete installation information, refer to the instructions for use provided with the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems or the Sarns and Terumo centrifugal systems.
- Prime the pump before starting circulation. Operate the pump, coupled to the drive motor with the adapter, at maximum RPM to check for vibration, unusual noises, lack of flow, and other anomalies. If an anomaly is noted, refer to Chapter 9.
- When using the Affinity CP centrifugal blood pump and the Affinity CP adapter with a compatible system that displays inlet pressure, use a measured value for inlet pressure rather than a calculated value. A calculated value is based on characteristic curves that are not representative of the Affinity CP centrifugal blood pump and may result in inaccurate readings.
- Do not use alcohol-based solutions, other organic solvents, or concentrated acids or bases on the adapter. The adapter may be damaged by these solutions.
- Do not use the adapter after the Use-by date on the device label.
- Refer to the package labeling or instructions for use for storage temperature requirements.
- It is the user's responsibility to dispose of the devices in accordance with local regulations and hospital procedures.

6 Adverse effects

The following known adverse effects are associated with the use of the Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface (CBAP40):

- blood loss
- coagulopathy
- death
- embolism
- excessive blood component activation or thrombogenicity

- exsanguination
- hemolysis
- hemolytic anemia
- infection
- ischemia
- neurological dysfunction
- organ dysfunction

7 Information for products with Cortiva bioactive surface

The primary blood-contacting surfaces of the product are coated with Cortiva bioactive surface. This coated surface enhances blood compatibility and provides a blood-contacting surface that is thromboresistant. Cortiva bioactive surface contains nonleaching heparin derived from porcine intestinal mucosa¹.

Caution: Product coated with Cortiva bioactive surface is intended for single use only. Resterilization may adversely affect the Cortiva bioactive surface.

Caution: Follow a strict anticoagulation protocol and routinely monitor anticoagulation during all procedures.

Warning: Do not store product coated with Cortiva bioactive surface above 40°C (104°F).

8 Instructions for use

If using the Affinity CP centrifugal blood pump without the Affinity CP adapter, refer to Section 8.1, Section 8.2, Section 8.7, and Section 8.8 of these instructions for use.

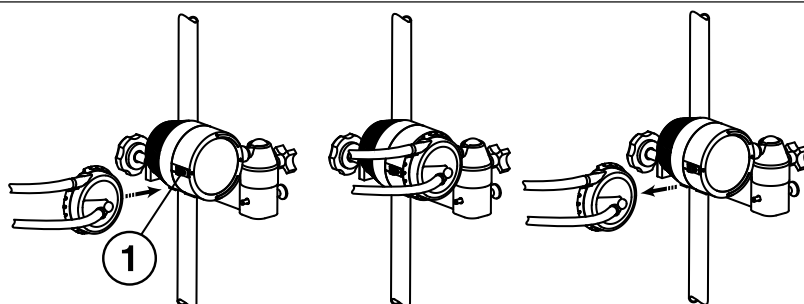
If using the Affinity CP centrifugal blood pump with the Affinity CP adapter, refer to Section 8.3, Section 8.4, Section 8.5, Section 8.6, Section 8.7, and Section 8.8 of these instructions for use.

8.1 Installing the Affinity CP centrifugal blood pump on the Medtronic external drive motor model 560A

Connect the external drive motor model 560A to the appropriate Medtronic controller. For complete installation information, refer to the appropriate Medtronic controller operator's manual.

1. Slide the Affinity CP centrifugal blood pump into the external drive motor model 560A (Figure 2) until the thumb latch pin engages.

Figure 2. Installing and removing the Affinity CP centrifugal blood pump



1 Thumb latch with locking pin on external drive motor model 560A

Note: Whenever possible, install the pump at the lowest point in the circuit, directly below the reservoir.

2. Prime the centrifugal blood pump according to the procedures described in Section 8.7 of these instructions for use.

Caution: Operating the centrifugal blood pump without priming the pump may cause damage to the centrifugal blood pump.

3. Turn the rpm knob to the clicked-off position. As the knob is turned to zero, the user will feel a slight pressure and hear a click. The black button on the knob serves as the pointer to the rpm settings.

Warning: Use of the Affinity CP centrifugal blood pump beyond the labeled recommendations may result in failure of the centrifugal blood pump, reduced pumping capacity, leaks, excessive blood trauma, or degradation or corrosion of blood contact materials that may pass through the blood to the patient.

Caution: Installing the centrifugal blood pump with the drive motor revolving may harm the pump.

4. Proceed with extracorporeal circulation. Refer to the instructions for use supplied with each device.

¹ Nonleaching is defined as heparin at a level ≤0.1 IU/mL, as measured through clinically relevant extraction conditions.

8.2 Removing the Affinity CP centrifugal blood pump from the Medtronic external drive motor model 560A

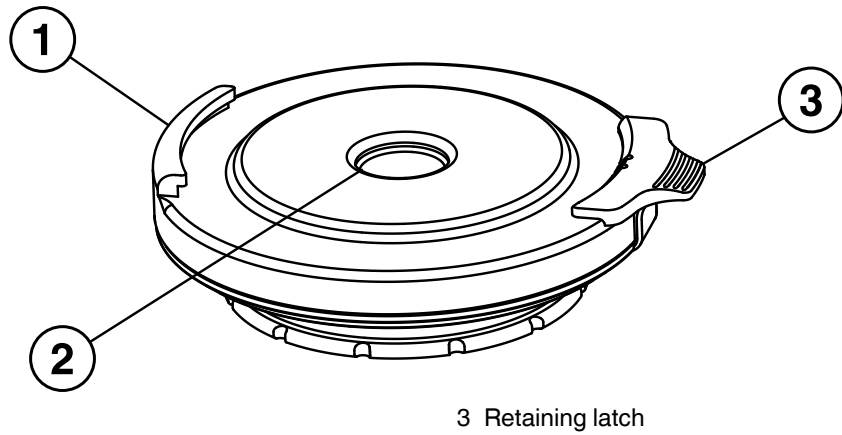
Remove and discard the pump after each procedure. Discard the pump according to local and hospital protocols.

1. Push the drive motor thumb latch to release the centrifugal blood pump (Figure 2).
2. Slide the centrifugal blood pump out of the drive motor receptacle (Figure 2).

8.3 Inserting the Affinity CP adapter

The Medtronic Affinity CP adapter (Figure 3) is intended to be used to enable the Medtronic Affinity CP centrifugal blood pump (model CBAP40) to be operated with the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems or the Sarns and Terumo centrifugal systems.

Figure 3. Affinity CP adapter



- 1 Retaining ledge
2 Adapter receptacle

- 3 Retaining latch

The adapter uses magnetic coupling to transfer drive motor torque to the disposable centrifugal blood pump.

The adapter is supplied nonsterile.

The use of the adapter does not require modification of the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems or the Sarns and Terumo centrifugal systems.

The adapter is designed for multiple uses with different patients. The adapter may be reused until the Use-by Date on the device label.

The adapter may not be available in your country. Contact your Medtronic representative to confirm if the adapter is available.

8.4 Inserting the Affinity CP adapter on the Stöckert™ and Sorin™ centrifugal pump systems

Caution: For complete installation information, refer to the instructions for use provided with the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems.

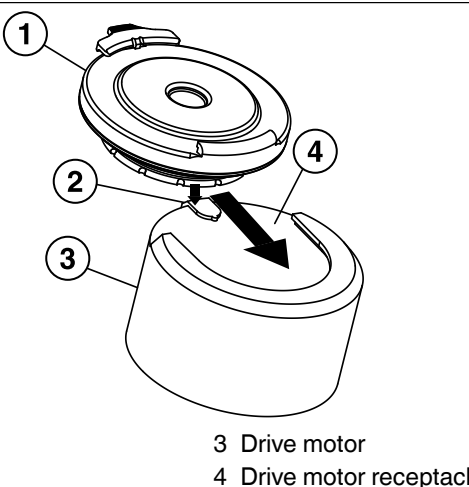
Note: Before inserting the adapter on the drive motor, inspect the adapter for visible biocontamination, such as blood or foreign material. If necessary, clean the adapter or drive motor receptacle according to the instructions in Chapter 10.

Note: These instructions also apply when the adapter is used with a compatible handcrank from the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems.

Insert the Affinity CP adapter on the drive motor of the Stöckert and Sorin centrifugal pump systems by performing the following steps:

1. Seat the bottom of the adapter into the receptacle of the drive motor. Push down the retaining key on the drive motor during this process.
2. Completely insert the adapter into the drive motor receptacle (Figure 4).

Figure 4. Inserting the Affinity CP adapter into the Stöckert and Sorin centrifugal pump system's drive motor



1 Affinity CP adapter
2 Retaining key

3 Drive motor
4 Drive motor receptacle

3. To rotate the adapter to the desired location, press the retaining key, turn the adapter, and ensure that the retaining key locks into the notch on the underside of the adapter.

Warning: Ensure that the adapter is properly attached to the drive motor. Verify that the adapter is locked onto the drive motor. Improper attachment may adversely affect adapter performance.

Caution: When inserting the adapter on the drive motor, ensure that the underside of the adapter is in close contact with the receptacle of the drive motor and that the retaining key is in the locked position.

8.5 Inserting the Affinity CP adapter on the Sarns™ and Terumo™ centrifugal systems

Caution: For complete installation information, refer to the instructions for use provided with the Sarns and Terumo centrifugal systems.

Caution: During use, do not bump or strike the adapter or the circuit components to reduce the risk of the adapter and pump detaching from the drive motor or any tubing connections. If detachment occurs, refer to Chapter 9.

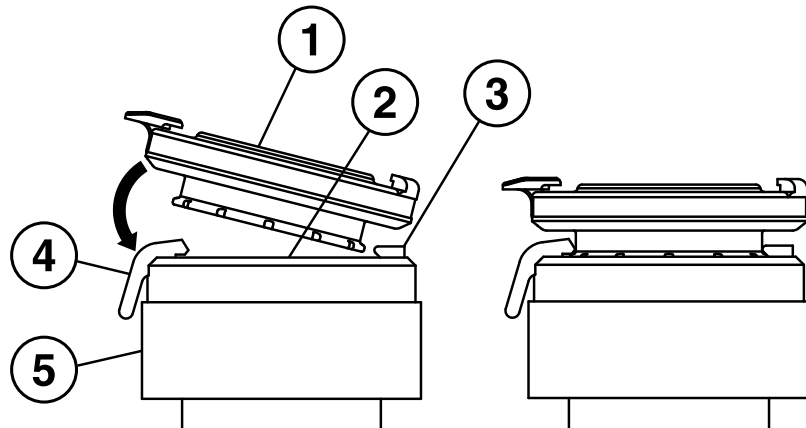
Note: Before inserting the adapter on the drive motor, inspect the adapter for visible biocontamination, such as blood or foreign material. If necessary, clean the adapter or drive motor receptacle according to the instructions in Chapter 10.

Note: These instructions also apply when the adapter is used with a compatible handcrank from the Sarns and Terumo centrifugal systems.

Insert the Affinity CP adapter on the drive motor of the Sarns and Terumo centrifugal systems by performing the following steps:

1. Open the receptacle latch of the drive motor and remove the protective cover from the drive motor receptacle.
2. Position the bottom of the adapter over the drive motor receptacle. Slip the adapter under the receptacle clip (Figure 5).

Figure 5. Inserting the Affinity CP adapter into the Sarns and Terumo centrifugal system's drive motor



- 1 Affinity CP adapter
- 2 Drive motor receptacle
- 3 Receptacle clip

- 4 Receptacle latch
- 5 Drive motor

3. Open the receptacle latch and press the adapter into place. Release the latch to secure the adapter in place.

Warning: Ensure that the adapter is properly attached to the drive motor. Verify that the adapter is locked onto the drive motor. Improper attachment may adversely affect adapter performance.

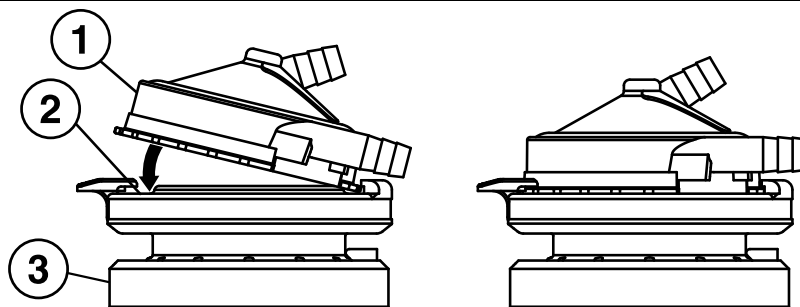
Caution: When inserting the adapter on the drive motor, ensure that the underside of the adapter is in close contact with the receptacle of the drive motor and that the receptacle latch is in the locked position.

8.6 Inserting the Affinity CP centrifugal blood pump on the Affinity CP adapter

Insert the Affinity CP centrifugal blood pump on the Affinity CP adapter by performing the following steps:

1. Position the bottom of the pump over the adapter receptacle. Slip the pump under the retaining ledge.
2. Open the retaining latch and press the pump into place (Figure 6). Release the retaining latch and adjust the pump until the retaining latch locks.

Figure 6. Inserting the Affinity CP centrifugal blood pump onto the Affinity CP adapter



1 Affinity CP centrifugal blood pump
2 Affinity CP adapter

3 Drive motor

Warning: Ensure that the pump is properly attached to the adapter. The pump should be secure under the retaining ledge and the retaining latch of the adapter. Verify that the pump is locked securely and in close contact with the adapter receptacle. Improper attachment may adversely affect pump performance.

3. To rotate the pump to the desired location, press the retaining latch, turn the pump, and release the retaining latch. Adjust the pump until the retaining latch locks into place.

Caution: Prime the pump before starting circulation according to the directions in the pump's instructions for use. Operate the pump, coupled to the drive motor with the adapter, at maximum RPM to check for vibration, unusual noises, lack of flow, and other anomalies. If an anomaly is noted, refer to Chapter 9.

4. Proceed with extracorporeal circulation. Refer to the instructions for use supplied with each device.

Warning: Always have a spare Affinity CP adapter and backup equipment available with the appropriate protocol for replacement. If the adapter needs to be replaced during circulatory support, the potential risk to the patient should be evaluated before changing the adapter.

Warning: The Affinity CP centrifugal blood pump and the Affinity CP adapter are not compatible with operation in a pulsatile mode.

Warning: Do not use the adapter at speeds greater than 3600 rpm. The adapter is not qualified for speeds greater than 3600 rpm.

8.7 Priming the Affinity CP centrifugal blood pump circuit

1. Using accepted aseptic technique to maintain a sterile fluid pathway, attach the appropriate tubing to the inlet and outlet ports of the centrifugal blood pump.
2. If possible, flush the circuit and the pump with carbon dioxide (CO₂).
3. Using gravity, fill the centrifugal blood pump with priming solution to a point beyond the pump outlet port and clamp. Remove air from the outlet tubing.

Warning: Ensure that the centrifugal blood pump and circuit have been debubbled and primed properly before initiating bypass to minimize the risk of air reaching the patient. The use of an arterial filter is recommended.

Warning: Massive air entry into the centrifugal blood pump causes the pump to deprime and blood flow to stop. Stop the pump and remove air before resuming circulation.

Caution: Do not strike the centrifugal blood pump with instruments. Shock may cause damage to the device, which may cause device malfunction.

4. With the outlet tubing clamped, turn on the Medtronic controller power.
5. Connect the flow probe to the circuit tubing according to the appropriate compatible system operator's manual. If using a Medtronic controller, zero the flow probe according to the appropriate Medtronic controller operator's manual.
6. With the outlet tubing still clamped, turn the rpm knob of the Medtronic controller to the desired level to adequately prime and debubble the circuit. Observe the pump for leakage or other anomalies.

Warning: Do not operate the centrifugal blood pump for more than 30 seconds in the absence of flow. The temperature within the pump could rise, and increased cellular damage may result.

7. Set the rpm knob to zero and recheck the integrity of the centrifugal blood pump.

Warning: If leaks are found, remove the centrifugal blood pump and replace with a new, sterile pump. If other anomalies are found, refer to Chapter 9. Repeat Step 1 to Step 7 to prime.

8. If no anomalies are noted, continue priming the circuit.

9. Verify all connections and the integrity and flow of the circuit before use.

Warning: Do not operate the centrifugal blood pump with its inlet tubing clamped, as negative pressure would be generated in the pump and air bubbles may be formed in the blood.

8.8 Affinity CP centrifugal blood pump checklist

Follow the protocol specified by your clinical team. Information from this blood pump bypass checklist can be used to revise, upgrade, or expand existing checklists appropriately.

1. Equipment assembly

- Mount external drive motor model 560A or drive unit from a compatible system.
- Check that all electrical connections are secure.
- Test control module power and display.
- Check date and integrity of sterile blood pump (and disposable probe if applicable) package(s).
- If using the adapter, check the Use-by Date on the device label.
- Check that flow transducer/sensor/disposable probe are sized properly.
- Assemble perfusion circuit in a sterile manner.
- Allow sufficient tubing length for standby drive unit or handcrank.
- Connect flow transducer/sensor/disposable probe to circuit in correct location and flow direction.

2. Prime pump and circuit

- Check the circuit to ensure that no kinks or occlusions are present.
- CO₂ flush pump and circuit, if indicated; turn off CO₂.
- Gravity prime and debubble pump and perfusion circuit.
- Check pump for leaks, irregular motion, and noise.
- Check circuit for visible air.
- Check that all tubing connections are secure.
- Clamp pump outlet tubing completely.
- Clamp venous return tubing completely.

3. Operating parameters

Perform the following, per the appropriate compatible system operator's manual:

- Calibrate transducers/sensors according to the manufacturer's instructions.
- Set and verify low/high flow alarms and other available safety systems.

4. Emergency backup equipment

Ensure that the following equipment is available:

- Backup power
- Appropriate handcrank and drive unit from a compatible system
- Spare Affinity CP centrifugal blood pump and disposable probe
- If using the adapter, have a spare Affinity CP adapter available
- Appropriate controller from a compatible system

5. Perfusion

- Achieve minimum pump flow before unclamping lines.
- Monitor control module for messages and alarms.
- Monitor perfusion circuit for visible air and kinks in the lines.
- Maintain minimum pump flow before clamping lines.

6. Cleanup

- Turn off power.
- Properly discard disposable components.
- Clean motor and flow transducer/sensor.
- If using the adapter, clean it according to the instructions in the Storage and Cleaning section.

7. Check equipment

- Inspect and verify that equipment is operational.
- Maintain indicated preventive maintenance schedule.
- Ensure that batteries are charged to full capacity.

9 Troubleshooting guide

This section covers 3 situations that may occur when using a centrifugal blood pump. Follow the clinical protocol specified by the hospital and consider the following troubleshooting suggestions.

9.1 Pump failure

An unusual or high-pitched sound indicates that pump failure is occurring. Replace the Affinity CP centrifugal blood pump immediately.

9.2 Lack of flow

If the pump does not rotate or there is no flow, consider the following:

- Verify that the pump and the drive motor are properly connected.

If using the adapter, consider the following:

- Verify that the pump is properly connected to the adapter. Ensure that the pump is secure under the retaining ledge and the retaining latch of the adapter.
- Verify that the adapter is properly connected to the drive motor.
- Reduce the pump speed to zero and restart the drive motor.
- Follow hospital protocol to reestablish flow.

9.3 Unusual noise

If the pump vibrates or makes a grinding noise, consider the following:

- Consider replacing the pump if the vibration or grinding noise continues.

If using the adapter, consider the following:

- Verify that the pump is properly connected to the adapter. Ensure that the pump is secure under the retaining ledge and the retaining latch of the adapter.
- Verify that the adapter is properly connected to the drive motor.
- Reduce the pump speed to zero and restart the drive motor.
- Follow hospital protocol to reestablish flow.
- Consider replacing the pump or the adapter if the vibration or grinding noise continues.

10 Storage and cleaning of the Affinity CP adapter

Warning: Do not sterilize the adapter. Sterilization may damage the adapter.

Caution: Do not store at extremes of temperature and humidity. Avoid storing the adapter in direct sunlight.

Caution: Do not use alcohol-based solutions, other organic solvents, or concentrated acids or bases on the adapter. The adapter may be damaged by these solutions.

Follow your hospital's protocol to clean or disinfect the adapter and consider the following:

- Use only hospital-approved disinfectants to clean the adapter. The following solutions are acceptable for cleaning or disinfecting the adapter: water, Betadine™, hydrogen peroxide, and mild detergent. After cleaning, wipe the adapter with a sponge or soft cloth and water.
- Immediately remove any contamination from the adapter by using a sponge or soft cloth and water.
- If contamination cannot be removed with a sponge or soft cloth and water, the adapter may be immersed in water for up to 10 minutes. Do not immerse the adapter in any other liquids.

11 Service

Warning: The adapter is not serviceable. Do not disassemble the adapter because the performance of the adapter may be adversely affected. If the adapter has been tampered with, do not use it.

12 Specifications for the Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface

Part number:	CBAP40
Priming volume:	40 mL (approximate)
Inlet/Outlet ID:	9.5 mm (3/8 in)
Maximum operating pressure:	760 mmHg (101 kPa)
Maximum flow rate:	10 L/min
Maximum outlet pressure:	700 mmHg (93.3 kPa)
Maximum pump speed:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 rpm (with Medtronic external motor drive 560A) • 3600 rpm (with Affinity CP adapter on Stöckert and Sorin centrifugal pump systems or Sarns and Terumo centrifugal systems)
Compatible systems:	Medtronic speed controller systems (with external motor drive model 560A, emergency hand-crank model HC150A)

Store the product at room temperature.

12.1 Transport range

Temperature:	-30°C to 40°C (-22°F to 105°F)
Humidity:	20% to 85% noncondensing

13 Specifications for the Affinity CP adapter

Part number:	AP40AST
Compatible pump:	Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface (CBAP40)
Compatible systems:	<ul style="list-style-type: none"> • Stöckert and Sorin centrifugal pump systems (with drive unit models 60-01-04 and 60-01-00 and emergency drive unit models 60-01-35 and 60-01-50) • Sarns and Terumo centrifugal systems (drive unit model 164267 and manual drive unit model 164268)
Maximum adapter speed:	3600 rpm
IP rating:	IP47

13.1 Gross dimensions

Weight:	315 g (0.69 lb)
Height:	28 mm (1.1 in)
Diameter:	94 mm (3.7 in)

13.2 Storage and transport environment

Temperature:	-30°C to 70°C (-22°F to 158°F)
Humidity:	15% to 93% noncondensing
Atmospheric pressure:	70 kPa to 106.3 kPa

13.3 Operating environment

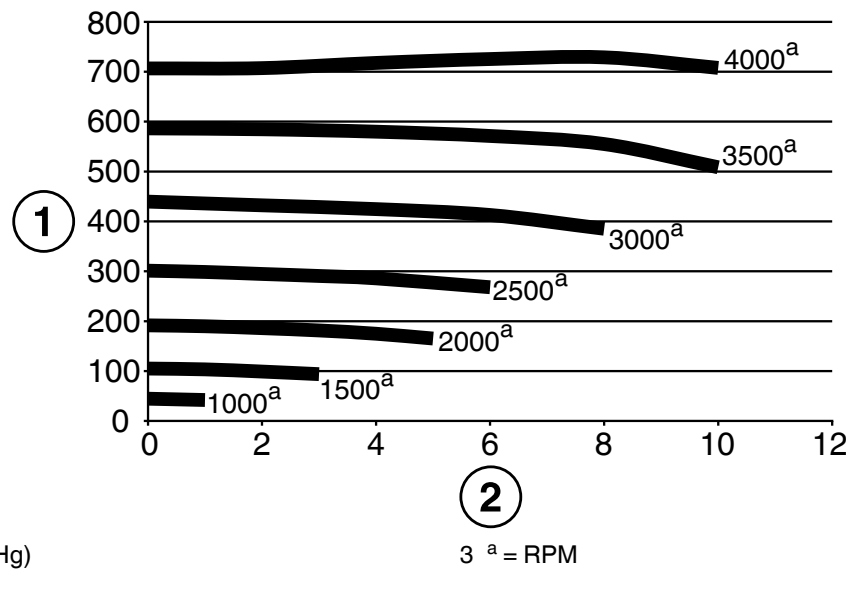
Temperature:	10°C to 40°C (50°F to 104°F)
Humidity:	20% to 75% noncondensing
Atmospheric pressure:	70 kPa to 106.3 kPa

14 Flow rate of Affinity CP centrifugal blood pump

Note: The actual obtainable flow is dependent on afterload of the pump which results from the extracorporeal circuit components and the patient's arterial resistance.

Note: Pressure drop is the difference between the outlet of the pump and the inlet of the pump.

Figure 7. Hydraulic performance of the Affinity CP centrifugal blood pump



15 Limited warranty

The following LIMITED WARRANTY applies to United States customers only:

- A. This LIMITED WARRANTY is available solely to the original purchaser of the Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface, Model CBAP40 (hereinafter, referred to as "Product").
 - (1) In the event that the Product fails to function within normal tolerances due to a defect in materials or workmanship within a period of one (1) year, commencing with the delivery of the Product to the purchaser, Medtronic will at its sole option: (a) repair or replace any defective part or parts of the Product; (b) issue a credit to the purchaser equal to the Purchase Price (as defined in Subsection A(2) below) against the purchase price of the replacement Product; or (c) provide a functionally comparable replacement Product at no charge.
 - (2) As used herein, Purchase Price shall mean the lesser of (i) the net invoiced price of the original Product, (ii) the price of currently functional comparable equipment, or (iii) the price of replacement equipment.
- B. To qualify for the repair, replacement or credit set forth in Section A above, the following conditions must be met:
 - (1) The Product must be returned to Medtronic within sixty (60) days after discovery of the defect;
 - (2) The Product must not have been used other than in strict accordance with the Instructions for Use, must not have been used on more than a single patient, and must not have been altered or repaired in any way which, in the judgment of Medtronic, affects the stability and reliability of the Product. The Product must not have been subjected to misuse, abuse or accident; and
 - (3) The Use-by date for the Product must not have passed.

- C. This LIMITED WARRANTY is limited to its express terms. In particular:
 - (1) Except as expressly provided by this LIMITED WARRANTY, MEDTRONIC IS NOT RESPONSIBLE FOR ANY DIRECT, INCIDENTAL OR CONSEQUENTIAL DAMAGES BASED ON ANY DEFECT, FAILURE OR MALFUNCTION OF THE PRODUCT, WHETHER THE CLAIM IS BASED ON WARRANTY, CONTRACT, TORT OR OTHERWISE.
 - (2) This LIMITED WARRANTY is made only to the purchaser of the Equipment. AS TO ALL OTHERS, MEDTRONIC MAKES NO OTHER WARRANTY, EXPRESS OR IMPLIED, INCLUDING, BUT NOT LIMITED TO, ANY IMPLIED WARRANTY OF MERCHANTABILITY OR FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE WHETHER ARISING FROM STATUTE, COMMON LAW, CUSTOM OR OTHERWISE. NO EXPRESS OR IMPLIED WARRANTY TO THE PURCHASER SHALL EXTEND BEYOND THE PERIOD SPECIFIED IN A(1) ABOVE. THIS LIMITED WARRANTY SHALL BE THE EXCLUSIVE REMEDY AVAILABLE TO ANY PERSON.
- D. The exclusions and limitations set out above are not intended to, and should not be construed so as to contravene mandatory provisions of applicable law. If any part or term of this LIMITED WARRANTY is held to be illegal, unenforceable or in conflict with applicable law by a court of competent jurisdiction, the validity of the remaining portions of the LIMITED WARRANTY shall not be affected, and all rights and obligations shall be construed and enforced as if this LIMITED WARRANTY did not contain the particular part or term held to be invalid.
- E. No person has any authority to bind Medtronic to any representation, condition or warranty except this LIMITED WARRANTY.

16 Limited warranty²

The following Limited Warranty applies to customers outside the United States:

- A. This LIMITED WARRANTY is available only to the original purchaser of the Medtronic Affinity CP centrifugal blood pump with Cortiva bioactive surface, Model CBAP40 (hereinafter referred to as "Product"). In the event that the Product fails to function to the specifications set forth in the Instructions for Use, Medtronic will issue a credit, equal to the original Product purchase price (but not to exceed the value of the replacement Product) against the purchase of any Medtronic replacement Product used for that patient. THE WARNINGS CONTAINED IN THE PRODUCT LABELING ARE CONSIDERED AN INTEGRAL PART OF THIS LIMITED WARRANTY. CONTACT YOUR LOCAL MEDTRONIC REPRESENTATIVE TO OBTAIN INFORMATION ON HOW TO PROCESS A CLAIM UNDER THIS LIMITED WARRANTY.
- B. To qualify for the LIMITED WARRANTY, these conditions must be met:
 - (1) The Product must be used prior to its Use-by date.
 - (2) The Product must be returned to Medtronic within 60 days after use and shall be the property of Medtronic.
 - (3) The Product must not have been used for any other patient, must not have been misused, altered, abused or subject to accident, and the Product must not have been altered or repaired in any way which, in the judgment of Medtronic, affects its stability and reliability.
- C. This LIMITED WARRANTY is limited to its express terms. In particular:
 - (1) In no event shall any replacement credit be granted where there is evidence of improper handling, improper implantation or material alteration of the replaced Product.
 - (2) Medtronic is not responsible for any incidental or consequential damages based on any use, defect or failure of the Product, whether the claim is based on warranty, contract, tort or otherwise.
- D. The exclusions and limitations set out above are not intended to, and should not be construed so as to, contravene mandatory provisions of applicable law. If any part or term of this LIMITED WARRANTY is held by any court of competent jurisdiction to be illegal, unenforceable or in conflict with applicable law, the validity of the remaining portion of the LIMITED WARRANTY shall not be affected, and all rights and obligations shall be construed and enforced as if this LIMITED WARRANTY did not contain the particular part or term held to be invalid.

² This LIMITED WARRANTY is provided by Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. It applies only outside the United States.

1 Описание

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva (CBAP40) е предназначена за употреба при процедури на екстракорпорална циркулация. Проектирана е да придвижва кръвта чрез центробежна сила, която се създава от комбинация от гладък завъртращ конус и нископрофилни перки на ротор. Енергията се трансформира от помпата под форма на налягане и скорост, докато кръвта се изтласква към изходния порт на помпата. За да ограничи триенето и създаването на топлина, центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva е проектирана да използва дизайн със сачмен лагер върху двойна керамична носеща ос.

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva е стерилизирана с етиленов оксид.

Продуктите, покрити с биоактивна повърхност Cortiva, включват префикс „СВ“ в номера на модела. Допълнителна информация относно биоактивната повърхност Cortiva е на разположение в Глава 7.

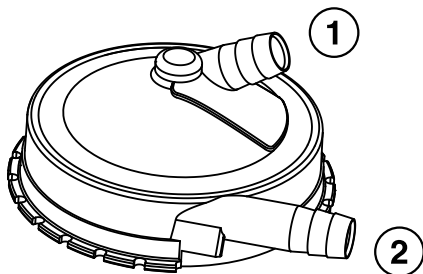
Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva се сдъвоява с дистанционно магнитно устройство, наречено външен задвижващ мотор модел 560A, което взаимодейства с контролера за скорост на помпата на Medtronic. Също така се сдъвоява с манивелата за аварийно захранване модел HC150A в случай на грешка на контролера или в захранването. Вижте съответното ръководство за оператора на контролера за скоростта на помпата на Medtronic за допълнителна информация относно външния задвижващ мотор и манивелата за аварийно захранване.

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva също така се сдъвоява и с адаптера Affinity CP, който дава възможност за работа на помпата със системите за центрофужни помпи Stöckert™ и Sorin™ или с центрофужните системи Sarns™ и Terumo™.

Адаптерът може да не се предлага във вашата държава. Свържете се с представителя на Medtronic, за да проверите дали адаптерът се предлага.

За допълнителна информация относно използването на адаптера Affinity CP или за работата с контролера за скоростта на помпата на Medtronic или аксесоарите разгледайте инструкциите за употреба или ръководството за оператора.

Фигура 1. Центрофужна кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva



- 1 Входен порт
2 Изходен порт

2 Показания за употреба

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva е предназначена да изпомпва кръвта през екстракорпорална байпас система за поддържане на екстракорпоралното кръвообращение по време на кардиопулмонален байпас (до 6 часа).

Тя е показана също за употреба със системи за екстракорпорално кръвообращение (за период до 6 часа), които не изискват пълен кардиопулмонален байпас (например валвулопластика, поддържане на кръвообращението по време на реоперация на митралната клапа, операция на кухата вена или аортата, чернодробна трансплантиация).

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva се задвижва с помощта на външния задвижващ двигател или манивелата за аварийни ситуации.

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva е предназначена за употреба с контролерите на Medtronic или може да се използва със системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin или с центрофужните системи Sarns и Terumo чрез прикрепяне на адаптера Affinity CP.

3 Противопоказания

Центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva е противопоказана за използване като аспиратор при кардиотомия. Използвайте устройството само както е посочено.

4 Предупреждения

Прочетете внимателно всички предупреждения, предпазни мерки и инструкции за употреба преди работа. Ако не сте прочели и не следвате всички инструкции или не съблюдавате всички предупреждения, това може да причини сериозно увреждане или смърт на пациента.

4.1 Центрофужна кръвна помпа Affinity CP

- Центрофужната кръвна помпа е окачествена в ин витро, ин виво или клинични проучвания за дългосрочна употреба (повече от 6 часа) като мост към трансплантиация или за възстановяване на естественото сърце.
- Центрофужната кръвна помпа Affinity CP и адаптерът Affinity CP не са съвместими за работа в пулсиращ режим.
- Не използвайте центрофужната кръвна помпа с външен задвижващ мотор или адаптер, с които не е съвместима, тъй като това може да доведе до намалена производителност, раздвоеване или повреда.
- Уверете се, че центрофужната кръвна помпа и веригата не съдържат мехурчета и че са подгответи правилно преди инициализацията на байпаса, за да се намали до минимум рисъкът от навлизане на въздух в пациента. Препоръчва се използването на артериален филтър. Необходимо е визуално да потвърдите, че всичкият въздух е премахнат от лагерния модул.
- Никога не клампирайте или ограничавайте потока проксимално от помпата – това може да доведе до отказ на помпата. Ако потокът е запущен при входа, е възможно помпата да работи при високи обороти и вероятно да генерира вакуум, по-висок от 500 mmHg.
- Не работете с центрофужната кръвна помпа, ако тя е неподгответена; това ще доведе до повреда на вътрешните компоненти.
- Масивното навлизане на въздух в центрофужната кръвна помпа прекъсва работата на помпата и спира кръвния поток. Спрете помпата и отстранете въздуха преди да възстановите кръвообращението.
- Никога не работете с помпата, ако в нея няма течност.
- Не използвайте центрофужната кръвна помпа при по-високи скорости от посочения максимум (4000 об./мин.). Това може да доведе до прекомерно износване на носещата ос.
- Центрофужната кръвна помпа не трябва да се излага на действието на течни химически вещества, тъй като те могат да нарушият целостта на устройството. Известно е, че течни анестетици като изофлуран могат да разградят поликарбонатните пластмаси. Контактът между тези разтвори и центрофужната кръвна помпа трябва да се избягва.
- За да се предотврати ретрограден кръвоток, когато е отворена изходящата тръба на центрофужната кръвна помпа, установете и поддържайте минимална скорост на помпата, която да преодолява съпротивлението на линията и пациента. Ако не можете да се поддържа положителен поток, изходящата тръба трябва да се клампира, за да се изолира потокът от пациента. Ако не успеете да направите това, ретроградният кръвоток може да доведе до обезкървяване на пациента.
- За да предотвратите ретрограден кръвоток, артериалните линии трябва винаги да са клампирани дистално, когато центрофужната кръвна помпа не работи.
- Винаги трябва да имате налични резервна центрофужна кръвна помпа Affinity CP и резервно оборудване с подходящ протокол за подмяна. Ако има нужда от смяна на центрофужната кръвна помпа по време на поддържане на кръвообращението, потенциалният рисък за пациента трябва да бъде изчислен преди смяната на помпата.
- Препоръчва се често мониториране на пациента и устройството; не оставяйте центрофужната кръвна помпа без наблюдение по време на работа. Следете внимателно скоростта на потока за белези на запушване във веригата.
- Не оставяйте центрофужната кръвна помпа да работи повече от 30 секунди без поток. Температурата в помпата може да се повиши и това може да доведе до увеличено увреждане на клетките.
- С центрофужната кръвна помпа трябва да се борави, като се използват асептични техники.

4.2 Адаптер Affinity CP

- Винаги трябва да имате налични резервен адаптер Affinity CP и резервно оборудване с подходящ протокол за подмяна. Ако има нужда от смяна на адаптера по време на поддържане на кръвообращението, потенциалният рисък за пациента трябва да бъде изчислен преди смяната на адаптера.
- Уверете се, че адаптерът е прикрепен правилно към задвижващия мотор. Проверете дали адаптерът е заключен към задвижващия мотор. Неправилното прикрепяне може да повлияе неблагоприятно върху работата на помпата.
- Уверете се, че помпата е прикрепена правилно към адаптера. Помпата трябва да е захваната под задържащия ръб и задържащата пластина на адаптера. Проверете дали помпата е заключена и дали е допряна до буската на адаптера. Неправилното прикрепяне може да повлияе неблагоприятно върху работата на помпата.
- Центрофужната кръвна помпа Affinity CP и адаптерът Affinity CP не са съвместими за работа в пулсиращ режим.

- Адаптерът не трябва да се използва при скорости, по-високи от 3600 об./мин. Адаптерът не е квалифициран за скорости, по-високи от 3600 об./мин.
- Адаптерът не трябва да се стерилизира. Стерилизирането може да повреди адаптера.
- Адаптерът не подлежи на сервизна поддръжка. Адаптерът не трябва да се разглобява, тъй като работата му може да се повлияе неблагоприятно. Ако са извършвани някакви промени по адаптера, не го използвайте.

5 Предпазни мерки

Внимание: Това устройство трябва да се използва само от отлично обучени клиницисти в процедурите с екстракорпорално кръвообращение.

5.1 Центрофужна кръвна помпа Affinity CP

- Не удрайте или изпускате центрофужната кръвна помпа. Ударът може да повреди устройството, което може да доведе до неправилно функциониране.
- Пътят на течността на центрофужната кръвна помпа е стерилен и непирогенен. Огледайте устройството и опаковката внимателно преди употреба. Не използвайте, ако опаковката или продуктът са били повредени или замърсени, или ако капачките не са на мястото си.
- Центрофужната кръвна помпа е предназначена за еднократна употреба само при един пациент. Не използвайте, не обработвайте и не стерилизирайте продукта повторно. Повторните употреба, обработка или стерилизация могат да компрометират структурната цялост на устройството и/или да създадат рисък от замърсяване на устройството, което да доведе до нараняване на пациента, заболяване или смърт.
- Следвайте протокола на болничното заведение за поддържане на адекватна хепаринизация за период, подходящ при кардиопулмонален байпас (до 6 часа). Образуването на тромби във веригата може да повиши риска от повреда на оборудването на перфузияната система.
- Прикрепете тръбите по начин, който не позволява гънки или стеснения, които могат да променят потока.
- Не използвайте прекомерна сила при монтирането на тръбите към помпата, тъй като това може да доведе до повреда на помпата.
- Внимавайте да не повредите конекторите при репозиционирането им или при прикрепването на тръбите.
- Не поставяйте центрофужната кръвна помпа близо до механизми, които се влияят неблагоприятно от магнитните полета.
- Следвайте стриктен протокол за антикоагулация и рутинно следете антикоагулацията по време на всички процедури. Трябва да се поддържа адекватна хепаринизация според протокола за кардиопулмонален байпас на медицинското заведение.
- Вижте етикетите на опаковката или инструкциите за употреба относно изискванията за температурата на съхранение.
- Потребителят носи отговорност за изхвърляне на устройствата в съответствие с местните разпоредби и болнични процедури.

5.2 Адаптер Affinity CP

- Използвайте адаптера Affinity CP според инструкциите за употреба, предоставени с него.
- Използвайте адаптера Affinity CP на Medtronic само с центрофужните кръвни помпи Affinity CP на Medtronic.
- Използвайте системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin и центрофужните системи Sarns и Terumo според инструкциите за употреба, придружаващи всяко устройство.
- Преди употреба проверете адаптера за физическа повреда. Адаптерът не трябва да се използва, ако изглежда повреден. Върнете повредения продукт на представител на Medtronic.
- Адаптерът съдържа магнити. Пазете адаптера далеч от метали, магнитни ленти и магнити.
- Адаптерът не трябва да се удри или изпуска. Адаптерът може да се повреди от удар.
- Адаптерът или помпата не трябва да се поставят или изваждат, преди задвижващия мотор да е спрял напълно.
- Когато поставяте адаптера върху задвижващия мотор, се уверете, че долната страна на адаптера е в близост до буксата на задвижващия мотор и че задържащата пластина на буксата е в заключено положение.
- По време на употреба адаптерът или компонентите на веригата не трябва да се натискат или удрят, за да се намали рисък от откачване на адаптера и помпата от задвижващия мотор или от връзки с тръбите. Ако възникне откачване, вижте Глава 9.
- Да не се съхранява при крайни температури и влажност. Избягвайте съхраняването на адаптера при пряка слънчева светлина.

- За пълна информация относно монтирането вижте инструкциите за употреба, предоставени със системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin или с центрофужните системи Sarns и Terumo.
- Подгответе помпата преди пускане на кръвообращението. Задействайте помпата, своена към задвижващия мотор с адаптера, с максимална скорост, за да проверите за вибрация, необичайни шумове, отсъствие на поток и други аномалии. Ако забележите някаква аномалия, вижте Глава 9.
- При използването на центрофужната кръвна помпа Affinity CP и адаптер Affinity CP със съвместима система, която отразява входно напрежение, използвайте измерена стойност за входното напрежение вместо изчислена стойност. Изчислената стойност се основава на характеристични криви, които не са представителни за центрофужната кръвна помпа Affinity CP, и може да доведе до неправилна интерпретация.
- Не използвайте алкохолни разтвори, други органични разтворители или концентрирани киселини или основи върху адаптера. Адаптерът може да се повреди от тези разтвори.
- Не използвайте адаптера след датата „Използвайте до“, указана на етикета на устройството.
- Вижте етикетите на опаковката или инструкциите за употреба относно изискванията за температурата на съхранение.
- Потребителят носи отговорност за изхвърляне на устройствата в съответствие с местните разпоредби и болнични процедури.

6 Нежелани реакции

Следните известни странични ефекти се свързват с употребата на центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva (CBAP40):

- кръвозагуба
- коагулопатия
- смърт
- емболия
- прекомерна активация на кръвни компоненти или тромбогенност
- смърт от краяна кръвозагуба
- хемолиза
- хемолитична анемия
- инфекция
- исхемия
- неврологично разстройство
- органна дисфункция

7 Допълнителна информация за продуктите с биоактивна повърхност Cortiva

Основните контактни повърхности на продукта с кръвта са покрити с биоактивна повърхност Cortiva. Тази повърхност с покритие повишава съвместимостта с кръвта и осигурява контактна повърхност с кръвта, която е тромбоустойчива. Биоактивната повърхност Cortiva съдържа непропускливи хепарин, получен от свинска чревна мукоза¹.

Внимание: Продукти, покрити с биоактивна повърхност Cortiva, са предназначени само за еднократна употреба. Повторната стерилизация може да повлияе неблагоприятно на биоактивната повърхност Cortiva.

Внимание: Следвайте стриктен протокол за антикоагулация и рутинно следете антикоагулацията по време на всички процедури.

Предупреждение: Не съхранявайте продукт, покрит с биоактивна повърхност Cortiva, при температура над 40°C (104°F).

8 Инструкции за употреба

Ако използвате центрофужната кръвна помпа Affinity CP без адаптера Affinity CP, вижте Раздел 8.1, Раздел 8.2, Раздел 8.7 и Раздел 8.8 от настоящите инструкции за употреба.

Ако използвате центрофужната кръвна помпа Affinity CP с адаптера Affinity CP, вижте Раздел 8.3, Раздел 8.4, Раздел 8.5, Раздел 8.6, Раздел 8.7 и Раздел 8.8 от настоящите инструкции за употреба.

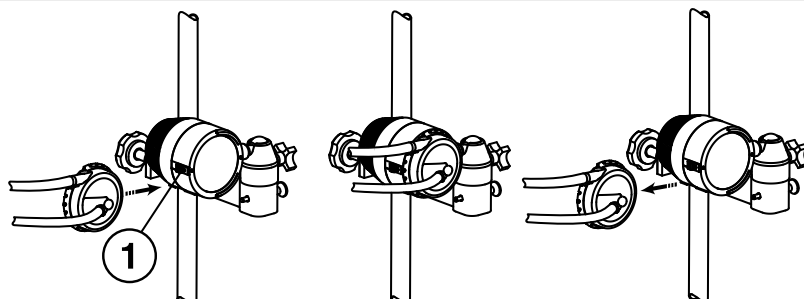
¹ Непропускливостта се определя като хепарин на ниво ≤0,1 IU/mL, измерено чрез клинично релевантни условия на екстракция.

8.1 Монтиране на центрофужната кръвна помпа Affinity CP към външния задвижващ мотор модел 560A на Medtronic

Свържете външния задвижващ мотор модел 560A към подходящия контролер на Medtronic. За пълна информация относно монтирането се обърнете към подходящото ръководство на оператора за контролер на Medtronic.

1. Пълзнете центрофужната кръвна помпа Affinity CP във външния задвижващ мотор модел 560A (Фигура 2), докато отключваната с палец ключалка се задейства.

Фигура 2. Монтиране и премахване на центрофужната кръвна помпа Affinity CP



- 1 Отключвана с палец ключалка със заключващ щифт на външния задвижващ мотор модел 560A

Забележка: Когато е възможно, инсталирайте помпата в най-ниската точка от веригата, директно под резервоара.

2. Подгответе центрофужната кръвна помпа в съответствие с процедурите, описани в Раздел 8.7 от настоящите инструкции за употреба.

Внимание: Работата с центрофужната кръвна помпа, без да е подгответа, може да доведе до повреда на центрофужната кръвна помпа.

3. Завъртете копчето за обороти до изключено положение. Когато копчето се завърти до нула, потребителят ще усети лек натиск и ще чуе щракване. Черният бутон на копчето служи като показалец за настройките на оборотите в минута.

Предупреждение: Използването на центрофужната кръвна помпа Affinity CP извън посочените препоръки може да доведе до отказ на центрофужната кръвна помпа, намален помпен капацитет, теч, прекомерна кръвна травма или разрушение и корозия на материалите, влизащи в контакт с кръвта, които могат да преминат в кръвта на пациента.

Внимание: Монтиране на центрофужната кръвна помпа с въртящ се задвижващ мотор може да повреди помпата.

4. Продължете с екстракорпоралното кръвообращение. Вижте инструкциите за употреба, предоставени с всяко устройство.

8.2 Премахване на центрофужната кръвна помпа Affinity CP от външния задвижващ мотор модел 560A на Medtronic

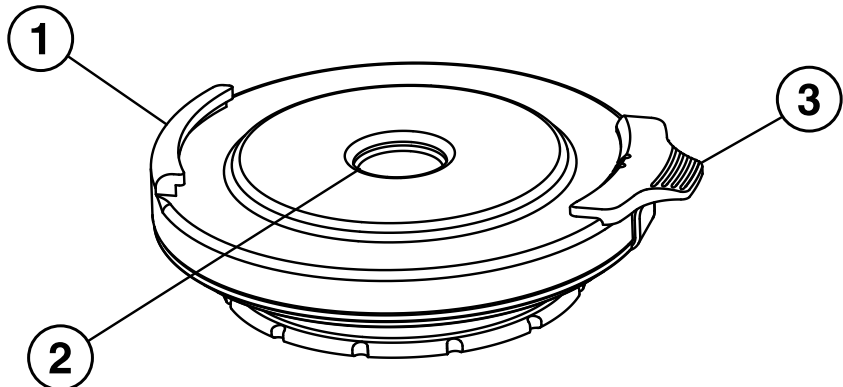
След всяка употреба свалете и изхвърлете помпата. Изхвърлете помпата съгласно местните и болнични протоколи.

1. Натиснете отключваната с палец ключалка на задвижващия мотор, за да освободите центрофужната кръвна помпа (Фигура 2).
2. Изтеглете центрофужната кръвна помпа от буксата на задвижващия мотор (Фигура 2).

8.3 Вкаране на адаптера Affinity CP

Адаптерът Affinity CP (Фигура 3) на Medtronic е предназначен за работа на центрофужните кръвни помпи Affinity CP на Medtronic (модел СВАР40) със системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin или с центрофужните системи Sarns и Terumo.

Фигура 3. Адаптер Affinity CP



1 Задържащ ръб

2 Букса на адаптера

3 Задържаща пластина

Адаптерът използва магнитно свързване, за да предаде въртящия момент на задвижващия мотор към центрофужната кръвна помпа за еднократна употреба.

Адаптерът се доставя нестерилен.

За използването на адаптера не е нужна промяна на системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin или на центрофужните системи Sarns и Terumo.

Адаптерът е създаден за многократна употреба с различни пациенти. Адаптерът може да се използва многократно до датата „Използвай до“, посочена върху етикета на устройството.

Адаптерът може да не се предлага във вашата държава. Свържете се с представителя на Medtronic, за да проверите дали адаптерът се предлага.

8.4 Поставяне на адаптера Affinity CP върху системите за центрофужни помпи Stöckert™ и Sorin™

Внимание: За пълна информация относно монтирането вижте инструкциите за употреба, предоставени със системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin.

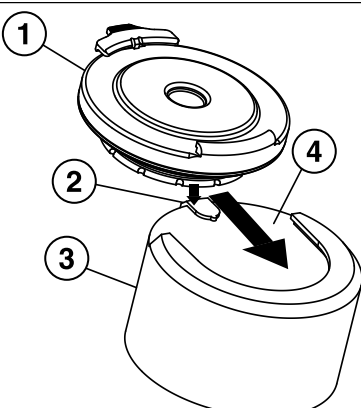
Забележка: Преди поставяне на адаптера върху задвижващия мотор проверете адаптера за видимо биозамърсяване, като например кръв или чужди материали. Ако е необходимо, почистете буксата на адаптера или на задвижващия мотор в съответствие с инструкциите в Глава 10.

Забележка: Тези инструкции важат и когато адаптерът се използва заедно със съвместима ръчна манивела от системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin.

Вкарайте адаптера Affinity CP в задвижващия мотор на системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin, като изпълните следните стъпки:

1. Поставете долната страна на адаптера в буксата на задвижващия мотор. Дръжте задържащия ключ на задвижващия мотор натиснат надолу по време на този процес.
2. Вкарайте адаптера изцяло в буксата на задвижващия мотор (Фигура 4).

Фигура 4. Вкаране на адаптера Affinity CP в задвижващия мотор на системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin



1 Адаптер Affinity CP

2 Задържащ ключ

3 Задвижващ мотор

4 Букса на задвижващия мотор

3. За да завъртите адаптера до желаната позиция, натиснете задържащия ключ, завъртете адаптера, след което се уверете, че задържащият ключ се заключва във вдълбнатината от долната страна на адаптера.

Предупреждение: Уверете се, че адаптерът е прикрепен правилно към задвижващия мотор. Проверете дали адаптерът е заключен към задвижващия мотор. Неправилното прикрепяне може да повлияе неблагоприятно върху работата на адаптера.

Внимание: Когато поставяте адаптера върху задвижващия мотор, се уверете, че долната страна на адаптера е в близост до буксата на задвижващия мотор и че задържащият ключ е в заключено положение.

8.5 Поставяне на адаптера Affinity CP върху центрофужните системи Sarns™ и Terumo™

Внимание: За пълна информация относно монтирането вижте инструкциите за употреба, предоставени с центрофужните системи Sarns и Terumo.

Внимание: По време на употреба адаптерът или компонентите на веригата не трябва да се натискат или удрят, за да се намали риску от откачване на адаптера и помпата от задвижващия мотор или от връзки с тръбите. Ако възникне откачване, вижте Глава 9.

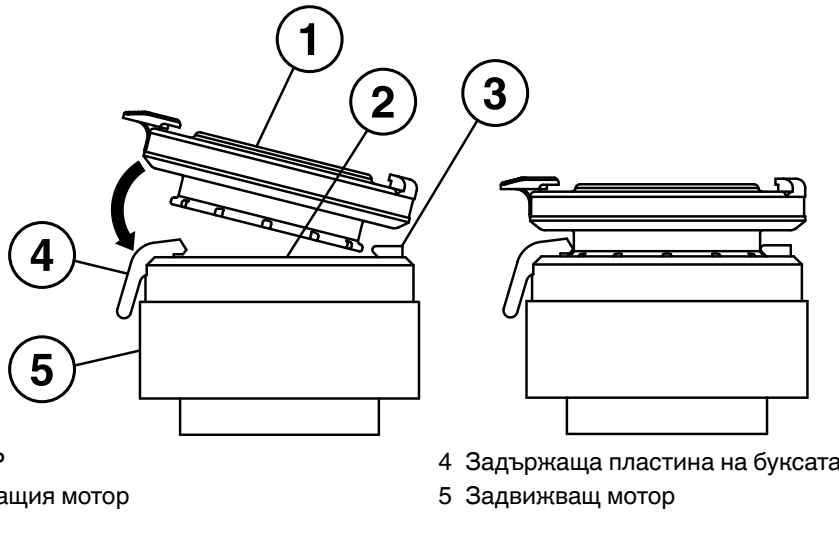
Забележка: Преди поставяне на адаптера върху задвижващия мотор проверете адаптера за видимо биозамърсяване, като например кръв или чужди материали. Ако е необходимо, почистете буксата на адаптера или на задвижващия мотор в съответствие с инструкциите в Глава 10.

Забележка: Тези инструкции важат и когато адаптерът се използва заедно със съвместима ръчна манивела от центрофужните системи Sarns и Terumo.

Вкарайте адаптера Affinity CP в задвижващия мотор на центрофужните системи Sarns и Terumo, като изпълните следните стъпки:

1. Отворете задържащата пластина на буксата на задвижващия мотор, след което отстранете защитното покритие от буксата на задвижващия мотор.
2. Поставете долната страна на адаптера над буксата на задвижващия мотор. Пълзнете адаптера под скобата на буксата (Фигура 5).

Фигура 5. Вкаране на адаптера Affinity CP в задвижващия мотор на центрофужните системи Sarns и Terumo



1 Адаптер Affinity CP

2 Букса на задвижващия мотор

3 Скоба на буксата

4 Задържаща пластина на буксата

5 Задвижващ мотор

3. Отворете задържащата пластина на буксата, след което натиснете адаптера на мястото му. Освободете задържащата пластина, за да застопорите адаптера.

Предупреждение: Уверете се, че адаптерът е прикрепен правилно към задвижващия мотор. Проверете дали адаптерът е заключен към задвижващия мотор. Неправилното прикрепяне може да повлияе неблагоприятно върху работата на адаптера.

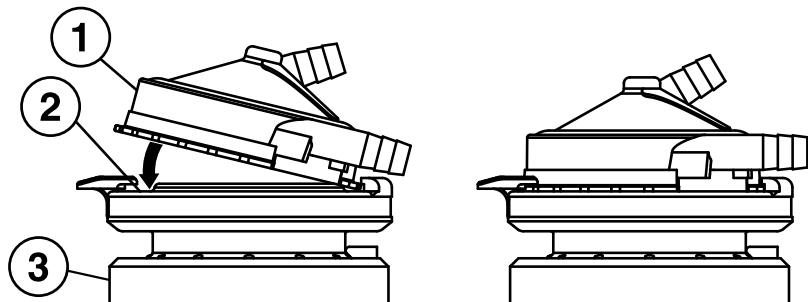
Внимание: Когато поставяте адаптера върху задвижващия мотор, се уверете, че долната страна на адаптера е в близост до буксата на задвижващия мотор и че задържащата пластина на буксата е в заключено положение.

8.6 Поставяне на центрофужната кръвна помпа Affinity CP върху адаптера Affinity CP

Вкарайте центрофужната кръвна помпа Affinity CP в адаптера Affinity CP, като изпълните следните стъпки:

1. Поставете долната страна на помпата над буксата на адаптера. Пълзнете помпата под задържащия ръб.
2. Отворете задържащата пластина, след което натиснете помпата на мястото ѝ (Фигура 6). Освободете задържащата пластина, след което наместете помпата, докато задържащата пластина се заключи.

Фигура 6. Поставяне на центрофужната кръвна помпа Affinity CP върху адаптера Affinity CP



1 Центрофужна кръвна помпа Affinity CP

2 Адаптер Affinity CP

3 Задвижващ мотор

Предупреждение: Уверете се, че помпата е прикрепена правилно към адаптера. Помпата трябва да е захваната под задържащия ръб и задържащата пластина на адаптера. Проверете дали помпата е заключена и дали е допряна до буксата на адаптера. Неправилното прикрепяне може да повлияе неблагоприятно върху работата на помпата.

3. За да завъртите помпата до желаната позиция, натиснете задържащата пластина, завъртете помпата, след което освободете задържащата пластина. Наместете помпата, докато задържащата пластина се заключи на мястото си.

Внимание: Подгответе помпата преди началото на кръвообращението според указанията в инструкциите за употреба на помпата. Задействайте помпата, сдвоена към задвижващия мотор с адаптера, с максимална скорост, за да проверите за вибрация, необичайни шумове, отсъствие на поток и други аномалии. Ако забележите някаква аномалия, вижте Глава 9.

4. Продължете с екстракорпоралното кръвообращение. Вижте инструкциите за употреба, предоставени с всяко устройство.

Предупреждение: Винаги трябва да имате налични резервен адаптер Affinity CP и резервно оборудване с подходящия протокол за подмяна. Ако има нужда от смяна на адаптера по време на поддържане на кръвообращението, потенциалният риск за пациента трябва да бъде изчислен преди смяната на адаптера.

Предупреждение: Центрофужната кръвна помпа Affinity CP и адаптерът Affinity CP не са съвместими за работа в пулсиращ режим.

Предупреждение: Адаптерът не трябва да се използва при скорости, по-високи от 3600 об./мин. Адаптерът не е квалифициран за скорости, по-високи от 3600 об./мин.

8.7 Подготовка на веригата на центрофужната кръвна помпа Affinity CP

1. Като използвате приети асептични техники за поддържане на стерилен път на течността, прикрепете подходящите тръби към входния и изходния порт на центрофужната кръвна помпа.
2. Ако е възможно, промийте веригата и помпата с въглероден диоксид (CO_2).
3. Като използвате силата на тежестта, напълнете центрофужната кръвна помпа с подгответелен разтвор до точка след изходния порт и клампирайте. Премахнете въздуха от изходните тръби.

Предупреждение: Уверете се, че центрофужната кръвна помпа и веригата не съдържат мехурчета и че са подгответи правилно преди инициализацията на байпаса, за да се намали до минимум рисъкът от навлизане на въздух в пациента. Препоръчва се използването на артериален филтер.

Предупреждение: Навлизането на голямо количество въздух в центрофужната кръвна помпа води до разстройване на помпата и спиране на кръвотока. Спрете помпата и отстранете въздуха преди да възстановите кръвообращението.

Внимание: Не удрайте центрофужната кръвна помпа с инструменти. Ударът може да повреди устройството, което може да доведе до неправилно функциониране.

4. След като изходящата тръба е клампирана, включете захранването на контролера на Medtronic.
5. Свържете сондата на потока към тръбите на веригата в съответствие с ръководството за оператора за подходящата съвместима система. Ако използвате контролер на Medtronic, нулирайте сондата на потока в съответствие с подходящото ръководство за оператора на контролера на Medtronic.
6. Докато изходната тръба все още е клампирана, завъртете копчето за rpm (об./мин) на контролера на Medtronic до желаното ниво, за да подгответе веригата адекватно и да я обезвъздушите. Наблюдавайте помпата за пропускане на течност или за други аномалии.

Предупреждение: Не оставяйте центрофужната кръвна помпа да работи повече от 30 секунди без поток. Температурата в помпата може да се повиши и това може да доведе до увеличено увреждане на клетките.

7. Завъртете копчето за rpm (обороти) до нула и проверете отново целостта на центрофужната кръвна помпа.

Предупреждение: Ако откриете теч, отстранете центрофужната кръвна помпа и я сменете с нова, стерилна помпа. Ако откриете други аномалии, вижте Глава 9. Повторете Стъпка 1 до Стъпка 7 за подготовка.

8. Ако не забелязвате аномалии, продължете с подготовката на веригата.
9. Проверете всички съединения, целостта и потока на веригата преди употреба.

Предупреждение: Не работете с центрофужната кръвна помпа при клампириани входни тръби, тъй като ще се генерира отрицателно налягане в помпата и в кръвта могат да се образуват въздушни мехурчета.

8.8 Списък за проверка на центрофужната кръвна помпа Affinity CP

Следвайте определения протокол от вашия клиничен екип. Информацията от този списък за проверка на кръвната помпа за байпас може да се използва съответно за ревизиране, обновяване или разширяване на съществуващите списъци за проверка.

1. Сглобяване на оборудването

- Монтирайте външния задвижващ мотор модел 560A или задвижващ елемент от съвместима система.
- Проверете дали всички електрически съединители са надеждни.
- Тествайте захранването на управляващия модул и дисплей.
- Проверете датата и целостта на опаковката(ите) на стерилната кръвна помпа (и на сменяемата сонда, ако е приложимо).
- Ако използвате адаптера, проверете датата „Използвай до“, указана на етикета на устройството.
- Проверете дали трансдюсерът/сензорът/сменяемата сонда са с правилните размери.
- Сглобете перфузионната верига като спазвате стерилност.

- Оставете достатъчна дължина на тръбите за задвижващ елемент или манивела в режим на готовност.
- Свържете трансдюсера/сензора/сменяемата сонда към веригата на правилните място и посока на движение.

2. Подготовка на помпата и веригата

- Проверете веригата, за да се уверите, че няма прегъвания или запушвания.
- Ако е указано, промийте помпата и веригата с CO₂; изключете CO₂.
- Подгответе, като използвате силата на тежестта, и обезвъздушете помпата и перфузионната верига.
- Проверете помпата да протичане, неравномерно движение и шум.
- Проверете веригата за видим въздух.
- Проверете дали всички съединения на тръбите са надеждни.
- Клампирайте напълно изходящата тръба на помпата.
- Клампирайте напълно възвратната венозна тръба.

3. Работни параметри

Извършете следното според съответното ръководство за оператора на съвместимата система:

- Калибрирайте трансдюсерите/сензорите според инструкциите на производителя.
- Настройте и проверете алармите за нисък/висок поток и други възможни системи за сигурност.

4. Резервно оборудване при спешност

Уверете се, че следното оборудване е налично:

- Резервно захранване
- Подходяща ръчна манивела и задвижващ модул от съвместима система
- Резервна центрофужна кръвна помпа Affinity CP и сменяема сонда
- Ако използвате адаптера, трябва да имате наличен резервен адаптер Affinity CP
- Подходящ контролер от съвместима система

5. Перфузия

- Достигнете минимален поток на помпата, преди да свалите клампите от линиите.
- Следете управляващия модул за съобщения и аларми.
- Следете перфузионната верига за видим въздух и прегъвания в линиите.
- Поддържайте минимален поток на помпата преди да клампирате линиите.

6. Почистване

- Изключете захранването.
- Правилно изхвърлете сменяемите компоненти.
- Почистете мотора и трансдюсера/сензора за поток.
- Ако използвате адаптера, го почистете според инструкциите в раздела „Съхранение и почистване“.

7. Проверка на оборудването

- Прегледайте и проверете дали оборудването работи.
- Следвайте посочената схема за профилактична поддръжка.
- Уверете се, че батериите са заредени до пълния си капацитет.

9 Ръководство за отстраняване на неизправности

Този раздел разглежда 3 ситуации, които може да възникнат при използване на центрофужна кръвна помпа. Следвайте клиничния протокол, определен от болничното заведение, и вземете предвид предложениета за отстраняване на неизправности, описани по-долу.

9.1 Грешка на помпата

Необикновен или пронизителен звук показва, че възниква грешка на помпата. Незабавно сменете центрофужната кръвна помпа Affinity CP.

9.2 Липса на поток

Ако помпата не се върти или няма поток, обмислете следното:

- Проверете дали помпата и задвижващият мотор са свързани правилно.

Ако използвате адаптера, обмислете следното:

- Проверете дали помпата е свързана правилно към адаптера. Уверете се, че помпата е захваната здраво под задържащия ръб и задържащата пластина на адаптера.
- Проверете дали адаптерът е свързан правилно към задвижващия мотор.
- Намалете скоростта на помпата до нула, след което рестартирайте задвижващия мотор.
- Следвайте протокола на болничното заведение за възстановяване на потока.

9.3 Необичаен шум

Ако помпата вибрира или издава стържещи звуци, обмислете следното:

- Помислете за замяна на помпата, ако вибрирането или стържещите звуци продължават.

Ако използвате адаптера, обмислете следното:

- Проверете дали помпата е свързана правилно към адаптера. Уверете се, че помпата е захваната здраво под задържащия ръб и задържащата пластина на адаптера.
- Проверете дали адаптерът е свързан правилно към задвижващия мотор.
- Намалете скоростта на помпата до нула, след което рестартирайте задвижващия мотор.
- Следвайте протокола на болничното заведение за възстановяване на потока.
- Помислете за замяна на помпата или адаптера, ако вибрирането или стържещите звуци продължават.

10 Съхранение и почистване на адаптера Affinity CP

Предупреждение: Адаптерът не трябва да се стерилизира. Стерилизирането може да повреди адаптера.

Внимание: Да не се съхранява при крайни температури и влажност. Избягвайте съхраняването на адаптера при пряка слънчева светлина.

Внимание: Не използвайте алкохолни разтвори, други органични разтворители или концентрирани киселини или основи върху адаптера. Адаптерът може да се повреди от тези разтвори.

Следвайте протокола на болничното заведение за почистване или дезинфекция на адаптера и вземете предвид следното:

- Използвайте само одобрени от болничното заведение дезинфектанти за почистване на адаптера. Следните разтвори може да се използват за почистване или дезинфекция на адаптера: вода, Betadine™, водороден пероксид и слаб детергент. След почистването забършете адаптера с гъба или мек парцал и вода.
- Незабавно отстранете всяко замърсяване от адаптера с помощта на гъба или мек парцал и вода.
- Ако замърсяването не може да се отстрани с гъба или мек парцал и вода, адаптерът може да се потопи във вода за до 10 минути. Адаптерът не трябва да се потапя в никакви други течности.

11 Обслужване

Предупреждение: Адаптерът не подлежи на сервизна поддръжка. Адаптерът не трябва да се разглобява, тъй като работата му може да се повлияе неблагоприятно. Ако са извършвани някакви промени по адаптера, не го използвайте.

12 Спецификации за центрофужната кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva

Номер на част:	CBAP40
Обем на подгответелния разтвор:	40 mL (приблизително)
Вътрешен размер на входа/изхода:	9,5 mm (3/8 in)
Максимално работно налягане:	760 mmHg (101 kPa)
Максимална скорост на потока:	10 L/min
Максимално изходно налягане:	700 mmHg (93,3 kPa)
Максимална скорост на изпомпване:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 об./мин (с външен мотор 560A на Medtronic) • 3600 об./мин (с адаптер Affinity CP на системите за центрофужни помпи Stöckert и Sorin или на центрофужните системи Sarns и Terumo)
Съвместими системи:	Системи за контролера за скоростта на Medtronic (с външен мотор модел 560A, манивела за аварийно захранване модел HC150A)

Съхранявайте продукта при стайна температура.

12.1 Среда за транспорт

Температура:	-30°C до 40°C (-22°F до 105°F)
Влажност:	от 20% до 85% без кондензация

13 Спецификации за адаптера Affinity CP

Номер на част:	AP40AST
Съвместима помпа:	Центрофужна кръвна помпа Affinity CP с биоактивна повърхност Cortiva (CBAP40)
Съвместими системи:	<ul style="list-style-type: none">Системи за центрофужни помпи Stöckert и Sorin (с модели на задвижващия елемент 60-01-04 и 60-01-00 и модели на аварийния задвижващ елемент 60-01-35 и 60-01-50)Центрофужни системи Sarns и Terumo (модел на задвижващия елемент 164267 и модел на ръчния задвижващ елемент 164268)
Максимална скорост на адаптера:	3600 об./мин.
IP категория:	IP47

13.1 Общи размери

Тегло:	315 g (0,69 lb)
Височина:	28 mm (1,1 in)
Диаметър:	94 mm (3,7 in)

13.2 Среда за съхранение и транспорт

Температура:	-30°C до 70°C (-22°F до 158°F)
Влажност:	от 15% до 93% без кондензация
Атмосферно налягане:	70 kPa до 106,3 kPa

13.3 Работна среда

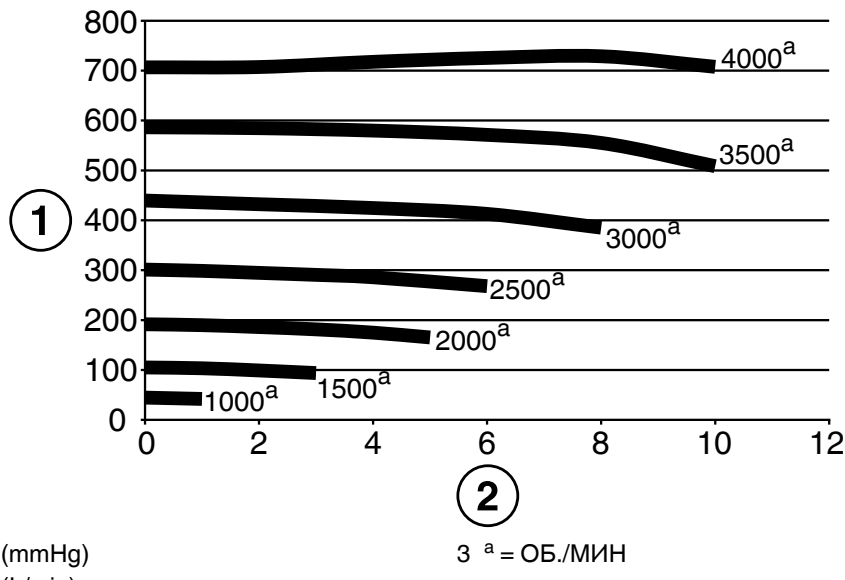
Температура:	10°C до 40°C (50°F до 104°F)
Влажност:	от 20% до 75% без кондензация
Атмосферно налягане:	70 kPa до 106,3 kPa

14 Скорост на потока на центрофужната кръвна помпа Affinity CP

Забележка: Действителният поток, който може да се получи, зависи от следнатоварването на помпата, което се получава от компонентите на екстракорпоралната верига и артериалното съпротивление на пациента.

Забележка: Спадът в налягането представлява разликата между изхода и входа на помпата.

Фигура 7. Хидравлични характеристики на центрофужната кръвна помпа Affinity CP



15 Ограничена гаранция

Следната ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ важи само за клиенти от САЩ:

- A. Тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ е достъпна единствено за оригиналния купувач на центрофужна кръвна помпа Affinity CP с бионактивна повърхност Cortiva, модел СВАР40 (наричана по-долу „Продукт“).
 - (1) В случай че Продуктът престане да функционира в границите на нормата в резултат на дефект в материалите или изработката в рамките на една (1) година от доставката на Продукта до купувача, Medtronic по свой избор ще: (а) ремонтира или подмени всяка дефектирана част или части на Продукта; (б) отпусне кредит на купувача, равен на Покупната цена (като е определена в Подсекция А(2) по-долу), спрямо покупната цена на подменения Продукт; или (в) осигури функционално равностойна безплатна подмяна за Продукта.
 - (2) По смисъла, в който е използвана тук, Покупна цена е по-ниската от (i) нетната фактурирана стойност на оригиналния Продукт, (ii) цената на работещо в момента сравнимо оборудване или (iii) цената на заменящото оборудване.
- B. За да се удовлетворят изискванията за ремонта, подмяната или отпускането на кредит, посочени в Секция А по-горе, трябва да са изпълнени следните условия:
 - (1) Продуктът трябва да се върне на Medtronic до шестдесет (60) дни след откриване на дефекта;
 - (2) Продуктът трябва да не е бил използван по начин, различен от строгото следване на инструкциите за употреба, трябва да не е бил използван на повече от един пациент и трябва да не е бил променян или ремонтиран по какъвто и да е начин, който по преценка на Medtronic повлиява на стабилността и надеждността на Продукта. Продуктът не трябва да е бил подлаган на неправилна употреба, злоупотреба или инцидент;
 - (3) Срокът на годност на продукта не трябва да е истекъл.
- C. Тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ е ограничена до изразените в нея условия. По-конкретно:
 - (1) Освен както е изрично определено в тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ, MEDTRONIC НЕ НОСИ ОТГОВОРНОСТ ЗА НИКАКВИ ПРЕКИ, СЛУЧАЙНИ ИЛИ ПОСЛЕДВАЩИ ВРЕДИ НА БАЗАТА НА КАКЪВТО И ДА Е ДЕФЕКТ, ОТКАЗ ИЛИ ПОВРЕДА НА ПРОДУКТА, НЕЗАВИСИМО ДАЛИ ИСКЪТ Е ВЪЗ ОСНОВА НА ГАРАНЦИЯ, ДОГОВОР, ПРАВОНАРУШЕНИЕ, ИЛИ ДРУГО.
 - (2) Тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ се отнася само за купувача на Оборудването. ЩО СЕ ОТНАСЯ ДО ВСИЧКИ ОСТАНАЛИ, MEDTRONIC НЕ ПРЕДОСТАВЯ НИКАВА ДРУГА ГАРАНЦИЯ, ИЗРИЧНА ИЛИ ПОДРАЗБИРАЩА СЕ, ВКЛЮЧИТЕЛНО, НО БЕЗ ДА СЕ ОГРАНИЧАВА ДО, ПОДРАЗБИРАЩИ СЕ ГАРАНЦИИ ЗА ПРОДАВАЕМОСТ ИЛИ ГОДНОСТ ЗА ОПРЕДЕЛЕНА ЦЕЛ, ИМАЩИ ЗА ПРАВНО ОСНОВАНИЕ ПРАВИЛНИК, ОБЩО ПРАВО, КЛИЕНТЕЛА ИЛИ ДРУГО. НИКАВА ИЗРИЧНА ИЛИ ПОДРАЗБИРАЩА СЕ ГАРАНЦИЯ ЗА КУПУВАЧА НЕ ИЗЛИЗА ОТ РАМКИТЕ НА ПЕРИОДА, ПОСОЧЕН В А(1) ПО-ГОРЕ. ТАЗИ ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ ЩЕ БЪДЕ ЕДИНСТВЕНОТО УДОВЛЕТВОРЯВАНЕ ЗА ВСЕКИ ЧОВЕК.

- D. Изключениета и ограниченията, наложени по-горе, не са предназначени, а и не трябва да се тълкуват като такива, които противоречат на задължителните разпоредби на съответния закон. Ако някоя част или условие от тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ се приемат от някой съд с компетентна юрисдикция за незаконни, неизпълними или в противоречие с приложимия закон, валидността на останалите части от ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ няма да бъде повлияна и всички права и задължения ще бъдат изтълкувани и изпълнени така, сякаш тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ не е съдържала частта или условието, счетени за невалидни.
- E. Никое лице няма право да обвързва Medtronic с каквото и да е представяне, условие или гаранция, освен тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ.

16 Ограничена гаранция²

Следната Ограничена гаранция важи за клиенти извън САЩ:

- A. Тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ е достъпна единствено за оригиналния купувач на центрофужна кръвна помпа Affinity CP на Medtronic с биоактивна повърхност Cortiva, модел СВАР40 (наричана по-долу „Продукт“). В случай че Продуктът престане да функционира съгласно спецификацията, представена в инструкциите за употреба, Medtronic ще издаде кредит, равен на покупната цена на оригиналния Продукт (но не превишаващ стойността на продукта за замяна), срещу покупката на какъвто и да било продукт за замяна от Medtronic, използван за този пациент. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯТА, КОИТО СЕ СЪДЪРЖАТ В ЕТИКЕТИТЕ НА ПРОДУКТА, СЕ СЧИТАТ ЗА НЕРАЗДЕЛНА ЧАСТ ОТ ТАЗИ ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ. СВЪРЖЕТЕ СЕ С ВАШИЯ МЕСТЕН ПРЕДСТАВИТЕЛ НА MEDTRONIC, ЗА ДА ПОЛУЧИТЕ ИНФОРМАЦИЯ ОТНОСНО ТОВА КАК ДА ПРЕДЯВИТЕ ПРЕТЕНЦИИ СПОРЕД ТАЗИ ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ.
- B. За да се признае ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ, трябва да са изпълнени следните условия:
 - (1) Продуктът трябва да се използва преди датата „Използвайте до“.
 - (2) Продуктът трябва да се върне на Medtronic в рамките на 60 дни от началото на ползването и ще бъде собственост на Medtronic.
 - (3) Продуктът трябва да не е бил използван за друг пациент, трябва да не е бил подлаган на неправилна употреба, промяна, злоупотреба или инцидент и Продуктът трябва да не е бил променян или ремонтиран по какъвто и да е начин, който по преценка на Medtronic повлиява на неговата стабилност и надеждност.
- C. Тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ е ограничена до изразените в нея условия. По-конкретно:
 - (1) В никакъв случай няма да се отпусне кредит за подмяна, ако има доказателства за неправилна работа, неправилно инсталиране или промяна на материала на подменения Продукт.
 - (2) Medtronic не носи отговорност за никакви случайни или последващи вреди, произтичащи от каквото и да било ползване, дефект или повреда на Продукта, независимо от това дали искът се основава на гаранция, договор, правонарушение, или друго.
- D. Изключениета и ограниченията, наложени по-горе, не са предназначени и не трябва да се тълкуват като такива, които противоречат на задължителните разпоредби на приложим закон. Ако някоя част или условие от тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ се приемат от някой съд с компетентна юрисдикция за незаконни, неизпълними или в противоречие с приложимия закон, валидността на останалата част от ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ няма да бъде повлияна и всички права и задължения ще бъдат изтълкувани и изпълнени така, сякаш тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ не е съдържала частта или условието, счетени за невалидни.

² Тази ОГРАНИЧЕНА ГАРАНЦИЯ се предоставя от Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Приложима е единствено извън границите на САЩ.

1 Popis

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva (CBAP40) je určena k použití při zákrocích s využitím mimotělního oběhu. Je určena k čerpání krve odstředivou silou generovanou hladkým rotujícím kuželem v kombinaci s nízkoprofilovými lopatkami oběžného kola. Energie z pumpy se přenáší ve formě tlaku a rychlosti - proud krve je hnán směrem k výstupnímu portu pumpy. Za účelem omezení tření a generování tepla je odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva vybavena konstrukcí otočného ložiska na dvojitém keramickém čepu.

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva je sterilizována ethylenoxidem.

Výrobky potažené bioaktivním povrchem Cortiva jsou označeny předponou „CB“ v čísle modelu. Další informace o bioaktivním povrchu Cortiva uvádí Kapitola 7.

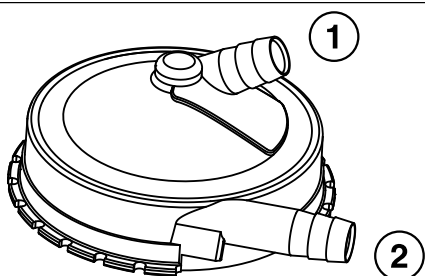
Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva se zapojuje do vzdálené magnetické hnací jednotky zvané externí hnací motor model 560A, která je propojená s regulátorem rychlosti pumpy společnosti Medtronic. Pumpa se rovněž připojuje k nouzové ruční klice HC150A v případě poruchy regulátoru nebo výpadku napájení. Další informace o externím hnacím motoru a nouzové ruční klice najeznete v příslušném návodu k použití regulátoru rychlosti pumpy Medtronic.

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva je také propojitelná s adaptérem Affinity CP, který umožňuje tuto pumpu provozovat se systémy odstředivé pumpy Stöckert™ a Sorin™ nebo s odstředivými systémy Sarns™ a Terumo™.

Adaptér nemusí být ve vaší zemi dostupný. Pro ověření dostupnosti adaptéra kontaktujte zástupce společnosti Medtronic.

Další informace o používání adaptéra Affinity CP nebo ovládání regulátoru rychlosti pumpy Medtronic nebo příslušenství najeznete v návodu k použití nebo návodu k obsluze.

Obrázek 1. Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva



- 1 Vstupní port
- 2 Výstupní port

2 Indikace k použití

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva slouží k čerpání krve přes mimotělní oběh pro mimotělní cirkulační podporu v době provádění kardiopulmonálního bypassu (max. 6 hodin).

Je také indikována k použití u mimotělních podpůrných systémů (po dobu až 6 hodin), které nevyžadují úplný kardiopulmonální bypass (například valvuloplastika, cirkulační podpora během reoperace mitrální chlopňě, operace vena cava či aorty, transplantace jater).

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva je poháněna externím hnacím motorem nebo nouzovou ruční klikou.

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva je určena k použití s regulátory společnosti Medtronic nebo ji lze připojením adaptéra Affinity CP použít se systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin nebo s odstředivými systémy Sarns a Terumo.

3 Kontraindikace

Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva je kontraindikována pro použití jako odsávací zařízení při kardiotomii. Toto zařízení používejte pouze tak, jak je indikováno.

4 Varování

Před použitím si pečlivě přečtěte všechna varování, bezpečnostní opatření a návod k použití. Pokud se uživatel neseznámí se všemi pokyny a nebude podle nich postupovat a dodržovat všechna uvedená varování, můžezpůsobit závažné zranění nebo smrt pacienta.

4.1 Odstředivá krevní pumpa Affinity CP

- Odstředivá krevní pumpa nebyla ověřena testy *in vitro*, *in vivo*, ani v klinických studiích k dlouhodobému použití (délce než 6 hodin) jako most k transplantaci či během regenerace přirozeného srdce.
- Odstředivá krevní pumpa Affinity CP a adaptér Affinity CP nejsou kompatibilní s provozem v pulzačním režimu.
- Odstředivou krevní pumpu nepoužívejte s externím hnacím motorem nebo adaptérem, se kterými není kompatibilní, protože může dojít ke snížení výkonnosti, k rozpojení nebo k poškození zařízení.
- Zajistěte náležité odvzdušnění a naplnění odstředivé krevní pumpy a okruhu před spuštěním mimotělního oběhu, abyste minimalizovali riziko vniknutí vzduchu do těla pacienta. Doporučujeme použít arteriální filtr. Musíte vizuálně ověřit, zda byl všechn vzduch odstraněn z ložiskového celku.
- Nikdy neuzavírejte svorkou ani neomezujte průtok proximálně k pumpě; mohlo by dojít k selhání pumpy. Je-li průtok zablokován na vstupu, pumpa může běžet s vysokými ot/min a popřípadě generovat vysoký podtlak o hodnotě více než 500 mmHg.
- Odstředivou krevní pumpu neprovozujte bez předchozího napuštění, protože by se poškodily vnitřní součásti.
- Vniknutí velkého množství vzduchu do odstředivé krevní pumpy způsobí vypuštění pumpy a zastavení toku krve. Zastavte pumpu a před obnovením cirkulace ji odvzdušněte.
- Nikdy neprovozujte pumpu bez kapaliny.
- Rychlosť otáčení spuštěné odstředivé krevní pumpy nesmí překročit specifikovanou maximální hodnotu (4 000 ot/min). Může to mít za následek nadměrné opotřebení otočných ložisek.
- Nevystavujte odstředivou krevní pumpu kapalným chemickým prostředkům, protože mohou ovlivnit integritu tohoto zařízení. O anestetických roztocích, jako je například isofluran, je známo, že rozkládají polykarbonátové plasty. Odstředivou krevní pumpu chráňte před stykem s těmito roztoky.
- Abyste předešli zpětnému toku krve při otevření výstupní hadičky odstředivé krevní pumpy, nastavte a udržujte minimální rychlosť pumpy, která je schopna překonat odpor hadičky a pacientova těla. Nelze-li udržet dopředný tok, musí se zasvorkovat výstupní hadička pumpy za účelem izolace toku od těla pacienta. V opačném případě by mohlo dojít ke zpětnému toku a k vykrvácení pacienta.
- Pokud je odstředivá krevní pumpa zastavená, arteriální hadičky musí být vždy uzavřeny svorkou distálně k pumpě, aby se zabránilo zpětnému toku.
- Vždy mějte připravenou náhradní odstředivou krevní pumpu Affinity CP a záložní vybavení spolu s příslušným protokolem pro výměnu. Je-li odstředivou krevní pumpu potřeba vyměnit během cirkulační podpory, musí se před výměnou pumpy vyhodnotit možné riziko pro pacienta.
- Doporučujeme provádět časté sledování pacienta a zařízení; pokud je odstředivá krevní pumpa v chodu, nenechávejte ji bez dozoru. Pečlivým sledováním průtoku kontrolujte, zda okruh nejeví známky ucpání.
- Neprovozujte odstředivou krevní pumpu po dobu delší než 30 sekund, pokud není přítomen průtok. Teplota v pumpě může stoupnout, což může mít za následek zvýšené poškození buněk.
- Při manipulaci s odstředivou krevní pumpou se musí používat aseptické postupy.

4.2 Adaptér Affinity CP

- Vždy mějte připravený náhradní adaptér Affinity CP a záložní vybavení spolu s příslušným protokolem pro výměnu. Je-li adaptér potřeba vyměnit během cirkulační podpory, musí se před výměnou adaptéru vyhodnotit možné riziko pro pacienta.
- Ujistěte se, že je adaptér správně připojen k hnacímu motoru. Ověřte, zda je adaptér zajištěn na hnacím motoru. Nesprávné připojení může mít negativní vliv na funkčnost pumpy.
- Ujistěte se, že je pumpy správně připojena k adaptéru. Pumpa musí být zajištěna pod přídřžným osazením a přídřžnou západkou adaptéru. Zkontrolujte, zda je pumpy bezpečně zajištěna a že je v těsném kontaktu s paticí adaptéru. Nesprávné připojení může mít negativní vliv na funkčnost pumpy.
- Odstředivá krevní pumpa Affinity CP a adaptér Affinity CP nejsou kompatibilní s provozem v pulzačním režimu.
- Adaptér nepoužívejte při rychlostech vyšších než 3 600 ot/min. Adaptér není uzpůsoben pro rychlosti přesahující 3 600 ot/min.
- Adaptér nesterilizujte. Sterilizace může adaptér poškodit.
- Adaptér nelze opravovat. Adaptér nerozebírejte, protože by to mohlo negativně ovlivnit jeho funkčnost. Pokud byl adaptér pozměněn, nepoužívejte jej.

5 Bezpečnostní opatření

Upozornění: Toto zařízení smí používat pouze lékař důkladně vyškolení k provádění zákroků s využitím mimotělního oběhu.

5.1 Odstředivá krevní pumpa Affinity CP

- Odstředivou krevní pumpu chráňte před silnými nárazy a před upadnutím. Náraz může zařízení poškodit, což může vést k nesprávné činnosti zařízení.
- Dráha kapaliny v odstředivé krevní pumpě je sterilní a apyrogenní. Před použitím pečlivě zkontrolujte zařízení a obal. Nepoužívejte zařízení, je-li obal nebo výrobek poškozený či znečištěný, nebo pokud chybí ochranné kryty.
- Tato odstředivá krevní pumpa je určena k použití pouze u jednoho pacienta. Nepoužívejte výrobek opakovaně, neprovádějte jeho renovaci nebo resterilizaci. Opakované používání, renovace nebo resterilizace mohou ohrozit strukturální integritu zařízení a/nebo způsobit riziko jeho kontaminace, což by mohlo mít za následek poranění, onemocnění nebo smrt pacienta.
- Po dobu provádění kardiopulmonálního bypassu (max. 6 hodin) je nutno zachovávat odpovídající heparinizaci podle protokolu daného zdravotnického zařízení. Tvorba trombů v okruhu může zvýšit riziko poškození perfuzního systému.
- Hadičky připojujte tak, aby nedocházelo k jejich překroucení nebo omezení průtoku.
- Při instalaci hadiček na pumpu nepoužívejte nadměrnou sílu, protože může dojít k poškození pumpy.
- Při přemístování či připevňování hadiček dejte pozor, abyste nepoškodili konektory.
- Odstředivou krevní pumpu nepokládejte do blízkosti předmětů, kterým škodí působení magnetického pole.
- Při všech procedurách dodržujte přísný antikoagulační protokol a pravidelně sledujte antikoagulaci. Je nutno zachovávat odpovídající heparinizaci podle protokolu CPB daného zdravotnického zařízení.
- Požadavky na teplotu skladování naleznete na štítku na obalu nebo v návodu k použití.
- Odpovědností uživatele je provést likvidaci zařízení v souladu s místními předpisy a s postupy používanými v nemocnici.

5.2 Adaptér Affinity CP

- Adaptér Affinity CP používejte podle pokynů uvedených v návodu k použití, který je přiložen k adaptéru.
- Adaptér Medtronic Affinity CP používejte pouze s odstředivými krevními pumpami Medtronic Affinity CP.
- Systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin a odstředivé systémy Sarns a Terumo používejte podle popisu uvedeného v návodu k použití, který je přiložen ke každému zařízení.
- Před použitím prohlédněte adaptér, zda nejeví známky fyzického poškození. Pokud se adaptér zdá být poškozený, nepoužívejte jej. Poškozený produkt vraťte zástupci společnosti Medtronic.
- Adaptér obsahuje magnety. Adaptér udržujte mimo dosah kovů, magnetických pásků a magnetů.
- Chraňte adaptér před nárazy a upadnutím. Náraz může adaptér poškodit.
- Adaptér nebo pumpu nevkládejte ani neodstraňujte dříve, dokud se úplně nezastaví hnací motor.
- Při nasunování adaptéra na hnací motor musí být spodní strana adaptéra v těsném kontaktu s paticí hnacího motoru a západka patice musí být v zajištěné poloze.
- Během použití zamezte nárazům a otřesům adaptéra a komponent okruhu, aby se snížilo riziko odpojení adaptéra a pumpy z hnacího motoru nebo jakýchkoli jiných hadičkových připojů. Dojde-li k odpojení, viz Kapitola 9.
- Neskladujte při extrémních teplotách a vlhkosti. Adaptér se nesmí skladovat na přímém slunečním světle.
- Úplné pokyny k instalaci naleznete v návodu k použití, který je dodán se systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin nebo s odstředivými systémy Sarns a Terumo.
- Před spuštěním oběhu pumpu naplňte. Uveděte pumpu do provozu, připojenou k hnacímu motoru adaptérem, při maximálních ot/min a zkontrolujte, zda se nevyskytují vibrace, neobvyklé zvuky, nedostatečný průtok a jiné anomálie. Objeví-li se anomálie, viz Kapitola 9.
- Při použití odstředivé krevní pumpy Affinity CP a adaptéra Affinity CP s kompatibilním systémem zobrazujícím vstupní tlak použijte pro vstupní tlak raději naměřenou hodnotu než hodnotu vypočtenou. Vypočtená hodnota je založena na charakteristických křivkách, které nejsou reprezentativní pro odstředivou krevní pumpu Affinity CP a mohou vést k nepřesným údajům.
- S adaptérem nepoužívejte roztoky na bázi alkoholu, jiná organická rozpouštědla ani koncentrované kyseliny nebo zásady. Tyto roztoky mohou adaptér poškodit.
- Adaptér nepoužívejte po datu použitelnosti uvedeném na štítku na zařízení.
- Požadavky na teplotu skladování naleznete na štítku na obalu nebo v návodu k použití.
- Odpovědností uživatele je provést likvidaci zařízení v souladu s místními předpisy a s postupy používanými v nemocnici.

6 Nežádoucí účinky

S použitím odstředivé krevní pumpy Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva (CBAP40) jsou spojeny následující známé nežádoucí účinky:

- ztráta krve;
- koagulopatie;
- úmrtí;
- embolie;
- nadměrná aktivace krevních komponent nebo trombogenicitá;
- vykrvácení;
- hemolýza;
- hemolytická anémie;
- infekce;
- ischémie;
- neurologická dysfunkce;
- orgánová dysfunkce;

7 Informace týkající se výrobku s bioaktivním povrchem Cortiva

Primární povrchy výrobku, které jsou v kontaktu s krví, jsou potaženy bioaktivním povrchem Cortiva. Tento potažený povrch zdokonaluje kompatibilitu s krví a povrchem přicházejícím do kontaktu s krví poskytuje odolnost vůči tvorbě tromb. Bioaktivní povrch Cortiva obsahuje neuvolňující se heparin, který je derivátem získaným z prasečí střevní sliznice¹.

Upozornění: Výrobky potažené bioaktivním povrchem Cortiva jsou určeny pouze k jednorázovému použití. Resterilizace může nepříznivě ovlivnit funkci bioaktivního povrchu Cortiva.

Upozornění: Při všech procedurách dodržujte přísný antikoagulační protokol a pravidelně sledujte antikoagulaci.

Varování: Výrobky s bioaktivním povrchem Cortiva neskladujte při teplotách nad 40°C (104°F).

8 Návod k použití

Pokud používáte odstředivou krevní pumpu Affinity CP bez adaptéra Affinity CP, viz Oddíl 8.1, Oddíl 8.2, Oddíl 8.7 a Oddíl 8.8 v tomto návodu k použití.

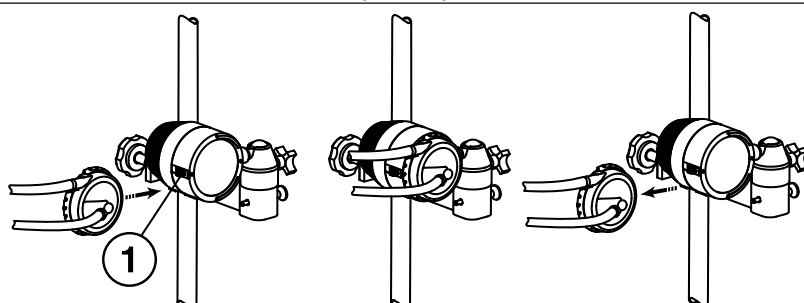
Pokud používáte odstředivou krevní pumpu Affinity CP s adaptérem Affinity CP, viz Oddíl 8.3, Oddíl 8.4, Oddíl 8.5, Oddíl 8.6, Oddíl 8.7 a Oddíl 8.8 v tomto návodu k použití.

8.1 Instalace odstředivé krevní pumpy Affinity CP na externí hnací motor Medtronic model 560A

Připojte externí hnací motor model 560A k příslušnému regulátoru Medtronic. Úplné informace o instalaci naleznete v návodu k obsluze příslušného regulátoru Medtronic.

1. Nasuňte odstředivou krevní pumpu Affinity CP na externí hnací motor 560A (Obrázek 2) tak, aby zapadl kolík ručně ovládané západky.

Obrázek 2. Instalace a odstranění odstředivé krevní pumpy Affinity CP



1 Ručně ovládaná západka s pojistným kolíkem na externím hnacím motoru 560A

Poznámka: Jakmile je to možné, upevněte pumpu do nejnižšího bodu v okruhu, přímo pod zásobník.

2. Naplňte odstředivou krevní pumpu podle postupů, které uvádí Oddíl 8.7 v tomto návodu k použití.

Upozornění: Provoz odstředivé krevní pumpy, aniž by byla předem naplněna, způsobí její poškození.

¹ „Neuvolňující se“ je definováno tak, že hladina heparinu je $\leq 0,1$ IU/mL při měření za klinicky relevantních podmínek extrakce.

3. Otočte knoflík pro nastavení ot/min do vypnuté polohy, zaslechnete kliknutí. Při otáčení knoflíku k nule pocítí uživatel lehký tlak a zaslechnete kliknutí. Černé tlačítko na knoflíku slouží jako ukazatel nastavení počtu ot/min.

Varování: Použijete-li odstředivou krevní pumpu Affinity CP jinak, než je doporučeno na označení výrobku, může dojít k selhání odstředivé krevní pumpy, ke snížení její kapacity, k únikům, k nadměrnému krevnímu traumatu nebo k degradaci či korozi materiálů, které jsou v kontaktu s krví a které pak mohou projít krví do těla pacienta.

Upozornění: Instalace odstředivé krevní pumpy s otáčejícím se motorem může pumpu poškodit.

4. Pokračujte spuštěním mimotělního oběhu. Postupujte podle návodu k použití dodaného s každým zařízením.

8.2 Odstranění odstředivé krevní pumpy Affinity CP z externího hnacího motoru Medtronic model 560A

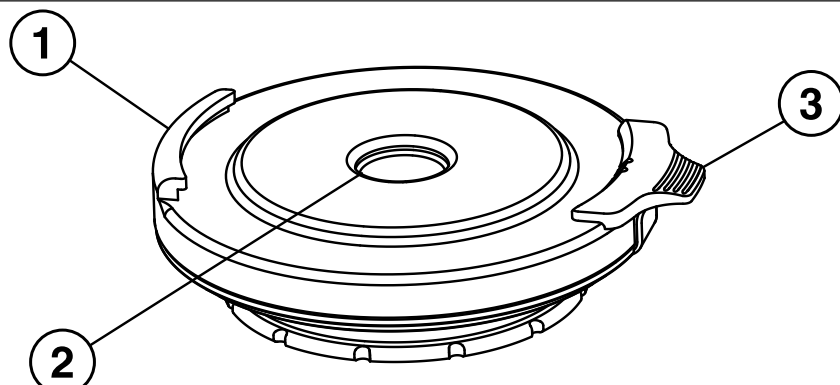
Odstraňte a zlikvidujte pumpu po každém výkonu. Zlikvidujte pumpu podle místních předpisů a předpisů daného zdravotnického zařízení.

1. Pro uvolnění odstředivé krevní pumpy stlačte ručně ovládanou západku hnacího motoru pumpy (Obrázek 2).
2. Vysuňte odstředivou krevní pumpu z patice hnacího motoru (Obrázek 2).

8.3 Nasunutí adaptéru Affinity CP

Použití adaptéru Medtronic Affinity CP (Obrázek 3) umožnuje provozovat odstředivou krevní pumpu Medtronic Affinity CP (model CBAP40) se systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin nebo s odstředivými systémy Sarns a Terumo.

Obrázek 3. Adaptér Affinity CP



1 Přídržné osazení

2 Patice adaptéru

3 Přídržná západka

Adaptér používá magnetickou spojku k přenosu točivého momentu motoru na jednorázovou odstředivou krevní pumpu.

Adaptér se dodává nesterilní.

Při použití adaptéru není nutno upravovat systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin ani odstředivé systémy Sarns a Terumo.

Adaptér je určen k opakovanému použití u různých pacientů. Adaptér lze opakovaně používat až do data použitelnosti uvedeného na štítku na zařízení.

Adaptér nemusí být ve vaší zemi dostupný. Pro ověření dostupnosti adaptéru kontaktujte zástupce společnosti Medtronic.

8.4 Nasunutí adaptéru Affinity CP na systémy odstředivé pumpy Stöckert™ a Sorin™

Upozornění: Úplné pokyny k instalaci najeznete v návodu k použití, který je dodán se systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin.

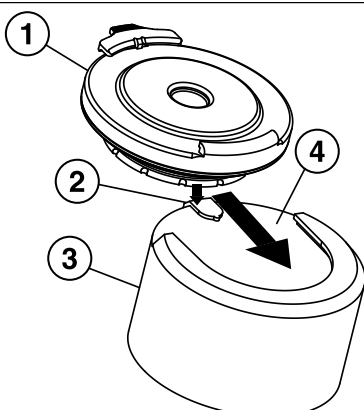
Poznámka: Před nasunutím adaptéru na hnací motor zkонтrolujte, zda není adaptér viditelně biologicky kontaminován, např. krví nebo cizím materiálem. V případě potřeby adaptér nebo patice hnacího motoru očistěte podle pokynů, které uvádí Kapitola 10.

Poznámka: Tyto pokyny platí také v případě, že se adaptér používá s kompatibilní ruční klikou ze systémů odstředivé pumpy Stöckert a Sorin.

Nasuňte adaptér Affinity CP na hnací motor systémů odstředivé pumpy Stöckert a Sorin podle následujícího postupu:

1. Spodní část adaptéru usad'te do patice hnacího motoru. Během tohoto úkonu stlačte dolů přídržný čep na hnacím motoru.
2. Adaptér zcela zasuňte do patice hnacího motoru (Obrázek 4).

Obrázek 4. Nasunutí adaptéru Affinity CP na hnací motor systémů odstředivé pumpy Stöckert a Sorin



1 Adaptér Affinity CP
2 Přídružný čep

3 Hnací motor
4 Patice hnacího motoru

3. Pro otočení adaptéru do požadované polohy stlačte přídružný čep, otoče adaptér a zkontrolujte, zda přídružný čep zapadl do zářezu na spodní straně adaptéru.

Varování: Ujistěte se, že je adaptér správně připojen k hnacímu motoru. Ověřte, zda je adaptér zajištěn na hnacím motoru. Nesprávné připojení může mít negativní vliv na funkčnost adaptéru.

Upozornění: Při nasunování adaptéru na hnací motor musí být spodní strana adaptéru v těsném kontaktu s paticí hnacího motoru a přídružný čep musí být v zajištěné poloze.

8.5 Nasunutí adaptéru Affinity CP na odstředivé systémy Sarns™ a Terumo™

Upozornění: Úplné pokyny k instalaci naleznete v návodu k použití, který je dodán s odstředivými systémy Sarns a Terumo.

Upozornění: Během použití zamezte nárazům a otřesům adaptéru a komponent okruhu, aby se snížilo riziko odpojení adaptéru a pumpy z hnacího motoru nebo jakýchkoli jiných hadičkových připojů. Dojde-li k odpojení, viz Kapitola 9.

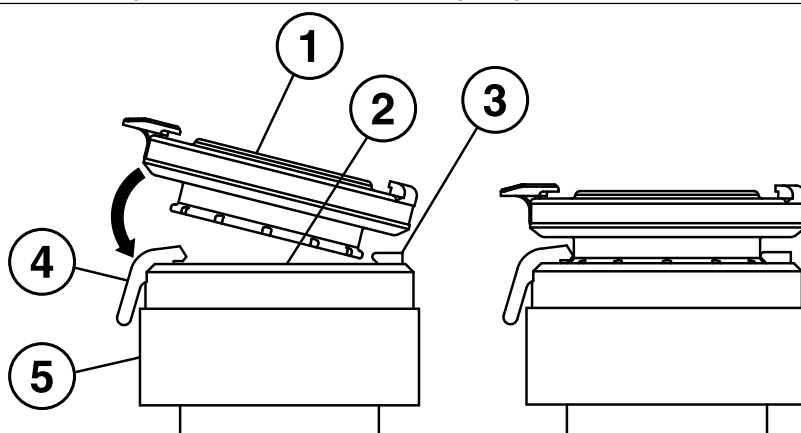
Poznámka: Před nasnutím adaptéru na hnací motor zkontrolujte, zda není adaptér viditelně biologicky kontaminován, např. krví nebo cizím materiélem. V případě potřeby adaptér nebo patice hnacího motoru očistěte podle pokynů, které uvádí Kapitola 10.

Poznámka: Tyto pokyny platí také v případě, že se adaptér používá s kompatibilní ruční klikou z odstředivých systémů Sarns a Terumo.

Nasuňte adaptér Affinity CP na hnací motor odstředivých systémů Sarns a Terumo podle následujícího postupu:

1. Otevřete západku patice hnacího motoru a odstraňte ochranný kryt z patice hnacího motoru.
2. Spodní část adaptéru umístěte nad paticí hnacího motoru. Vsuňte adaptér pod úchytku patice (Obrázek 5).

Obrázek 5. Nasunutí adaptéru Affinity CP na hnací motor odstředivých systémů Sarns a Terumo



1 Adaptér Affinity CP
2 Patice hnacího motoru
3 Úchytka patice

4 Západka patice
5 Hnací motor

- Otevřete západku patice a zatlačte adaptér na místo. Uvolněte západku za účelem zajištění adaptéru na místě.

Varování: Ujistěte se, že je adaptér správně připojen k hnacímu motoru. Ověřte, zda je adaptér zajištěn na hnacím motoru. Nesprávné připojení může mít negativní vliv na funkčnost adaptéru.

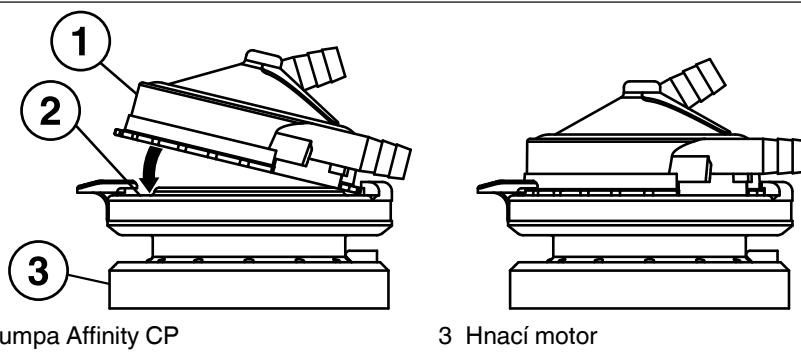
Upozornění: Při nasunování adaptéru na hnací motor musí být spodní strana adaptéru v těsném kontaktu s paticí hnacího motoru a západka patice musí být v zajištěné poloze.

8.6 Nasunutí odstředivé krevní pumpy Affinity CP na adaptér Affinity CP

Odstředivou krevní pumpu Affinity CP nasuňte na adaptér Affinity CP podle následujícího postupu:

- Spodní část pumpy umístěte nad paticí adaptéru. Vsuňte pumpu pod přídržné osazení.
- Otevřete přídržnou západku a zatlačte pumpu na místo (Obrázek 6). Uvolněte přídržnou západku a upravte polohu pumpy tak, aby se přídržná západka zajistila.

Obrázek 6. Nasunutí odstředivé krevní pumpy Affinity CP na adaptér Affinity CP



1 Odstředivá krevní pumpa Affinity CP

2 Adaptér Affinity CP

3 Hnací motor

Varování: Ujistěte se, že je pumpa správně připojena k adaptéru. Pumpa musí být zajištěna pod přídržným osazením a přídržnou západkou adaptéru. Zkontrolujte, zda je pumpa bezpečně zajištěna a že je v těsném kontaktu s paticí adaptéru. Nesprávné připojení může mít negativní vliv na funkčnost pumpy.

- Pro otočení pumpy do požadované polohy stiskněte přídržnou západku, otočte pumpu a uvolněte přídržnou západku. Upravte polohu pumpy tak, aby přídržná západka zapadla na své místo.

Upozornění: Před spuštěním oběhu naplňte pumpu podle pokynů uvedených v návodu k použití pumpy. Uveďte pumpu do provozu, připojenou k hnacímu motoru adaptérem, při maximálních ot/min a zkontrolujte, zda se nevyskytují vibrace, neobvyklé zvuky, nedostatečný průtok a jiné anomálie. Objeví-li se anomálie, viz Kapitola 9.

- Pokračujte spuštěním mimotělního oběhu. Postupujte podle návodu k použití dodaného s každým zařízením.

Varování: Vždy mějte připravený náhradní adaptér Affinity CP a záložní vybavení spolu s příslušným protokolem pro výměnu. Je-li adaptér potřeba vyměnit během cirkulační podpory, musí se před výměnou adaptéru vyhodnotit možné riziko pro pacienta.

Varování: Odstředivá krevní pumpa Affinity CP a adaptér Affinity CP nejsou kompatibilní s provozem v pulzačním režimu.

Varování: Adaptér nepoužívejte při rychlostech vyšších než 3 600 ot/min. Adaptér není uzpůsoben pro rychlosti přesahující 3 600 ot/min.

8.7 Plnění okruhu odstředivé krevní pumpy Affinity CP

- Obvyklou aseptickou technikou pro zachování sterilní dráhy kapaliny připojte příslušné hadičky ke vstupnímu a výstupnímu portu odstředivé krevní pumpy.

- V případě možnosti propláchněte okruh a pumpu oxidem uhličitým (CO₂).

- Naplňte odstředivou krevní pumpu samospádem plnicím roztokem do bodu za výstupním portem pumpy a uzavřete svorkou. Odstraňte vzduch z výstupní hadičky.

Varování: Zajistěte náležité odvzdušnění a naplnění odstředivé krevní pumpy a okruhu před spuštěním mimotělního oběhu, abyste minimalizovali riziko vniknutí vzduchu do těla pacienta. Doporučujeme použít arteriální filtr.

Varování: Vniknutí velkého množství vzduchu do odstředivé krevní pumpy způsobí vypuštění pumpy a zastavení toku krve. Zastavte pumpu a před obnovením cirkulace ji odvzdušněte.

Upozornění: Odstředivou krevní pumpu chráňte před nárazy a údery nástroji. Otřes může zařízení poškodit, což může vést k jeho nesprávné činnosti.

- Uzavřete výstupní hadičku svorkou a zapněte napájení regulátoru Medtronic.

- Připojte sondu průtoku k hadičkám okruhu podle návodu k obsluze příslušného kompatibilního systému. Pokud používáte regulátor Medtronic, vynulujte sondu průtoku podle návodu k použití příslušného regulátoru Medtronic.
- Nechejte výstupní hadičku zasvorkovanou a otočte knoflík pro nastavení ot/min na regulátoru Medtronic do požadované polohy, aby se oběh adekvátně naplnil a odvzdušnil. Zkontrolujte, zda pumpa neteče anebo zda nejsou přítomny jiné anomálie.
Varování: Neprovozujte odstředivou krevní pumpu po dobu delší než 30 sekund, pokud není přítomen průtok. Teplota v pumpě může stoupnout, což může mít za následek zvýšené poškození buněk.
- Otočte knoflík pro nastavení ot/min na nulu a znova zkонтrolujte neporušenost odstředivé krevní pumpy.
Varování: Pokud zjistíte netěsnosti, vyjměte odstředivou krevní pumpu a vyměňte ji za novou sterilní pumpu. Pokud zjistíte další anomálie, postupujte podle pokynů, které uvádí Kapitola 9. Zopakujte Krok 1 až Krok 7 za účelem naplnění.
- Pokud nezjistíte žádné anomálie, pokračujte v plnění okruhu.
- Před použitím zkонтrolujte všechna připojení, neporušenost a průtok v okruhu.
Varování: Nepoužívejte odstředivou krevní pumpu s uzavřenou svorkou na vstupní hadičce, protože v pumpě by vznikl podtlak a v krvi by se mohly vytvářet vzduchové bublinky.

8.8 Kontrolní seznam odstředivé krevní pumpy Affinity CP

Postupujte podle protokolu vystaveného lékařským týmem. Informace z tohoto kontrolního seznamu lze použít k revizi, aktualizaci či rozšíření stávajících seznamů.

1. Sestavení systému

- Připojte externí hnací motor model 560A nebo hnací jednotku z kompatibilního systému.
- Zkontrolujte, zda všechna elektrická připojení jsou bezpečná.
- Ověřte napájení a displej regulačního modulu.
- Zkontrolujte datum a neporušenost sterilního balení krevní pumpy (a jednorázové sondy, je-li použita).
- Pokud používáte adaptér, zkонтrolujte datum použitelnosti na štítku na zařízení.
- Zkontrolujte, zda snímač/senzor/jednorázová sonda průtoku mají správnou velikost.
- Sterilním způsobem sestavte perfuzní okruh.
- Ponechejte dostatečnou délku hadiček pro pohotovostní hnací jednotku nebo ruční kliku.
- Připojte snímač/senzor/jednorázovou sondu průtoku do okruhu na správném místě a ve správném směru toku.

2. Naplnění pumpy a okruhu

- Zkontrolujte okruh a ověřte, že na něm nejsou smyčky nebo že není zablokován.
- V případě indikace propláchněte pumpu a okruh CO₂; vypněte přívod CO₂.
- Samospádem napříte a odvzdušněte pumpu a perfuzní okruh.
- Zkontrolujte možné netěsnosti, nepravidelný pohyb a hluk pumpy.
- Zkontrolujte okruh, zda neobsahuje viditelný vzduch.
- Zkontrolujte, zda všechny hadičkové připoje jsou bezpečně upevněny.
- Zcela uzavřete svorkou výstupní hadičky pumpy.
- Zcela uzavřete svorkou hadičku pro návrat venózní krve.

3. Provozní parametry

Podle návodu k obsluze příslušného kompatibilního systému provedte následující úkony:

- Provedte kalibraci snímačů/senzorů podle pokynů výrobce.
- Nastavte a zkонтrolujte alarmy pro nízký a vysoký průtok a další dostupné bezpečnostní systémy.

4. Nouzové záložní vybavení

Ověřte, zda je k dispozici následující vybavení:

- Záložní napájení
- Vhodná ruční klika a hnací jednotka z kompatibilního systému
- Náhradní odstředivá krevní pumpa Affinity CP a jednorázová sonda
- Pokud používáte adaptér, máte k dispozici náhradní adaptér Affinity CP
- Vhodný regulátor z kompatibilního systému

5. Perfuze

- Před uvolněním svorek na hadičkách zajistěte minimální průtok pumpou.
- Kontrolujte regulační modul, zda nezobrazuje zprávy nebo alarmy.

- Kontrolujte perfuzní okruh, zda neobsahuje viditelný vzduch a smyčky na hadičkách.
- Před uzavřením svorek na hadičkách zachovějte minimální průtok pumpou.

6. Čištění

- Vypněte napájení.
- Náležitě zlikvidujte jednorázové součásti.
- Očistěte motor a snímač/senzor průtoku.
- Pokud používáte adaptér, očistěte jej podle pokynů uvedených v části Skladování a čištění.

7. Kontrola vybavení

- Zkontrolujte a ověrte funkčnost veškerého vybavení.
- Dodržujte preventivní údržbu podle plánu.
- Zajistěte, aby byly baterie nabité na plnou kapacitu.

9 Průvodce řešením problémů

Tato část zahrnuje 3 situace, které mohou nastat při používání odstředivé krevní pumpy. Postupujte podle klinického protokolu předepsaného nemocnicí a zvažte následující návrhy řešení problémů.

9.1 Porucha pumpy

Porucha pumpy je indikována neobvyklými nebo vysokými zvuky. Ihned odstředivou krevní pumpu Affinity CP vyměňte.

9.2 Nedostatečný průtok

Pokud se pumpa neotáčí nebo v ní není průtok, zvažte následující možnosti:

- Zkontrolujte, zda jsou pumpa a hnací motor správně spojeny.

Pokud používáte adaptér, zvažte následující možnosti:

- Zkontrolujte, zda je pumpa správně připojena k adaptéru. Pumpa musí být zajištěna pod přídržným osazením a přídržnou západkou adaptéru.
- Zkontrolujte, zda je adaptér správně připojen k hnacímu motoru.
- Snižte rychlosť pumpy na nulu a restartujte hnací motor.
- Podle protokolu nemocnice obnovte průtok.

9.3 Neobvyklé zvuky

Pokud pumpa vibruje nebo vydává skřípavý zvuk, zvažte následující možnosti:

- Pokud vibrace nebo skřípavé zvuky přetrvávají, zvažte možnost výměny pumpy.

Pokud používáte adaptér, zvažte následující možnosti:

- Zkontrolujte, zda je pumpa správně připojena k adaptéru. Pumpa musí být zajištěna pod přídržným osazením a přídržnou západkou adaptéru.
- Zkontrolujte, zda je adaptér správně připojen k hnacímu motoru.
- Snižte rychlosť pumpy na nulu a restartujte hnací motor.
- Podle protokolu nemocnice obnovte průtok.
- Pokud vibrace nebo skřípavé zvuky přetrvávají, zvažte možnost výměny pumpy nebo adaptéru.

10 Skladování a čištění adaptéru Affinity CP

Varování: Adaptér nesterilizujte. Sterilizace může adaptér poškodit.

Upozornění: Neskladujte při extrémních teplotách a vlhkosti. Adaptér se nesmí skladovat na přímém slunečním světle.

Upozornění: S adaptérem nepoužívejte roztoky na bázi alkoholu, jiná organická rozpouštědla ani koncentrované kyseliny nebo zásady. Tyto roztoky mohou adaptér poškodit.

Při čištění a dezinfekci adaptéru postupujte podle protokolu nemocnice a zvažte následující možnosti:

- Adaptér čistěte pouze dezinfekčními prostředky schválenými nemocnicí. Pro čištění a dezinfekci adaptéru se smí používat následující roztoky: voda, Betadine™, peroxid vodíku a jemné čisticí prostředky. Po očištění otřete adaptér houbou nebo měkkým hadříkem navlhčenými ve vodě.
- Ihned odstraňte veškerou kontaminaci z adaptéra vodou navlhčenou houbou nebo vodou navlhčeným měkkým hadříkem.
- Pokud kontaminaci nelze odstranit houbou nebo jemným hadříkem a vodou, adaptér lze až na 10 minut ponořit do vody. Adaptér neponořujte do žádných jiných kapalin.

11 Servis

Varování: Adaptér nelze opravovat. Adaptér nerozebírejte, protože by to mohlo negativně ovlivnit jeho funkčnost. Pokud byl adaptér pozměněn, nepoužívejte jej.

12 Specifikace pro odstředivou krevní pumpu Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva

Číslo součásti:	CBAP40
Plnicí objem:	40 mL (přibližně)
Vnitřní průměr vstupu/výstupu:	9,5 mm (3/8 in)
Maximální provozní tlak:	760 mmHg (101 kPa)
Maximální průtoková rychlosť:	10 L/min
Maximální výstupní tlak:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maximální rychlosť pumpy:	<ul style="list-style-type: none"> • 4 000 ot/min (s externím hnacím motorem Medtronic 560A) • 3 600 ot/min (s adaptérem Affinity CP na systémech odstředivé pumpy Stöckert a Sorin nebo odstředivých systémech Sarns a Terumo)
Kompatibilní systémy:	Regulátory rychlosti Medtronic (s externím hnacím motorem, model 560A, nouzovou ruční klikou, model HC150A)

Výrobek skladujte při pokojové teplotě.

12.1 Podmínky při přepravě

Teplota:	-30°C až 40°C (-22°F až 105°F)
Vlhkost:	20 % až 85 %, nekondenzující

13 Specifikace adaptéru Affinity CP

Číslo součásti:	AP40AST
Kompatibilní pumpa:	Odstředivá krevní pumpa Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva (CBAP40)
Kompatibilní systémy:	<ul style="list-style-type: none"> • Systémy odstředivé pumpy Stöckert a Sorin (s hnací jednotkou model 60-01-04 a 60-01-00 a nouzovou hnací jednotkou model 60-01-35 a 60-01-50) • Odstředivé systémy Sarns a Terumo (hnací jednotka model 164267 a ruční hnací jednotka model 164268)
Maximální rychlosť adaptéru:	3 600 ot/min
Stupeň krytí IP:	IP47

13.1 Hrubé rozměry

Hmotnost:	315 g (0,69 lb)
Výška:	28 mm (1,1 in)
Průměr:	94 mm (3,7 in)

13.2 Prostředí pro skladování a přepravu

Teplota:	-30°C až 70°C (-22°F až 158°F)
Vlhkost:	15 % až 93 %, nekondenzující
Atmosférický tlak:	70 kPa až 106,3 kPa

13.3 Provozní prostředí

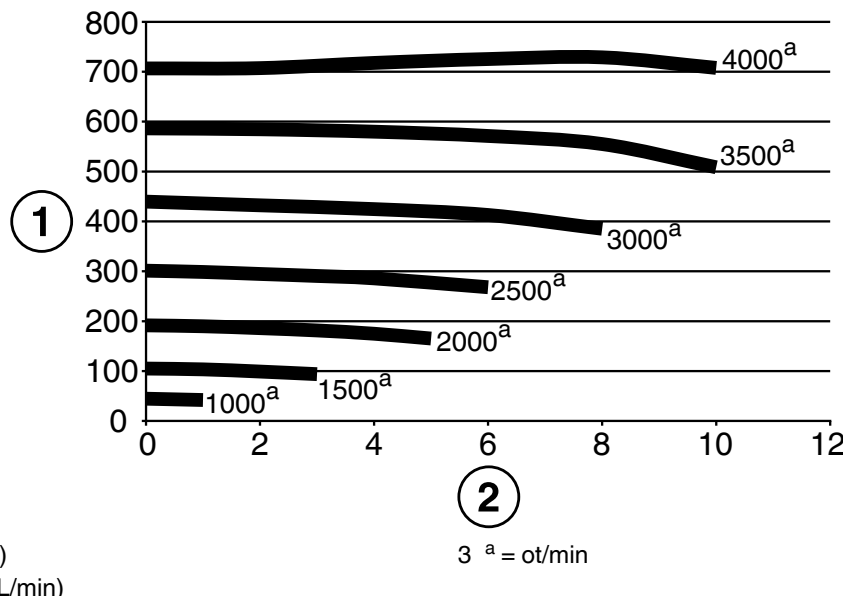
Teplota:	10°C až 40°C (50°F až 104°F)
Vlhkost:	20 % až 75 %, nekondenzující
Atmosférický tlak:	70 kPa až 106,3 kPa

14 Průtoková rychlosť odstředivé krevní pumpy Affinity CP

Poznámka: Skutečný dosažitelný průtok závisí na zvýšení dotížení (afterloadu) pumpy, které závisí na komponentech mimočlenného okruhu a na arteriální rezistenci pacienta.

Poznámka: Pokles tlaku je rozdíl mezi výstupem pumpy a vstupem pumpy.

Obrázek 7. Hydraulický výkon odstředivé krevní pumpy Affinity CP



15 Omezená záruka

Následující OMEZENÁ ZÁRUKA se vztahuje pouze na zákazníky v USA:

- A. Tato OMEZENÁ ZÁRUKA je platná výhradně pro zákazníka, který odstředivou krevní pumpu Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva, model CBAP40 (dále nazývanou „výrobek“), původně zakoupil.
- (1) V případě, že výrobek přestane fungovat v mezích normálních hodnot vlivem vady materiálu nebo zpracování v období jednoho (1) roku od data dodání výrobu uživateli, společnost Medtronic dle svého uvážení: (a) opraví nebo vymění kteroukoli vadnou část nebo části výrobu; (b) poskytne kupujícímu dobropis, jehož hodnota se rovná kupní ceně určené v části A(2), ke koupì náhradního výrobu; nebo (c) bezplatně poskytne funkčně srovnatelný náhradní výrobek.
 - (2) Termín kupní cena zde znamená nižší cenu z (i) čisté ceny účtované za původní výrobek nebo (ii) ceny za aktuální funkčně srovnatelné zařízení, nebo (iii) ceny za náhradní zařízení.
- B. Pro nárok na opravu, výměnu nebo dobropis uvedený v části A výše, musí být splněny následující podmínky:
- (1) Výrobek musí být vrácen společnosti Medtronic do šedesáti (60) dnů od zjištění závady.
 - (2) Výrobek nesmí být použit jinak, než přísně v souladu s návodem k použití, nesmí být použit u více než jednoho pacienta a nesmí být pozměněn ani opraven žádným způsobem, který podle názoru společnosti Medtronic ovlivňuje stabilitu či spolehlivost výrobu. Výrobek nesmí být použit nesprávným způsobem, využit k jiným účelům nebo poškozen.
 - (3) Nesmí uplynout „datum použitelnosti“ výroku.
- C. Tato OMEZENÁ ZÁRUKA je omezena na podmínky v ní výslovně uvedené. Zejména:
- (1) S výjimkou podmínek výslovně uvedených v této OMEZENÉ ZÁRUCI NEODPOVÍDÁ SPOLEČNOST MEDTRONIC ZA JAKÉKOLI PŘÍMÉ, NÁHODNÉ NEBO NÁSLEDNÉ ŠKODY ZPŮSOBENÉ VADOU, SELHÁNÍM NEBO CHYBNOU FUNKcí VÝROBU, NEHLEDĚ K TOMU, VYPLÝVÁ-LI NÁROK ZE ZÁRUKY, SMLOUVY, PROTIPRÁVNÍHO ČINU ČI Z JINÉHO DŮVODU.

- (2) Tato OMEZENÁ ZÁRUKA se vztahuje pouze na osobu, která zařízení zakoupila. VE VZTAHU KE VŠEM OSTATNÍM NEPOSKYTUJE SPOLEČNOST MEDTRONIC DALŠÍ ZÁRUKY, AŤ JIŽ PŘÍMÉ NEBO VYPLÝVAJÍCÍ, NIKOLI VŠAK S OMEZENÍM NA JAKÉKOLI VYPLÝVAJÍCÍ ZÁRUKY PRODEJNOSTI NEBO VHODNOSTI K URČITÉMU ÚCELU, BEZ OHLEDU NA TO, ZDA TYTO VYPLÝVAJÍ CEZ STATUTU, OBECNÉHO ZÁKONA, ZVYKLOSTÍ NEBO NĚČEHO JINÉHO. ŽÁDNÁ PŘÍMÁ NEBO VYPLÝVAJÍCÍ ZÁRUKA ZÁKAZNÍKOVI NEBUDE PŘESAHOVAT OBDOBÍ UVEDENÉ V ČÁSTI A(1) VÝše. TATO OMEZENÁ ZÁRUKA BUDE VYLUCNou NÁHRADOU, JEŽ BUDE KOMUKOLI POSKYTNUTA.
- D. Výjimky a omezení zde uvedená nejsou zamýšlena a nemají být v rozporu s platným ustanovením rozhodného práva. Pokud bude kterákoli část nebo podmínka této OMEZENÉ ZÁRUKY shledána jako protiprávní, nevymahatelná nebo v rozporu s příslušnými právními předpisy, nemá to vliv na platnost zbývající části této OMEZENÉ ZÁRUKY a všechna práva a závazky budou chápány a uplatněny tak, jako by tato OMEZENÁ ZÁRUKA neobsahovala tuto konkrétní část nebo podmíinku, která byla shledána neplatnou.
- E. Žádná osoba není oprávněna zavazovat společnost Medtronic k jakýmkoli prohlášením, podmínkám nebo zárukám, kromě této OMEZENÉ ZÁRUKY.

16 Omezená záruka²

Následující Omezená záruka se vztahuje na zákazníky mimo USA:

- A. Tato OMEZENÁ ZÁRUKA je platná výhradně pro zákazníka, který odstředivou krevní pumpu společnosti Medtronic Affinity CP s bioaktivním povrchem Cortiva, model CBAP40 (dále nazývanou „výrobek“), původně zakoupil. Pokud výrobek nefunguje podle specifikací uvedených v návodu k použití, vystaví společnost Medtronic dobropis na částku rovnající se původní kupní ceně výrobcu (částka však nesmí překročit cenu náhradního výrobcu) proti kupi jakéhokoli náhradního výrobcu společnosti Medtronic určeného pro daného pacienta. VAROVÁNÍ UVEDENÁ V DOKUMENTACI K VÝROBKU JSOU POVAŽOVÁNA ZA NEDÍLNOU SOUČÁST TÉTO OMEZENÉ ZÁRUKY. INFORMACE O POSTUPU PŘI UPLATNĚNÍ NÁROKU V RÁMCI TÉTO OMEZENÉ ZÁRUKY ZÍSKÁTE OD MÍSTNÍHO ZÁSTUPCE SPOLEČNOSTI MEDTRONIC.
- B. Pro uplatnění OMEZENÉ ZÁRUKY je nutné splnit tyto podmínky:
- (1) Výrobek musí být použit před příslušným „datem použitelnosti“.
 - (2) Výrobek musí být vrácen společnosti Medtronic do 60 dnů po použití a stane se majetkem společnosti Medtronic.
 - (3) Výrobek nesmí být použit pro žádného jiného pacienta, nesmí být použit nesprávným způsobem, pozměněn, zneužit nebo poškozen; a výrobek nesmí být pozměněn ani opraven žádným způsobem, který podle názoru společnosti Medtronic ovlivňuje stabilitu či spolehlivost výrobcu.
- C. Tato OMEZENÁ ZÁRUKA je omezena na podmínky v ní výslovně uvedené. Zejména:
- (1) V žádném případě nelze zaručit poskytnutí náhrady v případě, že byla prokázána nesprávná manipulace, nesprávná implantace nebo úpravy materiálu nahrazovaného výrobcu.
 - (2) Společnost Medtronic neodpovídá za jakékoli náhodné nebo následné škody způsobené použitím, vadou nebo selháním výrobcu, nehledě k tomu, vyplývá-li nárok ze záruky, smlouvy, protiprávního činu či z jiného důvodu.
- D. Záměrem výše uvedených výjimek a omezení není porušování závazných ustanovení příslušných právních předpisů a ani by tak neměly být interpretovány. Pokud bude kterákoli část nebo podmínka této OMEZENÉ ZÁRUKY shledána příslušným soudem jako protiprávní, nevynutitelná nebo v rozporu s příslušnými právními předpisy, nemá to vliv na platnost zbývající části této OMEZENÉ ZÁRUKY a všechna práva a závazky budou chápány a uplatněny tak, jako by tato OMEZENÁ ZÁRUKA neobsahovala tuto konkrétní část nebo podmíinku, která byla shledána neplatnou.

² Tuto OMEZENOU ZÁRUKU poskytuje společnost Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Platí výhradně mimo území USA.

1 Beskrivelse

Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade (CBAP40) er beregnet til brug ved procedurer med brug af ekstrakorporal cirkulation. Den er konstrueret til at transportere blod ved centrifugalkraft, som er genereret ved en kombination af en jævnt roterende kegle og lavprofilsrotorblade. Der overføres energi fra pumpen i form af tryk og hastighed, mens blodet føres hen mod pumpens udløbsport. For at begrænse friktion og varmeudvikling anvender Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade tapelejer på en dobbelt keramisk drejetap.

Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade er steriliseret med etylenoxid.

Produkter, der er belagt med Cortiva bioaktiv overflade, har et "CB" præfix i modelnummeret. Yderligere oplysninger om Cortiva bioaktiv overflade kan findes i Kapitel 7.

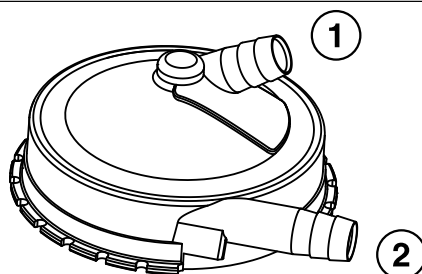
Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade kobles sammen med en eksterne magnetisk drivenhed kaldet den eksterne drivmotor model 560A, som kommunikerer med en Medtronic-enhed til styring af pumpehastighed. Den kan også kobles sammen med håndsvingsmodel HC150A, der er beregnet til brug i nødstilfælde (ved svigt af kontrolenheden eller strømforsyningen). Se brugerhåndbogen til den relevante Medtronic-enhed til styring af pumpehastighed for at få yderligere oplysninger om den eksterne drivmotor og håndsvingen til nødsituationer.

Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade kan også kobles sammen med Affinity CP-adapteren, så det er muligt at anvende pumpen sammen med Stöckert™- og Sorin™- centrifugalpumpesystemerne eller Sarns™- og Terumo™-centrifugalsystemerne.

Adapteren leveres muligvis ikke til alle lande. Kontakt den lokale Medtronic-repræsentant for at få at vide, om adapteren kan fås i det aktuelle land.

Se brugsanvisningen eller brugervejledningen for at få yderligere oplysninger om brug af Affinity CP-adapteren eller betjening af Medtronic-enheden til styring af pumpehastighed eller tilbehøret.

Figur 1. Affinity CP-centrifugalblodpumpe med Cortiva bioaktiv overflade



1 Indløbsport

2 Udløbsport

2 Indikationer for brug

Affinity CP centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade er beregnet til at pumpe blod gennem det ekstrakorporale bypass-kredsløb til ekstrakorporal cirkulationsstøtte i det nødvendige tidsrum ved et kardiopulmonært bypass-indgreb (op til 6 timer).

Den er også indikeret til brug i ekstrakorporale støttesystemer (i perioder op til 6 timer), som ikke kræver fuldstændig kardiopulmonær bypass (f.eks. klapplastik, cirkulationsstøtte under reoperationer på mitralklappen, kirurgiske indgreb på vena cava eller aorta samt levertransplantationer).

Affinity CP centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade drives af den eksterne drivmotor eller håndsvingen til nødsituationer.

Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade er beregnet til brug sammen med Medtronic-kontrolenheder, men den kan også anvendes sammen med Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemerne eller Sarns- og Terumo-centrifugalsystemerne ved hjælp af Affinity CP-adapteren.

3 Kontraindikationer

Affinity CP centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade er kontraindikeret som sugesystem ved hjerteoperationer. Enheden må kun anvendes efter indikationerne.

4 Advarsler

Læs omhyggeligt alle advarsler, forholdsregler og brugsanvisninger inden brug. Undladelse af at læse og følge alle anvisninger eller at tage hensyn til alle udtrykte advarsler kan føre til alvorlig personskade eller patientens død.

4.1 Affinity CP-centrifugalblodpumpe

- Centrifugalblodpumpen er ikke ved in vitro-undersøgelser, in vivo-undersøgelser eller kliniske undersøgelser blevet godkendt til langtidsbrug (mere end 6 timer) som overgang til transplantation eller som støtte, mens patientens eget hjerte kommer sig.
- Affinity CP-centrifugalblodpumpen og Affinity CP-adapteren er ikke kompatible med funktion i en pulserende tilstand.
- Centrifugalblodpumpen må ikke anvendes sammen med en ekstern drivmotor eller adapter, som den ikke er kompatibel med, idet dette kan føre til nedsat funktion, frakobling eller beskadigelse.
- Sørg for, at centrifugalblodpumpen og kredsløbet er blevet korrekt udluftet og primet, inden bypass påbegyndes, så risikoen for, at der ledes luft ind i patienten, mindskes. Det anbefales at anvende et arteriefilter. Det skal bekræftes visuelt, at al luft er fjernet fra lejesamlingen.
- Afklem eller begræns aldrig flowet proksimalt for pumpen, idet dette kan føre til pumpefejl. Hvis flowet er okkluderet ved indløbet, kan pumpen måske køre ved høj omdrejningshastighed (rpm) og muligvis generere et højt vakuums på mere end 500 mmHg.
- Centrifugalblodpumpen må ikke anvendes, hvis den ikke er primet, da dette vil forårsage skader på de interne komponenter.
- Hvis der kommer for meget luft ind i centrifugalblodpumpen, vil den blive afspædet, og blodflowet vil standse. Stands pumpen, og fjern luft, inden kredsløbet startes igen.
- Brug aldrig pumpen uden væske.
- Centrifugalblodpumpen må ikke bruges ved rotationshastigheder, der overstiger den angivne maksimale hastighed (4000 rpm). Dette kan medføre for stort slid på taplejerne.
- Centrifugalblodpumpen må ikke udsættes for flydende kemiske stoffer, da disse kan påvirke enhedens funktionsdygtighed. Anæstesiopløsninger såsom isofluran kan opløse plast af polykarbonattypen. Undgå kontakt mellem disse oplosninger og centrifugalblodpumpen.
- For at forhindre tilbageløb af patientblod, når centrifugalblodpumpens udløbsslange er åben, skal pumpen køre med en konstant minimumhastighed, der er tilstrækkelig til at overvinde den modstand, som patienten og slangerne yder. Hvis der ikke kan fastholdes et positivt flow, skal pumpens udløbsslange afklemmes for at isolere flowet fra patienten. Undladelse heraf kan medføre tilbageløb, og at patienten forbløder.
- For at hindre tilbageløb skal arterieslangerne altid afklemmes distalt for pumpen, når centrifugalblodpumpen er standset.
- Sørg for, at der altid findes en ekstra Affinity CP-centrifugalblodpumpe samt reserveudstyr til rådighed med den relevante protokol med henblik på en eventuel udskiftning. Hvis centrifugalblodpumpen skal udskiftes under cirkulationsstøtte, skal den mulige risiko for patienten vurderes, inden pumpen udskiftes.
- Hyppig overvågning af patienten og enheden anbefales. Centrifugalblodpumpen skal være under opsyn under brug. Kontrollér omhyggeligt flowhastigheden for tegn på tilstopninger i kredsløbet.
- Anvend ikke centrifugalblodpumpen i mere end 30 sekunder ved travær af flow. Temperaturen inde i pumpen kan stige, hvilket kan resultere i øget celleskade.
- Centrifugalblodpumpen skal håndteres ved brug af aseptisk teknik.

4.2 Affinity CP-adapter

- Sørg for, at der altid findes en ekstra Affinity CP-adapter samt reserveudstyr til rådighed med den relevante protokol med henblik på en eventuel udskiftning. Hvis adapteren skal udskiftes under cirkulationsstøtte, skal den mulige risiko for patienten vurderes, inden adapteren udskiftes.
- Kontrollér, at adapteren er fastgjort korrekt til drivmotoren. Kontrollér, at adapteren er låst fast på drivmotoren. Ukorrekt fastgørelse kan indvirke på pumpens funktionsevne.
- Kontrollér, at pumpen er fastgjort korrekt til adapteren. Pumpen skal sidde sikkert fast under adapterens låsefremspring og låsegreb. Kontrollér, at pumpen er låst sikkert fast, og at den er i tæt kontakt med adapterens fatning. Ukorrekt fastgørelse kan indvirke på pumpens funktionsevne.
- Affinity CP-centrifugalblodpumpen og Affinity CP-adapteren er ikke kompatible med funktion i en pulserende tilstand.
- Adapteren må ikke anvendes ved hastigheder over 3600 rpm. Adapteren er ikke beregnet til hastigheder over 3600 rpm.
- Adapteren må ikke steriliseres. Sterilisation kan beskadige adapteren.
- Adapteren kan ikke serviceres. Adapteren må ikke skilles ad, idet dette kan indvirke på dens funktionsevne. Adapteren må ikke anvendes, hvis den er blevet mekanisk manipuleret.

5 Forholdsregler

Forsigtig: Enheden må kun anvendes af klinikere, som har modtaget grundig oplæring i ekstrakorporale cirkulationsprocedurer.

5.1 Affinity CP-centrifugalblodpumpe

- Undgå at slå kraftigt på eller tabe centrifugalblodpumpen. Stød kan beskadige enheden og medføre fejfunktion.
- Væskebanen i centrifugalblodpumpen er steril og ikke-pyrogen. Undersøg enheden og emballagen omhyggeligt før brug. Enheden må ikke anvendes, hvis emballagen eller produktet er beskadiget eller tilsmudset, eller hvis hætterne ikke sidder korrekt.
- Centrifugalblodpumpen er udelukkende beregnet til brug til én enkelt patient. Dette produkt må ikke bruges flere gange, genbehandles eller resteriliseres. Flere ganges brug, genbehandling eller resterilisering kan forringe enhedens strukturelle integritet og/eller skabe risiko for kontaminering af enheden, hvilket kan føre til personskade, sygdom eller død for patienten.
- Der skal følges gængs praksis for opretholdelse af passende heparinisering i det tidsrum, det kardiopulmonale bypass varer (op til 6 timer). Trombedannelse i kredsløbet kan øge risikoen for beskadigelse af perfusionssystemets udstyr.
- Slangerne skal påsættes, så de ikke kinker eller på anden måde hindrer flowet.
- Der må ikke anvendes unødvendig kraft for at montere slangerne på pumpen, idet dette kan føre til beskadigelse af pumpen.
- Pas på ikke at beskadige konnektorerne, når slangerne flyttes eller forbindes.
- Anbring ikke centrifugalblodpumpen i nærheden af genstande, som er følsomme over for magnetfelter.
- Følg en streng antikoagulationsprotokol, og overvåg løbende antikoagulationsbehandlingen under alle procedurer. Passende heparinisering skal opretholdes i henhold til hospitalets protokol for kardiopulmonalt bypass.
- Se mærkaterne på emballagen eller brugsanvisningen vedrørende krav for opbevaringstemperatur.
- Det er brugerens ansvar at bortsaffe enhederne i henhold til lokale bestemmelser og hospitalsprocedurer.

5.2 Affinity CP-adapter

- Anvend Affinity CP-adapteren som beskrevet i den brugsanvisning, der leveres sammen med adapteren.
- Medtronic Affinity CP-adapteren må udelukkende anvendes sammen med Medtronic Affinity CP-centrifugalblodpumper.
- Anvend Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemerne og Sarns- og Terumo-centrifugalsystemerne som beskrevet i brugsanvisningen, der leveres sammen med hver enhed.
- Inspicér adapteren for fysisk beskadigelse, inden den tages i brug. Adapteren må ikke anvendes, hvis den ser ud til at være blevet beskadiget. Returnér det beskadigede produkt til en Medtronic-repræsentant.
- Adapteren indeholder magneter. Den skal derfor holdes væk fra metalgenstande, magnetbånd og magneter.
- Undgå at støde eller tabe adapteren. Stød kan beskadige adapteren.
- Adapteren og pumpen må ikke isættes eller fjernes, før drivmotoren er standset helt.
- Når adapteren monteres på drivmotoren, skal det kontrolleres, at adapterens underside er i tæt kontakt med drivmotorens fatning, og at låsen er i den låste position.
- Sørg for, at adapteren og kredsløbskomponenterne ikke udsættes for stød eller slag under brug, med henblik på at reducere risikoen for, at adapteren og pumpen kobles fra drivmotoren eller eventuelle tilsluttede slanger. Læs Kapitel 9, hvis noget bliver frakoblet.
- Må ikke opbevares i ekstreme temperaturer og høj luftfugtighed. Adapteren må ikke opbevares i direkte sollys.
- Se brugsanvisningen, der leveres sammen med Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemerne eller Sarns- og Terumo-centrifugalsystemerne, for at få fuldstændige oplysninger om montering.
- Pumpen skal primes, inden cirkulationen påbegyndes. Betjen pumpen, når den er koblet til drivmotoren via adapteren og kører med maksimal omdrejningshastighed (rpm) for at kontrollere for vibration, usædvanlige lyde, manglende flow og andre uregelmæssigheder. Læs Kapitel 9, hvis der konstateres en uregelmæssighed.
- Når Affinity CP-centrifugalpumpen og Affinity CP-adapteren anvendes med et kompatibelt system, der viser indløbsttrykket, skal der anvendes en målt værdi for indløbsttrykket, og ikke en beregnet værdi. En beregnet værdi baseres på karakteristikkurver, der ikke er repræsentative for Affinity CP-centrifugalblodpumpen, og kan medføre ukorrekte målinger.
- Der må ikke anvendes alkoholbaserede oplosninger, andre organiske oplosningsmidler eller koncentreret syre eller base på adapteren. Adapteren kan blive beskadiget af sådanne oplosninger.
- Adapteren må ikke anvendes efter den dato for seneste anvendelse, som står anført på mærkaten.
- Se mærkaterne på emballagen eller brugsanvisningen vedrørende krav for opbevaringstemperatur.
- Det er brugerens ansvar at bortsaffe enhederne i henhold til lokale bestemmelser og hospitalsprocedurer.

6 Bivirkninger

Følgende kendte bivirkninger er forbundet med brug af Affinity CP-centrifugalblodpumpen med Cortiva BioActive-overflade (CBAP40):

- blodtab
- koagulopati
- død
- embolisme
- overdreven aktivering af blodkomponenter eller trombogenicitet
- forblødning
- hæmolys
- hæmolytisk anæmi
- infektion
- iskæmi
- neurologisk dysfunktion
- organdysfunktion

7 Oplysninger vedrørende produkter med Cortiva bioaktiv overflade

De overflader på produkterne, som primært har kontakt med blod, er belagt med Cortiva bioaktiv overflade. Denne belagte overflade giver en bedre blodkompatibilitet og skaber en tromboresistent kontaktoverflade med blodet. Cortiva bioaktive overflade indeholder ikke-udvaskelig heparin, der er udledt af porcin intestinal mucosa¹.

Forsigtig: Et produkt med Cortiva bioaktiv overflade er kun beregnet til engangsbrug. Resterilisering kan beskadige Cortiva bioaktiv overfladen.

Forsigtig: Følg en streng antikoagulationsprotokol, og overvåg løbende antikoagulationsbehandling under alle procedurer.

Advarsel: Et produkt, der er belagt med Cortiva bioaktiv overflade, må ikke opbevares ved temperaturer over 40°C (104°F).

8 Brugsanvisning

Hvis Affinity CP-centrifugalblodpumpen anvendes uden Affinity CP-adapteren, henvises der til Afsnit 8.1, Afsnit 8.2, Afsnit 8.7 og Afsnit 8.8 i denne brugsanvisning.

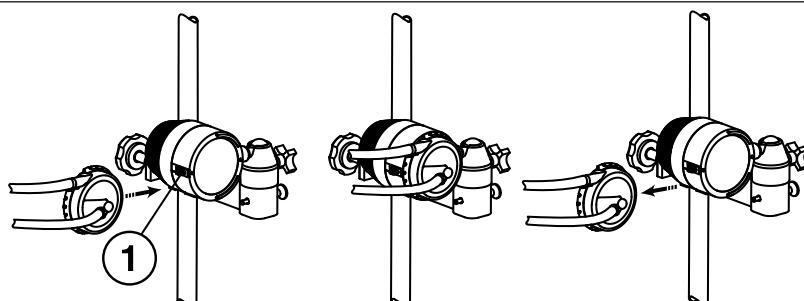
Hvis Affinity CP-centrifugalblodpumpen anvendes med Affinity CP-adapteren, henvises der til Afsnit 8.3, Afsnit 8.4, Afsnit 8.5, Afsnit 8.6, Afsnit 8.7 og Afsnit 8.8 i denne brugsanvisning.

8.1 Montering af Affinity CP-centrifugalblodpumpen på den eksterne drivmotor model 560A fra Medtronic

Forbind den eksterne drivmotor model 560A med den relevante Medtronic-kontrolenhed. Se brugervejledningen til den relevante Medtronic-kontrolenhed for at få fuldstændige anvisninger i montering.

1. Skub Affinity CP-centrifugalblodpumpen ind i den eksterne drivmotor model 560A (Figur 2), indtil låsestiften griber fat.

Figur 2. Montering og afmontering af Affinity CP-centrifugalblodpumpen



1 Lås med låsestift på ekstern drivmotor model 560A

Bemærk: Pumpen skal så vidt muligt monteres ved det laveste punkt i kredsløbet, umiddelbart under beholderen.

¹ Ikke-udvaskelig defineres som heparin ved et niveau på ≤0,1 IU/mL, målt under klinisk relevante udtrækningsbetingelser.

- Prim centrifugalblodpumpen i henhold til procedurerne beskrevet i Afsnit 8.7 i denne brugsanvisning.
- Forsigtig:** Hvis centrifugalblodpumpen anvendes uden at være blevet primet, kan den tage skade.
- Drej omdrejningsknappen (rpm-knappen), til den klikker i positionen for slukket. Når knappen drejes til nul, kan brugeren fornemme et let tryk og høre et klik. Den sorte knap på drejeknappen fungerer som viser ved rpm-indstillingerne.
- Advarsel:** Anvendelse af Affinity CP-centrifugalblodpumpen uden for de anbefalede områder, som står anført på etiketten, kan føre til svigt af centrifugalblodpumpen, nedsat pumpekapacitet, lækager, ekstremt blodtraume eller nedbrydning eller korrosion af materialer, der er i kontakt med blod, hvorved disse materialer kan passere via blodet til patienten.
- Forsigtig:** Montering af en centrifugalblodpumpe, mens drivmotoren kører, kan beskadige pumpen.
- Fortsæt med ekstrakorporal cirkulation. Se brugsanvisningen, der leveres sammen med hver enkelt enhed.

8.2 Afmontering af Affinity CP-centrifugalblodpumpen fra den eksterne drivmotor model 560A fra Medtronic

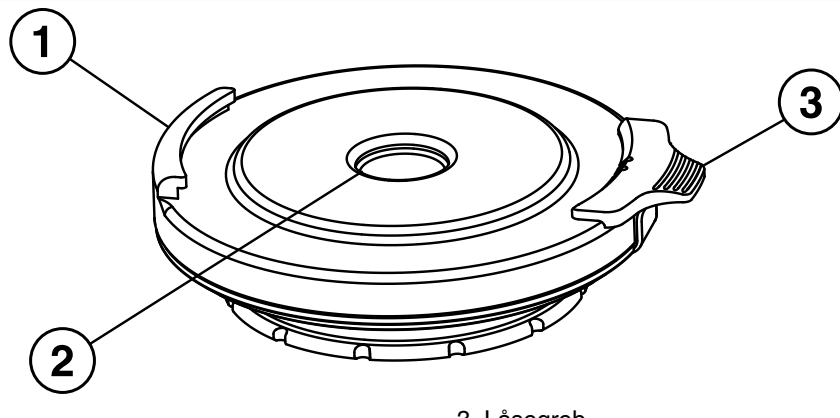
Fjern og kassér pumpen efter hvert indgreb. Pumpen skal bortslettes i henhold til lokale bestemmelser og hospitalsprocedurer.

- Tryk på pumpemotorens lås for at frigøre centrifugalblodpumpen (Figur 2).
- Skub centrifugalblodpumpen ud af drivmotorens fatning (Figur 2).

8.3 Montering af Affinity CP-adapteren

Medtronic Affinity CP-adapteren (Figur 3) er beregnet til at gøre det muligt at bruge Medtronic Affinity CP-centrifugalblodpumpen (model CBAP40) sammen med Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemer eller Sarns- og Terumo-centrifugalsystemer.

Figur 3. Affinity CP-adapter



- 1 Låsefremgang
2 Adapterens fatning

- 3 Låsegreb

Adapteren anvender magnetisk kobling til at overføre drivmotorens drejningsmoment til centrifugalblodpumpen til engangsbrug. Adapteren leveres ikke-steril.

Brug af adapteren kræver ikke, at der udføres ændringer af Stöckert- og Sorin-centrifugal-pumpesystemerne eller Sarns- og Terumo-centrifugalsystemerne.

Adapteren er konstrueret til brug flere gange og til forskellige patienter. Adapteren kan genanvendes frem til den dato for seneste anvendelse, som står anført på enhedens mærkat.

Adapteren leveres muligvis ikke til alle lande. Kontakt den lokale Medtronic-repræsentant for at få at vide, om adapteren kan fås i det aktuelle land.

8.4 Montering af Affinity CP-adapteren på Stöckert™- og Sorin™-centrifugalpumpesystemerne

Forsigtig: Se brugsanvisningen, der leveres sammen med Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemerne, for at få fuldstændige oplysninger om installeringen.

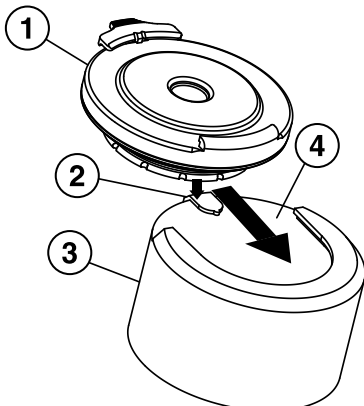
Bemærk: Inden adapteren monteres på drivmotoren, skal den kontrolleres for synlig biologisk kontaminering, som f.eks. blod eller fremmedlegemer. Rengør om nødvendigt adapteren eller drivmotorens fatning i henhold til anvisningerne i Kapitel 10.

Bemærk: Disse anvisninger gælder også, når adapteren anvendes sammen med et kompatibelt håndsving fra Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemerne.

Montér Affinity CP-adapteren på Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemernes drivmotor på følgende måde:

1. Anbring adapterens bund i drivmotorens fatning. Skub låsetappen på drivmotoren ned under denne proces.
2. Før adapteren helt ind i drivmotorens fatning (Figur 4).

Figur 4. Montering af Affinity CP-adapteren i Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemets drivmotor



1 Affinity CP-adapter

2 Låsetap

3 Drivmotor

4 Drivmotorens fatning

3. Adapteren drejes til den ønskede placering ved at trykke på låsetappen, dreje adapteren og kontrollere, at låsetappen låser ind i indhakket på adapterens underside.

Advarsel: Kontrollér, at adapteren er fastgjort korrekt til drivmotoren. Kontrollér, at adapteren er låst fast på drivmotoren. Ukorrekt fastgørelse kan indvirke på adapterens funktionsevne.

Forsigtig: Når adapteren monteres på drivmotoren, skal det kontrolleres, at adapterens underside er i tæt kontakt med drivmotorens fatning, og at låsetappen er i den læste position.

8.5 Montering af Affinity CP-adapteren på Sarns™- og Terumo™-centrifugalsystemerne

Forsigtig: Se brugsanvisningen, der leveres sammen med Sarns- og Terumo-centrifugalsystemerne, for at få fuldstændige oplysninger om installeringen.

Forsigtig: Sørg for, at adapteren og kredsløbskomponenterne ikke udsættes for stød eller slag under brug, med henblik på at reducere risikoen for, at adapteren og pumpen kobles fra drivmotoren eller eventuelle tilsluttede slanger. Læs Kapitel 9, hvis noget bliver frakoblet.

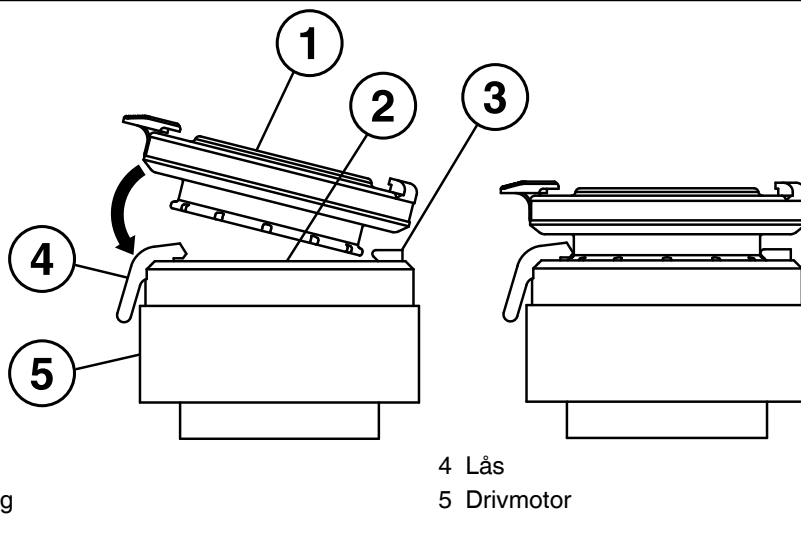
Bemærk: Inden adapteren monteres på drivmotoren, skal den kontrolleres for synlig biologisk kontaminering, som f.eks. blod eller fremmedlegemer. Rengør om nødvendigt adapteren eller drivmotorens fatning i henhold til anvisningerne i Kapitel 10.

Bemærk: Disse anvisninger gælder også, når adapteren anvendes sammen med et kompatibelt håndsving fra Sarns- og Terumo-centrifugalsystemerne.

Montér Affinity CP-adapteren på Sarns- og Terumo-centrifugalsystemernes drivmotor på følgende måde:

1. Åbn drivmotorens lås, og tag beskyttelsesdækslet af drivmotorens fatning.
2. Anbring adapterens bund over drivmotorens fatning. Skub adapteren ind under holdeklipsen (Figur 5).

Figur 5. Montering af Affinity CP-adapteren i Sarns- og Terumo-centrifugalsystemets drivmotor



- Åbn låsen, og tryk adapteren på plads. Slip låsen, så adapteren låses sikkert på plads.

Advarsel: Kontrollér, at adapteren er fastgjort korrekt til drivmotoren. Kontrollér, at adapteren er låst fast på drivmotoren. Ukorrekt fastgørelse kan indvirke på adapterens funktionsevne.

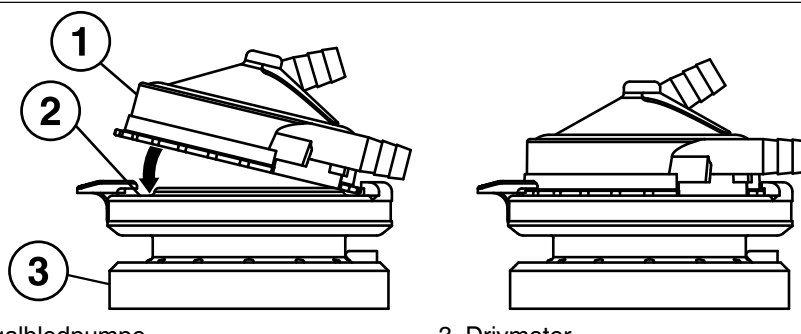
Forsigtig: Når adapteren monteres på drivmotoren, skal det kontrolleres, at adapterens underside er i tæt kontakt med drivmotorens fatning, og at låsen er i den låste position.

8.6 Montering af Affinity CP-centrifugalblodpumpen på Affinity CP-adapteren

Montér Affinity CP-centrifugalblodpumpen på Affinity CP-adapteren ved at udføre følgende trin:

- Anbring pumpens bund over adapterens fatning. Skub pumpen ind under låsefremsspringet.
- Åbn låsegrebet, og tryk pumpen på plads (Figur 6). Slip låsegrebet, og justér pumpen, indtil låsegrebet låser.

Figur 6. Montering af Affinity CP-centrifugalblodpumpen på Affinity CP-adapteren



Advarsel: Kontrollér, at pumpen er fastgjort korrekt til adapteren. Pumpen skal sidde sikkert fast under adapterens låsefremsspring og låsegreb. Kontrollér, at pumpen er låst sikkert fast, og at den er i tæt kontakt med adapterens fatning. Ukorrekt fastgørelse kan indvirke på pumpens funktionsevne.

- Pumpen drejes til den ønskede placering ved at trykke på låsegrebet, dreje pumpen og slippe låsegrebet. Justér pumpen, indtil låsegrebet låser på plads.

Forsigtig: Inden cirkulationen påbegyndes, skal pumpen primes i henhold til instruktionerne i pumpens brugsanvisning. Betjen pumpen, når den er koblet til drivmotoren via adapteren og kører med maksimal omdrejningshastighed (rpm) for at kontrollere for vibration, usædvanlige lyde, manglende flow og andre uregelmæssigheder. Læs Kapitel 9, hvis der konstateres en uregelmæssighed.

- Fortsæt med ekstrakorporal cirkulation. Se brugsanvisningen, der leveres sammen med hver enkelt enhed.

Advarsel: Sørg for, at der altid findes en ekstra Affinity CP-adapter samt reserveudstyr til rådighed med den relevante protokol med henblik på en eventuel udskiftning. Hvis adapteren skal udskiftes under cirkulationsstøtte, skal den mulige risiko for patienten vurderes, inden adapteren udskiftes.

Advarsel: Affinity CP-centrifugalblodpumpen og Affinity CP-adapteren er ikke kompatible med funktion i en pulserende tilstand.

Advarsel: Adapteren må ikke anvendes ved hastigheder over 3600 rpm. Adapteren er ikke godkendt til hastigheder over 3600 rpm.

8.7 Primning af Affinity CP-centrifugalblodpumpekredsløbet

- Under anvendelse af en godkendt aseptisk teknik for at opretholde en steril væskebane forbindes de korrekte slanger til indløbs- og udløbsportene på centrifugalblodpumpen.
- Når det er praktisk muligt, skal kredsløbet og pumpen gennemskyldes med kuldioxid (CO_2).
- Fyld centrifugalblodpumpen med primingvæske ved hjælp af tyngdekraften til et punkt over udløbsporten og klemmen. Fjern luften fra udløbsslangen.

Advarsel: Sørg for, at centrifugalblodpumpen og kredsløbet er blevet korrekt udluftet og primet, inden bypass påbegyndes, så risikoen for, at der ledes luft ind i patienten, mindskes. Det anbefales at anvende et arteriefilter.

Advarsel: Hvis der kommer for meget luft ind i centrifugalblodpumpen, bliver pumpen afprimet og blodflowet standser. Stands pumpen, og fjern luft, inden kredsløbet startes igen.

Forsigtig: Slå ikke på centrifugalblodpumpen med instrumenter. Stød kan beskadige enheden og medføre funktionssvig.

- Tænd for Medtronic-kontrolenheden, når udløbsslangen er afklemt.
- Forbind flowsonden med kredsløbsslangerne i henhold til brugsanvisningen til det relevante kompatible system. Hvis der anvendes en kontrolenhed fra Medtronic, skal flowsonden nulstilles i henhold til brugsanvisningen til den relevante Medtronic-kontrolenhed.
- Mens udløbsslangen stadig er afklemt, stilles rpm-knappen på Medtronic-kontrolenheden hen på det ønskede niveau for at prime og udlufte kredsløbet korrekt. Efterse pumpen for lækager eller andre fejl.

Advarsel: Anvend ikke centrifugalblodpumpen i mere end 30 sekunder ved fravær af flow. Temperaturen inde i pumpen kan stige, hvilket kan resultere i øget celleskade.

- Stil rpm-knappen på nul, og undersøg igen centrifugalblodpumpens integritet.

Advarsel: Hvis der konstateres lækager, skal centrifugalblodpumpen afmonteres og udskiftes med en ny, steril pumpe. Se Kapitel 9, hvis der konstateres andre uregelmæssigheder. Gentag Trin 1 til Trin 7 for at prime.

- Hvis der ikke konstateres nogen uregelmæssigheder, fortsættes der med at prime kredsløbet.
- Kontrollér alle forbindelser samt kredsløbets integritet og flow før brug.

Advarsel: Centrifugalblodpumpen må ikke anvendes, hvis indløbsslangen er afklemt, da dette vil skabe et negativt tryk i pumpen, og luftbobler kan dannes i blodet.

8.8 Tjekliste for Affinity CP-centrifugalblodpumpen

Følg proceduren, som er angivet af det kliniske team. Oplysningerne i blodpumpens bypass checkliste kan anvendes til at revidere, opdatere eller udvide eksisterende checklister.

1. Samling af udstyret

- Montér den eksterne drivmotor model 560A eller en drivenhed fra et kompatibelt system.
- Kontrollér, at alle elektriske forbindelser er sikre.
- Test kontrolmodulets strøm og display.
- Kontrollér dato og integritet for emballagen/-erne til den sterile blodpumpe (og engangssonden, hvis relevant).
- Hvis adapteren anvendes, skal datoen for seneste anvendelse, som står anført på mærkaten, kontrolleres.
- Kontrollér, at flowtransduceren/sensoren/engangssonden har den rigtige størrelse.
- Saml perfusionskredsløbet sterilt.
- Slangerne skal være tilstrækkeligt lange til, at reservedrivenheden eller håndsvinget kan anvendes.
- Forbind flowtransduceren/sensoren/engangssonden til kredsløbet på det korrekte sted og i den korrekte flowretning.

2. Priming af pumpe og kredsløb

- Kontrollér kredsløbet for at sikre, at der ikke er kinkninger eller okklusioner.
- Skyl pumpen og kredsløbet med CO_2 , hvis indikeret. Sluk for CO_2 .
- Prim og udluft pumpen og perfusionskredsløbet ved hjælp af tyngdekraften.
- Kontrollér pumpen for lækager, uregelmæssige bevægelser og støj.

- Kontrollér kredsløbet for synlig luft.
- Kontrollér, at alle slangeforbindelser er sikre.
- Afklem pumpens udløbsslange helt.
- Afklem den venøse returslange helt.

3. Driftsparametre

Udfør følgende i henhold til den relevante brugervejledning til det kompatible system:

- Kalibrér transducerne/sensorerne i henhold til producentens anvisninger.
- Indstil og kontrollér flowalarmer og andre tilgængelige sikkerhedssystemer.

4. Reserveudstyr til nødsituationer

Kontrollér, at følgende udstyr er tilgængeligt:

- Reservestrøm
- Passende håndsving og drivenhed fra et kompatibelt system
- Ekstra Affinity CP-centrifugalblodpumpe og engangssonde
- Sørg for, at der findes en ekstra Affinity CP-adapter til rådighed, hvis adapteren anvendes
- Passende kontrolenhed fra et kompatibelt system

5. Perfusion

- Pumpen skal have nået minimumsflow, før klemmerne fjernes fra slangerne.
- Kontrollér kontrolmodulet for meddelelser og alarmer.
- Kontrollér perfusionskredsløbet for synlig luft og kinkninger i slangerne.
- Oprethold pumpens minimumsflow, før slangerne afklemmes.

6. Oprydning

- Sluk for strømmen.
- Bortskaf alle engangsartikler korrekt.
- Rengør motoren og flowtransduceren/sensoren.
- Hvis adapteren anvendes, skal den rengøres i henhold til anvisningerne i afsnittet Opbevaring og rengøring.

7. Kontrollér udstyret

- Undersøg og bekræft, at udstyret er driftsklart.
- Overhold den angivne forebyggende vedligeholdelsesplan.
- Sørg for, at batterierne er fuldt opladet.

9 Fejlfindingsvejledning

Dette afsnit dækker 3 situationer, der kan opstå, når en centrifugalblodpumpe anvendes. Følg hospitalets kliniske protokol, og tag følgende forslag til fejlfinding i betragtning.

9.1 Pumpesvigt

En unormal eller skinger lyd er en angivelse af pumpesvigt. Udskift omgående Affinity CP-centrifugalblodpumpen.

9.2 Manglende flow

Hvis pumpen ikke roterer, eller der ikke er flow, skal følgende udføres:

- Kontrollér, at pumpen og drivmotoren er forbundet korrekt.

Hvis adapteren anvendes, skal følgende udføres:

- Kontrollér, at pumpen er forbundet korrekt med adapteren. Kontrollér, at pumpen sidder korrekt fast under adapterens låsefremsspring og låsegreb.
- Kontrollér, at adapteren er forbundet korrekt med drivmotoren.
- Sænk pumpehastigheden til nul, og genstart drivmotoren.
- Følg gængs hospitalspraksis for at genoprette tilstrømningen.

9.3 Usædvanlig lyd

Hvis pumpen vibrerer eller laver en hvæsende lyd, skal følgende udføres:

- Overvej at udskifte pumpen, hvis vibrationen eller den hvæsende lyd fortsætter.

Hvis adapteren anvendes, skal følgende udføres:

- Kontrollér, at pumpen er forbundet korrekt med adapteren. Kontrollér, at pumpen sidder korrekt fast under adapterens låsefremsspring og låsegreb.
- Kontrollér, at adapteren er forbundet korrekt med drivmotoren.
- Sænk pumpehastigheden til nul, og genstart drivmotoren.
- Følg gængs hospitalspraksis for at genoprette tilstrømningen.
- Overvej at udskifte pumpen eller adapteren, hvis vibrationen eller hvæselyden fortsætter.

10 Opbevaring og rengøring af Affinity CP-adapteren

Advarsel: Adapteren må ikke steriliseres. Sterilisation kan beskadige adapteren.

Forsigtig: Må ikke opbevares i ekstreme temperaturer og høj luftfugtighed. Adapteren må ikke opbevares i direkte sollys.

Forsigtig: Der må ikke anvendes alkoholbaserede oplosninger, andre organiske oplosningsmidler eller koncentreret syre eller base på adapteren. Adapteren kan blive beskadiget af sådanne oplosninger.

Følg gængs hospitalspraksis for rengøring eller desinfektion af adapteren. Dog bør følgende tages i betragtning:

- Brug kun desinfektionsmidler, der er godkendt til hospitalsbrug, til rengøring af adapteren. Følgende oplosninger kan bruges til rengøring eller desinfektion af adapteren: vand, Betadine™, brintoverlite samt mildt rengøringsmiddel. Tør adapteren efter med en svamp eller en klud og vand efter rengøringen.
- Fjern øjeblikkeligt enhver form for kontaminering fra adapteren ved hjælp af en svamp eller en blød klud og vand.
- Hvis kontamineringen ikke kan fjernes med en svamp eller en blød klud og vand, kan adapteren nedsvønskes i vand i op til 10 minutter. Adapteren må ikke nedsvønskes i andre væsker.

11 Service

Advarsel: Adapteren kan ikke serviceres. Adapteren må ikke skilles ad, idet dette kan indvirke på dens funktionsevne. Adapteren må ikke anvendes, hvis den er blevet mekanisk manipuleret.

12 Specifikationer for Affinity CP-centrifugalblodpumpe med Cortiva bioaktiv overflade

Delnummer:	CBAP40
Prømningsvolumen:	40 mL (ca.)
Indløbs-/Udløbs-ID:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimalt driftstryk:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimal flowhastighed:	10 L/min
Maksimalt udløbsttryk:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimal pumpehastighed:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 rpm (med den eksterne drivmotor 560A fra Medtronic)• 3600 rpm (med Affinity CP-adapter på Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemer eller Sarns- og Terumo-centrifugalsystemer)
Kompatible systemer:	Medtronic-systemer til styring af hastighed (med ekstern drivmotor model 560A, håndsving til nødsituationer model HC150A)

Produktet skal opbevares ved stuetemperatur.

12.1 Transportområde

Temperatur:	-30°C til 40°C (-22°F til 105°F)
Luftfugtighed:	20% til 85%, ikke-kondenserende

13 Specifikationer for Affinity CP-adapteren

Delnummer:	AP40AST
Kompatibel pumpe:	Affinity CP-centrifugalblodpumpe med Cortiva bioaktiv overflade (CBAP40)
Kompatible systemer:	<ul style="list-style-type: none">• Stöckert- og Sorin-centrifugalpumpesystemer (med drivenhed af modellerne 60-01-04 og 60-01-00 samt nøddrivenhed af modellerne 60-01-35 og 60-01-50)• Sarns- og Terumo-centrifugalsystemer (med drivenhed model 164267 samt manuel drivenhed model 164268)
Maksimal adapterhastighed:	3600 rpm
Beskyttelseskasse:	IP47

13.1 Ydre mål

Vægt:	315 g (0,69 lb)
Højde:	28 mm (1,1 in)
Diameter:	94 mm (3,7 in)

13.2 Opbevarings- og transportforhold

Temperatur:	-30°C til 70°C (-22°F til 158°F)
Luftfugtighed:	15% til 93%, ikke-kondenserende
Atmosfærisk tryk:	70 kPa til 106,3 kPa

13.3 Miljøkrav under drift

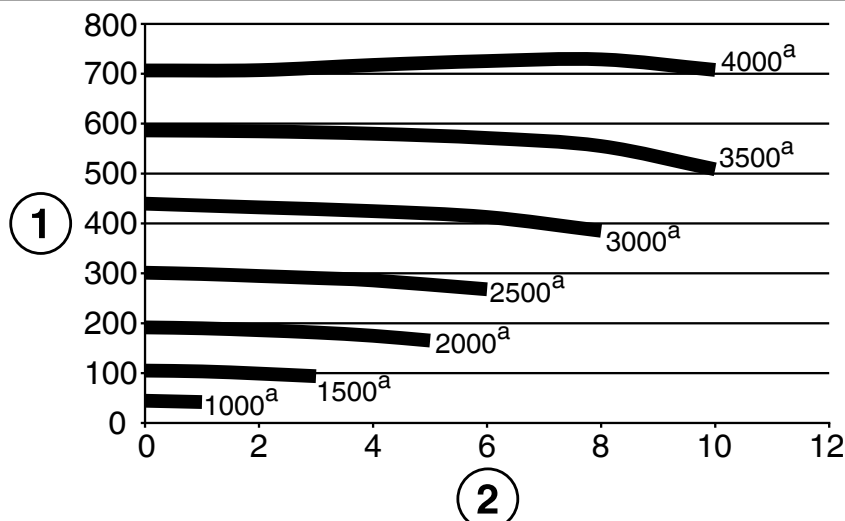
Temperatur:	10°C til 40°C (50°F til 104°F)
Luftfugtighed:	20% til 75%, ikke-kondenserende
Atmosfærisk tryk:	70 kPa til 106,3 kPa

14 Affinity CP-centrifugalblodpumpens flowhastighed

Bemærk: Det reelt opnåelige flow afhænger af pumpens modstand, der er et resultat af det ekstrakorporale kredsløbs komponenter og patientens arterielle modstand.

Bemærk: Trykfald er forskellen mellem pumpens udgang og indgang.

Figur 7. Affinity CP-centrifugalblodpumpens hydrauliske funktion



1 Trykfald (mmHg)

2 Flowhastighed (L/min)

3 ^a = rpm

15 Begrænset garanti

Følgende BEGRÆNSEDE GARANTI gælder kun for kunder i USA:

- A. Denne BEGRÆNSEDE GARANTI gælder kun for den oprindelige køber af Affinity CP centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade, model CBAP40 (i det følgende benævnt "Produktet").
 - (1) I det tilfælde at produktet ikke fungerer inden for de normale tolerancer på grund af en fejl i materiale eller håndværksmæssig udførelse inden for en periode på ét (1) år fra leveringen af produktet til køberen, vil Medtronic efter eget skøn: (a) reparere eller ombytte produktets defekte del eller dele, (b) kreditere et beløb svarende til den oprindelige købspris (som defineret i underafsnit A(2) nedenfor) i forhold til købsprisen for et ombytningsprodukt, eller (c) levere et funktionsmæssigt tilsvarende produkt uden beregning.
 - (2) Som anvendt heri er købsprisen den mindste af følgende: (i) den fakturerede nettopris for originalproduktet, (ii) prisen for et aktuelt funktionsmæssigt tilsvarende produkt eller (iii) prisen for et erstatningsprodukt.
- B. Følgende betingelser skal være opfyldt, inden det kan blive aktuelt med reparation, ombytning eller kreditering som nævnt under afsnit A:
 - (1) Produktet skal returneres til Medtronic inden for tres (60) dage, efter at fejlen er konstateret;
 - (2) Produktet må ikke have været anvendt på anden måde end i nojagtig overensstemmelse med Brugsanvisningen, det må ikke have været brugt til mere end én enkelt patient, og det må ikke på nogen måde, der efter vurdering fra Medtronic kan have indflydelse på Produktets stabilitet og driftssikkerhed, være blevet modifieret eller repareret. Produktet må ikke have været utsat for forkert behandling, misbrug eller ulykke; og
 - (3) Produktets "sidste anvendelsesdato" må ikke være overskredet.
- C. Denne BEGRÆNSEDE GARANTI er begrænset til dens udtrykte vilkår. I særdeleshed:
 - (1) MED UNDTAGELSE AF DET, SOM UDTRYKKELT ER ANFØRT I DENNE BEGRÆNSEDE GARANTI, ER MEDTRONIC IKKE ANSVARLIG FOR NOGEN FORM FOR DIREKTE ELLER TILFÆLDIGE SKADER ELLER FØLGESKADER, SOM SKYLDSES EVENTUELLE DEFEKTER, FEJL ELLER FUNKTIONSSVIGT I FORHOLD TIL PRODUKTET, UANSET OM KRAVET BYGGER PÅ GARANTIRET, AFTALERET, ERSTATNINGSRET ELLER ANDET.
 - (2) Denne BEGRÆNSEDE GARANTI gælder kun for køberen af Produktet. HVAD ANGÅR ALLE ANDRE, YDER MEDTRONIC INGEN ANDEN GARANTI, UDTRYKT ELLER UNDERFORSTÅET, OMFATTENDE, MEN IKKE BEGRÆNSET TIL, NOGEN UNDERFORSTÅET GARANTI FOR SALGBARHED ELLER EGNETHED TIL ET BESTEMT FORMÅL, UANSET OM KRAVET OPSTÅR IFØLGE LOV, DOMSTOLSPRAKSIS, SÆDVANERET ELLER PÅ ANDEN VIS. INGEN UDTRYKKELIG ELLER STILTENDE GARANTI TIL KØBEREN SKAL GÆLDE UD OVER DEN PERIODE, DER ER NÆVNT I A(1) OVENFOR. DENNE BEGRÆNSEDE GARANTI SKAL VÆRE DEN ENESTE AFHJÆLPNING, DER ER TIL RÅDIGHED FOR NOGEN PERSON.
- D. Det er hensigten, at ovennævnte undtagelser og begrænsninger ikke skal være i modstrid med ufravigelige bestemmelser i gældende lovgivning, og de må ikke fortolkes som værende det. Hvis nogen del af eller noget vilkår i denne BEGRÆNSEDE GARANTI af en retsinstans i nogen kompetent retskreds anses for ulovlig, uden retskraft eller i konflikt med gældende lovgivning, berøres den resterende del af den BEGRÆNSEDE GARANTI ikke; og alle rettigheder og forpligtelser skal tolkes og håndhæves, som om denne BEGRÆNSEDE GARANTI ikke indeholdt det specielle afsnit eller vilkår, der anses for ugyldigt.
- E. Ingen person har nogen som helst bemyndigelse til at binde Medtronic til nogen form for repræsentation, betingelse eller garanti med undtagelse af denne BEGRÆNSEDE GARANTI.

16 Begrænset garanti²

Følgende begrænsede garanti gælder for kunder uden for USA:

- A. Denne BEGRÆNSEDE GARANTI gælder kun for den oprindelige køber af Medtronic Affinity CP centrifugalblodpumpen med Cortiva bioaktiv overflade, model CBAP40 (i det følgende benævnt "Produktet"). I det tilfælde at produktet ikke fungerer inden for specifikationerne fremsat i denne brugsanvisning, vil Medtronic kreditere et beløb svarende til den oprindelige købspris for produktet (beløbet kan dog ikke overstige værdien af erstatningsproduktet) ved køb af et vilkårligt erstatningsprodukt fra Medtronic til brug til den pågældende patient. ADVARSLERNE PÅ PRODUKTMÆRKATER BETRAGTES SOM EN INTEGRERET DEL AF DENNE BEGRÆNSEDE GARANTI. KONTAKT DEN LOKALE REPRÆSENTANT FOR MEDTRONIC FOR AT FÅ OPLYSNINGER OM, HVORDAN DE SKAL FORHOLDE DEM I TILFÆLDE AF EN REKLAMATION UNDER DENNE BEGRÆNSEDE GARANTI.
- B. Følgende betingelser skal være opfyldt, før reklamationen er omfattet af den BEGRÆNSEDE GARANTI:
 - (1) Produktet skal være anvendt inden sidste anvendelsesdato.
 - (2) Produktet skal returneres til Medtronic inden for 60 dage efter brug og tilhører derefter Medtronic.

² Denne BEGRÆNSEDE GARANTI gives af Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Den gælder kun i lande uden for USA.

- (3) Produktet må ikke have været anvendt til nogen anden patient, må ikke have været utsat for forkert behandling, ændret, misbrugt eller utsat for ulykker, og Produktet må ikke på nogen måde, der efter vurdering fra Medtronic kan have indflydelse på Produktets stabilitet og driftssikkerhed, være modificeret eller repareret.
- C. Denne BEGRÆNSEDE GARANTI er begrænset til dens udtrykte vilkår. I særdeleshed:
- (1) Der kan under ingen omstændigheder krediteres i tilfælde, hvor der er tegn på forkert håndtering, forkert brug eller ændringer af det ombyttede Produkt.
 - (2) Medtronic er ikke ansvarlig for tilfældige skader eller følgeskader af nogen art, som følge af brug af Produktet, dets defekt eller fejlfunktion, uanset om kravet bygger på garantiret, aftaleret, erstatningsret eller andet.
- D. Ovennævnte undtagelser og begrænsninger har ikke til hensigt at være og må ikke fortolkes således, at de kommer i modstrid med ufravigelige bestemmelser i gældende lov. Hvis udsnit af eller vilkår i denne BEGRÆNSEDE GARANTI af en retsinstans i nogen kompetent retskreds anses for ulovlig, uden retskraft eller i konflikt med gældende lov, berøres den resterende del af den BEGRÆNSEDE GARANTI ikke, og alle rettigheder og forpligtelser skal tolkes og håndhæves, som om denne BEGRÆNSEDE GARANTI ikke indeholdt det specielle afsnit eller vilkår, der anses for ugyldigt.

1 Beschreibung

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface (CBAP40) ist zur Verwendung in extrakorporalen Blutkreisläufen vorgesehen. Sie dient zum Transport von Blut durch Zentrifugalkraft, die durch eine Kombination aus einem glatten, sich drehenden Kegel und schmalen Lamellen entsteht. Die Übertragung der Energie von der Pumpe auf das Blut erfolgt in Form von Druck und Geschwindigkeit, wodurch das Blut in Richtung Pumpenauslass beschleunigt wird. Zur Begrenzung der dabei entstehenden Reibung und Hitze verfügt die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface über ein Zapfenlager auf einem Doppelzapfen aus Keramikmaterial.

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface wurde mittels Ethylenoxid sterilisiert.

Modellnummern von Produkten, die mit Cortiva BioActive Surface beschichtet sind, beginnen mit „CB“. Weitere Informationen zur Cortiva BioActive Surface finden Sie in Kapitel 7.

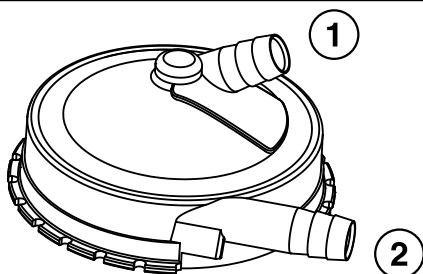
Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface ist an eine Magnetantriebseinheit (den externen Antriebsmotor Modell 560A) angekoppelt, die mit einer Medtronic Pumpendrehzahlsteuerung verbunden ist. Zudem lässt sie sich im Fall eines Versagens der Steuerung oder eines Stromausfalls an die Notfallkurbel Modell HC150A ankoppeln. Weitere Informationen zu dem externen Antriebsmotor und der Notfallkurbel finden Sie in der Bedienungsanleitung der betreffenden Medtronic Pumpendrehzahlsteuerung.

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface lässt sich auch an den Affinity CP Adapter anketten, um den Betrieb der Pumpe mit den Stöckert™ und Sorin™ Zentrifugalpumpensystemen oder den Sarns™ und Terumo™ Zentrifugalsystemen zu ermöglichen.

Möglicherweise ist der Adapter in Ihrem Land nicht erhältlich. Wenden Sie sich zur Abklärung der Verfügbarkeit des Adapters bitte an Ihren Medtronic Repräsentanten.

Weitere Informationen zur Verwendung des Affinity CP Adapters, zum Betrieb der Medtronic Pumpendrehzahlsteuerung oder der Zubehörteile finden Sie in der Gebrauchsanweisung oder Bedienungsanleitung.

Abbildung 1. Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface



- 1 Einlassanschluss
- 2 Auslassanschluss

2 Indikationen

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface ist dafür vorgesehen, für die Dauer einer kardiopulmonalen Bypass-Operation (bis zu 6 Stunden) Blut durch einen extrakorporalen Blutkreislauf zu pumpen.

Sie ist außerdem für die Anwendung in extrakorporalen Unterstützungssystemen geeignet, die keinen vollständigen kardiopulmonalen Bypass benötigen (z. B. Valvuloplastie, Mitralklappen-Reoperation, Eingriffe an der Vena cava oder der Aorta, Lebertransplantation). Auch hier beträgt die maximale Betriebsdauer 6 Stunden.

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface wird durch einen externen Antriebsmotor oder eine Notfallkurbel betrieben.

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface ist für die Verwendung mit den Steuerungen von Medtronic vorgesehen. Durch die Anbringung des Affinity CP Adapters kann sie darüber hinaus auch mit den Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensystemen oder den Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen verwendet werden.

3 Kontraindikationen

Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface ist als Gerät zur Kardiotomieabsaugung kontraindiziert. Verwenden Sie das Gerät nur gemäß den Indikationen.

4 Warnhinweise

Lesen Sie sich vor Gebrauch alle Warnhinweise, Sicherheitshinweise und Anweisungen aufmerksam durch. Werden nicht alle Anweisungen gelesen und befolgt oder nicht alle angegebenen Warnhinweise beachtet, kann dies zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten führen.

4.1 Affinity CP Zentrifugalblutpumpe

- Die Zentrifugalblutpumpe wurde weder in vitro noch in vivo noch in klinischen Studien auf ihre Tauglichkeit für den Langzeitbetrieb (länger als 6 Stunden) als Überbrückung bis zur Transplantation oder bis zur Erholung des Herzens geprüft.
- Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe und der Affinity CP Adapter eignen sich nicht für den Betrieb in einem pulsatilen Modus.
- Die Zentrifugalblutpumpe darf ausschließlich mit einem kompatiblen externen Antriebsmotor oder Adapter verwendet werden. Die Nichteinhaltung kann eine verminderte Leistung, Abkopplung oder Beschädigung zur Folge haben.
- Stellen Sie sicher, dass die Zentrifugalblutpumpe und der Kreislauf zu Beginn des Eingriffs ordnungsgemäß entlüftet und befüllt sind, um die Gefahr einer Luftembolie möglichst gering zu halten. Die Verwendung eines arteriellen Filters ist angeraten. Vergewissern Sie sich per Sichtprüfung, dass sich in der Lagereinheit keine Luft mehr befindet.
- Den Fluss niemals proximal zur Pumpe abklemmen oder einschränken. Dies kann zu einem Pumpenausfall führen. Wenn der Fluss am Einlass behindert wird, läuft die Pumpe möglicherweise mit hohen Drehzahlen und erzeugt unter Umständen ein hohes Vakuum von über 500 mmHg.
- Die Zentrifugalblutpumpe darf nicht leer betrieben werden, da andernfalls Schäden an internen Komponenten auftreten.
- Bei einem massiven Lufteintritt in die Zentrifugalblutpumpe wird das Blut vollständig aus der Pumpe verdrängt und der Blutfluss zum Stillstand gebracht. In diesem Fall muss die Pumpe angehalten und entlüftet werden, bevor die Zirkulation wieder gestartet werden kann.
- Die Pumpe niemals ohne Flüssigkeit betreiben.
- Die Zentrifugalblutpumpe nicht bei Drehzahlen oberhalb des zulässigen Maximums (4000 U/min) betreiben. Dadurch kann es zu übermäßigem Verschleiß der Zapfenlager kommen.
- Der Kontakt der Zentrifugalblutpumpe mit flüssigen Chemikalien ist zu vermeiden, da diese das Gerät beschädigen können. Flüssige Anästhetika wie Isofluran greifen Polykarbonate an. Vermeiden Sie jeden Kontakt derartiger Lösungen mit der Zentrifugalblutpumpe.
- Um bei offenen Schläuchen am Auslass der Zentrifugalblutpumpe einen retrograden Blutfluss zu verhindern, muss die Drehzahl der Pumpe mindestens so hoch eingestellt werden, dass der durch die Leitungen und durch den Patienten bedingte Widerstand überwunden wird. Wenn kein positiver Blutfluss gewahrt werden kann, muss die Auslassleitung der Pumpe abgeklemmt werden, um den Pumpenfluss gegen den Patienten zu isolieren. Andernfalls besteht die Gefahr eines retrograden Flusses und einer Exsanguination des Patienten.
- Bei stehender Zentrifugalblutpumpe muss die arterielle Leitung stets distal abgeklemmt werden, um einen retrograden Fluss zu verhindern.
- Es muss immer eine weitere Affinity CP Zentrifugalblutpumpe samt erforderlichem Zubehör in Reserve gehalten werden und ein geeignetes Protokoll für einen Austausch festgelegt werden. Sollte die Zentrifugalblutpumpe bei bestehendem extrakorporalem Kreislauf ausgetauscht werden müssen, sind vor dem Austausch der Pumpe die möglichen Risiken für den Patienten abzuklären.
- Patient und Gerät sollten engmaschig überwacht werden. Lassen Sie die Zentrifugalblutpumpe nicht unbeaufsichtigt laufen. Überwachen Sie den Durchsatz im gesamten Kreislaufsystem sorgfältig auf mögliche Okklusionen.
- Die Zentrifugalblutpumpe darf nicht länger als 30 Sekunden leer laufen. Im Leerlauf kann die Temperatur in der Pumpe ansteigen, wodurch es vermehrt zu Zellschäden kommen kann.
- Mit der Zentrifugalblutpumpe darf nur unter aseptischen Bedingungen hantiert werden.

4.2 Affinity CP Adapter

- Es muss immer ein Affinity CP Adapter samt erforderlichem Zubehör in Reserve gehalten werden und ein geeignetes Protokoll für einen Austausch festgelegt werden. Sollte der Adapter bei bestehendem extrakorporalem Kreislauf ausgetauscht werden müssen, sind vor dem Austausch des Adapters die möglichen Risiken für den Patienten abzuklären.
- Stellen Sie sicher, dass der Adapter korrekt am Antriebsmotor angebracht ist. Überprüfen Sie, dass der Adapter am Antriebsmotor eingerastet ist. Eine fehlerhafte Anbringung kann die Leistungsfähigkeit der Pumpe beeinträchtigen.
- Stellen Sie sicher, dass die Pumpe korrekt am Adapter angebracht ist. Die Pumpe sollte fest unter der Haltekante und der Sicherungsklinke des Adapters sitzen. Überprüfen Sie, dass die Pumpe sicher eingerastet ist und sich in engem Kontakt mit der Adapteraufnahme befindet. Eine fehlerhafte Anbringung kann die Leistungsfähigkeit der Pumpe beeinträchtigen.
- Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe und der Affinity CP Adapter eignen sich nicht für den Betrieb in einem pulsatilen Modus.

- Verwenden Sie den Adapter nicht bei Drehzahlen von mehr als 3600 U/min. Der Adapter ist nicht für Drehzahlen von mehr als 3600 U/min ausgelegt.
- Sterilisieren Sie den Adapter nicht. Das Sterilisieren könnte den Adapter beschädigen.
- Der Adapter lässt sich nicht warten. Bauen Sie den Adapter nicht auseinander, weil die Leistungsfähigkeit des Adapters beeinträchtigt werden könnte. Verwenden Sie den Adapter nicht, wenn an dem Adapter Manipulationen vorgenommen wurden.

5 Vorsichtsmaßnahmen

Vorsicht: Dieses Produkt darf nur von Ärzten benutzt werden, die in der Technik extrakorporaler Blutkreisläufe eingehend geschult wurden.

5.1 Affinity CP Zentrifugalblutpumpe

- Die Zentrifugalblutpumpe keinen starken Stößen aussetzen und nicht fallen lassen. Erschütterungen können das Produkt beschädigen und Fehlfunktionen verursachen.
- Die Flüssigkeitsbahn der Zentrifugalblutpumpe wird steril und pyrogenfrei geliefert. Vor Verwendung müssen Produkt und Verpackung sorgfältig überprüft werden. Das Produkt darf nicht verwendet werden, wenn das Produkt oder die Produktverpackung beschädigt oder verschmutzt wurde oder wenn die Kappen nicht aufgesetzt sind.
- Die Zentrifugalblutpumpe ist zur Verwendung an nur einem Patienten bestimmt. Dieses Produkt darf nicht wiederverwendet, wiederaufbereitet oder resterilisiert werden. Wiederverwendung, Aufbereitung oder Resterilisation können die strukturelle Integrität des Geräts beeinträchtigen und/oder unter Umständen eine Kontamination des Geräts bewirken, die wiederum zu Verletzung, Erkrankung oder zum Tod des Patienten führen kann.
- Befolgen Sie das Protokoll Ihres Krankenhauses, um für die Dauer der kardiopulmonalen Bypass-Operation (bis zu 6 Stunden) eine adäquate Heparinisierung aufrechtzuerhalten. Mit einer Thrombenbildung innerhalb des Kreislaufs steigt das mögliche Risiko einer Beschädigung der Komponenten des Perfusionssystems.
- Achten Sie beim Anschluss der Schläuche darauf, dass keine Knicke oder andere Beeinträchtigungen auftreten, die den Fluss nachteilig beeinflussen könnten.
- Der Anschluss der Schläuche an die Pumpe muss ohne übermäßigen Kraftaufwand erfolgen, um eine Beschädigung der Pumpe zu vermeiden.
- Gehen Sie bei der Repositionierung oder dem Anschluss von Schläuchen behutsam vor, um eine Beschädigung der Anschlüsse zu vermeiden.
- Halten Sie die Zentrifugalblutpumpe von Objekten fern, die durch Magnetfelder nachteilig beeinflusst werden könnten.
- Das Antikoagulationsregime muss strikt eingehalten und der Gerinnungsstatus während des gesamten Verfahrens regelmäßig überwacht werden. Es ist für eine adäquate Heparinisierung unter Einhaltung des in der Klinik vorgeschriebenen CPB-Protokolls zu achten.
- Informationen zu den Anforderungen an die Lagerungstemperatur finden Sie auf der Beschriftung der Verpackung oder in der Gebrauchsanweisung.
- Die Entsorgung der Produkte unter Einhaltung der lokal und im Krankenhaus geltenden Bestimmungen und Verfahren liegt in der Verantwortung des Anwenders.

5.2 Affinity CP Adapter

- Benutzen Sie den Affinity CP Adapter wie in der dem Adapter beigefügten Gebrauchsanweisung beschrieben.
- Verwenden Sie den Medtronic Affinity CP Adapter ausschließlich mit den Medtronic Affinity CP Zentrifugalblutpumpen.
- Benutzen Sie die Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensysteme und die Sarns und Terumo Zentrifugalsysteme wie in der jedem Gerät beigefügten Gebrauchsanweisung beschrieben.
- Kontrollieren Sie den Adapter vor der Verwendung auf physikalische Schäden. Verwenden Sie den Adapter nicht, wenn er beschädigt zu sein scheint. Schicken Sie das beschädigte Produkt an einen Medtronic Repräsentanten.
- Der Adapter enthält Magneten. Halten Sie den Adapter von Metallen, Magnetbändern und Magneten fern.
- Achten Sie darauf, dass der Adapter nicht herunterfällt oder Stöße erleidet. Ein Stoß könnte den Adapter beschädigen.
- Setzen Sie den Adapter oder die Pumpe erst auf bzw. entfernen Sie den Adapter oder die Pumpe erst, wenn der Antriebsmotor vollständig zum Stillstand gekommen ist.
- Achten Sie beim Aufsetzen des Adapters auf den Antriebsmotor darauf, dass sich die Unterseite des Adapters in engem Kontakt mit der Aufnahme des Antriebsmotors befindet und dass sich die Sicherungsklinke der Aufnahme in der eingerasteten Stellung befindet.

- Vermeiden Sie während des Betriebs Schläge oder Stöße gegen den Adapter oder die Komponenten des Kreislaufsystems, um das Risiko einer Ablösung des Adapters und der Pumpe von dem Antriebsmotor oder den angeschlossenen Schläuchen zu verringern. Zur Vorgehensweise im Fall einer Ablösung siehe Kapitel 9.
- Nicht bei extremen Temperatur- oder Feuchtigkeitswerten lagern. Vermeiden Sie es, den Adapter in direktem Sonnenlicht zu lagern.
- Ausführliche Informationen zur Installation finden Sie in der mit den Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensystemen oder den Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen mitgelieferten Gebrauchsanweisung.
- Befüllen Sie die Pumpe, bevor Sie den Kreislauf in Betrieb nehmen. Betätigen Sie die über den Adapter an den Antriebsmotor gekoppelte Pumpe bei maximaler Drehzahl, um sie auf Vibration, ungewöhnliche Geräusche, mangelnden Durchfluss und andere Auffälligkeiten zu kontrollieren. Zur Vorgehensweise bei Feststellung einer Auffälligkeit siehe Kapitel 9.
- Wenn Sie die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe und den Affinity CP Adapter mit einem kompatiblen System einsetzen, das über eine Anzeige für den Eingangsdruck verfügt, verwenden Sie für den Eingangsdruck einen Messwert und keinen berechneten Wert. Ein berechneter Wert basiert auf typischen Kurven, die nicht repräsentativ für die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe sind und zu ungenauen Werten führen können.
- Den Adapter nicht mit alkoholhaltigen Lösungen, anderen organischen Lösungsmitteln oder konzentrierten Säuren oder Basen in Kontakt bringen. Der Adapter kann durch diese Lösungen beschädigt werden.
- Verwenden Sie den Adapter nicht nach Ablauf des auf dem Produktetikett angegebenen Verwendbarkeitsdatums.
- Informationen zu den Anforderungen an die Lagerungstemperatur finden Sie auf der Beschriftung der Verpackung oder in der Gebrauchsanweisung.
- Die Entsorgung der Produkte unter Einhaltung der lokal und im Krankenhaus geltenden Bestimmungen und Verfahren liegt in der Verantwortung des Anwenders.

6 Unerwünschte Nebenwirkungen

Die Verwendung der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface (CBAP40) wird mit den folgenden bekannten Nebenwirkungen in Zusammenhang gebracht:

- Blutverlust
- Koagulopathie
- Tod
- Embolie
- übermäßige Aktivierung der Blutkomponenten oder Thrombogenität
- Verblutung
- Hämolyse
- hämolytische Anämie
- Infektion
- Ischämie
- neurologische Fehlfunktionen
- Organfunktionsstörungen

7 Informationen zu Produkten mit Cortiva BioActive Surface

Die primären Blutkontakteflächen des Produkts sind mit Cortiva BioActive Surface beschichtet. Diese Oberflächenbeschichtung verbessert die Blutverträglichkeit und bietet eine thromboresistente Blutkontaktefläche. Cortiva BioActive Surface enthält nicht auslaugendes Heparin aus porciner Darmschleimhaut¹.

Vorsicht: Ein mit Cortiva BioActive Surface beschichtetes Produkt ist nur zur einmaligen Verwendung vorgesehen. Die Resterilisierung kann Cortiva BioActive Surface nachteilig beeinflussen.

Vorsicht: Das Antikoagulationsregime muss strikt eingehalten und der Gerinnungsstatus während des gesamten Verfahrens regelmäßig überwacht werden.

Warnung: Mit Cortiva BioActive Surface beschichtete Produkte nicht bei Temperaturen über 40°C (104°F) lagern.

¹ Als „nicht auslaugend“ wird ein Heparinspiegel ≤ 0,1 I.E./mL bezeichnet, der unter klinisch relevanten Extraktionsbedingungen gemessen wird.

8 Gebrauchsanweisung

Bei Verwendung der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe ohne den Affinity CP Adapter beachten Sie bitte Abschnitt 8.1, Abschnitt 8.2, Abschnitt 8.7 und Abschnitt 8.8 dieser Gebrauchsanweisung.

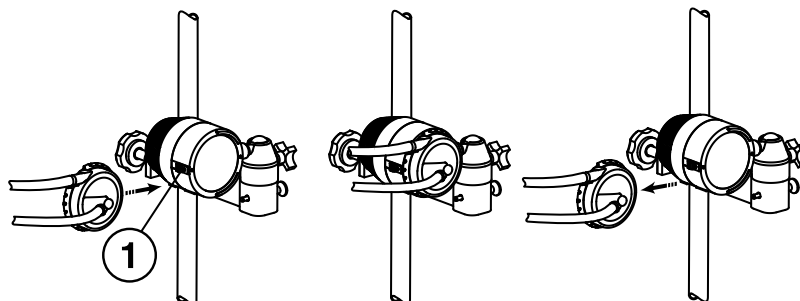
Bei Verwendung der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit dem Affinity CP Adapter beachten Sie bitte Abschnitt 8.3, Abschnitt 8.4, Abschnitt 8.5, Abschnitt 8.6, Abschnitt 8.7 und Abschnitt 8.8 dieser Gebrauchsanweisung.

8.1 Installieren der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe auf dem externen Medtronic Antriebsmotor Modell 560A

Schließen Sie den externen Antriebsmotor Modell 560A an die entsprechende Medtronic Steuerung an. Ausführliche Informationen zur Installation finden Sie in der Bedienungsanleitung der betreffenden Medtronic Steuerung.

1. Schieben Sie die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe in den externen Antriebsmotor Modell 560A ein (Abbildung 2), bis der Schließstift der Daumenverriegelung einrastet.

Abbildung 2. Installieren und Entfernen der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe



1 Daumenverriegelung mit Schließstift am externen Antriebsmotor Modell 560A

Hinweis: Die Pumpe nach Möglichkeit am niedrigsten Punkt des Kreislaufs, direkt unterhalb des Reservoirs, installieren.

2. Führen Sie die Befüllung der Zentrifugalblutpumpe unter Einhaltung der in Abschnitt 8.7 dieser Gebrauchsanweisung beschriebenen Verfahren durch.

Vorsicht: Der Betrieb der Zentrifugalblutpumpe ohne vorherige Befüllung der Pumpe kann zu einer Beschädigung der Zentrifugalblutpumpe führen.

3. Drehen Sie den Drehzahlregler bis zum Anschlag in die eingerastete Nullstellung. Wird der Reglerknopf auf null gestellt, muss ein gewisser mechanischer Widerstand überwunden werden, bis der Reglerknopf hörbar einrastet. Der schwarze Freigabeknopf auf dem Reglerknopf fungiert als Markierung für die Drehzahleinstellung.

Warnung: Bei der Verwendung der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe außerhalb der gemäß Etikettierung empfohlenen Betriebsparameter kann es zu einem Versagen der Zentrifugalblutpumpe, zu einer verminderten Pumpleistung, Leckagen, exzessivem Blutrauma sowie Verschleiß oder Korrosion der mit dem Blut in Kontakt stehenden Materialien kommen, wodurch diese Materialien in das Blut des Patienten gelangen können.

Vorsicht: Die Installation der Zentrifugalblutpumpe bei laufendem Antriebsmotor kann zu einer Beschädigung der Pumpe führen.

4. Fahren Sie mit dem extrakorporalen Blutkreislauf fort. Weitere Informationen finden Sie in der mit jedem Gerät mitgelieferten Gebrauchsanweisung.

8.2 Entfernen der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe vom externen Medtronic Antriebsmotor Modell 560A

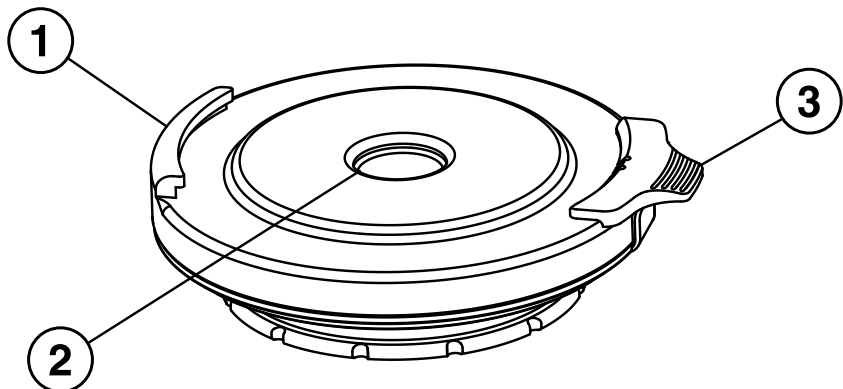
Die Pumpe muss nach dem Eingriff abgenommen und entsorgt werden. Bei der Entsorgung der Pumpe müssen die örtlichen Entsorgungsrichtlinien und die entsprechenden Klinikprotokolle beachtet werden.

1. Drücken Sie gegen die Daumenverriegelung des Antriebsmotors, um die Zentrifugalblutpumpe zu lösen (Abbildung 2).
2. Ziehen Sie die Zentrifugalblutpumpe aus der Aufnahme des Antriebsmotors heraus (Abbildung 2).

8.3 Aufsetzen des Affinity CP Adapters

Der Medtronic Affinity CP Adapter (Abbildung 3) ist dafür vorgesehen, den Betrieb der Medtronic Affinity CP Zentrifugalblutpumpe (Modell CBAP40) mit den Stöckert und Sorin Zentrifugalkumpensystemen oder den Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen zu ermöglichen.

Abbildung 3. Affinity CP Adapter



1 Haltekante

2 Adapteraufnahme

3 Sicherungsklinke

Bei dem Adapter kommt eine magnetische Kopplung zum Einsatz, die das Drehmoment vom Antriebsmotor auf die Einmal-Zentrifugalblutpumpe überträgt.

Der Adapter wird unsteril geliefert.

Die Verwendung des Adapters erfordert keine Modifikation an den Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensystemen oder den Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen.

Der Adapter ist für die mehrfache Verwendung bei verschiedenen Patienten konzipiert. Der Adapter kann bis zu dem auf dem Etikett des Geräts angegebenen Verwendbarkeitsdatum („Zu verwenden bis einschließlich“) wiederverwendet werden.

Möglicherweise ist der Adapter in Ihrem Land nicht erhältlich. Wenden Sie sich zur Abklärung der Verfügbarkeit des Adapters bitte an Ihren Medtronic Repräsentanten.

8.4 Aufsetzen des Affinity CP Adapters auf die Stöckert™ und Sorin™ Zentrifugalpumpensysteme

Vorsicht: Ausführliche Informationen zur Installation finden Sie in der mit den Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensystemen mitgelieferten Gebrauchsanweisung.

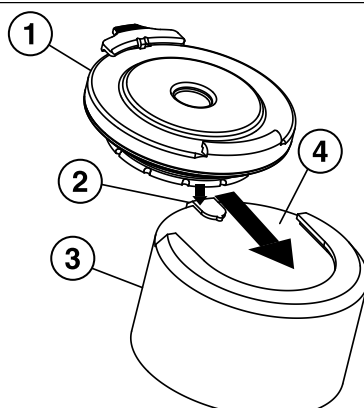
Hinweis: Überprüfen Sie den Adapter auf sichtbare Biokontamination wie Blut oder Fremdkörper, bevor Sie den Adapter auf den Antriebsmotor aufsetzen. Reinigen Sie den Adapter oder die Aufnahme des Antriebsmotors bei Bedarf entsprechend den Anweisungen in Kapitel 10.

Hinweis: Diese Anweisungen gelten auch, wenn der Adapter mit einer kompatiblen Handkurbel von den Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensystemen verwendet wird.

Führen Sie die folgenden Schritte durch, um den Affinity CP Adapter auf den Antriebsmotor der Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensysteme aufzusetzen:

1. Setzen Sie den Boden des Adapters in die Aufnahme des Antriebsmotors ein. Drücken Sie dabei die Haltefeder am Antriebsmotor nach unten.
2. Setzen Sie den Adapter vollständig in die Aufnahme des Antriebsmotors ein (Abbildung 4).

Abbildung 4. Aufsetzen des Affinity CP Adapters auf den Antriebsmotor der Stöckert und Sorin Zentrifugalgumpensysteme



1 Affinity CP Adapter
2 Haltefeder

3 Antriebsmotor
4 Aufnahme des Antriebsmotors

3. Um den Adapter in die gewünschte Stellung zu drehen, drücken Sie auf die Haltefeder, drehen Sie den Adapter und stellen Sie sicher, dass die Haltefeder in die Kerbe auf der Unterseite des Adapters einrastet.

Warnung: Stellen Sie sicher, dass der Adapter korrekt am Antriebsmotor angebracht ist. Überprüfen Sie, dass der Adapter am Antriebsmotor eingerastet ist. Eine fehlerhafte Anbringung kann die Leistungsfähigkeit des Adapters beeinträchtigen.

Vorsicht: Achten Sie beim Aufsetzen des Adapters auf den Antriebsmotor darauf, dass sich die Unterseite des Adapters in engem Kontakt mit der Aufnahme des Antriebsmotors befindet und dass sich die Haltefeder in der eingerasteten Stellung befindet.

8.5 Aufsetzen des Affinity CP Adapters auf die Sarns™ und Terumo™ Zentrifugalsysteme

Vorsicht: Ausführliche Informationen zur Installation finden Sie in der mit den Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen mitgelieferten Gebrauchsanweisung.

Vorsicht: Vermeiden Sie während des Betriebs Schläge oder Stöße gegen den Adapter oder die Komponenten des Kreislaufsystems, um das Risiko einer Ablösung des Adapters und der Pumpe von dem Antriebsmotor oder den angeschlossenen Schläuchen zu verringern. Zur Vorgehensweise im Fall einer Ablösung siehe Kapitel 9.

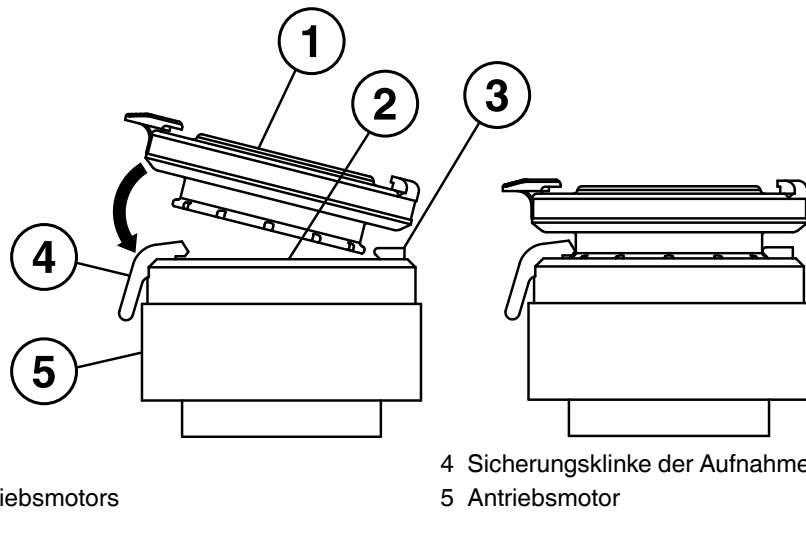
Hinweis: Überprüfen Sie den Adapter auf sichtbare Biokontamination wie Blut oder Fremdkörper, bevor Sie den Adapter auf den Antriebsmotor aufsetzen. Reinigen Sie den Adapter oder die Aufnahme des Antriebsmotors bei Bedarf entsprechend den Anweisungen in Kapitel 10.

Hinweis: Diese Anweisungen gelten auch, wenn der Adapter mit einer kompatiblen Handkurbel von den Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen verwendet wird.

Führen Sie die folgenden Schritte durch, um den Affinity CP Adapter auf den Antriebsmotor der Sarns und Terumo Zentrifugalsysteme aufzusetzen:

1. Öffnen Sie die Sicherungsklinke an der Aufnahme des Antriebsmotors und nehmen Sie die Schutzabdeckung von der Aufnahme des Antriebsmotors ab.
2. Halten Sie den Boden des Adapters über die Aufnahme des Antriebsmotors. Schieben Sie den Adapter unter den Aufnahmeclip (Abbildung 5).

Abbildung 5. Aufsetzen des Affinity CP Adapters auf den Antriebsmotor der Sarns und Terumo Zentrifugalsysteme



- Öffnen Sie die Sicherungsklinke der Aufnahme und drücken Sie den Adapter fest an. Lassen Sie die Klinke los, um den Adapter zu fixieren.

Warnung: Stellen Sie sicher, dass der Adapter korrekt am Antriebsmotor angebracht ist. Überprüfen Sie, dass der Adapter am Antriebsmotor eingerastet ist. Eine fehlerhafte Anbringung kann die Leistungsfähigkeit des Adapters beeinträchtigen.

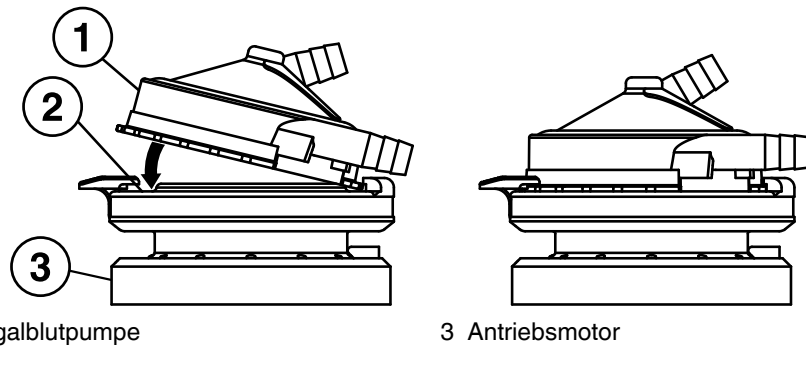
Vorsicht: Achten Sie beim Aufsetzen des Adapters auf den Antriebsmotor darauf, dass sich die Unterseite des Adapters in engem Kontakt mit der Aufnahme des Antriebsmotors befindet und dass sich die Sicherungsklinke der Aufnahme in der eingerasteten Stellung befindet.

8.6 Aufsetzen der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe auf den Affinity CP Adapter

Führen Sie die folgenden Schritte durch, um die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe auf den Affinity CP Adapter aufzusetzen:

- Halten Sie den Boden der Pumpe über die Aufnahme des Adapters. Schieben Sie die Pumpe unter die Haltekante.
- Öffnen Sie die Sicherungsklinke und drücken Sie die Pumpe fest an (Abbildung 6). Lassen Sie die Sicherungsklinke los und justieren Sie die Pumpe, bis die Sicherungsklinke einrastet.

Abbildung 6. Aufsetzen der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe auf den Affinity CP Adapter



Warnung: Stellen Sie sicher, dass die Pumpe korrekt am Adapter angebracht ist. Die Pumpe sollte fest unter der Haltekante und der Sicherungsklinke des Adapters sitzen. Überprüfen Sie, dass die Pumpe sicher eingerastet ist und sich in engem Kontakt mit der Adapteraufnahme befindet. Eine fehlerhafte Anbringung kann die Leistungsfähigkeit der Pumpe beeinträchtigen.

- Um die Pumpe in die gewünschte Stellung zu drehen, drücken Sie auf die Sicherungsklinke, drehen Sie die Pumpe und lassen Sie die Sicherungsklinke los. Justieren Sie die Pumpe, bis die Sicherungsklinke einrastet.

Vorsicht: Befüllen Sie die Pumpe entsprechend den Anweisungen in der Gebrauchsanweisung der Pumpe, bevor Sie die Zirkulation starten. Betätigen Sie die über den Adapter an den Antriebsmotor gekoppelte Pumpe bei maximaler Drehzahl, um sie auf Vibration, ungewöhnliche Geräusche, mangelnden Durchfluss und andere Auffälligkeiten zu kontrollieren. Zur Vorgehensweise bei Feststellung einer Auffälligkeit siehe Kapitel 9.

4. Fahren Sie mit dem extrakorporalen Blutkreislauf fort. Weitere Informationen finden Sie in der mit jedem Gerät mitgelieferten Gebrauchsanweisung.

Warnung: Es muss immer ein weiterer Affinity CP Adapter samt erforderlichem Zubehör in Reserve gehalten werden und das geeignete Protokoll für einen Austausch festgelegt werden. Sollte der Adapter bei bestehendem extrakorporalem Kreislauf ausgetauscht werden müssen, sind vor dem Austausch des Adapters die möglichen Risiken für den Patienten abzuklären.

Warnung: Die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe und der Affinity CP Adapter eignen sich nicht für den Betrieb in einem pulsatilen Modus.

Warnung: Verwenden Sie den Adapter nicht bei Drehzahlen von mehr als 3600 U/min. Der Adapter ist nicht für Drehzahlen von mehr als 3600 U/min ausgelegt.

8.7 Befüllen des Kreislaufsystems der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe

1. Schließen Sie unter Einhaltung der üblichen aseptischen Techniken zur Wahrung einer sterilen Flüssigkeitsbahn die erforderlichen Schläuche an den Einlass und Auslass der Zentrifugalblutpumpe an.
2. Spülen Sie das Kreislaufsystem und die Pumpe nach Möglichkeit mit Kohlendioxid (CO_2).
3. Füllen Sie die Zentrifugalblutpumpe per Gravitationsbefüllung bis über den Auslassanschluss und die Klemme der Pumpe hinaus mit Befüllungslösung. Entlüften Sie das Auslassschlauchsystem.

Warnung: Stellen Sie sicher, dass die Zentrifugalblutpumpe und der Kreislauf zu Beginn des Eingriffs ordnungsgemäß entlüftet und befüllt sind, um die Gefahr einer Luftembolie möglichst gering zu halten. Die Verwendung eines arteriellen Filters ist angeraten.

Warnung: Bei einem massiven Lufteintritt in die Zentrifugalblutpumpe wird das Blut vollständig aus der Pumpe verdrängt und der Blutfluss gelangt zum Stillstand. In diesem Fall muss die Pumpe angehalten und entlüftet werden, bevor die Zirkulation wieder gestartet werden kann.

Vorsicht: Die Zentrifugalblutpumpe darf keinen Stößen mit Instrumenten ausgesetzt werden. Stöße können die Pumpe beschädigen und Fehlfunktionen verursachen.

4. Klemmen Sie die Auslassleitung ab und schalten Sie die Medtronic Steuerung ein.
5. Schließen Sie die Flusssonde wie in der Bedienungsanleitung des betreffenden kompatiblen Systems beschrieben an die Leitungen des Kreislaufsystems an. Stellen Sie die Flusssonde bei Verwendung einer Medtronic Steuerung wie in der Bedienungsanleitung der betreffenden Medtronic Steuerung beschrieben auf null.
6. Lassen Sie die Auslassleitung abgeklemmt und bewegen Sie den Drehzahlregler der Medtronic Steuerung auf die gewünschte Stufe, um eine ausreichende Befüllung und Entlüftung des Kreislaufsystems zu erreichen. Prüfen Sie die Pumpe bezüglich möglicher Leckagen oder anderer Auffälligkeiten.

Warnung: Die Zentrifugalblutpumpe darf nicht länger als 30 Sekunden leer laufen. Im Leerlauf kann die Temperatur in der Pumpe ansteigen, wodurch es vermehrt zu Zellschäden kommen kann.

7. Stellen Sie den Drehzahlregler zurück auf null und überprüfen Sie erneut die Integrität der Zentrifugalblutpumpe.
8. Sofern keine Anomalien auffallen, kann die Befüllung des Kreislaufsystems fortgesetzt werden.
9. Überprüfen Sie vor der Verwendung alle Verbindungen und die Integrität sowie den Fluss des Kreislaufsystems.

Warnung: Die Zentrifugalblutpumpe darf nicht betrieben werden, solange die Einlassleitung abgeklemmt ist, da andernfalls in der Pumpe ein Unterdruck erzeugt würde, durch den sich Luftblasen im Blut bilden könnten.

8.8 Checkliste für die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe

Folgen Sie dem vom Team der Klinik aufgestellten Protokoll. Die in dieser Checkliste enthaltenen Informationen können genutzt werden, um vorhandene Checklisten zu revidieren, zu aktualisieren oder zu erweitern.

1. Geräteaufbau

- Bringen Sie den externen Antriebsmotor Modell 560A oder eine Antriebseinheit eines kompatiblen Systems an.
- Kontrollieren Sie alle elektrischen Anschlüsse.
- Überprüfen Sie das Regelmodul (Spannungsversorgung und Anzeige).
- Überprüfen Sie die Verpackung der sterilen Blutpumpe (und der Einmal-Sonde, falls zutreffend) hinsichtlich Verwendbarkeitsdatum und Unversehrtheit.
- Wenn Sie den Adapter verwenden, überprüfen Sie das Verwendbarkeitsdatum („Zu verwenden bis einschließlich“) auf dem Etikett des Geräts.

- Stellen Sie sicher, dass der Fluss-Transducer, der Sensor oder die Einmal-Sonde von der Größe her zu den anderen Komponenten passt.
- Stellen Sie den Perfusionskreislauf unter Einhaltung steriler Techniken zusammen.
- Achten Sie darauf, dass genügend Schlauchlänge für einen eventuell erforderlichen Austausch der Antriebseinheit oder die Verwendung der Handkurbel zur Verfügung steht.
- Fügen Sie den Fluss-Transducer, den Sensor oder die Einmal-Sonde in der korrekten Lage und Flussrichtung in den Kreislauf ein.

2. Befüllen der Pumpe und des Kreislaufs

- Überprüfen Sie, dass sich im Kreislauf keine Knicke oder Verstopfungen befinden.
- Sofern indiziert, spülen Sie den Kreislauf und die Pumpe mit CO₂. Schalten Sie dann die CO₂-Zufuhr ab.
- Befüllen und entlüften Sie die Pumpe und den Perfusionskreislauf.
- Kontrollieren Sie die Pumpe auf Lecks, Laufunregelmäßigkeiten und Geräuschentwicklung.
- Überprüfen Sie den Kreislauf auf sichtbare Luftblasen.
- Kontrollieren Sie die Sicherheit aller Schlauchverbindungen.
- Klemmen Sie die Auslassleitung der Pumpe vollständig ab.
- Klemmen Sie die venöse Rückleitung vollständig ab.

3. Betriebsparameter

Führen Sie die folgenden Schritte durch, wie in der Bedienungsanleitung des betreffenden kompatiblen Systems beschrieben:

- Kalibrieren Sie die Transducer/Sensoren entsprechend den Anweisungen des Herstellers.
- Stellen Sie die Alarne für niedrigen/hohen Durchfluss und andere Sicherheitssysteme ein und verifizieren Sie deren Funktionstüchtigkeit.

4. Reserveausrüstung für Notfälle

Stellen Sie sicher, dass die folgenden Ausrüstungsgegenstände verfügbar sind:

- Notstromversorgung
- geeignete Handkurbel und Antriebseinheit von einem kompatiblen System
- weitere Affinity CP Zentrifugalblutpumpe und Einmal-Sonde in Reserve
- weiterer Affinity CP Adapter in Reserve, sofern Sie den Adapter verwenden
- geeignetes Steuergerät von einem kompatiblen System

5. Perfusion

- Stellen Sie die Pumpe auf minimalen Durchfluss, bevor Sie die Klemmen an den Leitungen lösen.
- Überwachen Sie das Regelmodul auf Meldungen und Alarne.
- Überwachen Sie den Perfusionskreislauf auf sichtbare Luftblasen und Knicke in den Leitungen.
- Stellen Sie die Pumpe auf minimalen Durchfluss, bevor Sie die Leitungen abklemmen.

6. Nach dem Eingriff

- Schalten Sie die Geräte aus.
- Entsorgen Sie die Einmalkomponenten (Entsorgungsvorschriften beachten).
- Reinigen Sie den Motor und den Fluss-Transducer/-sensor.
- Falls Sie den Adapter verwenden, reinigen Sie diesen gemäß den Anweisungen im Abschnitt zur Lagerung und Reinigung.

7. Geräteüberprüfung

- Inspizieren Sie die Geräte und stellen Sie sicher, dass diese einsatzbereit sind.
- Achten Sie auf die Einhaltung des vorgegebenen Wartungsplans.
- Stellen Sie sicher, dass die Batterien auf volle Kapazität aufgeladen sind.

9 Vorgehensweise bei Störungen und Problemen

Dieser Abschnitt behandelt drei Situationen, die bei der Verwendung einer Zentrifugalblutpumpe eintreten können. Befolgen Sie das durch das Krankenhaus spezifizierte klinische Protokoll und beachten Sie die folgenden Vorschläge für die Vorgehensweise bei Störungen und Problemen.

9.1 Pumpversagen

Ein ungewohnter oder sehr hoher Ton bedeutet, dass die Pumpe ausgefallen ist. Tauschen Sie die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe sofort aus.

9.2 Mangelnder Durchfluss

Wenn die Pumpe nicht läuft oder kein Durchfluss vorhanden ist, prüfen Sie Folgendes:

- Stellen Sie sicher, dass Pumpe und Antriebsmotor korrekt verbunden sind.

Wenn Sie den Adapter verwenden, überprüfen Sie Folgendes:

- Überprüfen Sie, dass die Pumpe korrekt mit dem Adapter verbunden ist. Stellen Sie sicher, dass die Pumpe fest unter der Haltekante und der Sicherungsklinke des Adapters sitzt.
- Stellen Sie sicher, dass der Adapter korrekt mit dem Antriebsmotor verbunden ist.
- Reduzieren Sie die Pumpendrehzahl auf null, und starten Sie den Antriebsmotor neu.
- Befolgen Sie das Protokoll Ihres Krankenhauses, um den Durchfluss erneut herzustellen.

9.3 Ungewöhnliche Geräusche

Wenn die Pumpe vibriert oder ein Schleifgeräusch erzeugt, prüfen Sie Folgendes:

- Ziehen Sie in Erwägung, die Pumpe auszutauschen, wenn die Vibration oder das Schleifgeräusch anhält.

Wenn Sie den Adapter verwenden, überprüfen Sie Folgendes:

- Überprüfen Sie, dass die Pumpe korrekt mit dem Adapter verbunden ist. Stellen Sie sicher, dass die Pumpe fest unter der Haltekante und der Sicherungsklinke des Adapters sitzt.
- Stellen Sie sicher, dass der Adapter korrekt mit dem Antriebsmotor verbunden ist.
- Reduzieren Sie die Pumpendrehzahl auf null, und starten Sie den Antriebsmotor neu.
- Befolgen Sie das Protokoll Ihres Krankenhauses, um den Durchfluss erneut herzustellen.
- Ziehen Sie in Erwägung, die Pumpe oder den Adapter auszutauschen, wenn die Vibration oder das Schleifgeräusch noch immer vorhanden ist.

10 Lagerung und Reinigung des Affinity CP Adapters

Warnung: Sterilisieren Sie den Adapter nicht. Das Sterilisieren könnte den Adapter beschädigen.

Vorsicht: Nicht bei extremen Temperatur- oder Feuchtigkeitswerten lagern. Vermeiden Sie es, den Adapter in direktem Sonnenlicht zu lagern.

Vorsicht: Den Adapter nicht mit alkoholhaltigen Lösungen, anderen organischen Lösungsmitteln oder konzentrierten Säuren oder Basen in Kontakt bringen. Der Adapter kann durch diese Lösungen beschädigt werden.

Befolgen Sie das Protokoll Ihres Krankenhauses, um den Adapter zu reinigen oder zu desinfizieren, und beachten Sie Folgendes:

- Verwenden Sie nur vom Krankenhaus zugelassene Desinfektionsmittel zum Reinigen des Adapters. Die folgenden Lösungen sind für die Reinigung oder Desinfektion des Adapters geeignet: Wasser, Betadine™, Wasserstoffperoxid und mildes Reinigungsmittel. Wischen Sie den Adapter nach dem Reinigen mit einem Schwamm oder einem weichen Tuch und Wasser ab.
- Entfernen Sie sofort jegliche Verschmutzung mit einem Schwamm oder einem weichen Tuch und Wasser von dem Adapter.
- Wenn sich die Verschmutzung nicht mit einem Schwamm oder einem weichen Tuch und Wasser entfernt lässt, kann der Adapter für bis zu 10 Minuten in Wasser getaucht werden. Tauchen Sie den Adapter nicht in andere Flüssigkeiten.

11 Wartung

Warnung: Der Adapter lässt sich nicht warten. Bauen Sie den Adapter nicht auseinander, weil die Leistungsfähigkeit des Adapters beeinträchtigt werden könnte. Verwenden Sie den Adapter nicht, wenn an dem Adapter Manipulationen vorgenommen wurden.

12 Spezifikationen für die Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface

Teilenummer:	CBAP40
Befüllungsvolumen:	40 mL (ungefährer Wert)
ID Einlass/Auslass:	9,5 mm (3/8 in)
Maximaler Betriebsdruck:	760 mmHg (101 kPa)
Maximale Flussrate:	10 L/min
Maximaler Auslassdruck:	700 mmHg (93,3 kPa)

Maximale Pumpendrehzahl:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 U/min (mit dem externen Medtronic Motorantrieb Modell 560A) • 3600 U/min (mit dem Affinity CP Adapter auf Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensystemen oder Sarns und Terumo Zentrifugalsystemen)
Kompatible Systeme:	Medtronic Drehzahlsteuerungssysteme (mit dem externen Motorantrieb Modell 560A und der Notfallkurbel Modell HC150A)

Das Produkt bei Raumtemperatur lagern.

12.1 Temperatur- und Luftfeuchtigkeitsbereich während des Transports

Temperatur:	-30°C bis 40°C (-22°F bis 105°F)
Luftfeuchtigkeit:	20 % bis 85 % (ohne Tröpfchenbildung)

13 Spezifikationen für den Affinity CP Adapter

Teilenummer:	AP40AST
Kompatible Pumpe:	Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface (CBAP40)
Kompatible Systeme:	<ul style="list-style-type: none"> • Stöckert und Sorin Zentrifugalpumpensysteme (mit Antriebseinheit Modell 60-01-04 und 60-01-00 und Notfall-Antriebseinheit Modell 60-01-35 und 60-01-50) • Sarns und Terumo Zentrifugalsysteme (mit der Antriebseinheit Modell 164267 und der manuellen Antriebseinheit Modell 164268)
Maximale Adapterdrehzahl:	3600 U/min
Schutzart:	IP47

13.1 Abmessungen (brutto)

Gewicht:	315 g (0,69 lb)
Höhe:	28 mm (1,1 in)
Durchmesser:	94 mm (3,7 in)

13.2 Umgebungsbedingungen für Lagerung und Transport

Temperatur:	-30°C bis 70°C (-22°F bis 158°F)
Luftfeuchtigkeit:	15 % bis 93 % (ohne Tröpfchenbildung)
Atmosphärischer Druck:	70 kPa bis 106,3 kPa

13.3 Betriebsbedingungen

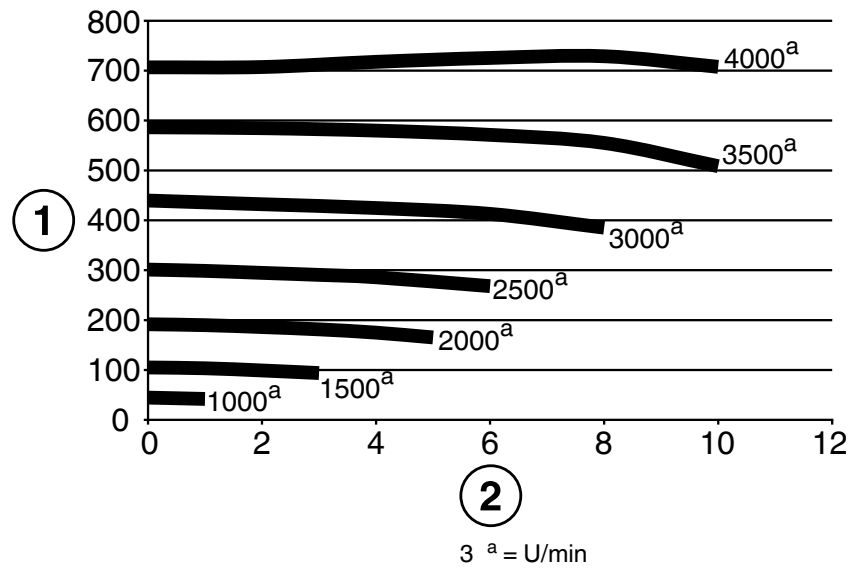
Temperatur:	10°C bis 40°C (50°F bis 104°F)
Luftfeuchtigkeit:	20 % bis 75 % (ohne Tröpfchenbildung)
Atmosphärischer Druck:	70 kPa bis 106,3 kPa

14 Flussrate der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe

Hinweis: Der tatsächlich erzielbare Durchfluss hängt von der Nachlast der Pumpe ab, die durch die Komponenten des extrakorporalen Kreislaufsystems und den arteriellen Widerstand des Patienten bestimmt wird.

Hinweis: Der Druckabfall bezeichnet die Differenz zwischen dem Auslass der Pumpe und dem Einlass der Pumpe.

Abbildung 7. Hydraulische Leistungsfähigkeit der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe



15 Garantieerklärung

Die folgende GARANTIE gilt nur für Abnehmer in den USA:

- A. Diese GARANTIE wird nur gegenüber dem Erstabnehmer der Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface, Modell CBAP40 (nachfolgend als „Produkt“ bezeichnet) geleistet.
 - (1) Sollte das Produkt innerhalb eines (1) Jahres ab Lieferung an den Käufer innerhalb der normalen Toleranzen aufgrund eines Material- oder Verarbeitungsfehlers ausfallen, wird Medtronic nach eigenem Ermessen folgendermaßen reagieren: (a) das jeweilige defekte Teil oder die defekten Teile des Produkts reparieren oder ersetzen; (b) dem Käufer eine Gutschrift in Höhe des Kaufpreises gemäß Unterabschnitt A(2) unten ausstellen und diese mit dem Kaufpreis des Ersatzprodukts verrechnen; oder (c) ein funktionell vergleichbares Ersatzprodukt kostenlos zur Verfügung stellen.
 - (2) Im Kontext dieser Erklärung bezeichnet „Kaufpreis“ den Nettorechnungsbetrag (i) des Originalprodukts, den Nettokaufpreis (ii) des momentan verwendeten, von der Funktionalität her vergleichbaren Produkts oder den Preis der Ersatzprodukts (iii), auf alle Fälle jedoch den niedrigsten dieser drei Beträge.
- B. Reparatur, Ersatz oder Gutschrift gemäß Abschnitt A oben können ausschließlich unter folgenden Bedingungen in Anspruch genommen werden:
 - (1) Das Produkt muss innerhalb von sechzig (60) Tagen nach Auftreten des Schadens an Medtronic zurückgeschickt werden;
 - (2) Das Produkt darf nicht entgegen den in der dazugehörigen Gebrauchsanweisung enthaltenen Anweisungen betrieben worden sein, darf nur für einen einzigen Patienten verwendet worden sein, darf nicht in einer Weise technisch verändert oder repariert worden sein, die nach Auffassung von Medtronic die Stabilität und Zuverlässigkeit des Produkts beeinträchtigt. Es darf keine vorschriftswidrige Benutzung, kein Missbrauch des Produkts und kein Unfall vorliegen; und
 - (3) Das Verwendbarkeitsdatum des Produkts darf noch nicht überschritten worden sein.
- C. Diese GARANTIE ist auf ihren ausdrücklichen Wortlaut beschränkt. Insbesondere gilt:
 - (1) Sofern nicht explizit in dieser GARANTIE angegeben, HAFTET MEDTRONIC NICHT FÜR DIREKTE, MITTELBARE ODER FOLGESCHÄDEN, DIE SICH AUS EINEM DEFEKT, EINEM FUNKTIONSAUSSFALL ODER EINER FEHLFUNKTION DES PRODUKTS ERGEBEN, UNABHÄNGIG DAVON, OB DER ANSPRUCH AUF GARANTIE, VERTRAG, UNERLAUBTE HANDLUNG ODER EINE ANDERE ANSPRUCHSGRUNDLAGE GESTÜTZT WIRD.
 - (2) Diese GARANTIE wird nur gegenüber dem Käufer des Produkts geleistet. ALLEN ANDEREN PERSONEN GEGENÜBER ÜBERNIMMT MEDTRONIC KEINERLEI SONSTIGE AUSDRÜCKLICHE ODER STILLSCHWEIGENDE ZUSAGEN, SO AUCH KEINE STILLSCHWEIGENDEN GARANTien DER MARKTGÄNGIGKEIT ODER DER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMten ZWECK, UNABHÄNGIG DAVON, OB SICH EINE SOLCHE GARANTIE AUS EINEM GESETZESRECHT, GEWOHNHEITSRECHT, BRAUCH ODER AUS EINER SONSTIGEN GRUNDLAGE HERLEITEN LÄsst. KEINE AUSDRÜCKLICHE ODER STILLSCHWEIGENDE GARANTIE DEM KÄUFER GEGENÜBER KANN ÜBER DIE UNTER A(1) GENANnte FRIST HINAUS GÜLTIGKEIT HABEN. DIESE GARANTIE IST DAS AUSSCHLIESLICHE RECHTSMITTEL, DAS JEDER PERSON EINGERÄUMT WIRD.

- D. Die hier aufgeführten Haftungsausschlüsse und -beschränkungen sollen nicht gegen geltendes Recht verstößen und sind nicht dahingehend auszulegen. Sollte ein zuständiges Gericht feststellen, dass diese GARANTIE ganz oder teilweise unwirksam oder nicht durchsetzbar ist oder im Widerspruch zu geltendem Recht steht, berührt dies die Gültigkeit der restlichen Klauseln nicht, und alle Rechte und Pflichten aus dieser GARANTIE sind so auszulegen und durchzusetzen, als sei der für ungültig erklärte Teil oder die ungültige Vorschrift in der GARANTIE nicht enthalten.
- E. Medtronic übernimmt keinerlei Haftung für Darstellungen, Bedingungen oder Garantien, die nicht in dieser GARANTIE enthalten sind.

16 Garantie²

Die folgende Garantie gilt nur für Abnehmer außerhalb der USA:

- A. Diese GARANTIE wird nur gegenüber dem Erstabnehmer der Medtronic Affinity CP Zentrifugalblutpumpe mit Cortiva BioActive Surface, Modell CBAP40, (nachfolgend als „Produkt“ bezeichnet) geleistet. Sollte das Produkt nicht gemäß den in der Gebrauchsanweisung festgeschriebenen Spezifikationen funktionieren, wird Medtronic eine Gutschrift in Höhe des Kaufpreises des Originalprodukts ausstellen (höchstens jedoch bis zum Wert des Austauschprodukts) und diese mit dem Kauf eines für den betreffenden Patienten verwendeten Medtronic Austauschprodukts verrechnen. DIE WARNHINWEISE IN DER PRODUKTINFORMATION SIND INTEGRALER BESTANDTEIL DIESER GARANTIE. INFORMATIONEN DARÜBER, WIE SIE IHRE FORDERUNGEN AUFGRUND DIESER GARANTIE GELTEND MACHEN KÖNNEN, SIND BEI IHREM ÖRTLICHEN MEDTRONIC REPRÄSENTANTEN ERHÄLTLICH.
- B. Diese GARANTIE kann ausschließlich unter folgenden Bedingungen in Anspruch genommen werden:
 - (1) Das Produkt muss vor Ablauf des Verfallsdatums benutzt worden sein.
 - (2) Das Produkt muss innerhalb von 60 Tagen nach seiner Benutzung an Medtronic zurückgeschickt werden und in das Eigentum von Medtronic übergehen.
 - (3) Das Produkt darf für keinen anderen Patienten verwendet worden sein, darf nicht zweckentfremdet, technisch verändert, missbraucht oder einem Unfall ausgesetzt und nicht in einer Weise technisch verändert oder repariert worden sein, die nach Auffassung von Medtronic die Stabilität und Zuverlässigkeit des Produkts beeinträchtigt.
- C. Diese GARANTIE ist auf ihren ausdrücklichen Wortlaut beschränkt. Insbesondere gilt:
 - (1) Bei nachweislich falscher Handhabung, nicht sachgerechtem Gebrauch oder Veränderung des Produkts wird keine Gutschrift für den Kauf eines Ersatzprodukts gewährt.
 - (2) Medtronic haftet nicht für mittelbare oder Folgeschäden, die sich aus dem Gebrauch, Defekt oder Funktionsausfall des Produkts ergeben, unabhängig davon, ob der Anspruch auf Garantie, Vertrag, unerlaubte Handlung oder eine andere Anspruchsgrundlage gestützt wird.
- D. Die hier aufgeführten Haftungsausschlüsse und -beschränkungen sollen nicht gegen geltendes Recht verstößen und sind nicht dahingehend auszulegen. Sollte ein zuständiges Gericht feststellen, dass diese GARANTIE ganz oder teilweise unwirksam oder nicht durchsetzbar ist oder im Widerspruch zu geltendem Recht steht, berührt dies die Gültigkeit der restlichen Klauseln nicht, und alle Rechte und Pflichten aus dieser GARANTIE sind so auszulegen und durchzusetzen, als sei der für ungültig erklärte Teil oder die ungültige Vorschrift in der GARANTIE nicht enthalten.

² Diese GARANTIE wird von Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, gewährt. Sie gilt nur für Abnehmer außerhalb der USA.

1 Περιγραφή

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva (CBAP40) προορίζεται για χρήση σε διαδικασίες εξωσωματικής κυκλοφορίας. Έχει σχεδιαστεί ώστε να ανακινεί το αίμα με φυγόκεντρο δύναμη, η οποία δημιουργείται από έναν συνδυασμό ομαλά περιστρεφόμενου κώνου και πτερυγιών στροφείου χαμηλού προφίλ. Η ενέργεια μεταφέρεται από την αντλία με τη μορφή πίεσης και ταχύτητας, καθώς το αίμα εξωθείται προς τη θύρα εξόδου της αντλίας. Για τον περιορισμό της δημιουργίας τριβής και θερμότητας, η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva χρησιμοποιεί αξονικά έδρανα τοποθετημένα σε έναν διπλό κεραμικό άξονα.

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva έχει αποστειρωθεί με τη χρήση αιθυλενοξειδίου.

Τα προϊόντα που είναι επικαλυμμένα με τη βιοενεργή επίστρωση Cortiva περιλαμβάνουν ένα πρόθεμα «CB» στον αριθμό μοντέλου. Πρόσθετες πληροφορίες σχετικά με τη βιοενεργή επίστρωση Cortiva παρέχονται στο Κεφ. 7.

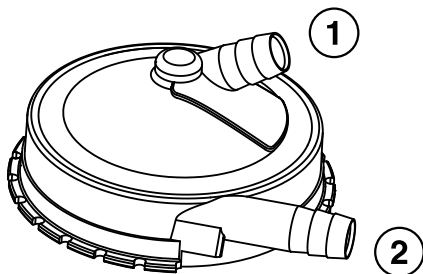
Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva συνδέεται με μια απομακρυσμένη μονάδα με μαγνητική μετάδοση κίνησης, που ονομάζεται εξωτερικός κινητήρας μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A και διασυνδέεται με έναν ρυθμιστή ταχύτητας αντλίας της Medtronic. Επίσης, συνδέεται με τον χειροστρόφαλο έκτακτης ανάγκης Μοντέλο HC150A, σε περίπτωση βλάβης του ρυθμιστή ή διακοπής ρεύματος. Ανατρέξτε στο αντίστοιχο εγχειρίδιο χειριστή του ρυθμιστή ταχύτητας αντλίας της Medtronic για πρόσθετες πληροφορίες σχετικά με τον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης και τον χειροστρόφαλο έκτακτης ανάγκης.

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva συνδέεται επίσης με τον προσαρμογέα Affinity CP για να επιτρέπει στην αντλία να λειτουργεί με τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών StöckertTM και SorinTM ή με τα φυγοκεντρικά συστήματα SarnsTM και TerumoTM.

Ο προσαρμογέας μπορεί να μην είναι διαθέσιμος στη χώρα σας. Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Medtronic για να επιβεβαιώσετε εάν ο προσαρμογέας είναι διαθέσιμος.

Για πρόσθετες πληροφορίες σχετικά με τη χρήση του προσαρμογέα Affinity CP ή τη λειτουργία του ρυθμιστή ταχύτητας αντλίας της Medtronic ή των εξαρτημάτων, ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης ή στο εγχειρίδιο χειριστή.

Εικόνα 1. Φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva



1 Θύρα εισόδου

2 Θύρα εξόδου

2 Ενδείξεις χρήσης

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva χρησιμοποιείται για την άντληση αίματος μέσω του κυκλώματος εξωσωματικής παράκαμψης με σκοπό την υποστήριξη της εξωσωματικής κυκλοφορίας για χρονικά διαστήματα κατάλληλα για καρδιοπνευμονική παράκαμψη (έως και 6 ώρες).

Ενδείκνυται επίσης για χρήση σε συστήματα εξωσωματικής υποστήριξης (για περιόδους έως και 6 ωρών) τα οποία δεν απαιτούν πλήρη καρδιοπνευμονική παράκαμψη (για παράδειγμα βαλβιδοπλαστική, υποστήριξη κυκλοφορίας κατά τη διάρκεια επανεγχείρησης της μιτροειδούς βαλβίδας, χειρουργική επέμβαση της κοιλης φλέβας ή της αορτής, μεταμοσχεύσεις ήπατος).

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva τίθεται σε λειτουργία από τον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης ή από τον χειροστρόφαλο έκτακτης ανάγκης.

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva προορίζεται για χρήση με ρυθμιστές της Medtronic ή μπορεί να χρησιμοποιηθεί με τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin ή με τα φυγοκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo με προσάρτηση του προσαρμογέα Affinity CP.

3 Αντενδείξεις

Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva αντενδείκνυται για χρήση ως συσκευή αναρρόφησης σε καρδιοτομή. Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο όπως ενδείκνυται.

4 Προειδοποίησεις

Διαβάστε προσεκτικά όλες τις προειδοποίησεις, τις προφυλάξεις και τις οδηγίες χρήσης πριν τη χρήση. Η μη ανάγνωση και τήρηση όλων των οδηγών ή όλων των προειδοποιήσεων που παρατέθηκαν μπορεί να προκαλέσει το σοβαρό τραυματισμό ή και το θάνατο του ασθενούς.

4.1 Φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP

- Η καταλληλότητα της φυγόκεντρης αντλίας αίματος δεν έχει αξιολογηθεί σε *in vitro*, *in vivo* ή σε κλινικές μελέτες για παρατεταμένη χρήση (μεγαλύτερη των 6 ωρών) ως γέφυρα μέχρι τη μεταμόσχευση ή εν αναμονή ανάρρωσης της φυσικής καρδιάς.
- Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP και ο προσαρμογέας Affinity CP δεν είναι συμβατά με λειτουργία σε παλμικό τρόπο λειτουργίας.
- Μη χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος με εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης ή προσαρμογέα με τον οποίο δεν είναι συμβατή, καθώς κάτι τέτοιο μπορεί να οδηγήσει σε μειωμένη απόδοση, αποσύνδεση ή βλάβη.
- Βεβαιωθείτε ότι έχει πραγματοποιηθεί κατάλληλη αφαίρεση φυσαλίδων και αρχική πλήρωση στη φυγόκεντρη αντλία αίματος και το κύκλωμα πριν από την έναρξη της παράκαμψης, ώστε να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος μεταφοράς αέρα στον ασθενή. Συνιστάται η χρήση αρτηριακού φίλτρου. Πρέπει να επιβεβαιώσετε με οπτικό έλεγχο ότι όλος ο αέρας έχει αφαιρεθεί από τη διάταξη εδράνων.
- Ποτέ μην τοποθετείτε σφιγκτήρα και μην εμποδίζετε τη ροή εγγύς στην αντλία. Κάτι τέτοιο μπορεί να προκαλέσει βλάβη στην αντλία. Εάν στην είσοδο σημειωθεί απόφραξη της ροής, η αντλία μπορεί να λειτουργήσει σε υψηλό αριθμό στροφών ανά λεπτό και ίσως προκαλέσει αρνητική πίεση μεγαλύτερη από 500 mmHg.
- Μη χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος χωρίς προηγουμένως να έχετε πραγματοποιήσει αρχική πλήρωση. Θα προκληθεί βλάβη στα εσωτερικά εξαρτήματά της.
- Η είσοδος μεγάλης ποσότητας αέρα στη φυγόκεντρη αντλία αίματος θα προκαλέσει εικένωση της αντλίας και διακοπή της ροής του αίματος. Διακόψτε τη λειτουργία της αντλίας και αφαιρέστε τον αέρα πριν από τη συνέχιση της κυκλοφορίας.
- Μη χρησιμοποιείτε ποτέ την αντλία χωρίς υγρό.
- Μη χειρίζεστε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος σε ταχύτητες περιστροφής μεγαλύτερες από την καθορισμένη μέγιστη ταχύτητα (4000 rpm). Αυτό μπορεί να προκαλέσει υπερβολική φθορά των αξονικών εδράνων.
- Μην εκθέτετε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος σε υγρούς χημικούς παράγοντες, καθώς μπορεί να επηρεάσουν την ακεραιότητα της συσκευής. Είναι γνωστό ότι τα αναισθητικά υγρά, όπως το ισοφλούρανιο, αποδομούν τα πολυανθρακικά πλαστικά. Αποφύγετε την επαφή αυτών των διαλυμάτων με τη φυγόκεντρη αντλία αίματος.
- Για να αποφύγετε ανάδρομη ροή του αίματος όταν η σωλήνωση εξόδου της φυγόκεντρης αντλίας αίματος είναι ανοιχτή, καθορίστε και διατηρήστε μια ελάχιστη ταχύτητα αντλίας η οποία να εξουδετερώνει την αντίσταση της γραμμής και του ασθενούς. Εάν δεν μπορεί να διατηρηθεί η θετική ροή, πρέπει να τοποθετηθεί σφιγκτήρας στη σωλήνωση εξόδου της αντλίας ώστε να απομονωθεί η ροή από τον ασθενή. Σε αντίθετη περίπτωση μπορεί να προκύψει ανάδρομη ροή και αφαίμαξη του ασθενούς.
- Για την παρεμπόδιση της ανάδρομης ροής, πρέπει πάντα να τοποθετείται σφιγκτήρας περιφερικά στις γραμμές αρτηριακού αίματος όταν η φυγόκεντρη αντλία αίματος είναι εκτός λειτουργίας.
- Έχετε πάντα διαθέσιμα μια εφεδρική φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP και εφεδρικό εξοπλισμό με το κατάλληλο πρωτόκολλο για αντικατάσταση. Εάν η φυγόκεντρη αντλία αίματος χρειαστεί αντικατάσταση κατά την υποστήριξη της κυκλοφορίας, πριν από την αλλαγή της αντλίας θα πρέπει να αξιολογηθεί ο ενδεχόμενος κίνδυνος για τον ασθενή.
- Συνιστάται η συχνή παρακολούθηση του ασθενούς και της συσκευής. Μην αφήνετε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος χωρίς επιτήρηση ενώ λειτουργεί. Παρακολουθείτε προσεκτικά το ρυθμό ροής για ενδείξεις απόφραξης σε όλο το κύκλωμα.
- Μη χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος για περισσότερο από 30 δευτερόλεπτα όταν δεν υπάρχει ροή. Η θερμοκρασία εντός της αντλίας θα μπορούσε να αυξηθεί και ενδεχομένως να προκληθεί εκτεταμένη κυτταρική βλάβη.
- Ο χειρισμός της φυγόκεντρης αντλίας αίματος πρέπει να πραγματοποιείται με χρήση άσηπης τεχνικής.

4.2 Προσαρμογέας Affinity CP

- Έχετε πάντα διαθέσιμα έναν εφεδρικό προσαρμογέα Affinity CP και εφεδρικό εξοπλισμό με το κατάλληλο πρωτόκολλο για αντικατάσταση. Εάν ο προσαρμογέας χρειαστεί αντικατάσταση κατά την υποστήριξη της κυκλοφορίας, πριν από την αλλαγή του προσαρμογέα θα πρέπει να αξιολογηθεί ο ενδεχόμενος κίνδυνος για τον ασθενή.

- Βεβαιωθείτε ότι ο προσαρμογέας είναι σωστά προσαρτημένος στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Επαληθεύστε ότι ο προσαρμογέας είναι ασφαλισμένος πάνω στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Ακατάλληλη προσάρτηση μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση της αντλίας.
- Βεβαιωθείτε ότι η αντλία είναι σωστά προσαρτημένη στον προσαρμογέα. Η αντλία πρέπει να είναι ασφαλής κάτω από το γείσωμα συγκράτησης και το μάνδαλο συγκράτησης του προσαρμογέα. Επαληθεύστε ότι η αντλία είναι κλειδωμένη με ασφάλεια και σε στενή επαφή με την υποδοχή του προσαρμογέα. Ακατάλληλη προσάρτηση μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση της αντλίας.
- Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP και ο προσαρμογέας Affinity CP δεν είναι συμβατά με λειτουργία σε παλμικό τρόπο λειτουργίας.
- Μη χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα σε ταχύτητες μεγαλύτερες από 3600 rpm. Ο προσαρμογέας δεν είναι κατάλληλος για ταχύτητες μεγαλύτερες από 3600 rpm.
- Μην αποστειρώνετε τον προσαρμογέα. Η αποστείρωση μπορεί να προκαλέσει βλάβη στον προσαρμογέα.
- Ο προσαρμογέας δεν υπόκειται σε συντήρηση. Μην αποσυναρμολογείτε τον προσαρμογέα, επειδή η απόδοση του προσαρμογέα μπορεί να επηρεαστεί αρνητικά. Εάν ο προσαρμογέας έχει υποστεί παρέμβαση, μην τον χρησιμοποιήσετε.

5 Προφυλάξεις

Προσοχή: Το παρόν προϊόν πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από κλινικούς ιατρούς πλήρως εκπαιδευμένους σε διαδικασίες εξωσωματικής κυκλοφορίας.

5.1 Φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP

- Αποφύγετε έντονα χτυπήματα στη φυγόκεντρη αντλία αίματος, καθώς και ενδεχόμενες πτώσεις. Οι κραδασμοί μπορούν να προκαλέσουν ζημία στο προϊόν με συνέπεια να παρουσιαστεί δυσλειτουργία του προϊόντος.
- Η διαδρομή υγρού της φυγόκεντρης αντλίας αίματος είναι στείρα και μη πυρετογόνος. Επιθεωρήστε το προϊόν και τη συσκευασία προσεκτικά πριν από τη χρήση. Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία ή το προϊόν έχουν υποστεί ζημιά ή έχουν λερωθεί ή εάν τα πώματα δεν είναι στη θέση τους.
- Η φυγόκεντρη αντλία αίματος έχει σχεδιαστεί για μία μόνο χρήση σε έναν ασθενή. Μην επαναχρησιμοποιείτε, μην επανεπεξεργάζεστε και μην επαναποστειρώνετε το παρόν προϊόν. Η επαναχρησιμοποίηση, επανεπεξεργασία και η επαναποστείρωση ενδέχεται να θέσει σε κίνδυνο τη δομική ακεραιότητα του προϊόντος ή/και να εκθέσει το προϊόν σε κίνδυνο μόλυνσης, γεγονός που θα μπορούσε να οδηγήσει σε τραυματισμό, ασθένεια ή θάνατο του ασθενούς.
- Ακολουθήστε το νοσοκομειακό πρωτόκολλο για τη διατήρηση χορήγησης επαρκούς δόσης ηπαρίνης για χρονικό διάστημα που αντιστοιχεί στην καρδιοπνευμονική παράκαμψη (έως και 6 ώρες). Ο σχηματισμός θρόμβου στο κύκλωμα μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο βλάβης στον εξοπλισμό συστήματος αιμάτωσης.
- Προσαρτήστε τη σωλήνωση με τέτοιο τρόπο ώστε να αποφευχθούν στρεβλώσεις ή άλλοι περιορισμοί που ίσως να αλλοιώσουν τη ροή.
- Μην ασκείτε υπερβολική πίεση κατά την τοποθέτηση της σωλήνωσης στην αντλία, καθώς μπορεί να προκληθεί ζημία στην αντλία.
- Χρειάζεται προσοχή ώστε να αποφευχθούν ζημιές στους συνδέσμους κατά την επανατοποθέτηση ή προσάρτηση της σωλήνωσης.
- Μην τοποθετείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος κοντά σε αντικείμενα που επηρεάζονται αρνητικά από μαγνητικά πεδία.
- Τηρείτε αυστηρό πρωτόκολλο αντιπηκτικής αγωγής και παρακολουθείτε συστηματικά την αντιπηκτική αγωγή κατά τη διάρκεια όλων των διαδικασιών. Θα πρέπει να χορηγείται επαρκής δόση ηπαρίνης σύμφωνα με το πρωτόκολλο καρδιοπνευμονικής παράκαμψης του ιδρύματος.
- Ανατρέξτε στη σήμανση της συσκευασίας ή στις Οδηγίες χρήσης για τις απαιτήσεις της θερμοκρασίας αποθήκευσης.
- Η απόρριψη των προϊόντων σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς και τις νοσοκομειακές διαδικασίες αποτελεί ευθύνη του χρήστη.

5.2 Προσαρμογέας Affinity CP

- Χρησιμοποιήστε τον προσαρμογέα Affinity CP όπως περιγράφεται στις Οδηγίες χρήσης που παρέχονται με τον προσαρμογέα.
- Χρησιμοποιήστε τον προσαρμογέα Affinity CP της Medtronic μόνο με τις φυγόκεντρες αντλίες αίματος Affinity CP της Medtronic.
- Χρησιμοποιήστε τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin και τα φυγοκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo όπως περιγράφεται στις οδηγίες χρήσης που συνοδεύουν την κάθε συσκευή.
- Πριν από τη χρήση, επιθεωρήστε τον προσαρμογέα για βλάβες. Μη χρησιμοποιήστε τον προσαρμογέα εάν φαίνεται να έχει υποστεί ζημία. Επιστρέψτε το προϊόν που έχει υποστεί ζημία σε έναν αντιπρόσωπο της Medtronic.

- Ο προσαρμογέας περιέχει μαγνήτες. Κρατάτε τον προσαρμογέα μακριά από μέταλλα, μαγνητικές ταινίες και μαγνήτες.
- Μην υποβάλλετε τον προσαρμογέα σε χτύπημα ή πτώση. Ο κραδασμός μπορεί να προκαλέσει βλάβη στον προσαρμογέα.
- Μην εισάγετε και μην αφαιρείτε τον προσαρμογέα ή την αντλία πριν σταματήσει εντελώς ο κινητήρας μετάδοσης κίνησης.
- Όταν εισάγετε τον προσαρμογέα στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης, διασφαλίστε ότι η κάτω πλευρά του προσαρμογέα είναι σε στενή επαφή με την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης και ότι το μάνδαλο της υποδοχής είναι στη θέση ασφάλισης.
- Κατά τη διάρκεια της χρήσης, μη σπρώχνετε και μη χτυπάτε τον προσαρμογέα και τα εξαρτήματα του κυκλώματος ώστε να μειώνεται ο κίνδυνος αποσύνδεσης του προσαρμογέα και της αντλίας από τον κινητήρα μετάδοσης κίνησης ή τις συνδέσεις σωλήνωσης. Εάν προκληθεί αποσύνδεση, ανατρέξτε στο Κεφ. 9.
- Μην αποθηκεύετε σε ακραίες θερμοκρασίες και υγρασίες. Αποφύγετε την αποθήκευση του προσαρμογέα σε άμεσο ηλιακό φως.
- Για πλήρεις πληροφορίες εγκατάστασης, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που συνοδεύουν τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin ή τα φυγόκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo.
- Πραγματοποιήστε αρχική πλήρωση στην αντλία πριν από την εκκίνηση της κυκλοφορίας. Λειτουργήστε την αντλία, σε σύζευξη με τον κινητήρα μετάδοσης κίνησης μαζί με τον προσαρμογέα, σε μέγιστη ταχύτητα RPM για να ελέγξετε για πιθανές δονήσεις, ασυνήθιστους θορύβους, έλλειψη ροής και άλλες ανωμαλίες. Εάν παρατηρηθεί ανωμαλία, ανατρέξτε στο Κεφ. 9.
- Όταν χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP και τον προσαρμογέα Affinity CP με ένα συμβατό σύστημα που εμφανίζει πίεση εισόδου, χρησιμοποιήστε για την πίεση εισόδου τιμή βάσει μέτρησης αντί για τιμή βάσει υπολογισμού. Η τιμή βάσει υπολογισμού βασίζεται στις χαρακτηριστικές καμπτύλες που δεν είναι αντιπροσωπευτικές της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP και ενδέχεται να έχει ως αποτέλεσμα ανακριβείς μετρήσεις.
- Μη χρησιμοποιείτε διαλύματα με βάση την αλκοόλη, άλλους οργανικούς διαλύτες ή συμπυκνωμένα οξέα ή βάσεις στον προσαρμογέα. Ο προσαρμογέας μπορεί να υποστεί ζημία από αυτά τα διαλύματα.
- Μη χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα μετά την ημερομηνία «Χρήση έως» που αναγράφεται στην ετικέτα του προϊόντος.
- Ανατρέξτε στη σήμανση της συσκευασίας ή στις Οδηγίες χρήσης για τις απαιτήσεις της θερμοκρασίας αποθήκευσης.
- Η απόρριψη των προϊόντων σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς και τις νοσοκομειακές διαδικασίες αποτελεί ευθύνη του χρήστη.

6 Ανεπιθύμητες ενέργειες

Οι ακόλουθες γνωστές ανεπιθύμητες ενέργειες σχετίζονται με τη χρήση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva (CBAP40):

- απώλεια αίματος
- διαταραχή στην πήξη του αίματος
- θάνατος
- εμβολή
- υπερβολική ενεργοποίηση συστατικών του αίματος ή θρομβογονικότητα
- αφαίμαξη
- αιμόλυση
- αιμολυτική αναιμία
- λοίμωξη
- ισχαιμία
- νευρολογική δυσλειτουργία
- οργανική δυσλειτουργία

7 Πληροφορίες για προϊόντα με βιοενεργή επίστρωση Cortiva

Οι κύριες επιφάνειες του προϊόντος που έρχονται σε επαφή με το αίμα είναι επικαλυμμένες με βιοενεργή επίστρωση Cortiva. Αυτή η επικαλυμμένη επιφάνεια βελτιώνει τη συμβατότητα με το αίμα και παρέχει μια επιφάνεια που έρχεται σε επαφή με το αίμα η οποία είναι θρομβοανθεκτική. Η βιοενεργή επίστρωση Cortiva περιέχει αδιάβροχη ηπαρίνη που προέρχεται από χοίρειο εντερικό βλεννογόνο¹.

Προσοχή: Προϊόν που είναι επικαλυμμένο με βιοενεργή επίστρωση Cortiva προορίζεται για μία μόνο χρήση. Η επαναποστείρωση μπορεί να επηρεάσει αρνητικά τη βιοενεργή επίστρωση Cortiva.

¹ Ως αδιάβροχη ορίζεται η ηπαρίνη σε επίπεδο ≤0,1 IU/mL, όπως έχει μετρηθεί μέσω κλινικά σχετικών συνθηκών εκχύλισης.

Προσοχή: Τηρείτε αυστηρό πρωτόκολλο αντιπηκτικής αγωγής και παρακολουθείτε συστηματικά την αντιπηκτική αγωγή κατά τη διάρκεια όλων των διαδικασιών.

Προειδοποίηση: Μην αποθηκεύετε ένα προϊόν επικαλυμμένο με βιοενεργή επίστρωση Cortiva σε θερμοκρασία άνω των 40°C (104°F).

8 Οδηγίες χρήσης

Εάν χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP χωρίς τον προσαρμογέα Affinity CP, ανατρέξτε στις Ενότ. 8.1, Ενότ. 8.2, Ενότ. 8.7 και Ενότ. 8.8 στις παρούσες Οδηγίες χρήσης.

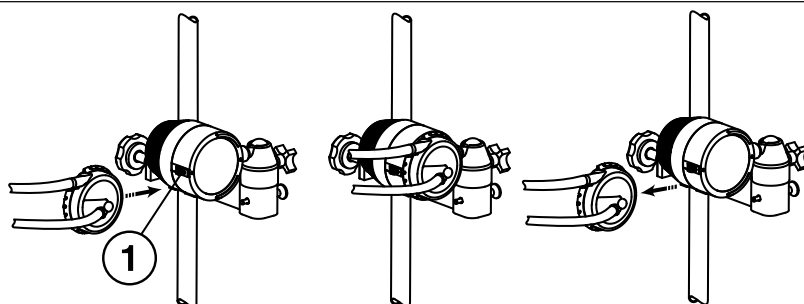
Εάν χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με τον προσαρμογέα Affinity CP, ανατρέξτε στις Ενότ. 8.3, Ενότ. 8.4, Ενότ. 8.5, Ενότ. 8.6, Ενότ. 8.7 και Ενότ. 8.8 στις παρούσες Οδηγίες χρήσης.

8.1 Εγκατάσταση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP στον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A της Medtronic

Συνδέστε τον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A στον κατάλληλο ρυθμιστή της Medtronic. Για πλήρεις πληροφορίες εγκατάστασης, ανατρέξτε στο αντίστοιχο εγχειρίδιο χειριστή του ρυθμιστή της Medtronic.

1. Σύρετε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP μέσα στον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A (Εικ. 2) μέχρι να κλειδώσει ο πείρος του μανδάλου.

Εικόνα 2. Εγκατάσταση και αποσύνδεση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP



1 Μάνδαλο με πείρο ασφάλισης στον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A

Σημείωση: Όποτε είναι δυνατόν, εγκαταστήστε την αντλία στο κατώτατο σημείο του κυκλώματος, ακριβώς κάτω από τη δεξαμενή.

2. Πραγματοποιήστε αρχική πλήρωση στη φυγόκεντρη αντλία αίματος σύμφωνα με τις διαδικασίες που περιγράφονται στην Ενότ. 8.7 αυτών των Οδηγιών χρήσης.

Προσοχή: Η λειτουργία της φυγόκεντρης αντλίας αίματος χωρίς να έχει γίνει αρχική πλήρωση της αντλίας μπορεί να προκαλέσει βλάβη στη φυγόκεντρη αντλία αίματος.

3. Περιστρέψτε τον περιστροφικό διακόπτη rpm (στροφές/λεπτό) στην τελική θέση off. Καθώς ο περιστροφικός διακόπτης περιστρέφεται στο μηδέν, ο χρήστης θα αισθανθεί ελαφριά αντίσταση και θα ακούσει ένα χαρακτηριστικό κλικ. Το μαύρο κομβίο στον περιστροφικό διακόπτη χρησιμεύει ως δείκτης για τις ρυθμίσεις rpm.

Προειδοποίηση: Η χρήση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP πέραν των συστάσεων στη σήμανση της συσκευασίας μπορεί να προκαλέσει βλάβη της φυγόκεντρης αντλίας αίματος, μειωμένη ικανότητα άντλησης, διαρροές, υπερβολικά αιμορραγούν τραύμα ή αποσύνθεση ή διάβρωση υλικών που έρχονται σε επαφή με το αίμα, τα οποία μπορεί να περάσουν στον ασθενή μέσω του αίματος.

Προσοχή: Η εγκατάσταση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος ενώ ο κινητήρας μετάδοσης κίνησης περιστρέφεται μπορεί να προκαλέσει βλάβη της αντλίας.

4. Προχωρήστε σε εξωσωματική κυκλοφορία. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που παρέχονται με κάθε προϊόν.

8.2 Αποσύνδεση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP από τον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A της Medtronic

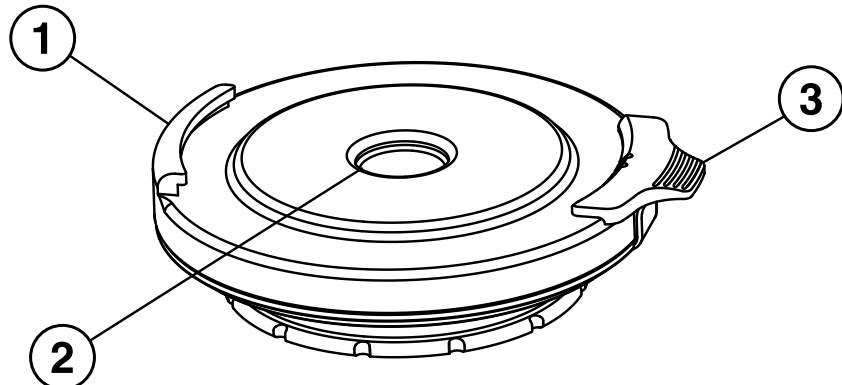
Αποσυνδέστε και απορρίψτε την αντλία μετά από κάθε διαδικασία. Η απόρριψη της αντλίας πρέπει να γίνεται σύμφωνα με το τοπικό και το νοσοκομειακό πρωτόκολλο.

1. Πιέστε το μάνδαλο του κινητήρα μετάδοσης κίνησης ώστε να απελευθερωθεί η φυγόκεντρη αντλία αίματος (Εικ. 2).
2. Σύρετε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος έξω από την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης (Εικ. 2).

8.3 Εισαγωγή του προσαρμογέα Affinity CP

Ο προσαρμογέας Affinity CP της Medtronic (Εικ. 3) προορίζεται για χρήση ώστε να επιτρέπει στη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP (Μοντέλο CBAP40) της Medtronic να λειτουργεί με τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin ή με τα φυγόκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo.

Εικόνα 3. Προσαρμογέας Affinity CP



1 Γείσωμα συγκράτησης

2 Υποδοχή προσαρμογέα

3 Μάνδαλο συγκράτησης

Ο προσαρμογέας χρησιμοποιεί μαγνητική σύζευξη για να μεταφέρει τη ροπή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης στην αναλώσιμη φυγόκεντρη αντλία αίματος.

Ο προσαρμογέας παρέχεται μη στείρος.

Η χρήση του προσαρμογέα δεν απαιτεί τροποποίηση των συστημάτων φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin ή των φυγόκεντρικών συστημάτων Sarns και Terumo.

Ο προσαρμογέας έχει σχεδιαστεί για πολλαπλές χρήσεις σε διαφορετικούς ασθενείς. Ο προσαρμογέας μπορεί να επαναχρησιμοποιηθεί μέχρι την ημερομηνία «Χρήση έως» που αναγράφεται στην ετικέτα του προϊόντος.

Ο προσαρμογέας μπορεί να μην είναι διαθέσιμος στη χώρα σας. Επικοινωνήστε με τον αντιπρόσωπο της Medtronic για να επιβεβαιώσετε εάν ο προσαρμογέας είναι διαθέσιμος.

8.4 Εισαγωγή του προσαρμογέα Affinity CP στα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών StöckertTM και SorinTM

Προσοχή: Για πλήρεις πληροφορίες εγκατάστασης, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που παρέχονται με τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin.

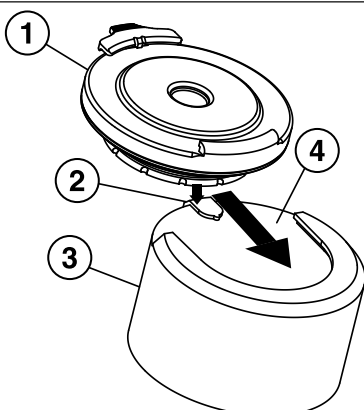
Σημείωση: Πριν από την εισαγωγή του προσαρμογέα στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης, επιθεωρήστε τον προσαρμογέα για ορατές ενδείξεις βιολογικής μόλυνσης, όπως αίμα ή ξένα σώματα. Εάν είναι απαραίτητο, καθαρίστε την υποδοχή του προσαρμογέα ή την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης σύμφωνα με τις οδηγίες στο Κεφ. 10.

Σημείωση: Αυτές οι οδηγίες έχουν επίσης εφαρμογή όταν ο προσαρμογέας χρησιμοποιείται με έναν συμβατό χειροστρόφαλο από τα συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin.

Εισαγάγετε τον προσαρμογέα Affinity CP στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης των συστημάτων φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin εκτελώντας τα ακόλουθα βήματα:

- Τοποθετήστε το κάτω μέρος του προσαρμογέα ώστε να επικαθίσει στην υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Στη διάρκεια αυτής της διαδικασίας, σπρώξτε κάτω το κλειδί συγκράτησης που βρίσκεται πάνω στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης.
- Εισαγάγετε πλήρως τον προσαρμογέα στην υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης (Εικ. 4).

Εικόνα 4. Εισαγωγή του προσαρμογέα Affinity CP στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης των συστημάτων φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin



1 Προσαρμογέας Affinity CP
2 Κλειδί συγκράτησης

3 Κινητήρας μετάδοσης κίνησης
4 Υποδοχή κινητήρα μετάδοσης κίνησης

- Για να περιστρέψετε τον προσαρμογέα στην επιθυμητή θέση, πιέστε το κλειδί συγκράτησης, στρέψετε τον προσαρμογέα και βεβαιωθείτε ότι το κλειδί συγκράτησης κλειδώνει στην εγκοπή στην κάτω πλευρά του προσαρμογέα.

Προειδοποίηση: Βεβαιωθείτε ότι ο προσαρμογέας είναι σωστά προσαρτημένος στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Επαληθεύστε ότι ο προσαρμογέας είναι ασφαλισμένος πάνω στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Ακατάλληλη προσάρτηση μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση του προσαρμογέα.

Προσοχή: Όταν εισάγετε τον προσαρμογέα στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης, διασφαλίστε ότι η κάτω πλευρά του προσαρμογέα είναι σε στενή επαφή με την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης και ότι το κλειδί συγκράτησης είναι στη θέση ασφαλίσης.

8.5 Εισαγωγή του προσαρμογέα Affinity CP στα φυγοκεντρικά συστήματα Sarns™ και Terumo™

Προσοχή: Για πλήρεις πληροφορίες εγκατάστασης, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που παρέχονται με τα φυγοκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo.

Προσοχή: Κατά τη διάρκεια της χρήσης, μη σπρώχνετε και μη χτυπάτε τον προσαρμογέα και τα εξαρτήματα του κυκλώματος ώστε να μειώνεται ο κίνδυνος αποσύνδεσης του προσαρμογέα και της αντλίας από τον κινητήρα μετάδοσης κίνησης ή τις συνδέσεις σωλήνωσης. Εάν προκληθεί αποσύνδεση, ανατρέξτε στο Κεφ. 9.

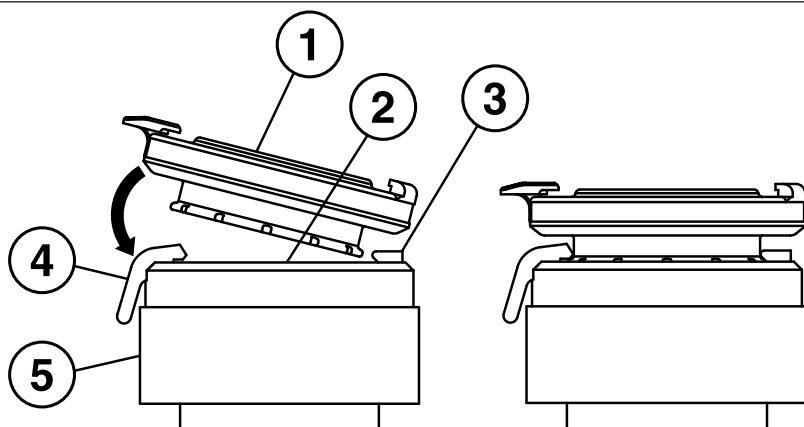
Σημείωση: Πριν από την εισαγωγή του προσαρμογέα στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης, επιθεωρήστε τον προσαρμογέα για ορατές ενδείξεις βιολογικής μόλυνσης, όπως αίμα ή ξένα σώματα. Εάν είναι απαραίτητο, καθαρίστε την υποδοχή του προσαρμογέα ή την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης σύμφωνα με τις οδηγίες στο Κεφ. 10.

Σημείωση: Αυτές οι οδηγίες έχουν επίσης εφαρμογή όταν ο προσαρμογέας χρησιμοποιείται με έναν συμβατό χειροστρόφαλο από τα φυγοκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo.

Εισαγάγετε τον προσαρμογέα Affinity CP στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης των φυγοκεντρικών συστημάτων Sarns και Terumo εκτελώντας τα ακόλουθα βήματα:

- Ανοίξτε το μάνδαλο της υποδοχής του κινητήρα μετάδοσης κίνησης και αφαιρέστε το προστατευτικό κάλυμμα από την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης.
- Τοποθετήστε το κάτω μέρος του προσαρμογέα πάνω από την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Σύρετε τον προσαρμογέα κάτω από το κλιπ της υποδοχής (Εικ. 5).

Εικόνα 5. Εισαγωγή του προσαρμογέα Affinity CP στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης των φυγοκεντρικών συστημάτων Sarns και Terumo



1 Προσαρμογέας Affinity CP

2 Υποδοχή κινητήρα μετάδοσης κίνησης

3 Κλιπ υποδοχής

4 Μάνδαλο υποδοχής

5 Κινητήρας μετάδοσης κίνησης

3. Ανοίξτε το μάνδαλο της υποδοχής και πιέστε τον προσαρμογέα στη θέση του. Ελευθερώστε το μάνδαλο ώστε να ασφαλίσετε τον προσαρμογέα στη θέση του.

Προειδοποίηση: Βεβαιωθείτε ότι ο προσαρμογέας είναι σωστά προσαρτημένος στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Επαληθεύστε ότι ο προσαρμογέας είναι ασφαλισμένος πάνω στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης. Ακατάλληλη προσάρτηση μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση του προσαρμογέα.

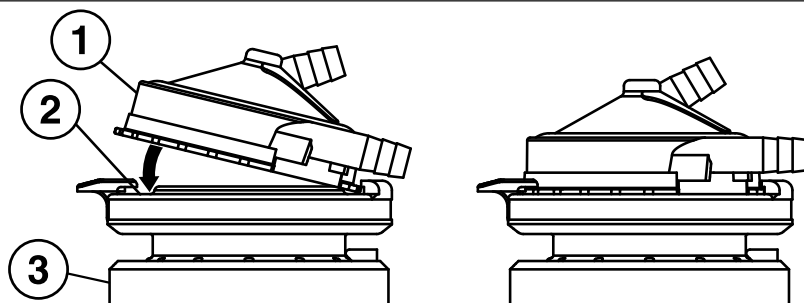
Προσοχή: Όταν εισάγετε τον προσαρμογέα στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης, διασφαλίστε ότι η κάτω πλευρά του προσαρμογέα είναι σε στενή επαφή με την υποδοχή του κινητήρα μετάδοσης κίνησης και ότι το μάνδαλο της υποδοχής είναι στη θέση ασφάλισης.

8.6 Εισαγωγή της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP στον προσαρμογέα Affinity CP

Εισαγάγετε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP στον προσαρμογέα Affinity CP εκτελώντας τα ακόλουθα βήματα:

1. Τοποθετήστε το κάτω μέρος της αντλίας πάνω από την υποδοχή του προσαρμογέα. Σύρετε την αντλία κάτω από το γείσωμα συγκράτησης.
2. Ανοίξτε το μάνδαλο συγκράτησης και πιέστε την αντλία στη θέση της (Εικ. 6). Ελευθερώστε το μάνδαλο συγκράτησης και προσαρμόστε την αντλία μέχρι να ασφαλίσει το μάνδαλο συγκράτησης.

Εικόνα 6. Εισαγωγή της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP στον προσαρμογέα Affinity CP



1 Φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP

2 Προσαρμογέας Affinity CP

3 Κινητήρας μετάδοσης κίνησης

Προειδοποίηση: Βεβαιωθείτε ότι η αντλία είναι σωστά προσαρτημένη στον προσαρμογέα. Η αντλία πρέπει να είναι ασφαλής κάτω από το γείσωμα συγκράτησης και το μάνδαλο συγκράτησης του προσαρμογέα. Επαληθεύστε ότι η αντλία είναι κλειδωμένη με ασφάλεια και σε στενή επαφή με την υποδοχή του προσαρμογέα. Ακατάλληλη προσάρτηση μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοση της αντλίας.

3. Για να περιστρέψετε την αντλία στην επιθυμητή θέση, πιέστε το μάνδαλο συγκράτησης, στρέψτε την αντλία και ελευθερώστε το μάνδαλο συγκράτησης. Διευθετήστε την αντλία μέχρι το μάνδαλο συγκράτησης να ασφαλίσει στη θέση του.

Προσοχή: Πριν εκκινήσετε την κυκλοφορία, πραγματοποιήστε αρχική πλήρωση της αντλίας, σύμφωνα με τις Οδηγίες χρήσης της αντλίας. Λειτουργήστε την αντλία, σε σύζευξη με τον κινητήρα μετάδοσης κίνησης μαζί με τον προσαρμογέα, σε μέγιστη ταχύτητα RPM για να ελέγξετε για πιθανές δονήσεις, ασυνήθιστους θορύβους, έλλειψη ροής και άλλες ανωμαλίες. Εάν παρατηρηθεί ανωμαλία, ανατρέξτε στο Κεφ. 9.

4. Προχωρήστε σε εξωσωματική κυκλοφορία. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που συνοδεύουν κάθε προϊόν.

Προειδοποίηση: Έχετε πάντα διαθέσιμα έναν εφεδρικό προσαρμογέα Affinity CP και εφεδρικό εξοπλισμό με το κατάλληλο πρωτόκολλο για αντικατάσταση. Εάν ο προσαρμογέας χρειαστεί αντικατάσταση κατά την υποστήριξη της κυκλοφορίας, πριν από την αλλαγή του προσαρμογέα θα πρέπει να αξιολογηθεί ο ενδεχόμενος κίνδυνος για τον ασθενή.

Προειδοποίηση: Η φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP και ο προσαρμογέας Affinity CP δεν είναι συμβατά με λειτουργία σε παλμικό τρόπο λειτουργίας.

Προειδοποίηση: Μη χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα σε ταχύτητες μεγαλύτερες από 3600 rpm. Ο προσαρμογέας δεν είναι κατάλληλος για ταχύτητες μεγαλύτερες από 3600 rpm.

8.7 Αρχική πλήρωση του κυκλώματος της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP

1. Χρησιμοποιώντας εγκεκριμένη άσηπη τεχνική για να διατηρήσετε στείρα τη διαδρομή των υγρών, προσαρτήστε την κατάλληλη σωλήνωση στις θύρες εισόδου και εξόδου της φυγόκεντρης αντλίας αίματος.
2. Εάν είναι δυνατόν, εκπλύνετε το κύκλωμα και την αντλία με διοξείδιο του άνθρακα (CO_2).
3. Μέσω βαρύτητας, πραγματοποιήστε αρχική πλήρωση στη φυγόκεντρη αντλία αίματος με διάλυμα αρχικής πλήρωσης έως ένα σημείο πέραν της θύρας εξόδου της αντλίας και τοποθετήστε σφιγκτήρα. Αφαιρέστε τον αέρα από τη σωλήνωση εξόδου.

Προειδοποίηση: Βεβαιωθείτε ότι έχει πραγματοποιηθεί κατάλληλη αφαίρεση φυσαλίδων και αρχική πλήρωση στη φυγόκεντρη αντλία αίματος και το κύκλωμα πριν από την έναρξη της παράκαμψης, ώστε να ελαχιστοποιηθεί ο κίνδυνος μεταφοράς αέρα στον ασθενή. Συνιστάται η χρήση αρτηριακού φίλτρου.

Προειδοποίηση: Η είσοδος μεγάλης ποσότητας αέρα στη φυγόκεντρη αντλία αίματος θα προκαλέσει εκκένωση της αντλίας και διακοπή της ροής του αίματος. Διακόψτε τη λειτουργία της αντλίας και αφαιρέστε τον αέρα πριν από τη συνέχιση της κυκλοφορίας.

Προσοχή: Μη χτυπάτε με εργαλεία τη φυγόκεντρη αντλία αίματος. Οι κραδασμοί μπορούν να προκαλέσουν ζημία στο προϊόν, γεγονός που μπορεί να προκαλέσει δυσλειτουργία του προϊόντος.

4. Με σφιγκτήρα στη σωλήνωση εξόδου, ενεργοποιήστε τον ρυθμιστή της Medtronic.
5. Συνδέστε τη μήλη ροής στη σωλήνωση του κυκλώματος, σύμφωνα με το αντίστοιχο εγχειρίδιο χειριστή του συμβατού συστήματος. Εάν χρησιμοποιείτε ρυθμιστή της Medtronic, μηδενίστε τη μήλη ροής, σύμφωνα με το αντίστοιχο εγχειρίδιο χειριστή του ρυθμιστή της Medtronic.
6. Ενώ η σωλήνωση εξόδου εξακολουθεί να είναι περισφιγμένη, στρέψτε τον περιστροφικό διακόπτη rpm του ρυθμιστή της Medtronic στο επιθυμητό επίπεδο ώστε να πραγματοποιήσετε επαρκή αρχική πλήρωση του κυκλώματος και να απομακρύνετε από αυτό τις φυσαλίδες. Παρατηρήστε την αντλία για διαρροές ή άλλες ανωμαλίες.

Προειδοποίηση: Μη χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος για περισσότερο από 30 δευτερόλεπτα όταν δεν υπάρχει ροή. Η θερμοκρασία εντός της αντλίας θα μπορούσε να αυξηθεί και ενδεχομένως να προκληθεί εκτεταμένη κυτταρική βλάβη.

7. Μηδενίστε τον περιστροφικό διακόπτη rpm και ελέγξτε ξανά την ακεραιότητα της φυγόκεντρης αντλίας αίματος.

Προειδοποίηση: Εάν εντοπίσετε διαρροές, αποσυνδέστε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος και αντικαταστήστε τη με μια καινούρια, στείρα αντλία. Εάν εντοπίσετε άλλες ανωμαλίες, ανατρέξτε στο Κεφ. 9. Επαναλάβετε τα βήματα Βήμα 1 έως Βήμα 7 για αρχική πλήρωση.

8. Αν δεν παρατηρηθούν ανωμαλίες, συνεχίστε την αρχική πλήρωση του κυκλώματος.

9. Επαληθεύστε όλες τις συνδέσεις, καθώς και την ακεραιότητα και τη ροή του κυκλώματος πριν από τη χρήση.

Προειδοποίηση: Μη χρησιμοποιείτε τη φυγόκεντρη αντλία αίματος ενώ υπάρχει σφιγκτήρας στη σωλήνωση εισόδου, καθώς θα μπορούσε να αναπτυχθεί αρνητική πίεση στην αντλία και να δημιουργηθούν φυσαλίδες αέρα στο αίμα.

8.8 Λίστα ελέγχου της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP

Ακολουθήστε το πρωτόκολλο που καθορίζεται από την ομάδα κλινικής φροντίδας. Οι πληροφορίες από αυτή τη λίστα ελέγχου της αντλίας αίματος για την παράκαμψη μπορούν να χρησιμοποιηθούν κατάλληλα για την ανασκόπηση, αναβάθμιση ή επέκταση της υπάρχουσας λίστας ελέγχου.

1. Συναρμολόγηση εξοπλισμού

- Τοποθετήστε τον εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A ή μια μονάδα μετάδοσης κίνησης από συμβατό σύστημα.
- Ελέγξτε την ασφάλεια όλων των ηλεκτρικών συνδέσεων.
- Ελέγξτε την τροφοδοσία της μονάδας ελέγχου και την οθόνη.

- Ελέγξτε την ημερομηνία και την ακεραιότητα της(ων) συσκευασίας(ιών) της στείρας αντλίας αίματος (και της αναλώσιμης μήλης εάν έχει εφαρμογή).
- Εάν χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα, ελέγξτε την ημερομηνία «Χρήση έως» που αναγράφεται στην ετικέτα του προϊόντος.
- Ελέγξτε ότι το μέγεθος του μετατροπέα ροής/αισθητήρα/αναλώσιμης μήλης έχει υπολογιστεί σωστά.
- Συναρμολογήστε το κύκλωμα αιμάτωσης χρησιμοποιώντας άσητη μέθοδο.
- Αφήστε ελεύθερο επαρκές μήκος σωλήνωσης για την εφεδρική μονάδα μετάδοσης κίνησης ή του χειροστρόφαλου.
- Συνδέστε τον μετατροπέα ροής/αισθητήρα/αναλώσιμη μήλη στο κύκλωμα, στη σωστή θέση και κατεύθυνση ροής.

2. Αρχική πλήρωση αντλίας και κυκλώματος

- Ελέγξτε το κύκλωμα για να βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν στρεβλώσεις ή αποφράξεις.
- Εκπλύνετε την αντλία και το κύκλωμα με CO₂, εάν ενδείκνυται. Κλείστε την παροχή CO₂.
- Πραγματοποιήστε αρχική πλήρωση με τη δύναμη της βαρύτητας στην αντλία και το κύκλωμα αιμάτωσης και απομακρύνετε τις φυσαλίδες αέρα από την αντλία και το κύκλωμα.
- Ελέγξτε την αντλία για διαρροές, ακανόνιστη κίνηση και θόρυβο.
- Ελέγξτε το κύκλωμα για ορατές ενδείξεις ύπαρξης αέρα.
- Ελέγξτε την ασφάλεια όλων των συνδέσεων της σωλήνωσης.
- Κλείστε πλήρως τη σωλήνωση εξόδου της αντλίας με σφιγκτήρα.
- Κλείστε πλήρως τη σωλήνωση επιστροφής φλεβικού αίματος με σφιγκτήρα.

3. Παράμετροι λειτουργίας

Πραγματοποιήστε τα ακόλουθα, σύμφωνα με το αντίστοιχο εγχειρίδιο χειριστή του συμβατού συστήματος:

- Βαθμονομήστε τους μετατροπείς/αισθητήρες σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή.
- Ορίστε και επιβεβαιώστε τους συναγερμούς χαμηλής/υψηλής ροής και άλλα διαθέσιμα συστήματα ασφαλείας.

4. Εφεδρικός εξοπλισμός επείγουσας ανάγκης

Βεβαιωθείτε ότι ο ακόλουθος εξοπλισμός είναι διαθέσιμος:

- Εφεδρική τροφοδοσία
- Κατάλληλος χειροστρόφαλος και μονάδα μετάδοσης κίνησης από συμβατό σύστημα
- Εφεδρική φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP και αναλώσιμη μήλη
- Εάν χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα, να έχετε διαθέσιμο έναν εφεδρικό προσαρμογέα Affinity CP
- Κατάλληλος ρυθμιστής από συμβατό σύστημα

5. Αιμάτωση

- Φροντίστε να φτάσει η αντλία στην ελάχιστη ροή πριν αφαιρέσετε τους σφιγκτήρες από τις γραμμές.
- Παρακολουθείτε τη μονάδα ελέγχου για μηνύματα και συναγερμούς.
- Παρακολουθείτε το κύκλωμα αιμάτωσης για ορατές ενδείξεις ύπαρξης αέρα και στρεβλώσεις στις γραμμές.
- Διατηρήστε την ελάχιστη ροή στην αντλία πριν τοποθετήσετε σφιγκτήρες στις γραμμές.

6. Καθαρισμός

- Απενεργοποιήστε την τροφοδοσία.
- Απορρίψτε κατάλληλα τα αναλώσιμα εξαρτήματα.
- Καθαρίστε τον κινητήρα και το μετατροπέα/αισθητήρα ροής.
- Αν χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα, καθαρίστε τον σύμφωνα με τις οδηγίες στην ενότητα Αποθήκευση και Καθαρισμός.

7. Έλεγχος εξοπλισμού

- Επιθεωρήστε και επιβεβαιώστε τη λειτουργικότητα του εξοπλισμού.
- Τηρήστε το ενδεικνυόμενο πρόγραμμα προληπτικής συντήρησης.
- Βεβαιωθείτε ότι οι μπαταρίες είναι πλήρως φορτισμένες.

9 Οδηγός αντιμετώπισης προβλημάτων

Αυτή η ενότητα καλύπτει 3 καταστάσεις που μπορεί να προκύψουν όταν χρησιμοποιείτε μια φυγόκεντρη αντλία αίματος. Ακολουθήστε το κλινικό πρωτόκολλο που έχει καθοριστεί από το νοσοκομείο και εξετάστε τις ακόλουθες προτάσεις αντιμετώπισης προβλημάτων.

9.1 Βλάβη αντλίας

Ένας ασυνήθιστος ή διαπεραστικός ήχος υποδεικνύει ότι παρουσιάστηκε βλάβη στην αντλία. Αντικαταστήστε αμέσως τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP.

9.2 Έλλειψη ροής

Εάν η αντλία δεν περιστρέφεται ή δεν υπάρχει ροή, εξετάστε τα ακόλουθα:

- Επαληθεύστε ότι η αντλία και ο κινητήρας μετάδοσης κίνησης είναι σωστά συνδεδεμένα.

Εάν χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα, εξετάστε τα ακόλουθα:

- Επαληθεύστε ότι η αντλία είναι σωστά προσαρτημένη στον προσαρμογέα. Βεβαιωθείτε ότι η αντλία είναι ασφαλής κάτω από το γείσωμα συγκράτησης και το μάνδαλο συγκράτησης του προσαρμογέα.
- Επαληθεύστε ότι ο προσαρμογέας είναι σωστά προσαρτημένος στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης.
- Μειώστε την ταχύτητα της αντλίας στο μηδέν και επανεκκινήστε τον κινητήρα μετάδοσης κίνησης.
- Ακολουθήστε το νοσοκομειακό πρωτόκολλο για να επαναφέρετε τη ροή.

9.3 Ασυνήθιστος θόρυβος

Εάν η αντλία δονείται ή κάνει θόρυβο τριγμού, εξετάστε τα ακόλουθα:

- Εξετάστε το ενδεχόμενο αντικατάστασης της αντλίας εάν η δόνηση ή ο θόρυβος τριγμού συνεχίζεται.

Εάν χρησιμοποιείτε τον προσαρμογέα, εξετάστε τα ακόλουθα:

- Επαληθεύστε ότι η αντλία είναι σωστά προσαρτημένη στον προσαρμογέα. Βεβαιωθείτε ότι η αντλία είναι ασφαλής κάτω από το γείσωμα συγκράτησης και το μάνδαλο συγκράτησης του προσαρμογέα.
- Επαληθεύστε ότι ο προσαρμογέας είναι σωστά προσαρτημένος στον κινητήρα μετάδοσης κίνησης.
- Μειώστε την ταχύτητα της αντλίας στο μηδέν και επανεκκινήστε τον κινητήρα μετάδοσης κίνησης.
- Ακολουθήστε το νοσοκομειακό πρωτόκολλο για να επαναφέρετε τη ροή.
- Εξετάστε το ενδεχόμενο αντικατάστασης της αντλίας ή του προσαρμογέα εάν η δόνηση ή ο θόρυβος τριγμού συνεχίζεται.

10 Αποθήκευση και καθαρισμός του προσαρμογέα Affinity CP

Προειδοποίηση: Μην αποστειρώνετε τον προσαρμογέα. Η αποστείρωση μπορεί να προκαλέσει βλάβη στον προσαρμογέα.

Προσοχή: Μην αποθηκεύετε σε ακραίες θερμοκρασίες και υγρασίες. Αποφύγετε την αποθήκευση του προσαρμογέα σε άμεσο ηλιακό φως.

Προσοχή: Μη χρησιμοποιείτε διαλύματα με βάση την αλκοόλη, άλλους οργανικούς διαλύτες ή συμπυκνωμένα οξέα ή βάσεις στον προσαρμογέα. Ο προσαρμογέας μπορεί να υποστεί ζημιά από αυτά τα διαλύματα.

Ακολουθήστε το πρωτόκολλο του νοσοκομείου σας για να καθαρίσετε και να απολυμάνετε τον προσαρμογέα και λάβετε υπόψη τα ακόλουθα:

- Για τον καθαρισμό του προσαρμογέα, να χρησιμοποιείτε μόνο απολυμαντικά εγκεκριμένα από το νοσοκομείο. Τα ακόλουθα διαλύματα είναι αποδεκτά για τον καθαρισμό και την απολύμανση του προσαρμογέα: νερό, Betadine™, υπεροξείδιο του υδρογόνου και ήπιο απορρυπαντικό. Μετά τον καθαρισμό, σκουπίστε τον προσαρμογέα με σπόγγο ή μαλακό πανί και νερό.
- Αφαιρέστε αμέσως οποιαδήποτε μόλυνση από τον προσαρμογέα χρησιμοποιώντας σπόγγο ή μαλακό πανί και νερό.
- Εάν δεν μπορεί να αφαιρεθεί η μόλυνση με σπόγγο ή μαλακό πανί και νερό, ο προσαρμογέας μπορεί να βυθιστεί στο νερό επί έως και 10 λεπτά. Μη βυθίζετε τον προσαρμογέα σε κανένα άλλο υγρό.

11 Συντήρηση

Προειδοποίηση: Ο προσαρμογέας δεν υπόκειται σε συντήρηση. Μην αποσυναρμολογείτε τον προσαρμογέα, επειδή η απόδοση του προσαρμογέα μπορεί να επηρεαστεί αρνητικά. Εάν ο προσαρμογέας έχει υποστεί παρέμβαση, μην τον χρησιμοποιήσετε.

12 Προδιαγραφές για τη φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva

Αριθμός εξαρτήματος: CBAP40

Όγκος αρχικής πλήρωσης: 40 mL (κατά προσέγγιση)

Εσωτερική διάμετρος εισόδου/εξόδου: 9,5 mm (3/8 in)

Μέγιστη πίεση λειτουργίας:	760 mmHg (101 kPa)
Μέγιστος ρυθμός ροής:	10 L/min
Μέγιστη πίεση εξόδου:	700 mmHg (93,3 kPa)
Μέγιστη ταχύτητα αντλίας:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 rpm (με εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης 560A της Medtronic) • 3600 rpm (με προσαρμογέα Affinity CP σε συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin ή φυγοκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo)
Συμβατά συστήματα:	Συστήματα ρυθμιστή ταχύτητας της Medtronic (με εξωτερικό κινητήρα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 560A, χειροστρόφαλο έκτακτης ανάγκης Μοντέλο HC150A)

Φυλάσσετε το προϊόν σε θερμοκρασία δωματίου.

12.1 Εύρος μεταφοράς

Θερμοκρασία:	-30°C έως 40°C (-22°F έως 105°F)
Υγρασία:	20% έως 85% χωρίς συμπύκνωση

13 Προδιαγραφές για τον προσαρμογέα Affinity CP

Αριθμός εξαρτήματος:	AP40AST
Συμβατή αντλία:	Φυγόκεντρη αντλία αίματος Affinity CP με βιοενεργή επίστρωση Cortiva (CBAP40)
Συμβατά συστήματα:	<ul style="list-style-type: none"> • Συστήματα φυγόκεντρων αντλιών Stöckert και Sorin (με μονάδα μετάδοσης κίνησης Μοντέλα 60-01-04 και 60-01-00 και μονάδα μετάδοσης κίνησης έκτακτης ανάγκης Μοντέλα 60-01-35 και 60-01-50) • Φυγοκεντρικά συστήματα Sarns και Terumo (μονάδα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 164267 και χειροκίνητη μονάδα μετάδοσης κίνησης Μοντέλο 164268)
Μέγιστη ταχύτητα προσαρμογέα:	3600 rpm
Δείκτης στεγανότητας (IP rating):	IP47

13.1 Μικτές διαστάσεις

Βάρος:	315 g (0,69 lb)
Ύψος:	28 mm (1,1 in)
Διάμετρος:	94 mm (3,7 in)

13.2 Περιβάλλον αποθήκευσης και μεταφοράς

Θερμοκρασία:	-30°C έως 70°C (-22°F έως 158°F)
Υγρασία:	15% έως 93% χωρίς συμπύκνωση
Ατμοσφαιρική πίεση:	70 kPa έως 106,3 kPa

13.3 Περιβάλλον λειτουργίας

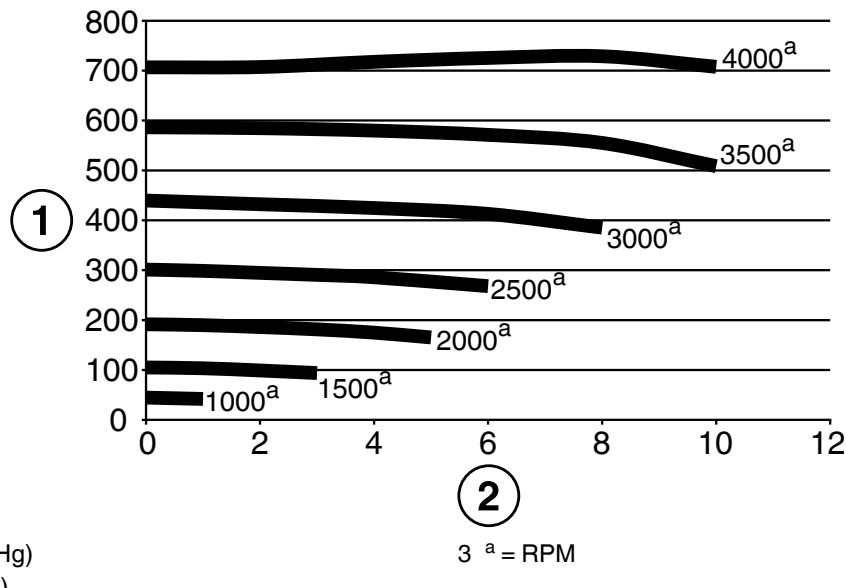
Θερμοκρασία:	10°C έως 40°C (50°F έως 104°F)
Υγρασία:	20% έως 75% χωρίς συμπύκνωση
Ατμοσφαιρική πίεση:	70 kPa έως 106,3 kPa

14 Ρυθμός ροής φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP

Σημείωση: Ο πραγματικός ρυθμός που μπορεί να επιτευχθεί εξαρτάται από το μεταφορτίο της αντλίας το οποίο προκύπτει από τα εξαρτήματα του εξωσωματικού κυκλώματος και την αρτηριακή αντίσταση του ασθενούς.

Σημείωση: Η πτώση πίεσης είναι η διαφορά μεταξύ της εξόδου της αντλίας και της εισόδου της αντλίας.

Εικόνα 7. Υδραυλική απόδοση της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP



15 Περιορισμένη εγγύηση

Η ακόλουθη ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ισχύει μόνο για πελάτες εντός των Ηνωμένων Πολιτειών:

- A. Η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ παρέχεται αποκλειστικά στον αρχικό αγοραστή της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP με βιοενέργη επιστρώση Cortiva, Μοντέλο CBAP40 (εφεξής αναφερόμενη ως «Προϊόν»).
- (1) Σε περίπτωση που το Προϊόν δεν λειτουργήσει εντός των συνήθων ανοχών, λόγω ελαττώματος στα υλικά ή λόγω κακοτεχνίας εντός χρονικού διαστήματος ενός (1) έτους, με χρονική αφετηρία την παράδοση του Προϊόντος στον αγοραστή, η Medtronic έχει τη διακριτική ευχέρεια: (α) να επιδιορθώσει ή να αντικαταστήσει οιοδήποτε ελαττωματικό εξάρτημα ή εξαρτήματα του Προϊόντος, (β) να εκδώσει στον αγοραστή πίστωση ίση με την Τιμή Αγοράς (όπως ορίζεται στην υποενότητα Α(2) παρακάτω) έναντι της τιμής αγοράς του Προϊόντος αντικαταστασης ή (γ) να παρέχει λειτουργικά ανάλογο Προϊόν αντικαταστασης χωρίς χρέωση.
 - (2) Όπως χρησιμοποιείται στο παρόν, ως Τιμή Αγοράς νοείται η χαμηλότερη τιμή που προκύπτει κατόπιν σύγκρισης (i) της καθαρής τιμολογημένης τιμής του αρχικού Προϊόντος, (ii) της τιμής του λειτουργικά ανάλογου εξοπλισμού τη δεδομένη στιγμή και (iii) της τιμής του εξοπλισμού αντικατάστασης.
- B. Για να πραγματοποιηθεί επισκευή, αντικατάσταση ή πίστωση όπως ορίζεται στην παραπάνω ενότητα Α, θα πρέπει να πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:
- (1) Το Προϊόν πρέπει να επιστραφεί στη Medtronic εντός εξήντα (60) ημερών από τη διαπίστωση του ελαττώματος.
 - (2) Το Προϊόν δεν πρέπει να έχει χρησιμοποιηθεί παρά μόνο σε απόλυτη συμφωνία με τις οδηγίες χρήσης, δεν πρέπει να έχει χρησιμοποιηθεί σε περισσότερους από έναν ασθενείς και δεν πρέπει να έχει αλλοιωθεί ή επισκευαστεί με οιονδήποτε τρόπο, ο οποίος, κατά την κρίση της Medtronic, επιτρέάζει τη σταθερότητα και την αξιοπιστία του Προϊόντος. Το Προϊόν δεν θα πρέπει να έχει υποστεί κακή χρήση, κατάχρηση ή ατύχημα.
 - (3) Η ημερομηνία «Χρήση έως» του Προϊόντος δεν πρέπει να έχει παρέλθει.
- C. Η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ περιορίζεται στους ρητούς όρους της. Συγκεκριμένα:
- (1) Πέρα από τις ρητές διατάξεις της παρούσας ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ, Η MEDTRONIC ΔΕΝ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΗ ΓΙΑ ΟΠΟΙΕΣΔΗΠΟΤΕ ΑΜΕΣΕΣ, ΘΕΤΙΚΕΣ ή ΑΠΟΘΕΤΙΚΕΣ ΖΗΜΙΕΣ ΒΑΣΙΣΜΕΝΕΣ ΣΕ ΟΠΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΕΛΑΤΤΩΜΑ, ΑΣΤΟΧΙΑ ή ΔΥΣΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ, ΕΙΤΕ Η ΑΞΙΩΣΗ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ ΣΕ ΕΓΓΥΗΣΗ, ΣΥΜΒΑΣΗ, ΑΔΙΚΟΠΡΑΞΙΑ ΕΙΤΕ ΣΕ ΚΑΤΙ ΆΛΛΟ.
 - (2) Η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ παραχωρείται μόνο στον αγοραστή του Εξοπλισμού. ΟΣΟΝ ΑΦΟΡΑ ΟΛΑ ΤΑ ΆΛΛΑ ΜΕΡΗ, Η MEDTRONIC ΔΕΝ ΠΑΡΕΧΕΙ ΚΑΜΙΑ ΆΛΛΗ ΕΓΓΥΗΣΗ, ΡΗΤΗ ή ΣΙΩΠΗΡΗ, ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΟΜΕΝΗΣ, ΕΝΔΕΙΚΤΙΚΑ, ΟΙΑΣΔΗΠΟΤΕ ΣΙΩΠΗΡΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ ΠΕΡΙ ΕΜΠΟΡΕΥΣΙΜΟΤΗΤΑΣ ή ΚΑΤΑΛΛΗΛΟΤΗΤΑΣ ΓΙΑ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ, ΕΙΤΕ ΑΥΤΗ ΠΡΟΚΥΠΤΕΙ ΑΠΟ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΗ ΡΗΤΡΑ, ΚΟΙΝΟ ΚΑΙ ΕΘΙΜΙΚΟ ΔΙΚΑΙΟ ή ΟΤΙΔΗΠΟΤΕ ΆΛΛΟ. ΚΑΜΙΑ ΡΗΤΗ ή ΣΙΩΠΗΡΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΠΡΟΣ ΤΟΝ ΑΓΟΡΑΣΤΗ ΔΕΝ ΘΑ ΕΠΕΚΤΕΙΝΕΤΑΙ ΠΕΡΑΝ ΤΗΣ ΠΕΡΙΟΔΟΥ ΠΟΥ ΚΑΘΟΡΙΖΕΤΑΙ ΣΤΟΝ ΟΡΟ Α(1) ΑΝΩΤΕΡΩ. Η ΠΑΡΟΥΣΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ ΘΑ ΕΙΝΑΙ ΤΟ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΟ ΕΝΔΙΚΟ ΜΕΣΟ ΔΙΑΘΕΣΙΜΟ ΣΕ ΟΙΟΔΗΠΟΤΕ ΠΡΟΣΩΠΟ.

- D. Οι εξαιρέσεις και οι περιορισμοί που ορίζονται ανωτέρω δεν έχουν ως σκοπό και δεν θα πρέπει να ερμηνεύονται κατά τέτοιο τρόπο, ώστε να αντίκεινται στις υποχρεωτικές διατάξεις της ισχύουσας νομοθεσίας. Εάν οιοδήποτε τμήμα ή όρος της παρούσας ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ κριθεί από οιοδήποτε δικαστήριο αρμόδιας δικαιοδοσίας παράνομο(ς), μη εκτελεστό(ς) ή αντικρουόμενο(ς) με την ισχύουσα νομοθεσία, η ισχύς του υπολοίπου τμήματος της ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ δεν θα επηρεαστεί και όλα τα δικαιώματα και οι υποχρεώσεις θα ερμηνεύονται και θα εφαρμόζονται ως εάν η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ να μην περιείχε το συγκεκριμένο τμήμα ή όρο που κρίθηκε άκυρο(ς).
- E. Κανένα πρόσωπο δεν έχει τη δικαιοδοσία να δεσμεύσει τη Medtronic σε οιαδήποτε αντιπροσώπευση, προϋπόθεση ή εγγύηση εκτός της παρούσας ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ.

16 Περιορισμένη εγγύηση²

Η ακόλουθη Περιορισμένη Εγγύηση ισχύει για πελάτες εκτός των Ηνωμένων Πολιτειών:

- A. Η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ παρέχεται μόνο στον αρχικό αγοραστή της φυγόκεντρης αντλίας αίματος Affinity CP της Medtronic με βιοενέργη επίστρωση Cortiva, Μοντέλο CBAP40 (εφεξής αναφερόμενη ως «Προϊόν»). Σε περίπτωση που το Προϊόν δεν λειτουργήσει σύμφωνα με τις προδιαγραφές που ορίζονται στις οδηγίες χρήσης, η Medtronic θα εκδώσει πίστωση ίση με το αντίτιμο αγοράς του αρχικού Προϊόντος (χωρίς να υπερβαίνει την αξία του Προϊόντος αντικατάστασης) έναντι της αγοράς οποιουδήποτε Προϊόντος αντικατάστασης της Medtronic που χρησιμοποιείται για το συγκεκριμένο ασθενή. ΟΙ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΠΟΥ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗ ΣΗΜΑΝΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ ΘΕΩΡΟΥΝΤΑΙ ΑΝΑΠΟΣΠΑΣΤΟ ΤΜΗΜΑ ΤΗΣ ΠΑΡΟΥΣΑΣ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ. ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΗΣΤΕ ΜΕ ΤΟΝ ΤΟΠΙΚΟ ΣΑΣ ΑΝΤΙΠΡΟΣΩΠΟ ΤΗΣ MEDTRONIC, ΓΙΑ ΝΑ ΛΑΒΕΤΕ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΥΠΟΒΟΛΗΣ ΔΙΕΚΔΙΚΗΣΗΣ ΑΠΟΖΗΜΙΩΣΗΣ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ.
- B. Για να ισχύσει η ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ, θα πρέπει να πληρούνται οι ακόλουθες προϋποθέσεις:
- (1) Το Προϊόν πρέπει να έχει χρησιμοποιηθεί πριν από την ημερομηνία «Χρήση έως».
 - (2) Το Προϊόν πρέπει να επιστραφεί στη Medtronic εντός 60 ημερών μετά τη χρήση και θα αποτελεί ιδιοκτησία της Medtronic.
 - (3) Το Προϊόν δεν πρέπει να έχει χρησιμοποιηθεί για κανέναν άλλο ασθενή, δεν πρέπει να έχει γίνει αντικείμενο κακής χρήσης, τροποποίησης, κατάχρησης ή ατυχήματος, και δεν πρέπει να έχει αλλοιωθεί ή επισκευαστεί με οιονδήποτε τρόπο, ο οποίος, κατά την κρίση της Medtronic, επηρεάζει τη σταθερότητα και την αξιοπιστία του.
- C. Η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ περιορίζεται στους ρητούς όρους της. Συγκεκριμένα:
- (1) Δεν θα δίδεται καμία πίστωση αντικατάστασης, σε καμία περίπτωση όπου υπάρχουν αποδείξεις ακατάλληλου χειρισμού, ακατάλληλης εμφύτευσης ή ουσιαστικής τροποποίησης του αντικαθιστάμενου Προϊόντος.
 - (2) Η Medtronic δεν είναι υπεύθυνη για οποιεσδήποτε θετικές ή αποθετικές ζημιές ως συνέπεια οιασδήποτε χρήσης, ελαττώματος ή βλάβης του Προϊόντος, είτε η αξίωση βασίζεται σε εγγύηση, σύμβαση, αδικοπραξία είτε σε κάτι άλλο.
- D. Οι εξαιρέσεις και οι περιορισμοί που ορίζονται ανωτέρω δεν έχουν ως σκοπό και δεν θα πρέπει να ερμηνεύονται κατά τέτοιο τρόπο ώστε να αντιβαίνουν στις υποχρεωτικές διατάξεις της ισχύουσας νομοθεσίας. Εάν οποιοδήποτε τμήμα ή όρος της ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ θεωρηθεί από οποιοδήποτε δικαστήριο αρμόδιας δικαιοδοσίας ότι είναι παράνομο, μη εφαρμόσιμο ή σε σύγκρουση με την ισχύουσα νομοθεσία, η εγκυρότητα του εναπομένοντος τμήματος της ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗΣ ΕΓΓΥΗΣΗΣ δεν θα επηρεάζεται και όλα τα δικαιώματα και οι υποχρεώσεις που απορρέουν από αυτή θα ερμηνεύονται και θα εφαρμόζονται σαν να μην περιείχε αυτή η ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ το συγκεκριμένο τμήμα ή τον όρο που θεωρείται άκυρος.

² Η παρούσα ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΓΓΥΗΣΗ παρέχεται από τη Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Ισχύει μόνο για πελάτες εκτός των Ηνωμένων Πολιτειών.

1 Descripción

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva (CBAP40) está indicada para su utilización en procedimientos de circulación extracorpórea. Está diseñada para mover la sangre por la fuerza centrífuga generada por una combinación de un cono giratorio liso y aletas impulsoras de perfil bajo. La energía se transfiere desde la bomba en forma de presión y velocidad a medida que la sangre es impulsada hacia el puerto de salida de la bomba. Para limitar el rozamiento y la generación de calor, la bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva utiliza un diseño de cojinete giratorio sobre un eje doble de cerámica.

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva se ha esterilizado con óxido de etileno.

Los productos revestidos con la superficie biocompatible Cortiva contienen el prefijo "CB" en el número de modelo. Puede encontrar información adicional sobre la superficie biocompatible Cortiva en el Capítulo 7.

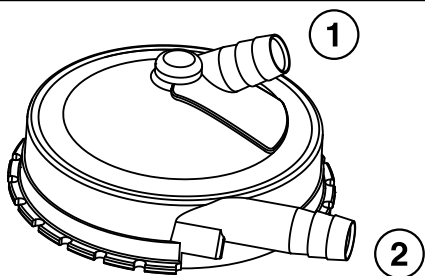
La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva se acopla a una unidad motriz magnética remota, el motor externo Modelo 560A, que se conecta a un controlador de velocidad de la bomba de Medtronic. También se acopla a la manivela de emergencia Modelo HC150A en caso de que se produzca un fallo del controlador o del suministro eléctrico. Consulte el manual del usuario del controlador de velocidad de la bomba de Medtronic correspondiente si desea información adicional acerca del motor externo y la manivela de emergencia.

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva también se acopla al adaptador Affinity CP para permitir el funcionamiento de la bomba con los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert™ y Sorin™ o los sistemas de centrífuga de Sarns™ y Terumo™.

Puede que el adaptador no esté disponible en su país. Póngase en contacto con su representante de Medtronic para confirmar si el adaptador está disponible.

Si desea información adicional sobre el uso del adaptador Affinity CP o sobre el manejo del controlador de velocidad de la bomba de Medtronic o los accesorios, consulte las instrucciones de uso o el manual del usuario.

Figura 1. Bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva



- 1 Puerto de entrada
- 2 Puerto de salida

2 Indicaciones de uso

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva se utiliza para bombear sangre por el circuito extracorpóreo de bypass y proporcionar soporte circulatorio extracorpóreo durante los períodos necesarios para el bypass cardiopulmonar (máximo 6 horas).

También está indicada para utilizarse en sistemas de soporte extracorpóreo (durante períodos no superiores a 6 horas) que no precisan de un bypass cardiopulmonar completo (por ejemplo, valvuloplastia, soporte circulatorio durante la reintervención de la válvula mitral, cirugía de la vena cava o de la aorta, trasplantes de hígado).

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva está impulsada por el motor externo o la manivela de emergencia.

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva está indicada para su utilización con los controladores de Medtronic o con los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin o los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo mediante la conexión del adaptador Affinity CP.

3 Contraindicaciones

La bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva está contraindicada para utilizarse como equipo de aspiración para cardiotomía. El dispositivo debe utilizarse únicamente tal como se indica.

4 Advertencias

Lea detenidamente todas las advertencias, medidas preventivas e instrucciones de uso antes de utilizar el producto. Si no lee y sigue todas las instrucciones o no tiene en cuenta todas las advertencias indicadas, pueden producirse lesiones graves o incluso la muerte del paciente.

4.1 Bomba centrífuga de sangre Affinity CP

- La bomba centrífuga de sangre no se ha validado por medio de estudios clínicos, in vitro o in vivo para su utilización a largo plazo (más de 6 horas) como puente hasta un trasplante o para la recuperación del corazón natural.
- La bomba centrífuga de sangre Affinity CP y el adaptador Affinity CP no son compatibles con el funcionamiento en un modo pulsátil.
- No utilice la bomba centrífuga de sangre con un motor externo o un adaptador que no sea compatible, ya que podrían producirse un rendimiento menor, el desacoplamiento del dispositivo o daños.
- Asegúrese de que la bomba centrífuga de sangre y el circuito se hayan desgasificado y cebado correctamente antes de comenzar el bypass a fin de reducir al mínimo el riesgo de entrada de aire al paciente. Se recomienda utilizar un filtro arterial. Se debe confirmar visualmente que se ha eliminado todo el aire del conjunto de cojinetes.
- Nunca clame o limite el flujo proximal a la bomba, ya que puede causar un fallo de la misma. Si se ocuye el flujo en la entrada, puede que la bomba funcione a gran velocidad (rpm) y genere un vacío superior a 500 mmHg.
- No utilice la bomba centrífuga de sangre sin cear, ya que se dañarán los componentes internos.
- La entrada masiva de aire en la bomba centrífuga de sangre provoca la parada de la bomba y detiene el flujo de sangre. Pare la bomba y elimine el aire antes de reanudar la circulación.
- Nunca utilice la bomba sin fluido.
- No haga funcionar la bomba centrífuga de sangre a velocidades de giro superiores a la velocidad máxima especificada (4.000 rpm). Esto puede causar un desgaste excesivo de los cojinetes de giro.
- No exponga la bomba centrífuga de sangre a productos químicos líquidos, ya que podrían afectar a la integridad del dispositivo. Se ha demostrado que los anestésicos líquidos como el isoflurano degradan los plásticos policarbonatados. Evite el contacto de estas soluciones con la bomba centrífuga de sangre.
- Para evitar el flujo retrógrado de sangre cuando el tubo de salida de la bomba centrífuga de sangre está abierto, establezca y mantenga una velocidad mínima de la bomba de sangre que supere la resistencia de la vía y del paciente. Si no puede mantenerse un flujo positivo, debe clamparse el tubo de salida de la bomba para aislar el flujo del paciente. Si no lo hace, podría producirse un flujo retrógrado de la sangre y el paciente podría quedar exangüe.
- Para evitar un flujo retrógrado, deben clamparse siempre las vías arteriales distalmente cuando la bomba centrífuga de sangre esté en reposo.
- Disponga siempre de una bomba centrífuga de sangre Affinity CP de reserva y del equipo de apoyo necesario, junto con el protocolo adecuado para su sustitución. Si fuera necesario sustituir la bomba centrífuga de sangre durante el soporte circulatorio, debería evaluarse el posible riesgo para el paciente antes de cambiar la bomba.
- Se recomienda vigilar con frecuencia la situación del paciente y del dispositivo; la bomba centrífuga de sangre no debe dejarse funcionando sin supervisión. Vigile detenidamente el caudal a lo largo de todo el circuito en busca de signos de oclusión.
- No haga funcionar la bomba centrífuga de sangre durante más de 30 segundos en ausencia de flujo. La temperatura en el interior de la bomba podría elevarse y aumentar los daños celulares.
- La bomba centrífuga de sangre debe manipularse utilizando una técnica aséptica.

4.2 Adaptador Affinity CP

- Disponga siempre de un adaptador Affinity CP de reserva y del equipo de apoyo necesario, junto con el protocolo adecuado para su sustitución. Si fuera necesario sustituir el adaptador durante el soporte circulatorio, debería evaluarse el posible riesgo para el paciente antes de cambiar el adaptador.
- Asegúrese de que el adaptador esté correctamente acoplado al motor de accionamiento. Compruebe que el adaptador esté bloqueado sobre el motor de accionamiento. Si la bomba está acoplada de manera incorrecta, su rendimiento podría verse afectado negativamente.
- Asegúrese de que la bomba esté correctamente acoplada al adaptador. La bomba debe estar fijada bajo el resalte de retención y bajo el cierre de retención del adaptador. Compruebe que la bomba esté bloqueada firmemente y en estrecho contacto con el receptáculo del adaptador. Si la bomba está acoplada de manera incorrecta, su rendimiento podría verse afectado negativamente.
- La bomba centrífuga de sangre Affinity CP y el adaptador Affinity CP no son compatibles con el funcionamiento en un modo pulsátil.

- No utilice el adaptador a velocidades superiores a 3.600 rpm. El adaptador no está validado para velocidades superiores a 3.600 rpm.
- No esterilice el adaptador. La esterilización puede dañar el adaptador.
- No deben realizarse tareas de reparación en el adaptador. No desmonte el adaptador, ya que su rendimiento podría verse afectado negativamente. No utilice el adaptador si se ha manipulado.

5 Medidas preventivas

Precaución: Este dispositivo únicamente debe ser utilizado por médicos expertos en los procedimientos de circulación extracorpórea.

5.1 Bomba centrífuga de sangre Affinity CP

- No golpee bruscamente ni deje caer la bomba centrífuga de sangre. Los golpes pueden causar daños al dispositivo, lo cual podría originar un mal funcionamiento del mismo.
- La vía de fluido de la bomba centrífuga de sangre es estéril y apirógena. Inspeccione detenidamente el dispositivo y el envase antes de utilizar el producto. No utilice el producto si el envase de la unidad o el producto están dañados o sucios o si los capuchones no están colocados.
- La bomba centrífuga de sangre es válida para su uso en un solo paciente. No reutilice, reprocese ni reesterilice este producto. La reutilización, el reprocesamiento o la reesterilización del dispositivo pueden poner en peligro su integridad estructural o generar riesgos de contaminación del mismo que podrían provocar al paciente lesiones, enfermedades e incluso la muerte.
- Siga el protocolo del hospital para mantener una heparinización adecuada durante un período apropiado para los procedimientos de bypass cardiopulmonar (hasta 6 horas). La formación de trombos en el circuito puede aumentar el riesgo de daños en el equipo del sistema de perfusión.
- Conecte los tubos de manera que se eviten acodaduras y restricciones que puedan alterar el flujo.
- No ejerza demasiada fuerza para instalar los tubos en la bomba, ya que esta podría dañarse.
- Tenga cuidado de no dañar los conectores al cambiar de posición o conectar los tubos.
- No coloque la bomba centrífuga de sangre junto a aparatos que puedan verse afectados negativamente por los campos magnéticos.
- Siga un protocolo estricto de anticoagulación y controle de forma sistemática la anticoagulación durante todos los procedimientos. Debe mantenerse una heparinización adecuada según el protocolo de bypass cardiopulmonar del centro.
- Consulte en las instrucciones de uso o en la documentación del envase los requisitos relativos a la temperatura de almacenamiento.
- Es responsabilidad del usuario desechar los dispositivos conforme a la normativa local y a los procedimientos del hospital.

5.2 Adaptador Affinity CP

- Utilice el adaptador Affinity CP según se describe en las instrucciones de uso que se entregan con el mismo.
- Utilice el adaptador Affinity CP de Medtronic únicamente con las bombas centrífugas de sangre Affinity CP de Medtronic.
- Utilice los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin y los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo según se describe en las instrucciones de uso que se entregan con cada dispositivo.
- Examine el adaptador para descartar daños físicos antes de usarlo. No utilice el adaptador si parece estar dañado. Devuelva el producto dañado a un representante de Medtronic.
- El adaptador contiene imanes. Mantenga el adaptador alejado de metales, cintas magnéticas y otros imanes.
- No golpee ni deje caer el adaptador. Un impacto puede dañar el adaptador.
- No inserte ni extraiga el adaptador o la bomba hasta que el motor de accionamiento se haya detenido completamente.
- Al insertar el adaptador en el motor de accionamiento, asegúrese de que el lado inferior del adaptador esté en estrecho contacto con el receptáculo del motor de accionamiento y de que el cierre del receptáculo esté en la posición de bloqueo.
- No haga chocar ni golpee el adaptador ni los componentes del circuito mientras los esté utilizando para minimizar el riesgo de que el adaptador o la bomba se desconecten del motor de accionamiento o de alguna de las conexiones de los tubos. Si se desconectara, consulte el Capítulo 9.
- No almacene el producto en condiciones extremas de temperatura o humedad. No almacene el adaptador bajo la luz directa del sol.
- Si desea obtener información completa sobre la instalación, consulte las instrucciones de uso que se entregan con los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin o los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo.

- Cebé la bomba antes de iniciar la circulación. Haga funcionar la bomba, acoplada al motor de accionamiento con el adaptador, a las máximas RPM, para descartar la presencia de vibraciones, ruidos inusuales, falta de flujo u otras anomalías. Si se observa alguna anomalía, consulte el Capítulo 9.
- Cuando utilice la bomba de sangre centrífuga Affinity CP y el adaptador Affinity CP con un sistema compatible en el que se muestre la presión de entrada, use un valor medido de la presión de entrada en lugar de un valor calculado. Un valor calculado se basa en las curvas características que no son representativas de la bomba de sangre centrífuga Affinity CP y que pueden conllevar lecturas incorrectas.
- No utilice soluciones alcohólicas, otros disolventes orgánicos o ácidos o bases concentrados en el adaptador. Estas soluciones pueden dañar el adaptador.
- No utilice el adaptador después de la fecha "No utilizar después de" indicada en la etiqueta del dispositivo.
- Consulte en las instrucciones de uso o en la documentación del envase los requisitos relativos a la temperatura de almacenamiento.
- Es responsabilidad del usuario desechar los dispositivos conforme a la normativa local y a los procedimientos del hospital.

6 Efectos adversos

Los siguientes efectos adversos conocidos están asociados al uso de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva (CBAP40):

- pérdida de sangre
- coagulopatía
- muerte
- embolia
- activación excesiva de los componentes sanguíneos o trombogenia
- exanguinación
- hemólisis
- anemia hemolítica
- infección
- isquemia
- disfunción neurológica
- disfunción de órganos

7 Información para productos con la superficie biocompatible Cortiva

Las superficies principales del producto que entran en contacto con la sangre están revestidas con la superficie biocompatible Cortiva. Esta superficie revestida mejora la compatibilidad con la sangre y proporciona una superficie de contacto con la sangre que es tromborresistente. La superficie biocompatible Cortiva contiene heparina no lixiviente derivada de mucosa intestinal porcina¹.

Precaución: Los productos revestidos con la superficie biocompatible Cortiva son válidos para un solo uso. La reesterilización puede afectar negativamente a la superficie biocompatible Cortiva.

Precaución: Siga un protocolo estricto de anticoagulación y controle de forma sistemática la anticoagulación durante todos los procedimientos.

Advertencia: No almacene un producto revestido con la superficie biocompatible Cortiva a una temperatura superior a 40°C (104°F).

8 Instrucciones de uso

Si utiliza la bomba centrífuga de sangre Affinity CP sin el adaptador Affinity CP, consulte la Sección 8.1, Sección 8.2, Sección 8.7 y Sección 8.8 de estas instrucciones de uso.

Si utiliza la bomba centrífuga de sangre Affinity CP con el adaptador Affinity CP, consulte la Sección 8.3, Sección 8.4, Sección 8.5, Sección 8.6, Sección 8.7 y Sección 8.8 de estas instrucciones de uso.

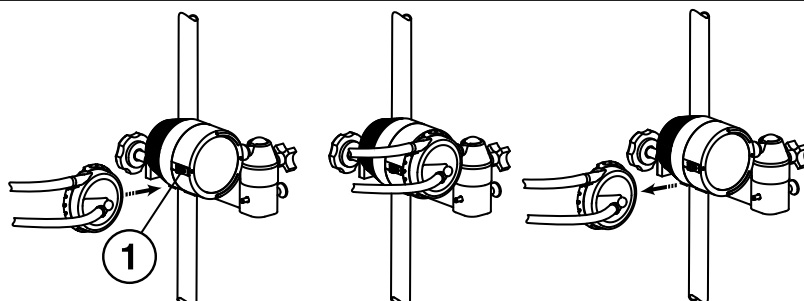
8.1 Instalación de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP en el motor externo Modelo 560A de Medtronic

Conecte el motor externo Modelo 560A al controlador adecuado de Medtronic. Si desea obtener información completa sobre la instalación, consulte el manual del usuario del controlador de Medtronic correspondiente.

¹ La heparina no lixiviente se define como una heparina a un nivel ≤ 0,1 UI/mL, medida en condiciones de extracción clínicamente relevantes.

1. Deslice la bomba centrífuga de sangre Affinity CP en el motor externo Modelo 560A (Figura 2) hasta que se engrane el perno del pestillo.

Figura 2. Instalación y retirada de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP



1 Pestillo con perno de bloqueo del motor externo Modelo 560A

Nota: Siempre que sea posible, instale la bomba en el punto más bajo del circuito, justo debajo del reservorio.

2. Cebe la bomba centrífuga de sangre de acuerdo con los procedimientos descritos en la Sección 8.7 de estas instrucciones de uso.

Precaución: Podría dañar la bomba centrífuga de sangre si la utiliza sin cebar.

3. Gire el mando de rpm hasta la posición desactivada (se oye un clic). Cuando el mando se gire hasta el cero, el usuario sentirá una ligera presión y oirá un clic. El botón negro del mando sirve de indicador de los valores de rpm.

Advertencia: La utilización de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP de modo distinto a las recomendaciones descritas en la documentación del producto podría causar un fallo de la bomba centrífuga de sangre, una reducción de la capacidad de bombeo, fugas, un traumatismo excesivo de la sangre o la degradación o corrosión de los materiales en contacto con la sangre, que podrían pasar al paciente a través de la sangre.

Precaución: La instalación de la bomba centrífuga de sangre con el motor en marcha puede dañar la bomba.

4. Realice la circulación extracorpórea. Consulte las instrucciones de uso que se entregan con cada dispositivo.

8.2 Retirada de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP del motor externo Modelo 560A de Medtronic

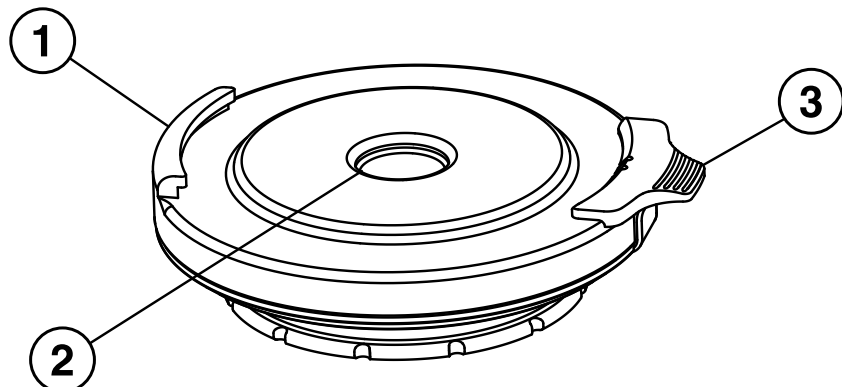
Desinstale y deseche la bomba después de cada procedimiento. Deseche la bomba conforme a los protocolos locales y del hospital.

1. Empuje el pestillo del motor de la bomba para liberar la bomba centrífuga de sangre (Figura 2).
2. Deslice la bomba centrífuga de sangre para sacarla del receptáculo del motor de la bomba (Figura 2).

8.3 Inserción del adaptador Affinity CP

El adaptador Affinity CP de Medtronic (Figura 3) está indicado para permitir el funcionamiento de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP (Modelo CBAP40) de Medtronic con los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin o los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo.

Figura 3. Adaptador Affinity CP



1 Resalte de retención

2 Receptáculo del adaptador

3 Cierre de retención

El adaptador utiliza el acoplamiento magnético para transferir la fuerza de rotación del motor de accionamiento a la bomba centrífuga de sangre desecharable.

El adaptador se suministra sin esterilizar.

El uso del adaptador no requiere modificar los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin ni los sistemas de centrifugado de Sarns y Terumo.

El adaptador está diseñado para múltiples usos con diferentes pacientes. El adaptador puede reutilizarse hasta la fecha "No utilizar después de" indicada en la etiqueta del dispositivo.

Puede que el adaptador no esté disponible en su país. Póngase en contacto con su representante de Medtronic para confirmar si el adaptador está disponible.

8.4 Inserción del adaptador Affinity CP en los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert™ y Sorin™

Precaución: Si desea obtener información completa sobre la instalación, consulte las instrucciones de uso que se entregan con los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin.

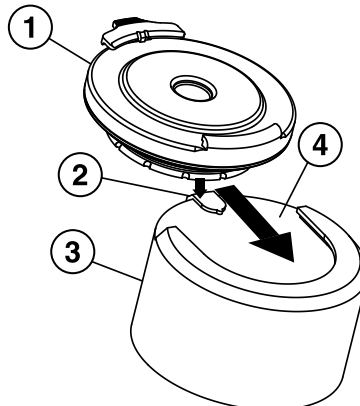
Nota: Antes de insertar el adaptador en el motor de accionamiento, examine el adaptador para descartar la presencia de biocontaminación visible, tal como sangre o material extraño. En caso necesario, limpie el receptáculo del motor de accionamiento o el adaptador conforme a las instrucciones del Capítulo 10.

Nota: Estas instrucciones también son aplicables cuando el adaptador se utiliza con una manivela compatible de los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin.

Inserte el adaptador Affinity CP en el motor de accionamiento de los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin por medio de los pasos siguientes:

1. Asiente la parte inferior del adaptador en el receptáculo del motor de accionamiento. Presione hacia abajo la tecla de retención del motor de accionamiento durante este proceso.
2. Inserte completamente el adaptador en el receptáculo del motor de accionamiento (Figura 4).

Figura 4. Inserción del adaptador Affinity CP en el motor de accionamiento de los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin



1 Adaptador Affinity CP

3 Motor de accionamiento

2 Tecla de retención

4 Receptáculo del motor de accionamiento

3. Para girar el adaptador hasta la posición deseada, presione la tecla de retención, gire el adaptador y asegúrese de que la tecla de retención se bloquee en la ranura del lado inferior del adaptador.

Advertencia: Asegúrese de que el adaptador esté correctamente acoplado al motor de accionamiento. Compruebe que el adaptador esté bloqueado sobre el motor de accionamiento. Si el adaptador está acoplado de manera incorrecta, su rendimiento podría verse afectado negativamente.

Precaución: Al insertar el adaptador en el motor de accionamiento, asegúrese de que el lado inferior del adaptador esté en estrecho contacto con el receptáculo del motor de accionamiento y de que la tecla de retención esté en la posición de bloqueo.

8.5 Inserción del adaptador Affinity CP en los sistemas de centrífuga de Sarns™ y Terumo™

Precaución: Si desea obtener información completa sobre la instalación, consulte las instrucciones de uso que se entregan con los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo.

Precaución: No haga chocar ni golpee el adaptador ni los componentes del circuito mientras los esté utilizando para minimizar el riesgo de que el adaptador o la bomba se desconecten del motor de accionamiento o de alguna de las conexiones de los tubos. Si se desconectara, consulte el Capítulo 9.

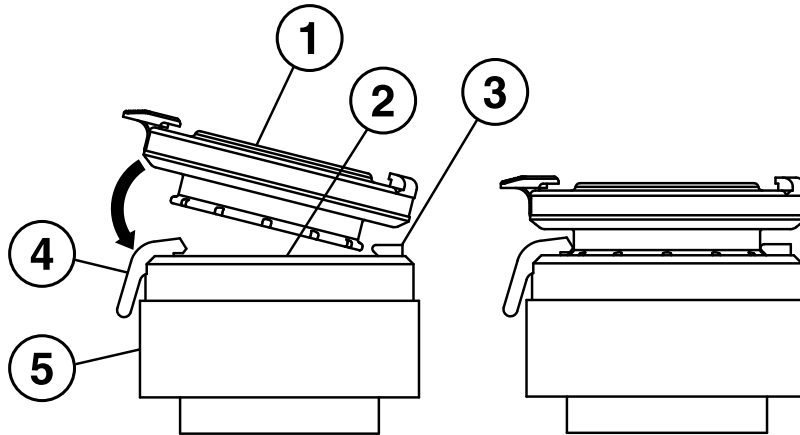
Nota: Antes de insertar el adaptador en el motor de accionamiento, examine el adaptador para descartar la presencia de biocontaminación visible, tal como sangre o material extraño. En caso necesario, limpie el receptáculo del motor de accionamiento o el adaptador conforme a las instrucciones del Capítulo 10.

Nota: Estas instrucciones también son aplicables cuando el adaptador se utiliza con una manivela compatible de los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo.

Inserte el adaptador Affinity CP en el motor de accionamiento de los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo por medio de los pasos siguientes:

1. Abra el cierre del receptáculo del motor de accionamiento y extraiga la cubierta protectora del receptáculo del motor de accionamiento.
2. Coloque la parte inferior del adaptador sobre el receptáculo del motor de accionamiento. Deslice el adaptador bajo el clip del receptáculo (Figura 5).

Figura 5. Inserción del adaptador Affinity CP en el motor de accionamiento de los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo



1 Adaptador Affinity CP

2 Receptáculo del motor de accionamiento

3 Clip del receptáculo

4 Cierre del receptáculo

5 Motor de accionamiento

3. Abra el cierre del receptáculo y presione el adaptador en su posición. Suelte el cierre para asegurar el adaptador en su posición.

Advertencia: Asegúrese de que el adaptador esté correctamente acoplado al motor de accionamiento. Compruebe que el adaptador esté bloqueado sobre el motor de accionamiento. Si el adaptador está acoplado de manera incorrecta, su rendimiento podría verse afectado negativamente.

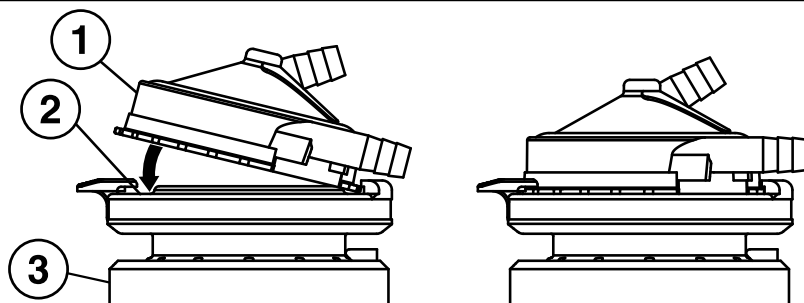
Precaución: Al insertar el adaptador en el motor de accionamiento, asegúrese de que el lado inferior del adaptador esté en estrecho contacto con el receptáculo del motor de accionamiento y de que el cierre del receptáculo esté en la posición de bloqueo.

8.6 Inserción de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP en el adaptador Affinity CP

Inserte la bomba centrífuga de sangre Affinity CP en el adaptador Affinity CP por medio de los pasos siguientes:

1. Coloque la parte inferior de la bomba sobre el receptáculo del adaptador. Deslice la bomba bajo el borde de retención.
2. Abra el cierre de retención y presione la bomba en su posición (Figura 6). Suelte el cierre de retención y ajuste la bomba hasta que se bloquee el cierre de retención.

Figura 6. Inserción de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP en el adaptador Affinity CP



1 Bomba centrífuga de sangre Affinity CP

2 Adaptador Affinity CP

3 Motor de accionamiento

Advertencia: Asegúrese de que la bomba esté correctamente acoplada al adaptador. La bomba debe estar fijada bajo el resalte de retención y bajo el cierre de retención del adaptador. Compruebe que la bomba esté bloqueada firmemente y en estrecho contacto con el receptáculo del adaptador. Si la bomba está acoplada de manera incorrecta, su rendimiento podría verse afectado negativamente.

3. Para girar la bomba hasta la posición deseada, presione el cierre de retención, gire la bomba y suelte el cierre de retención. Ajuste la bomba hasta que el cierre de retención se bloquee en su posición.

Precaución: Cebe la bomba antes de iniciar la circulación conforme a las indicaciones recogidas en las instrucciones de uso de la bomba. Haga funcionar la bomba, acoplada al motor de accionamiento con el adaptador, a las máximas RPM, para descartar la presencia de vibraciones, ruidos inusuales, falta de flujo u otras anomalías. Si se observa alguna anomalía, consulte el Capítulo 9.

4. Realice la circulación extracorpórea. Consulte las instrucciones de uso que se entregan con cada dispositivo.

Advertencia: Disponga siempre de un adaptador Affinity CP de reserva y del equipo de apoyo necesario, junto con el protocolo adecuado para su sustitución. Si fuera necesario sustituir el adaptador durante el soporte circulatorio, debería evaluarse el posible riesgo para el paciente antes de cambiar el adaptador.

Advertencia: La bomba centrífuga de sangre Affinity CP y el adaptador Affinity CP no son compatibles con el funcionamiento en un modo pulsátil.

Advertencia: No utilice el adaptador a velocidades superiores a 3600 rpm. El adaptador no está validado para velocidades superiores a 3600 rpm.

8.7 Cebado del circuito de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP

1. Siguiendo una técnica aséptica aceptada para mantener una vía de fluido estéril, acople los tubos adecuados a los puertos de entrada y salida de la bomba centrífuga de sangre.
2. Si es posible, haga pasar anhídrido carbónico (CO₂) por el circuito y la bomba.
3. Llene por gravedad la bomba centrífuga de sangre con la solución de cebado hasta sobrepasar el puerto de salida de la bomba y el clamp. Elimine el aire del tubo de salida.

Advertencia: Asegúrese de que la bomba centrífuga de sangre y el circuito se hayan desgasificado y cebado correctamente antes de comenzar el bypass a fin de reducir al mínimo el riesgo de entrada de aire al paciente. Se recomienda utilizar un filtro arterial.

Advertencia: La entrada masiva de aire en la bomba centrífuga de sangre desceba la bomba y detiene el flujo de sangre. Pare la bomba y elimine el aire antes de reanudar la circulación.

Precaución: No golpee la bomba centrífuga de sangre con instrumentos. Los golpes pueden causar daños al dispositivo, lo cual podría originar un mal funcionamiento del mismo.

4. Con el tubo de salida clampado, encienda el controlador de Medtronic.
5. Conecte la sonda de flujo al tubo del circuito de acuerdo con las instrucciones del manual del usuario del sistema compatible correspondiente. Si utiliza un controlador de Medtronic, ponga a cero la sonda de flujo de acuerdo con las instrucciones del manual del usuario del controlador de Medtronic correspondiente.
6. Con el tubo de salida todavía clampado, gire el mando de rpm del controlador de Medtronic hasta el nivel deseado para cebar y desgasificar adecuadamente el circuito. Inspeccione la bomba en busca de fugas u otras anomalías.
7. Ponga a cero el mando de rpm y verifique de nuevo la integridad de la bomba centrífuga de sangre.

Advertencia: Si se encuentra alguna fuga, retire la bomba centrífuga de sangre y reemplácela por una bomba nueva estéril. Si se encuentran otras anomalías, consulte el Capítulo 9. Repita desde el Paso 1 hasta el Paso 7 para realizar el cebado.

8. Si no se observan anomalías, continúe cebando el circuito.

9. Antes de utilizar la bomba, compruebe todas las conexiones, la integridad y el flujo del circuito.

Advertencia: No haga funcionar la bomba centrífuga de sangre con el tubo de entrada clampado, ya que se generaría una presión negativa en la bomba y podrían formarse burbujas de aire en la sangre.

8.8 Lista de comprobación de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP

Siga el protocolo especificado por su equipo clínico. Puede utilizarse la información de esta lista de comprobación de la bomba de sangre para revisar, actualizar o ampliar convenientemente las listas de comprobación existentes.

1. Montaje del equipo

- Monte el motor externo Modelo 560A o el motor de un sistema compatible.
- Compruebe que todas las conexiones eléctricas son seguras.
- Pruebe la alimentación y la pantalla del módulo de control.
- Compruebe la fecha y la integridad de los envases estériles de la bomba de sangre (y de la sonda desechable cuando corresponda).
- Si utiliza el adaptador, compruebe la fecha "No utilizar después de" indicada en la etiqueta del dispositivo.
- Compruebe que el transductor/sensor de flujo y la sonda desechable son del tamaño adecuado.
- Monte el circuito de perfusión siguiendo una técnica aséptica.
- Utilice tubos lo bastante largos como para que lleguen hasta el motor de reserva o la manivela.
- Conecte el transductor/sensor de flujo y la sonda desechable al circuito en la posición y la dirección de flujo correctas.

2. Cebado de la bomba y del circuito

- Compruebe el circuito para asegurarse de que no haya acodaduras u occlusiones.
- Si está indicado, haga pasar CO₂ por la bomba y el circuito; cierre el flujo de CO₂.
- Cebe por gravedad y elimine las burbujas de aire de la bomba y del circuito de perfusión.
- Compruebe que la bomba no tenga fugas, que su movimiento sea regular y que no produzca ruidos.
- Compruebe que en el circuito no haya aire visible.
- Compruebe que todas las conexiones de los tubos estén firmes.
- Clampe por completo el tubo de salida de la bomba.
- Clampe por completo el tubo de retorno venoso.

3. Parámetros de funcionamiento

Realice el siguiente procedimiento conforme al manual del usuario del sistema compatible:

- Calibre los transductores/sensores según las instrucciones del fabricante.
- Ajuste y compruebe las alarmas de flujo bajo/alto y otros sistemas de seguridad del sistema.

4. Equipo de apoyo de emergencia

Asegúrese de que se disponga del siguiente equipo:

- Fuente de alimentación eléctrica de reserva.
- Manivela y unidad motriz apropiadas de un sistema compatible.
- Bomba centrífuga de sangre Affinity CP y sonda desechable de reserva.
- Si se utiliza el adaptador, disponga de un adaptador Affinity CP de reserva.
- Controlador apropiado de un sistema compatible.

5. Perfusión

- Espere a que la bomba alcance un flujo mínimo antes de retirar el clamp de las vías.
- Vigile la posible aparición de mensajes y alarmas en el módulo de control.
- Vigile el circuito de perfusión ante la posible aparición de aire o acodaduras visibles en las vías.
- Mantenga un flujo mínimo de la bomba antes de clampar las vías.

6. Limpieza

- Apague el dispositivo.
- Deseche adecuadamente los componentes desechables.

- Limpie el motor y el transductor/sensor del flujo.
- Si se utiliza el adaptador, límpielo de acuerdo con las instrucciones de la sección Almacenamiento y limpieza.

7. Comprobación del equipo

- Inspeccione el equipo y compruebe que esté en condiciones de uso.
- Siga el programa de mantenimiento preventivo indicado.
- Asegúrese de que las baterías están a plena carga.

9 Guía para la resolución de problemas

Esta sección trata sobre 3 situaciones que pueden producirse cuando se usa una bomba centrífuga de sangre. Siga el protocolo clínico especificado por el hospital y tenga en cuenta las siguientes sugerencias para la resolución de problemas.

9.1 Fallo de la bomba

Un sonido inusual o agudo indica un fallo de la bomba. Sustituya inmediatamente la bomba centrífuga de sangre Affinity CP.

9.2 Falta de flujo

Si la bomba no gira o no hay flujo, considere lo siguiente:

- Compruebe que la bomba y el motor externo están conectados correctamente.

Si se utiliza el adaptador, considere lo siguiente:

- Compruebe que la bomba esté correctamente conectada al adaptador. Asegúrese de que la bomba esté fijada bajo el resalte de retención y bajo el cierre de retención del adaptador.
- Compruebe que el adaptador esté correctamente conectado al motor de accionamiento.
- Reduzca la velocidad de la bomba a cero y reinicie el motor de accionamiento.
- Siga el protocolo del hospital para restablecer el flujo.

9.3 Ruido inusual

Si la bomba vibra o rechina, considere lo siguiente:

- Considere la posibilidad de sustituir la bomba si la vibración o el rechinamiento persisten.

Si se utiliza el adaptador, considere lo siguiente:

- Compruebe que la bomba esté correctamente conectada al adaptador. Asegúrese de que la bomba esté fijada bajo el resalte de retención y bajo el cierre de retención del adaptador.
- Compruebe que el adaptador esté correctamente conectado al motor de accionamiento.
- Reduzca la velocidad de la bomba a cero y reinicie el motor de accionamiento.
- Siga el protocolo del hospital para restablecer el flujo.
- Considere la posibilidad de sustituir la bomba o el adaptador si la vibración o el rechinamiento persisten.

10 Almacenamiento y limpieza del adaptador Affinity CP

Advertencia: No esterilice el adaptador. La esterilización puede dañar el adaptador.

Precaución: No almacene el producto en condiciones extremas de temperatura o humedad. No almacene el adaptador bajo la luz directa del sol.

Precaución: No utilice soluciones alcohólicas, otros disolventes orgánicos o ácidos o bases concentrados en el adaptador. Estas soluciones pueden dañar el adaptador.

Siga el protocolo del hospital para limpiar o desinfectar el adaptador y tenga en cuenta lo siguiente:

- Para limpiar el adaptador utilice únicamente desinfectantes aprobados por el hospital. Se pueden utilizar las siguientes soluciones para limpiar o desinfectar el adaptador: agua, Betadine™, peróxido de hidrógeno y detergente suave. Despues de limpiar el adaptador, pásele un paño o una esponja húmeda.
- Elimine inmediatamente toda contaminación que pueda haber en el adaptador utilizando un paño o una esponja húmeda.
- Si no puede eliminarse la contaminación con un paño o una esponja húmeda, puede sumergirse el adaptador en agua durante un máximo de 10 minutos. No sumerja el adaptador en ningún otro líquido.

11 Reparación

Advertencia: No deben realizarse tareas de reparación en el adaptador. No desmonte el adaptador, ya que su rendimiento podría verse afectado negativamente. No utilice el adaptador si se ha manipulado.

12 Especificaciones para la bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva

Número de referencia:	CBAP40
Volumen de cebado:	40 mL (aproximados)
DI del puerto de entrada/salida:	9,5 mm (3/8 in)
Presión máxima de funcionamiento:	760 mmHg (101 kPa)
Caudal máximo:	10 L/min
Presión máxima de salida:	700 mmHg (93,3 kPa)
Velocidad máxima de la bomba:	<ul style="list-style-type: none">• 4.000 rpm (con el motor externo 560A de Medtronic)• 3.600 rpm (con el adaptador Affinity CP con los sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin o con los sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo)
Sistemas compatibles:	Sistemas de controlador de velocidad de Medtronic (con el motor externo Modelo 560A y la manivela de emergencia Modelo HC150A)

Almacene el producto a temperatura ambiente.

12.1 Intervalo de transporte

Temperatura:	–30°C a 40°C (–22°F a 105°F)
Humedad:	del 20 % al 85 %, sin condensación

13 Especificaciones del adaptador Affinity CP

Número de referencia:	AP40AST
Bomba compatible:	Bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva (CBAP40)
Sistemas compatibles:	<ul style="list-style-type: none">• Sistemas de bomba centrífuga de Stöckert y Sorin (con unidad motriz Modelos 60-01-04 y 60-01-00 y unidad motriz de emergencia Modelos 60-01-35 y 60-01-50)• Sistemas de centrífuga de Sarns y Terumo (con unidad motriz Modelo 164267 y unidad motriz manual Modelo 164268)
Velocidad máxima del adaptador:	3.600 rpm
Clasificación IP:	IP47

13.1 Dimensiones brutas

Peso:	315 g (0,69 libras)
Altura:	28 mm (1,1 in)
Diámetro:	94 mm (3,7 in)

13.2 Entorno de almacenamiento y transporte

Temperatura:	–30°C a 70°C (–22°F a 158°F)
Humedad:	del 15 % al 93 %, sin condensación
Presión atmosférica:	70 kPa a 106,3 kPa

13.3 Entorno de funcionamiento

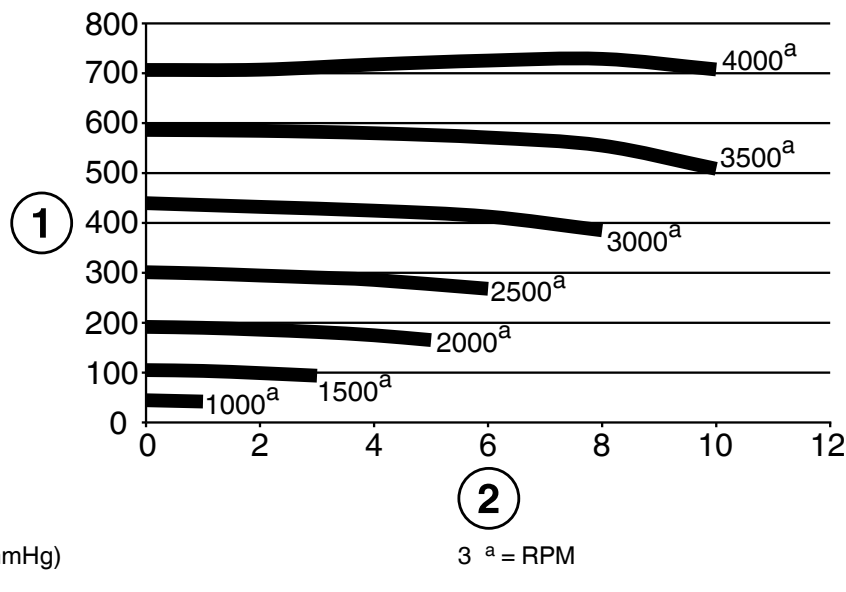
Temperatura:	10°C a 40°C (50°F a 104°F)
Humedad:	del 20 % al 75 %, sin condensación
Presión atmosférica:	70 kPa a 106,3 kPa

14 Caudal de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP

Nota: El flujo real que se puede obtener depende de la postcarga de la bomba que resulta de los componentes del circuito extracorpóreo y la resistencia arterial del paciente.

Nota: La caída de presión es la diferencia entre la salida y la entrada de la bomba.

Figura 7. Rendimiento hidráulico de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP



15 Garantía limitada

La siguiente GARANTÍA LIMITADA se aplica sólo a los clientes de los Estados Unidos:

- Esta GARANTÍA LIMITADA se ofrece exclusivamente al comprador original de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva Modelo CBAP40 (en adelante denominada "Producto").
 - En el supuesto de que el Producto deje de funcionar dentro de la tolerancia normal debido a un defecto de los materiales o de fabricación en el plazo de un (1) año a partir de la entrega del Producto al comprador, Medtronic, a su discreción: (a) reparará o reemplazará cualquier pieza o piezas defectuosas del Producto, (b) otorgará una bonificación equivalente al precio de compra (definido en el subapartado A(2) más adelante) para la compra del Producto de reemplazo, o (c) proporcionará un Producto de reemplazo funcionalmente similar sin cargo alguno.
 - Tal y como se utiliza en la presente garantía, el precio de compra será el menor de: (i) el precio neto facturado del Producto original, (ii) el precio de un equipo de características similares, o (iii) el precio del Producto de reemplazo.
- Para tener derecho a la reparación, el reemplazo o la bonificación descritos anteriormente en el apartado A, deben cumplirse las siguientes condiciones:
 - El Producto debe ser devuelto a Medtronic dentro de los sesenta (60) días siguientes al momento en que se ponga de manifiesto el defecto.
 - El Producto debe haberse utilizado estrictamente de acuerdo con las instrucciones de uso, no debe haberse utilizado en más de un paciente y no debe haber sido modificado ni reparado de una manera que, en opinión de Medtronic, afecte a la estabilidad y la fiabilidad del Producto. El Producto no debe haberse utilizado de forma incorrecta o inadecuada ni haber sufrido un accidente.
 - No debe haber expirado la fecha "No utilizar después de" del Producto.
- La presente GARANTÍA LIMITADA está limitada a sus términos específicos. En particular:
 - SALVO POR LO DISPUESTO DE MANERA EXPRESA EN ESTA GARANTÍA LIMITADA, MEDTRONIC NO SE HACE RESPONSABLE DE LOS DAÑOS DIRECTOS, FORTUITOS O RESULTANTES CAUSADOS POR CUALQUIER DEFECTO, FALLO O MAL FUNCIONAMIENTO DEL PRODUCTO, AUN CUANDO LA RECLAMACIÓN SE BASE EN UNA GARANTÍA, CONTRATO, RESPONSABILIDAD EXTRACONTRACTUAL O CUALQUIER OTRO FUNDAMENTO LEGAL.
 - La presente GARANTÍA LIMITADA se otorga únicamente al comprador del Equipo. EN RELACIÓN CON CUALQUIER OTRA PERSONA, MEDTRONIC NO OFRECE GARANTÍA ALGUNA, EXPRESA O IMPLÍCITA, INCLUIDA, ENTRE

OTRAS, CUALQUIER GARANTÍA IMPLÍCITA DE COMERCIABILIDAD O IDONEIDAD PARA UN FIN DETERMINADO BASADA EN LEYES, ESTATUTOS, COSTUMBRES U OTRAS DISPOSICIONES. NINGUNA GARANTÍA EXPRESA O IMPLÍCITA AL COMPRADOR SE PROLONGARÁ MÁS ALLÁ DEL PERÍODO ESPECIFICADO ANTERIORMENTE EN EL SUBAPARTADO A(1). ESTA GARANTÍA LIMITADA SERÁ LA ÚNICA GARANTÍA DE QUE DISPONDRÁ CUALQUIER PERSONA.

- D. Las exclusiones y limitaciones descritas anteriormente no pretenden contravenir las disposiciones obligatorias establecidas por la legislación vigente, ni deben interpretarse de dicha forma. En el supuesto de que cualquier parte o término de la presente GARANTÍA LIMITADA sea declarado por cualquier tribunal competente como ilegal, inaplicable o contrario a la ley, ello no afectará a la validez del resto de la GARANTÍA LIMITADA, interpretándose y aplicándose cuantos derechos y obligaciones se contienen en la misma como si la presente GARANTÍA LIMITADA no contuviera la parte o término considerado no válido.
- E. Ninguna persona está autorizada para relacionar a Medtronic en representación, situación o garantía alguna, aparte de la presente GARANTÍA LIMITADA.

16 Garantía limitada²

La siguiente GARANTÍA LIMITADA se aplica a los clientes fuera de los Estados Unidos:

- A. Esta GARANTÍA LIMITADA se ofrece exclusivamente al comprador original de la bomba centrífuga de sangre Affinity CP con superficie biocompatible Cortiva Modelo CBAP40 de Medtronic (en adelante denominada "Producto"). En el supuesto de que el Producto dejara de funcionar conforme a las especificaciones recogidas en las instrucciones de uso, Medtronic otorgará una bonificación equivalente al precio de compra original del Producto (que en ningún caso excederá del valor del Producto de reemplazo) en la compra de cualquier Producto de reemplazo de Medtronic cuyo uso vaya destinado al mismo paciente. LAS ADVERTENCIAS CONTENIDAS EN LA DOCUMENTACIÓN DEL PRODUCTO SE CONSIDERAN PARTE INTEGRANTE DE LA PRESENTE GARANTÍA. PÓNGASE EN CONTACTO CON EL REPRESENTANTE LOCAL DE MEDTRONIC SI DESEA OBTENER INFORMACIÓN RELATIVA AL MODO DE EFECTUAR RECLAMACIONES CUBIERTAS POR LA PRESENTE GARANTÍA LIMITADA.
- B. Para hacer uso de la GARANTÍA LIMITADA deben cumplirse las siguientes condiciones:
 - (1) El Producto debe utilizarse antes de la fecha de caducidad.
 - (2) El Producto deberá devolverse a Medtronic en el plazo de los 60 días siguientes a su uso, siendo a partir de entonces propiedad de Medtronic.
 - (3) El Producto no debe haberse utilizado en más de un paciente, no debe haberse modificado ni utilizado de manera incorrecta o inadecuada, no debe haber sufrido accidentes y no debe haberse reparado de una manera que, en opinión de Medtronic, afecte a su estabilidad y fiabilidad.
- C. La presente GARANTÍA LIMITADA está limitada a sus términos específicos. En particular:
 - (1) En ningún caso se otorgará una bonificación de reemplazo si existe evidencia de manipulación inadecuada, implantación incorrecta o alteración material del Producto reemplazado.
 - (2) Medtronic no responderá por los daños fortuitos o resultantes causados por cualquier uso, defecto o fallo del Producto, aun cuando la reclamación se base en una garantía, contrato, responsabilidad extracontractual o cualquier otro fundamento legal.
- D. Las exclusiones y limitaciones descritas anteriormente no pretenden contravenir las disposiciones obligatorias establecidas por la legislación vigente, ni deben interpretarse de dicha forma. En el supuesto de que cualquier parte o término de la presente GARANTÍA LIMITADA fuera declarado por cualquier tribunal competente, como ilegal, inaplicable o contraria a la ley, ello no afectará a la validez del resto de la GARANTÍA LIMITADA, interpretándose y aplicándose cuantos derechos y obligaciones se contienen en la misma como si la presente GARANTÍA LIMITADA no contuviera la parte o condición considerada no válida.

² Esta GARANTÍA LIMITADA es suministrada por Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Sólo es aplicable fuera de Estados Unidos.

1 Kirjeldus

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump (CBAP40) on möeldud kasutamiseks kehavälise vereringe protseduuride ajal. See on välja töötatud vere liigutamiseks tsentrifugaaljõu abil, mis tekitatakse sujuvalt pöörleva koonuse ja madala profiliiga tiivilkulabadega. Kui verd pumba väljalaskeava poole suunatakse, kantakse energia pumbalt rõhu ja kiirusena verele. Hõõrdumise ja soojuse tekke piiramiseks kasutab Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump keraamilisel kaksikpöördteljel asuvat pöördlaagri konstruktsiooni.

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump on steriliseeritud etüleenoksiidiga.

Cortiva bioaktiivse pinnakattega toodete mudelinumbritel on prefiks „CB“. Lisateave Cortiva bioaktiivse pinnakate kohta on saadaval peatükis Peatükk 7.

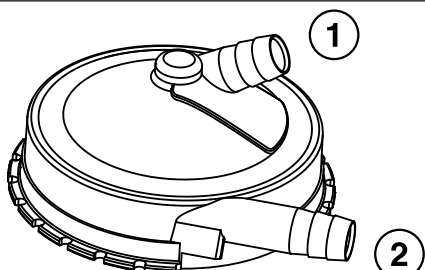
Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump ühendub magnetajam-kaugseadmega (välise ajami mootori mudel 560A), mis suhtleb ettevõtte Medtronic pumba kiiruse juhtseadisega. See ühendub ka erakorralise käsvändaga mudeliga HC150A juhtseadise töö häirumise või toitekatkestuse korral. Välise ajami mootori ja erakorralise käsvändaga kohta vt lisateavet vastavast ettevõtte Medtronic pumba kiiruse juhtseadise kasutusjuhendist.

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump ühendub ka Affinity CP adapteriga, võimaldades pumba kasutamist ettevõtete Stöckert™ ja Sorin™ tsentrifugaalpumbasüsteemidega või ettevõtete Sarns™ ning Terumo™ tsentrifugaalsüsteemidega.

Adapter ei pruugi teie riigis saadaval olla. Adapteri saadavuse kontrollimiseks võtke ühendust ettevõtte Medtronic esindajaga.

Lisateavet Affinity CP adapteri kasutamise või ettevõtte Medtronic pumba kiiruse juhtseadise või lisatarvikutega töötamise kohta saate kasutussuunistest või kasutaja juhendist.

Joonis 1. Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump



1 Sissevooluava

2 Väljavooluava

2 Kasutusnäidustused

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepumpa kasutatakse vere pumpamiseks läbi kehavälise vereringe süsteemi kehavälise vereringe rakendamise korral ajavahemiku jooksul, mis on sobiv kehavälise kardiopulmonaalse ringe rakendamiseks (kuni 6 tundi).

See on näidustatud kasutamiseks ka kehavälise toe süsteemide puhul (kuni 6 tundi), kus ei ole vaja täielikku kardiopulmonaarsset šunti (näiteks valvuloplastika, vereringe tugi mitraalklapi kordusoperatsioonil, õonesveeni või aordi operatsioonid, maksasiirdamine).

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepumpa käitatakse kas välise ajamimootori või hädaolukorra käsvändaga abil.

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump on möeldud kasutamiseks ettevõtte Medtronic juhtseadistega ning seda võib kasutada ka ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemidega või ettevõtete Sarns ning Terumo tsentrifugaalsüsteemidega, kui ühendada Affinity CP adapter.

3 Vastunäidustused

Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump on vastunäidustatud kasutamiseks imurina kardiotoomia ajal. Kasutage seadet vaid näidustatud kasutuseesmärkidel.

4 Hoiatused

Enne kasutamist lugege hoolikalt kõiki hoiatusi, ettevaatusabinõusid ja kasutusjuhendeid. Kõigi suuniste mittelugemine ja -järgimine ning hoiatuste mittejälgitmine võib põhjustada patsiendi surma või tekitada raske kehavigastuse.

4.1 Affinity CP tsentrifugaalverepump

- Tsentrifugaalverepumpa ei ole testitud pikajalise kasutamise osas in vitro, in vivo ega kliinilistes uuringutes (kauem kui 6 tundi) siirdatava organi verevarustajana või inimese enda südame taastumise ootamisel.
- Affinity CP tsentrifugaalverepump ja Affinity CP adapter ei sobi kasutamiseks pulseerivas režiimis.
- Ärge kasutage tsentrifugaalverepumpa mitteühilduva välise ajami mootori või adapteriga, kuna see võib põhjustada funktsooni halvenemist, lahtitulekut või kahjustust.
- Veenduge, et enne šundi käivitamist oleks kõik mullid tsentrifugaalverepumbast ja ringest eemaldatud ning et need oleksid korralikult eeltädetud, vähendamaks õhu patsiendi vereringesse sattumise riski. Soovitatav on kasutada arteriaalset filtrit. Peate visuaalselt kontrollides veenduma, et laagrikoostust oleks kogu õhk eemaldatud.
- Ärge kunagi sulgege voolikut pumbast proksimaalsemal klambriga ega takistage voolu; see võib põhjustada pumba rikke. Juhul kui vool on sisselaskeava juures takistatud, võivad pumba pöörded minutis tõusta kõrgele tasemele ja võimalik, et tekitada vaakumi, mis on kõrgem kui 500 mmHg.
- Ärge kasutage praimimata tsentrifugaalverepumpa, kuna sel juhul kahjustuvad sisemised komponendid.
- Õhu rohke sisenemine tsentrifugaalverepumpa põhjustab pumba eeltädetuse kao ja verevoolu peatumise. Enne ringe taastamist peatage pump ja eemaldage õhk.
- Ärge kunagi kasutage pumpa ilma vedelikuta.
- Ärge laske tsentrifugaalverepumbal töötada suuremal pöördekiirusel kui määratud maksimum (4000 p/min). See võib põhjustada pöördelaagrite liigset kulumist.
- Ärge laske tsentrifugaalverepumbal kokku puutuda vedelate keemiliste aineteega, kuna need võivad mõjutada seadme terviklikkust. Anesteetilised vedelikud, nagu näiteks isofluraan, on tundud polükarbonaatplastiku lagundajana. Vältige nende lahuste kokkupuudet tsentrifugaalverepumbaga.
- Takistamaks retrograadset verevoolu tsentrifugaalverepumba väljalaskevoolikute avatuse ajal, hoidke pumpa töötamas minimaalsel kiirusel, mis ületab liinide ja patsiendi poolt tekitatava vastupanu. Kui positiivset voolu ei ole võimalik säilitada, tuleb pumba väljalaskevoolik klemmida, et isoleerida vool patsiendist. Vastasel korral võib tekkida retrograadne vool ning veri võib patsiendist välja joosta.
- Kui tsentrifugaalverepump seisab, tuleb retrograadse voolu ennetamiseks arteriaalsed liinid alati distaalselt klambriga sulgeda.
- Hoidke alati käepärast Affinity CP varutsentrifugaalverepump ja varuseadmed koos sobiva protokolliga nende väljavahetamiseks. Kui tsentrifugaalverepump vajab vereringetoe ajal väljavahetamist, tuleb enne pumba vahetamist hinnata potentsiaalset riski patsiendile.
- Soovitatav on patsienti ja seadet sageli jälgida; ärge jätkte tsentrifugaalverepumpa kasutamise ajal järelevalveta. Jälgige hoolikalt voolukiirust, et leida märke oklusioonist kogu ringes.
- Voolu puudumisel ärge kasutage tsentrifugaalverepumpa kauem kui 30 sekundit. Pumbasisene temperatuur võib tõusta ning tulemuseks võib olla suurenenud rakukahjustus.
- Tsentrifugaalverepumpa peab käsitsema aseptilist tehnikat kasutades.

4.2 Affinity CP adapter

- Hoidke alati käepärast Affinity CP varuadapter ja varuseadmed koos sobiva protokolliga nende väljavahetamiseks. Kui adapter vajab vereringetoe ajal väljavahetamist, tuleb enne adapteri vahetamist hinnata potentsiaalset riski patsiendile.
- Tagage, et adapter on ajami mootori külge õigesti ühendatud. Veenduge, et adapter on ajami mootori külge lukustatud. Ebaõige kinnitus võib pumba jõudlust langetada.
- Tagage, et pump on adapteri külge õigesti ühendatud. Pump peaks olema adapteri lukustusserva ja lukustusriivi alla kindlalt ühendatud. Veenduge, et pump on kindlalt lukustatud ja puutub tihedalt kokku adapteri pesaga. Ebaõige kinnitus võib pumba jõudlust langetada.
- Affinity CP tsentrifugaalverepump ja Affinity CP adapter ei sobi kasutamiseks pulseerivas režiimis.
- Ärge kasutage adapterit kiirustel üle 3600 p/min. Adapter pole kvalifitseeritud kasutamiseks kiirustel üle 3600 p/min.
- Ärge adapterit steriliseerige. Steriliseerimine võib adapterit kahjustada.
- Adapter pole hooldatav. Ärge võtke adapterit koost lahti, kuna see võib adapteri jõudlust vähendada. Kui adapterit on moonutatud, ärge seda kasutage.

5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatust! Seda seadet tohivad kasutada vaid kehvälise vereringe kasutamises põhjalikult koolitatud arstdid.

5.1 Affinity CP tsentrifugaalverepump

- Ärge lõöge tsentrifugaalverepumba ega pillake seda maha. Lõök võib seadet kahjustada, mis võib põhjustada seadme funktsioonihäireid.
- Tsentrifugaalverepumba vedelikuringe on steriilne ja mittepürogeenne. Enne kasutamist kontrollige seadet ja pakendit hoolikalt. Ärge kasutage seadet, kui selle pakend on avatud või määrdunud või kui kaitsekorgid pole omal kohal.
- Tsentrifugaalverepump on möeldud kasutamiseks vaid ühel patsiendil. Ärge kasutage, töödelge ega steriliseerige toodet korduvalt. Korduv kasutamine, töötlemine või steriliseerimine võib rikkuda seadme terviklikkust ja/või tekitada seadme saastumise riski, mis võib põhjustada patsiendi vigastamise, haiguse või surma.
- Järgige haigla protokolli piisava heparinatsiooni tagamiseks kardiopulmonaalsele šunteerimisele sobiva perioodi välitel (kuni 6 tundi). Trombi teke ringes võib suurendada perfusioonisüsteemi seadmete kahjustumise riski.
- Kinnitage voolikud sel moel, et ei tekiks niverdusi või takistusi, mis võivad voolu muuta.
- Ärge kasutage voolikute kinnitamisel pumba külge liigset jõudu, kuna see võib pumpa kahjustada.
- Veenduge, et te ei tekitaks voolikute ümberasetamisel või kinnitamisel kahjustusi ühenduskohtadele.
- Ärge asetage tsentrifugaalverepumba magnetvälja poolt mõjutatavate esemete lähedale.
- Järgige kõigi protseduuride ajal ranget antikoagulatsiooniprotokolli ning jälgige korrapäraselt antikoagulatsiooni. Vastavalt asutuse kardiopulmonaalsele šundi protokollile tuleb säilitada küllaldane hepariniseeritus.
- Säilitustemperatuuri nõudeid vaadake pakendi sildilt või kasutusjuhendist.
- Kasutaja vastutusel on seadmete kasutuselt kõrvaldamine kohalike eeskirjade ja haigla protseduuride järgi.

5.2 Affinity CP adapter

- Kasutage Affinity CP adapterit vastavalt adapteriga kaasasolevatele kasutusjuhistele.
- Kasutage ettevõtte Medtronic Affinity CP adapterit vaid ettevõtte Medtronic Affinity CP tsentrifugaalverepumpadega.
- Kasutage ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteeme ja ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalpumbasüsteeme vastavalt iga seadmega kaasasolevatele kasutusjuhistele.
- Kontrollige adapterit enne kasutamist füüsiliste kahjustuste suhtes. Ärge kasutage adapterit, kui see tundub olevat kahjustatud. Tagastage kahjustunud toode ettevõtte Medtronic esindajale.
- Adapter sisaldab magneteid. Hoidke adapterit eimal metallidest, magnetribadest ja magnetitest.
- Ärge adapterit lõöge ega maha pillake. Pörutus võib adapterit kahjustada.
- Ärge adapterit ega pumpa sisestage ega eemaldage enne, kuni ajami mootor on täielikult peatunud.
- Adapteri sisestamisel ajami mootorisse veenduge, et adapteri põhi jäeks ajami mootori pesaga tihedasse kokkupuutesse ja et pesa riiv oleks lukustatud asendis.
- Kasutamisel ärge lõöge adapterit ega ringe komponente millegi vastu, et vähendada adapteri ja pumba ajami mootori küljest või mis tahes voolikute ühenduste lahtitleku võimalust. Lahtitleku korral vt Peatükk 9.
- Ärge hoiustage ekstreemsete temperatuuride ega õhuniiskuste juures. Vältige adapteri hoiustamist otsese päikesevalguse käes.
- Täielikku paigaldamise alast teavet vt ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemidega või ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalpumbasüsteemidega kaasasolevatest kasutusjuhenditest.
- Praimige pump enne vereringe käivitamist. Käitage adapteriga ajami mootoriga ühendatud pumpa maksimaalsetel pööretel, et kontrollida vibratsiooni, ebatavaliste helide, voolu puudumise ja muude ebakõlade suhtes. Ebakõla täheldamisel vt Peatükk 9.
- Kui kasutate Affinity CP tsentrifugaalverepumba ja Affinity CP adapterit koos ühilduva süsteemiga, mis kuvab sisselaskeröhku, kasutage sisselaskeröhu mõõdetud, mitte arvutatud väärust. Arvutatud väärthus põhineb iseloomulikel kõveratel, mis ei vasta Affinity CP tsentrifugaalverepumbale ja võivad viia ebatäpsete lugemiteni.
- Ärge kasutage adapteril alkoholipõhiseid lahuseid, muid orgaanilisi lahusteid ega kontsentreeritud happeid või aluseid. Sellised lahused võivad adapterit kahjustada.
- Ärge kasutage adapterit pärast seadme sildil toodud aegumistähtaaja mõõdumist.
- Säilitustemperatuuri nõudeid vaadake pakendi sildilt või kasutusjuhendist.
- Kasutaja vastutusel on seadmete kasutuselt kõrvaldamine kohalike eeskirjade ja haigla protseduuride järgi.

6 Kõrvaltoimed

Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepumba Affinity CP (CBAP40) kasutamisega on teadaolevalt seotud järgmised kõrvaltoimed:

- verekaatus;
- koagulopaatia;
- surm;
- emboolia;
- liigne verekomponentide aktivatsioon või trombogeensus;
- täielik verekaatus;
- hemolüüs;
- hemolütiline aneemia;
- infektsioon;
- isheemia;
- neuroloogiline düsfunktsioon;
- organi düsfunktsioon;

7 Teave Cortiva bioaktiivse pinnakattega toodete kohta

Toote esmased verega kokkupuutuvad pinnad on kaetud Cortiva bioaktiivse pinnakattega. See kaetud pind parandab kokkusobivust verega ja tagab verega kokkupuutuva pinna resistentsuse trombide tekke suhtes. Cortiva bioaktiivne pinnakate sisaldab mitteleostuvat hepariini, mis pärineb sea soolestiku limaskestast¹.

Ettevaatust! Cortiva bioaktiivse pinnakattega toode on mõeldud vaid ühekordseks kasutamiseks. Korduv steriliseerimine võib Cortiva bioaktiivset pinnakatet negatiivselt mõjutada.

Ettevaatust! Järgige kõigi protseduuride ajal ranget antikoagulatsioniprotokolli ning jälgige korrapäraselt antikoagulatsiooni.

Hoiatus! Ärge hoidke Cortiva bioaktiivse pinnakattega toodet temperatuuril üle 40°C (104°F).

8 Kasutusjuhend

Juhul kui kasutate Affinity CP tsentrifugaalverepumba ilma Affinity CP adapterita, lugege selle kasutusjuhendi jaotisi Jaotis 8.1, Jaotis 8.2, Jaotis 8.7 ja Jaotis 8.8.

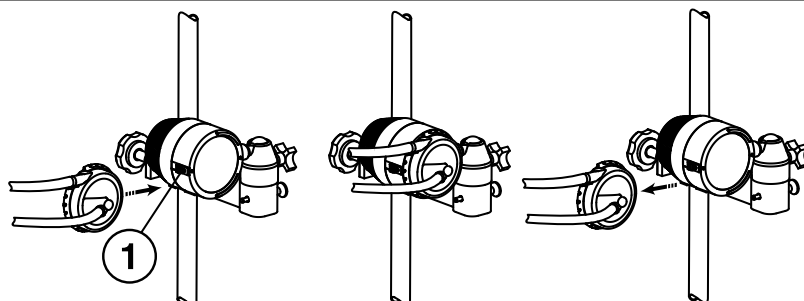
Juhul kui kasutate Affinity CP tsentrifugaalverepumba koos Affinity CP adapteriga, lugege selle kasutusjuhendi jaotisi Jaotis 8.3, Jaotis 8.4, Jaotis 8.5, Jaotis 8.6, Jaotis 8.7 ja Jaotis 8.8.

8.1 Affinity CP tsentrifugaalverepumba paigaldamine ettevõtte Medtronic välisse ajami mootori mudelisse 560A

Ühendage välise ajami mootori mudel 560A sobiva ettevõtte Medtronic juhtseadisega. Täieliku paigaldamist puudutava teabe leiate ettevõtte Medtronic juhtseadise kasutusjuhendist.

1. Libistage Affinity CP tsentrifugaalverepump välise ajami mootori mudelisse 560A (joonis 2), kuni pöidlariivi tihvt lukustub.

Joonis 2. Affinity CP tsentrifugaalverepumba paigaldamine ja eemaldamine



1 Välise ajami mootori mudeli 560A pöidlariiv koos lukustustihvtiga

¹ Mitteleostuvus on määratletud kui hepariin tasemel $\leq 0,1$ IU/mL, mõõdetuna kliiniliselt olulistes eemaldustingimustes.

- Märkus.** Võimaluse korral paigaldage pump vereringe madalaimasse punkti, kohe mahuti alla.
- Praimige tsentrifugaalverepump vastavalt käesoleva kasutusjuhendi jaotises Jaotis 8.7 kirjeldatud protseduuridele.
 - Ettevaatust!** Tsentrifugaalverepumba kasutamine ilma seda eelnevalt täitmata võib tsentrifugaalverepumpa kahjustada.
 - Keerake pumba kiiruse (p/min) nuppu nii, et see lülituks klöpsuga välja. Nupu nulli keeramisel tunneb kasutaja vähest takistust ja kuuleb klöpsu. Nupul olev must nupp näitab pumba kiiruse seadistust.
 - Hoiatus!** Affinity CP tsentrifugaalverepumba kasutamine teisiti kui etiketil toodud soovituste järgi kohane võib põhjustada tsentrifugaalverepumba rikke, pumba võimsuse vähenemise, lekkeid, vere vormelementide liigset kahjustumist või verega kokkupuutuvate materjalide lagunemist või korrosiooni, mis võivad seejärel vere vahendusel sattuda patsiendi organismi.
 - Ettevaatust!** Pöörleva ajami mootoriga tsentrifugaalverepumba paigaldamine võib pumpa kahjustada.
 - Jätkake kehvälise vereringe loomisega. Vt iga seadmega kaasasolevaid kasutusjuhiseid.

8.2 Affinity CP tsentrifugaalverepumba eemaldamine ettevõtte Medtronic välisest ajami mootori mudelist 560A

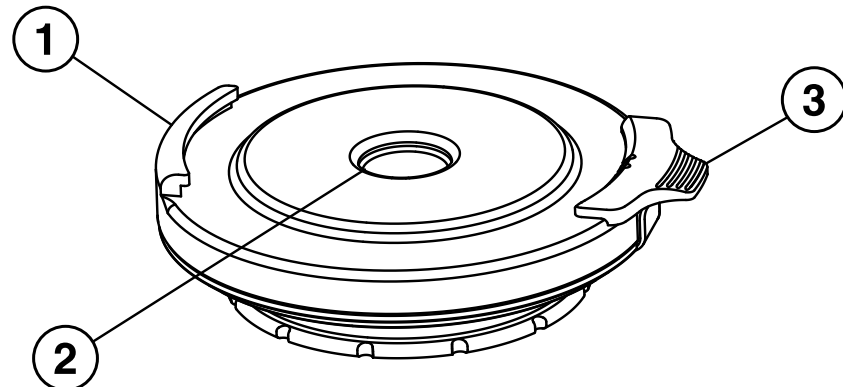
Eemaldage pump pärast iga protseduuri ja visake see ära. Hävitage pump vastavalt kohalikele ja haigla eeskirjadele.

- Tsentrifugaalverepumba vabastamiseks suruge ajami mootori pöidlariivi (joonis 2).
- Libistage tsentrifugaalverepump ajami mootori pesast välja (joonis 2).

8.3 Affinity CP adapteri sisestamine

Ettevõtte Medtronic Affinity CP adapter (joonis 3) on mõeldud kasutamiseks selleks, et võimaldada ettevõtte Medtronic Affinity CP tsentrifugaalverepumba (mudel CBAP40) kasutamist koos ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemide või ettevõtete Sarns ning Terumo tsentrifugaalsüsteemidega.

Joonis 3. Affinity CP adapter



1 Lukustusserv

2 Adapteri pesa

3 Lukustusriiv

Adapter kasutab ajami mootori pöördemomendi ühekordsele tsentrifugaalverepumbale üle kandmiseks magnetpooli.

Adapter tarnitakse mittesteriilsena.

Adapteri kasutamiseks pole vaja ettevõtete Stöckert või Sorin tsentrifugaalpumbasüsteeme ega ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalpumbasüsteeme modifitseerida.

Adapter on mõeldud mitmekordseks kasutamiseks eri patsientidel. Adapterit võib korduvalt kasutada kuni seadme sildil toodud aegumistähtaaja möödumiseni.

Adapter ei pruugi teie riigis saadaval olla. Adapteri saadavuse kontrollimiseks võtke ühendust ettevõtte Medtronic esindajaga.

8.4 Affinity CP adapteri sisestamine ettevõtete Stöckert™ ja Sorin™ tsentrifugaalpumbasüsteemidesse

Ettevaatust! Täielikku paigaldamise alast teavet vt ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemidega kaasasolevatest kasutusjuhenditest.

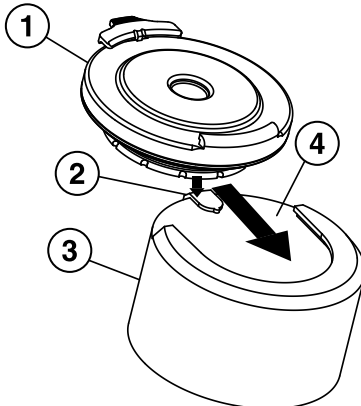
Märkus. Enne adapteri sisestamist ajami mootorisse kontrollige adapterit nähtava biosaaste, nt vere või võõrmaterjalide osas. Vajadusel puhastage adapter või ajami mootori pesa vastavalt juhistele, vt Peatükk 10.

Märkus. Käesolevad juhised rakenduvad ka adapteri kasutamisel ühilduva käsvändaga ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemidest.

Sisestage Affinity CP adapter ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemide ajami mootorisse järgmiste etappide abil.

1. Asetage adapteri põhi ajami mootori pessa. Lükake sel ajal ajami mootori lukustusnuppu allapoole.
2. Sisestage adapter täielikult ajami mootori pessa (joonis 4).

Joonis 4. Affinity CP adapteri sisestamine ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemi ajami mootorisse



1 Affinity CP adapter

2 Lukustusnupp

3 Ajami mootor

4 Ajami mootori pesa

3. Adapteri soovitud asukohta pööramiseks vajutage lukustusnuppu, pöörake adapterit ja veenduge, et lukustusnupp lukustuks adapteri põhjal olevasse sälku.

Hoiatus! Veenduge, et adapter oleks ajami mootori külge õigesti ühendatud. Veenduge, et adapter oleks ajami mootori külge lukustatud. Ebaõige kinnitus võib adapteri jõudlust langetada.

Ettevaatust! Adapteri sisestamisel ajami mootorisse veenduge, et adapteri põhi jäääks ajami mootori pesaga tihedasse kokkupuutesse ja et lukustusnupp oleks lukustatud asendis.

8.5 Affinity CP adapteri sisestamine ettevõtete Sarns™ ja Terumo™ tsentrifugaalsüsteemidesse

Ettevaatust! Täielikku paigaldamise alast teavet vt ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalpumbasüsteemidega kaasasolevatest kasutusjuhenditest.

Ettevaatust! Kasutamisel ärge lõäge adapterit ega ringe komponente millegi vastu, et vähendada adapteri ja pumba ajami mootori küljest või mis tahes voolikute ühenduste lahtituleku võimalust. Lahtituleku korral vt Peatükk 9.

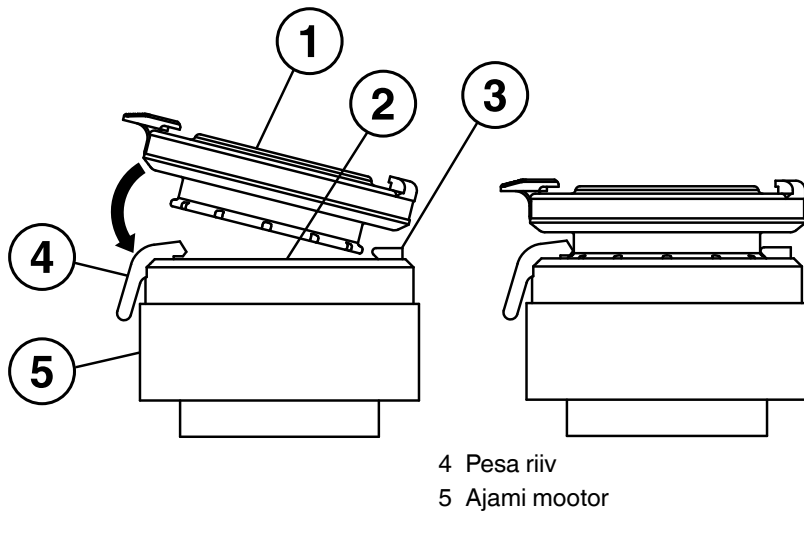
Märkus. Enne adapteri sisestamist ajami mootorisse kontrollige adapterit nähtava biosaaste, nt vere või võõrmaterjalide osas. Vajadusel puhastage adapter või ajami mootori pesa vastavalt juhistele, vt Peatükk 10.

Märkus. Käesolevad juhised rakenduvad ka adapteri kasutamisel ühilduva käsvändaga ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalpumbasüsteemidest.

Sisestage Affinity CP adapter ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalpumbasüsteemide ajami mootorisse järgmiste sammudega.

1. Avage ajami mootori pesa riiv ja eemaldage ajami mootori pesalt kaitsekate.
2. Asetage adapteri põhi ajami mootori pesa kohale. Libistage adapter pesa klambri alla (joonis 5).

Joonis 5. Affinity CP adapteri sisestamine ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalsüsteemi ajami mootorisse



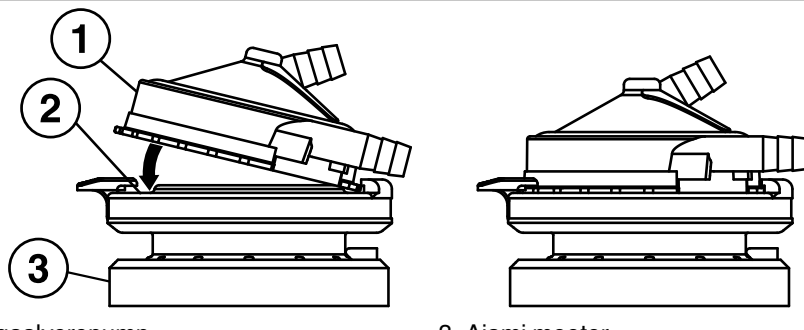
3. Avage pesa riiv ja vajutage adapteri oma kohale. Adapteri oma kohale kinnitamiseks vabastage riiv.
Hoiatus! Veenduge, et adapter oleks ajami mootori külge õigesti ühendatud. Veenduge, et adapter oleks ajami mootori külge lukustatud. Ebaõige kinnitus võib adapteri jõudlust langetada.
- Ettevaatust!** Adapteri sisestamisel ajami mootorisse veenduge, et adapteri põhi jäääks ajami mootori pesaga tihedasse kokkupuutesse ja et pesa riiv oleks lukustatud asendis.

8.6 Affinity CP tsentrifugaalverepumba paigaldamine Affinity CP adapterile

Paigaldage Affinity CP tsentrifugaalverepump Affinity CP adapterile järgmiste sammudega.

1. Asetage pumba põhi adapteri pesa kohale. Libistage pump lukustusserva alla.
2. Avage lukustusriiv ja vajutage pump oma kohale (joonis 6). Vabastage lukustusriiv ja reguleerige pumpa kuni lukustusriivi lukustumiseni.

Joonis 6. Affinity CP tsentrifugaalverepumba paigaldamine Affinity CP adapterile



- 1 Affinity CP tsentrifugaalverepump
2 Affinity CP adapter
3 Ajami mootor

Hoiatus! Veenduge, et pump oleks adapteri külge õigesti ühendatud. Pump peab olema kindlalt adapteri lukustusserva ja lukustusriivi alla ühendatud. Veenduge, et pump oleks kindlalt lukustatud ja puutuks tihedalt kokku adapteri pesaga. Ebaõige kinnitus võib pumba jõudlust langetada.

3. Pumba soovitud asukohta pöörämiseks vajutage lukustusriivile, pöörake pumpa ja vabastage lukustusriiv. Reguleerige pumpa, kuni lukustusriiv oma kohale lukustub.
- Ettevaatust!** Eeltäitke pump enne ringe kävitamist vastavalt pumpa kasutusjuhendi suunistele. Käitage adapteriga ajami mootoriga ühendatud pumpa maksimaalsetel pöörotel (RPM), et kontrollida vibratsiooni, ebatavaliste helide, voolu puudumise ja muude kõrvalekallete suhtes. Kõrvalekalde täheldamisel vt Peatükk 9.
4. Jätkake kehvälise vereringe loomisega. Vt iga seadmega kaasas olevat kasutusjuhendit.

Hoiatus! Hoidke alati käepärast Affinity CP varuadapter ja varuseadmed koos sobiva protokolliga nende väljavahetamiseks. Kui adapter vajab vereringetoe ajal väljavahetamist, tuleb enne adapteri vahetamist hinnata potentsiaalset riski patsiendile.

Hoiatus! Affinity CP tsentrifugaalverepump ja Affinity CP adapter ei sobi kasutamiseks pulseerivas režiimis.

Hoiatus! Ärge kasutage adapterit kiirustel üle 3600 p/min. Adapter pole kvalifitseeritud kasutamiseks kiirustel üle 3600 p/min.

8.7 Affinity CP tsentrifugaalverepumba ringe praimimine

1. Tunnustatud aseptikareegleid järgides säilitage steriilne vedelikutee ning kinnitage tsentrifugaalverepumba sisse- ja väljalaskeava külge sobivad voolikud.
2. Kui võimalik, loputage ringet ja pumpa süslinikdioksiidiga (CO_2).
3. Täitke tsentrifugaalverepump raskusjõu abil eeltäitmisvedelikuga üle pumba väljalaskeava ja klambri. Eemaldage väljalaskevoolikust öhk.

Hoiatus! Veenduge, et enne šundi käivitamist oleks kõik mullid tsentrifugaalverepumbast ja ringest eemaldatud ning et need oleksid korralikult eeltädetud, vähendamaks öhu patsiendi vereringesse sattumise riski. Soovitatav on kasutada arteriaalset filtrit.

Hoiatus! Õhu rohke sisenemine tsentrifugaalverepumpa põhjustab pumba eeltädetuse kao ja verevoolu peatumise. Enne ringe taastamist peatage pump ja eemaldage öhk.

Ettevaatust! Ärge lõöge tsentrifugaalverepumpa instrumentidega. Löök võib seadet kahjustada, mis võib põhjustada seadme funktsionihäireid.

4. Pärast väljalaskevooliku klambriga kinnitamist lülitage ettevõtte Medtronic juhtseadise toide sisse.
5. Ühendage vooluandur ringe voolikuga sobiva ühilduvla süsteemi kasutusjuhendi kohaselt. Ettevõtte Medtronic juhtseadise kasutamisel nullige vooluandur vastavalt ettevõtte Medtronic juhtseadise kasutusjuhendile.
6. Hoidke väljalaskevoolik klammerdatuna ja keerake ettevõtte Medtronic juhtseadise pumba pöörlemiskiiruse nupp soovitud tasemele, et ringe küllaldaselt eeltäita ning mullid eemaldada. Jälgige pumpa lekete või muude kõrvalekallete suhtes.

Hoiatus! Voolu puudumisel ärge kasutage tsentrifugaalverepumpa kauem kui 30 sekundit. Pumbasisene temperatuur võib tõusta ja tulemuseks võib olla suurenenud rakukahjustus.

7. Viige pumba pöörlemiskiiruse nupp nulli ja kontrollige uuesti tsentrifugaalverepumba terviklikkust.

Hoiatus! Lekete leidmisel eemaldage tsentrifugaalverepump ja asendage see uue steriilse pumbaga. Muude kõrvalekallete tähdamisel vt Peatükk 9. Eeltäitmiseks korrage etapp 1 kuni etapp 7.

8. Kõrvalekallete puudumisel jätkake ringesüsteemi eeltäitmist.
9. Enne kasutamist kontrollige kõiki ühenduskohti ning ringesüsteemi terviklikkust ja voolu selles.

Hoiatus! Ärge kasutage tsentrifugaalverepumpa, kui selle sisselaskevoolik on klammerdatud, kuna sel juhul tekib pumbas negatiivne rõhk ja veres võivad tekkida öhumullid.

8.8 Affinity CP tsentrifugaalverepumba kontroll-leht

Järgige kliinilise meeskonna poolt kindlaks määratud tegevusprotokolli. Käesoleval verepumba šundi kontroll-lehel olevat teavet saab kasutada olemasolevate kontroll-lehtede ülevaatamiseks, uuendamiseks või täiendamiseks.

1. Seadmete kokkupanek

- Kinnitage välise ajami mootori mudel 560A või ajam ühilduvast süsteemist.
- Kontrollige, et kõik elektrühendused oleksid kindlad.
- Testige juhtmooduli toidet ja kuva.
- Kontrollige steriilse verepumba (ja ühekordsest kasutatava anduri, kui seda kasutatakse) pakendil olevat kõlblikkusaega ning pakendi terviklikkust.
- Adapteri kasutamisel kontrollige seadme sildil toodud kõlblikkusaega.
- Kontrollige, kas voolumuundur / andur / ühekordne sond on õige suurusega.
- Hinnake steriilseid vötteid kasutades perfusiooniringet.
- Varuge ajami või käsvända jaoks piisavalt pikad voolikud.
- Ühendage voolumuundur / andur / ühekordne sond ringesüsteemiga õiges kohas ja õiges voolusuunas.

2. Pumba ja ringe eeltäitmine

- Kontrollige vooluringi keerdude või ummistuste esinemise suhtes.
- Kui see on näidustatud, loputage pumpa ja ringet CO_2 -ga; keerake CO_2 kinni.
- Eeltäitke pump ja perfusiooniringe raskusjõu abil ning eemaldage neist mullid.
- Kontrollige pumpa lekete, ebaregulaarse liikumise ja müra suhtes.

- Kontrollige, kas ringes on näha õhku.
- Kontrollige, et kõik voolikuühendused oleksid kindlad.
- Klammerdage pumba väljalaskevoolik täielikult.
- Klammerdage venoosse tagasivoolu voolik täielikult.

3. Tööparameetrid

Viige läbi alltoodu vastavalt sobiva ühilduva süsteemi kasutusjuhendile.

- Kalibreerige muundurid/andurid vastavalt tootja juhistele.
- Seadistage ja kontrollige väikese/suure voolukiiruse alarmid ning muud rakendatavad ohutussüsteemid.

4. Varuseadmed hädaolukorras

Tagage alltoodud seadmete olemasolu.

- Varutoide.
- Sobiv käsivänt ja ajam ühilduvast süsteemist.
- Affinity CP varutsentrifugaalverepump ja ühekordne sond.
- Adapteri kasutamisel hoidke kätesaadaval Affinity CP varuadapter.
- Sobiv juhtseadis ühilduvast süsteemist.

5. Perfusioon

- Enne liinidel klambrite eemaldamist laske pumbal saavutada minimaalne vool.
- Jälgige juhtmooduli teateid ja alarme.
- Kontrollige perfusiooniringet nähtava õhu ja liinide keerdude suhtes.
- Hoidke enne liinide klammerdamist pump minimaalse voolu juures.

6. Puhastamine

- Lülitage toide välja.
- Kõrvaldage ühekordsest kasutatavad komponendid vastavalt eeskirjadele.
- Puhastage mootor ja voolumuundur/andur.
- Adapteri kasutamisel puhastage see vastavalt juhistele jaotises „Hoiustamine ja puhastamine”.

7. Seadmete kontrollimine

- Vaadake seadmed üle ja veenduge, et need oleks töökorras.
- Järgige ennetava hoolduse kava.
- Veenduge, et akud oleks täielikult laetud.

9 Veaotsingu juhend

Käesolevas jaotises käsitletakse 3 olukorda, mis võivad tsentrifugaalverepumba kasutamisel tekkida. Järgige haigla määratud kliinilist protokolli ja arvestage ka järmiste veaotsingu soovitustega.

9.1 Pumba rike

Pumba funktsiooni häirumisest annab märku ebatavaline või kõrgetooniline heli. Vahetage Affinity CP tsentrifugaalverepump viivitamatult välja.

9.2 Voolu puudumine

Kui pump ei pööra või vool puudub, kaaluge järgmist.

- Veenduge, et pump ja ajami mootor on õigesti ühendatud.

Adapteri kasutamisel kaaluge järgmist.

- Veenduge, et pump oleks adapteri külge õigesti ühendatud. Veenduge, et pump on adapteri lukustusserva ja lukustusriivi alla kindlalt ühendatud.
- Veenduge, et adapter on ajami mootori külge õigesti ühendatud.
- Langetage pumba kiirus nulli ja taaskäivitage ajami mootor.
- Järgige haigla protokolli voolu taastamise kohta.

9.3 Ebatavaline müra

Kui pump vibreerib või krigiseb, kaaluge järgmist.

- Kui vibreerimine või krigisev heli püsivad, kaaluge pumba väljavahetamist.

Adapteri kasutamisel kaaluge järgmist.

- Veenduge, et pump oleks adapteri külge õigesti ühendatud. Veenduge, et pump on adapteri lukustusserva ja lukustusriivi alla kindlalt ühendatud.
- Veenduge, et adapter on ajami mootori külge õigesti ühendatud.
- Langetage pumba kiirus nulli ja taaskäivitage ajami mootor.
- Järgige haigla protokolli voolu taastamise kohta.
- Kui vibreerimine või krigisev heli püsivad, kaaluge pumba või adapteri väljavahetamist.

10 Affinity CP adapteri hoiulepanek ja puhastamine

Hoiatus! Ärge adapterit steriliseerige. Steriliseerimine võib adapterit kahjustada.

Ettevaatust! Ärge hoiustage ekstreemsete temperatuuride ega õhuniiskuste juures. Vältige adapteri hoiustamist otsese päikesevalguse käes.

Ettevaatust! Ärge kasutage adapteril alkoholipõhiseid lahuseid, muid orgaanilisi lahusteid ega kontsentreeritud happeid või aluseid. Sellised lahused võivad adapterit kahjustada.

Järgige haigla protokolli adapteri puhastamise ja desinfitseerimise kohta ning arvestage ka järgmisega.

- Kasutage adapteri puhastamiseks vaid haigla poolt heaks kiidetud desinfektante. Adapteri puhastamiseks ja desinfitseerimiseks sobivad järgmised lahused: vesi, Betadine™, vesinikperoksiiid ja nõrgatoimelised puhastusvahendid. Pärast puhastamist pühkige adapterit käsna või pehme riidelapi ja veega.
- Eemaldage adapterilt viivitamatult mis tahes jäädid käsna või pehme riidelapi ja veega.
- Kui saastet ei önnestu käsna või pehme riidelapi ja veega eemaldada, võib adapteri kuni 10 minutiks vette kasta. Ärge kastke adapterit ühtegi muusse vedelikku.

11 Hooldus

Hoiatus! Adapter pole hooldatav. Ärge võtke adapterit koost lahti, kuna see võib adapteri jõudlust vähendada. Kui adapterit on moonutatud, ärge seda kasutage.

12 Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepumba tehnilised andmed

Osa number:	CBAP40
Praimismismaht:	40 mL (ligikaudu)
Sisselaske-/väljalaskeava sisedia-meeter:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimaalne tööröhk:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimaalne voolukiirus:	10 L/min
Maksimaalne väljalaskeröhk:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimaalne pumba kiirus:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 p/min (ettevõtte Medtronic välise ajami mootoriga 560A)• 3600 p/min (Affinity CP adapteriga ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemidel või ettevõtete Sarns ning Terumo tsentrifugaalsüsteemidel)
Ühilduvad süsteemid:	ettevõtte Medtronic kiiruse kontrollimise süsteemid (välise ajami mootori mudeliga 560A, era-korralise käsvändaga mudeliga HC150A)

Hoidke seda toodet toatemperatuuril.

12.1 Vahemik transportimisel

Temperatuur: -30°C kuni 40°C (-22°F kuni 105°F)

Niiskus: 20% kuni 85% mittekondenseeruv

13 Affinity CP adapteri tehnilised andmed

Osa number:	AP40AST
Ühilduv pump:	Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepump (CBAP40)
Ühilduvad süsteemid:	<ul style="list-style-type: none">ettevõtete Stöckert ja Sorin tsentrifugaalpumbasüsteemid (ajamid mudelinumbritega 60-01-04 ja 60-01-00 ja erakorralised ajamid mudelinumbritega 60-01-35 ja 60-01-50)ettevõtete Sarns ja Terumo tsentrifugaalsüsteemid (ajam mudelinumbriga 164267 ja manuaalne ajam mudelinumbriga 164268)
Maksimaalne adapteri kiirus:	3600 p/min
IP-nimiväärtus:	IP47

13.1 Kogumõõtmel

Kaal:	315 g (0,69 naela)
Kõrgus:	28 mm (1,1 in)
Diameeter:	94 mm (3,7 in)

13.2 Keskkond hoiustamisel ja transportimisel

Temperatuur:	-30°C kuni 70°C (-22°F kuni 158°F)
Niiskus:	15% kuni 93% mittekondenseeruv
Atmosfäärirõhk:	70 kPa kuni 106,3 kPa

13.3 Töökeskkond

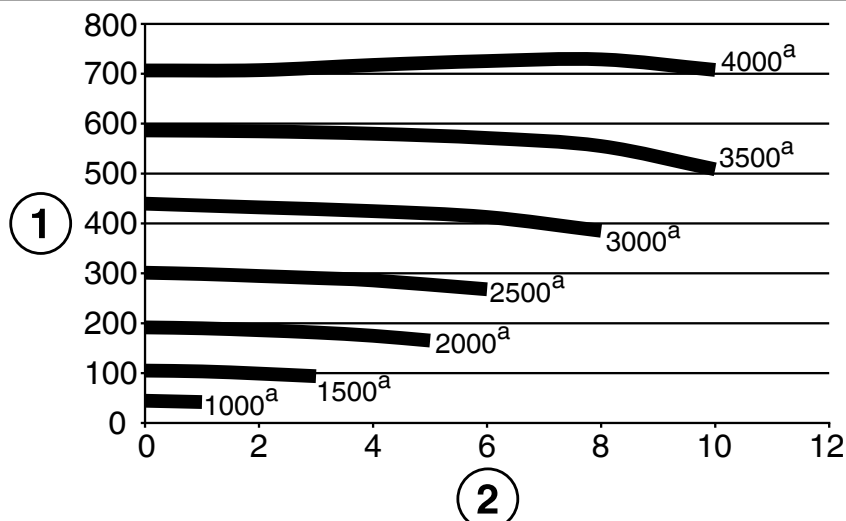
Temperatuur:	10°C kuni 40°C (50°F kuni 104°F)
Niiskus:	20% kuni 75% mittekondenseeruv
Atmosfäärirõhk:	70 kPa kuni 106,3 kPa

14 Affinity CP tsentrifugaalverepumba voolukiirus

Märkus. Tegelik saavutatav vool sõltub pumba järelkoormusest, mis tuleneb kehavälise vereringe komponentidest ja patsiendi arteriaalsest takistusest.

Märkus. Rõhulang tähistab erinevust pumba väljundi ja pumba sisendi vahel.

Joonis 7. Affinity CP tsentrifugaalverepumba hüdraulilise toimivuse näitajad



1 Rõhulang (mmHg)
2 Voolukiirus (L/min)

3 ^a = RPM

15 Piiratud garantii

Järgnev PIIRATUD GARANTII kehtib vaid Ameerika Ühendriikide klientidele.

- A. See PIIRATUD GARANTII kehtib ainuisikuliselt vaid Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepumba (mudel CBAP40) (edaspidi „Toode“) ostjale.
 - (1) Juhul kui toode lakkab üheaastase (1) perioodi jooksul töötamast normaalsetes hälbe piirides materjali või valmistamise vigade tõttu, teeb Medtronic tagasisaadetud tootega oma valiku järgi järgmist: (a) parandab või asendab kõik toote vigased osad; (b) väljastab ostjale krediidi, mis on võrdne alajaotise A lõikes 2 määratletud ostuhinnaga, et ostja saaks osta asendustoote, või (c) annab tasuta funktsionaalselt võrreldava asendustoote.
 - (2) Käesolevas kontekstis tähendab ostuhind (i) originaaltoote hinnast väiksemat, (ii) praegust funktsionaalselt võrreldavat hindat või (iii) asendustoote hindat.
- B. Ülaltootud lõigus A mainitud parandamise, asendamise või krediidi saamiseks peavad olema täidetud järgmised tingimused.
 - (1) Toode tuleb tagastada ettevõttele Medtronic kuuekümne (60) päeva jooksul alates defekti avastamisest.
 - (2) Toodet ei tohi olla kasutatud muul viisil kui vaid rangelt kasutusjuhendi kohaselt, seda ei tohi olla kasutatud enam kui ühel patsiendil ning seda ei tohi olla parandatud ega muudetud viisil, mis ettevõtte Medtronic arvates mõjutab toote stabiilsust ja usaldusväärust. Toodet ei tohi olla väärkasutatud, kuritarvitatud ning sellega ei tohi olla juhtunud õnnetus.
 - (3) Toote aegumiskuupäev ei tohi olla möödunud.
- C. See PIIRATUD GARANTII kehtib vaid selgesõnaliselt väljendatud juhtudel. Täpsemalt.
 - (1) MEDTRONIC EI VASTUTA SIINSE PIIRATUD GARANTII KOHASELT MITTE MINGITE KAUDSETE EGA PÖHJUSLIKE KAHJUDE EEST, MIDA PÖHJUSTAB TOOTE MIS TAHEST KASUTAMINE, DEFEKT VÕI TÖRGE, OLENEMATA SELLEST, KAS KAHJUNÖUE PÖHINEB GARANTIIL, LEPINGUL, LEPINGUVÄLISEL KAHJUL VÕI MUUL.
 - (2) See PIIRATUD GARANTII kehtib vaid seadme ostjale. MUUDE ISIKUTE PUHUL EI ANNA MEDTRONIC MINGIT MUUD GARANTIID, EI OTSEST EGA KAUDSET, SEALHULGAS, KUID MITTE AINULT, ÜHTEGI KAUBANDUSLIKU GARANTIID EGA GARANTIID SOBIVUSE KOHTA, KASUTAMISEKS TEATUD EESMÄRGIL, OLENEMATA PÖHIKIRJAST, ÜLDISTEST SEADUSTEST, TAVAÖIGUSEST VÕI MUDEST TULENEVATEST PÖHJUSTEST. OSTJALE KEHTIV OTSENE EGA KAUDNE GARANTII EI LAIENE ÜLE ÜLALMÄRGITUD JAOTISE A LÕIKES 1 TOODUD PERIOODI. KÄESOLEV PIIRATUD GARANTII ON VÄLISTAV VAHEND, MIS ON KÄTTESAADAV KÖIGILE.
- D. Ülaltoodud välistamised ja piirangud pole mõeldud kohaldatavate seaduste kohustuslike sätetega vastuollu sattuma ja neid ei tohiks sellisena käsitada. Kui mis tahes pädeva jurisdiktsiooni kohus peab sellest PIIRATUD GARANTIIST lahtiütlémise mis tahes osa või tingimust ebaseaduslikus, jõustamatuks või kohaldatavate seadustega vastuolus olevaks, ei mõjuta see PIIRATUD GARANTIIST lahtiütlémise ülejääenud osa kehtivust ning kõiki õigusi ja kohustusi tuleb mõista ja rakendada nii, nagu poleks PIIRATUD GARANTII kehtetuks kuulutatud osa või tingimust sisaldanud.
- E. Ühelgi isikul pole voli siduda ettevõtet Medtronic ühegi muu protesti, tingimuse või garantiiga kui see PIIRATUD GARANTII.

16 Piiratud garantii²

Järgnev PIIRATUD GARANTII kehtib klientidele väljaspool Ameerika Ühendriike.

- A. See PIIRATUD GARANTII kehtib vaid ettevõtte Medtronic Affinity CP Cortiva bioaktiivse pinnakattega tsentrifugaalverepumba (mudel CBAP40) (edaspidi: toode) ostjale. Juhul kui toode ei tööta kasutusjuhendis näidatud tehniliste nõuetega kohaselt, väljastab Medtronic originaaltoote ostuhinna suuruse krediidi (kuid ei ületa asendustoote väärust) ettevõtte Medtronic suvalise toote ostmiseks. SEADME SILTIDEL SISALDUVAD HOIATUSI PEETAKSE SELLE PIIRATUD GARANTIIST LAHTIÜTLEMISE OLULISEKS OSAKS. SELLE PIIRATUD GARANTII ALLA KÄIVA KAEBUSE ESITAMISE KOHTA SAATE TEAVET ETTEVÖTTE MEDTRONIC KOHALIKULT ESINDAJALT.
- B. PIIRATUD GARANTII tingimustele vastamiseks peavad täidetud olema järgmised tingimused.
 - (1) Toodet tuleb kasutada enne aegumiskuupäeva.
 - (2) Toode tuleb tagastada ettevõttele Medtronic 60 päeva jooksul pärast kasutamist ning sellest saab ettevõtte Medtronic omand.
 - (3) Toodet ei tohi olla kasutatud teisel patsiendil, seda ei tohi olla väärkasutatud, muudetud, kuritarvitatud ning sellega ei tohi olla juhtunud õnnetus; toodet ei tohi olla parandatud ega muudetud viisil, mis ettevõtte Medtronic arvates mõjutab toote stabiilsust ja usaldusväärust.
- C. See PIIRATUD GARANTII kehtib vaid selgesõnaliselt väljendatud juhtudel. Täpsemalt.
 - (1) Mingil juhul ei tagata krediiti, kui tagastatud tootel on ilminguid ebaõigest käsitsemisest, ebaõigestimplanteerimisest või materjali muutmisest.

² Selle PIIRATUD GARANTII on andnud ettevõte Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. See kehtib vaid väljaspool Ameerika Ühendriike.

- (2) Medtronic ei vastuta mitte mingite kaudsete ega põhjuslike kahjude eest, mida põhjustab toote mis tahes kasutamine, defekt või tõrge, sõltumata sellest, kas kahjunõue põhineb garantiil, lepingul, lepinguvälisel kahjul või muul.
- D. Ülaltoodud välistamised ja piirangud pole mõeldud kohaldatavate seaduste kohustuslike sätetega vastuollu sattuma ja neid ei tohiks sellisena käsitada. Kui mis tahes pädeva jurisdiktsiooni kohus peab sellest PIIRATUD GARANTIIST lahtiütllemise mis tahes osa või tingimust ebaseaduslikuks, jõustamatuks või kohaldatavate seadustega vastuolus olevaks, ei mõjuta see PIIRATUD GARANTIIST lahtiütllemise ülejääenud osa kehtivust ning kõiki õigusi ja kohustusi tuleb mõista ja rakendada nii, nagu poleks PIIRATUD GARANTII kehtetuks kuulutatud osa või tingimust sisaldanud.

1 Kuvaus

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty Affinity CP -keskipakoveripumppu (CBAP40) on tarkoitettu toimenpiteisiin, joissa käytetään kehonulkoina verenkiertoa. Se on suunniteltu siirtämään verta keskipakovoimalla, joka saadaan aikaan sileällä pyörivällä kartiolla ja matalaprofiilisilla juoksupyörän siivekkeillä. Energia siirtyy pumpusta paineen ja nopeuden muodossa, kun laite ajaa verta pumpun poistoliitintä kohti. Kitkan ja lämmöntuoton rajoittamiseksi bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetyssä Affinity CP -keskipakoveripumpussa on tappilaakeri keraamisessa kaksoistapissa.

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty Affinity CP -keskipakoveripumppu on steriloitu etyleenioksidilla.

Cortiva-pinnoitettujen tuotteiden mallinumerossa on etuliite "CB". Lisätietoja bioaktiivisesta Cortiva-pinnoitteesta on jäljempänä (Luku 7).

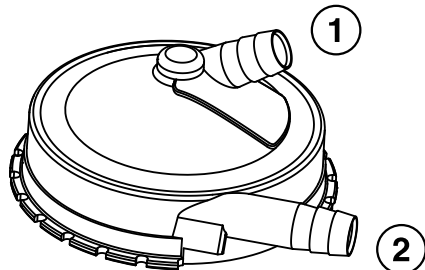
Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty Affinity CP -keskipakoveripumppu kytketään magneettiseen etäkäyttöysikköön eli ulkoisen käyttömoottorin malliin 560A, joka liitetään Medtronic-pumpun nopeusohjaimiin. Se voidaan kytkeä myös hätäkäsikammen malliin HC150A ohjaimen toimintahäiriön tai sähkökatkoksen aikana. Lisätietoja ulkoisesta käyttömoottorista ja hätäkäsikammesta on asianomaisessa Medtronic-pumpun nopeusohjaimen käyttöoppaassa.

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystettyyn Affinity CP -keskipakoveripumppuun voidaan liittää myös Affinity CP -sovitin, jonka avulla pumpua voidaan käyttää Stöckert™- ja Sorin™-keskipakopumppujärjestelmien tai Sarns™- ja Terumo™-keskipakojärjestelmien kanssa.

Sovitinta ei väittämättä ole saatavana omassa maassasi. Ota yhteyttä Medtronic-edustajaan varmistaaksesi, onko sovitinta saatavana.

Lisätietoja Affinity CP -sovittimen tai Medtronic-pumpun nopeusohjaimen tai lisävarusteiden käytöstä on käyttöohjeissa tai käyttöoppaassa.

Kuva 1. Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty Affinity CP -keskipakoveripumppu



1 Tuloliitin

2 Poistoliitin

2 Käyttöaiheet

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystettyä Affinity CP -keskipakoveripumppua käytetään veren pumpaamiseen kehonulkoiselle verenkiertoletkuston läpi ja verenkierron kehonulkoiseen tukemiseen sydän-keuhkokoneen käytön ajan (enintään 6 tuntia).

Sitä voidaan käyttää myös kehonulkoisissa tukijärjestelmissä (enintään 6 tunnin ajan), kun sydämen ja keuhkojen täydellistä ohitusta ei tarvita (kuten valvuloplastiassa, verenkierron tukemiseen mitraaliläpän uusintaleikkauksissa, vena cavan tai aortan leikkauksissa tai maksansiirroissa).

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty Affinity CP -keskipakoveripumppu toimii ulkoisella käyttömoottorilla tai hätäkäsikammella.

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty Affinity CP -keskipakoveripumppu on tarkoitettu käytettäväksi Medtronic-ohjaimien kanssa, ja sitä voidaan käyttää Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmien tai Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmien kanssa, kun siihen kiinnitetään Affinity CP -sovitin.

3 Vasta-aiheet

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystettyä Affinity CP -keskipakoveripumppua ei saa käyttää kardiotomiaimulaitteena. Käytä laitetta vain sen käyttöaiheiden mukaisesti.

4 Vaarat

Lue huolellisesti kaikki vaarat, varotoimet ja käyttöohjeet ennen käyttöä. Jos et lue ja noudata kaikkia ohjeita tai huomioi kaikkia ilmoitettuja vaaroja, seurauksena voi olla potilaan vakava vamma tai kuolema.

4.1 Affinity CP -keskipakoveripumppu

- In vitro- tai in vivo -tutkimuksissa tai pitkääikaisen käytön (yli 6 tuntia kestävän käytön) kliinissä tutkimuksissa keskipakoveripumpun ei ole todettu soveltuvan siltahoidoksi sydämensiirtoa odotettaessa tai oman sydämen toipumisen aikana.
- Affinity CP -keskipakoveripumppu ja Affinity CP -sovitin eivät sovi käytettäväksi pulsoivassa tilassa.
- Älä käytä keskipakoveripumppua yhteensopimattoman ulkoisen käyttömoottorin tai sovittimen kanssa, koska tämä voi johtaa heikentyneeseen suorituskykyyn, liitännän pettämiseen tai vaurioitumiseen.
- Varmista, ettei keskipakoveripumpussa ja letkustossa ole ilmakuplia ja että ne on täytetty asianmukaisesti ennen kehonulkoisen verenkierron aloittamista. Näin minimoit riskin, että potilaaseen pääsee ilmaa. Valtimoverisuodattimen käyttö on suositeltavaa. Sinun on varmistettava silmämäärisesti, että kaikki ilma on poistunut laakerikokoontanosta.
- Älä koskaan sulje letkua puristimella tai rajoita virtausta pumpun proksimaalisella puolella. Se voi aiheuttaa pumpussa toimintahäiriön. Jos tuloaukon virtaus estyy, pumpu voi pyöriä suurella kierrosnopeudella ja aiheuttaa suuren, yli 500 mmHg:n alipaineen.
- Älä käytä keskipakoveripumppua tyhjänä, sillä muutoin sen sisäiset osat vaurioituvat.
- Massiivinen ilman pääsy keskipakoveripumppuun tyhjentää pumpun ja pysäyttää verenvirtauksen. Pysäytä pumpu ja poista ilma ennen kierrätyksen jatkamista.
- Älä koskaan käytä pumpua ilman nestettä.
- Älä käytä keskipakoveripumppua kierrosnopeuksilla, jotka ylittävät määritetyn enimmäisnopeuden (4 000 kierrosta/min). Tämä voi kuluttaa tappilaakereita liikaa.
- Älä altista keskipakoveripumppua nestemäisille kemikaaleille, sillä ne voivat vaurioittaa laitetta. Anestesianesteet, kuten isofluraani, hajottavat polykarbonaattimuoveja. Varo, ettei keskipakoveripumppu joudu kosketuksiin näiden liuosten kanssa.
- Kun keskipakoveripumpun poistoletku on avoinna, voit estää potilaan veren takaisinvirtauksen määrittämällä pumpulle letkun ja potilaan vastuksen ylittävän vähimäisnopeuden ja ylläpitämällä tätä nopeutta. Jos positiivista virtausta ei voida pitää yllä, pumpun poistoletku on suljettava virtauksen eristämiseksi potilaasta. Jos niin ei tehdä, se voi johtaa takaisinvirtaukseen ja potilaan verenhukkaan.
- Valtimoveriletkujen puristimet on suljettava aina distaalisella puolella, kun keskipakoveripumppu on pysähtynyt. Tällä estetään veren takaisinvirtaus.
- Pidä aina varalla ylimääritäinen Affinity CP -keskipakoveripumppu ja varalaitteisto ja määritä asianmukaiset toimintaohjeet siltä varalta, että laitteita on vaihdettava. Jos keskipakoveripumppu on vaihdettava verenkierron tukemisen aikana, mahdollinen riski potilaalle on arvioitava ennen pumpun vaihtamista.
- Potilaan ja laitteen säännöllistä valvontaa suositellaan. Älä jätä keskipakoveripumppua ilman valvontaa käytön aikana. Tarkkaile, ettei verenkiertojärjestelmään pääse syntymään tukoksia.
- Älä käytä keskipakoveripumppua yli kolmeakymmentä (30) sekuntia kauempaa, jos virtausta ei ole. Muutoin pumpun lämpötila nousee, mikä voi aiheuttaa soluvaarioita.
- Keskipakoveripumppua on käsiteltävä aseptisesti.

4.2 Affinity CP -sovitin

- Pidä aina varalla ylimääritäinen Affinity CP -sovitin ja varalaitteisto ja määritä asianmukaiset toimintaohjeet siltä varalta, että laitteita on vaihdettava. Jos sovitin on vaihdettava verenkierron tukemisen aikana, mahdollinen riski potilaalle on arvioitava ennen sovittimen vaihtamista.
- Varmista, että sovitin on kiinnitetty oikein käyttömoottoriin. Tarkista, että sovitin on lukittu käyttömoottoriin. Virheellinen kiinnitys voi heikentää pumpun toimintaa.
- Varmista, että pumpu on kiinnitetty oikein sovittimeen. Pumpun on oltava varmasti kiinni sovittimen kiinnityskielekkeen ja kiinnityssalvan alla. Tarkista, että pumpu on lukittu varmasti ja on kosketuksessa sovittimen pesän kanssa. Virheellinen kiinnitys voi heikentää pumpun toimintaa.
- Affinity CP -keskipakoveripumppu ja Affinity CP -sovitin eivät sovi käytettäväksi pulsoivassa tilassa.
- Älä käytä sovitinta suuremmilla nopeuksilla kuin 3 600 kierrosta/min. Sovitinta ei ole hyväksytty käytettäväksi suuremmilla nopeuksilla kuin 3 600 kierrosta/min.
- Älä steriloi sovitinta. Sterilointi voi vaurioittaa sovitinta.
- Sovitinta ei voi huolata. Älä pura sovitinta osiin, koska se voi heikentää sovittimen toimintaa. Jos sovitinta on käsitelty asiattomasti, älä käytä sitä.

5 Varotoimet

Varoitus: Laitetta saavat käyttää vain kliinikot, joilla on perusteellinen koulutus kehonulkoista verenkiertoa edellyttäviin toimenpiteisiin.

5.1 Affinity CP -keskipakoveripumppu

- Älä iske keskipakoveripumppua voimakkaasti tai pudota sitä. Isku voi vaurioittaa laitetta ja aiheuttaa siinä toimintahäiriötä.
- Keskipakoveripumpun nesteen kulkureitti on sterili ja pyrogeeniton. Tarkista laite ja pakaus huolellisesti ennen käyttöä. Älä käytä tuotetta, jos pakaus tai tuote on vaurioitunut tai likaantunut tai jos suojuiset eivät ole paikoillaan.
- Keskipakoveripumppu on tarkoitettu vain yhden potilaan käyttöön. Älä käytä, käsitlee tai steriloi laitetta uudelleen. Laitteen uudelleenkäytäminen, -käsittely tai -sterilointi saattaa vaurioittaa sitä tai kontaminoida sen ja aiheuttaa potilaalle vammoja, sairastumisen tai kuoleman.
- Ylläpidä riittävä heparinisaatiota sairaalan käytännön mukaisesti sydän-keuhkokoneen käytön ajan (enintään 6 tuntia). Hytytmien muodostuminen letkustossa voi suurentaa perfuusiojärjestelmän laitteiden vaurioitumisriskiä.
- Kytke letkut tavalla, joka estää virtausta muuttavat mutkat tai tukkeutumat.
- Älä asenna letkuja pumppuun kovakouraisesti, jotta pumppu ei vaurioi.
- Kytke letkut tai korja niiden asentoa varovasti, jotta liittimet eivät vaurioi.
- Älä aseta keskipakoveripumppua lähelle esineitä tai laitteita, joissa magneettikenttä voi aiheuttaa häiriötä.
- Noudata tarkkaa antikoagulaatiokäytäntöä ja monitoroi antikoagulaatiota säännöllisesti kaikkien toimenpiteiden aikana. Riittävästä heparinisaatiosta on huolehdittava laitoksen sydän-keuhkokonetoimenpiteitä koskevan käytännön mukaisesti.
- Katso säilytslämpötilavaatimukset pakkausetketistä tai käyttöohjeista.
- Käyttäjä vastaa, että laitteet hävitetään paikallisten määräysten ja sairaalan käytäntöjen mukaisesti.

5.2 Affinity CP -sovitin

- Käytä Affinity CP -sovittinta sen mukana toimitettujen käyttöohjeiden mukaisesti.
- Käytä Medtronic Affinity CP -sovittinta vain Medtronic Affinity CP -keskipakoveripumppujen kanssa.
- Käytä Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmiä ja Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmiä kunkin laitteen mukana toimitettujen käyttöohjeiden mukaisesti.
- Tarkista ennen käyttöä, ettei sovittimessa ole fyysisiä vaurioita. Älä käytä sovittinta, jos se näyttää vaurioituneelta. Palauta vaurioitunut tuote Medtronic-edustajalle.
- Sovittimessa on magneetteja. Pidä sovitin kaukana metalleista, magneettinauhoista ja magneeteista.
- Älä kolhaise tai pudota sovitinta. Isku voi vaurioittaa sovitinta.
- Älä asenna tai irrota sovitinta tai pumppua, ennen kuin käyttömoottori on pysähtynyt kokonaan.
- Varmista asettaessasi sovitinta käyttömoottorin päälle, että sovittimen alapuoli on kosketuksessa käyttömoottorin pesän kanssa ja että pesän salpa on lukitussa asennossa.
- Älä kolhaise tai iske sovitinta tai letkuston osia käytön aikana, jotta sovitin ja pumppu eivät irtoa käyttömoottorista tai jotta letkuliiitännät eivät irtoa. Jos osia irtoaa, katso Luku 9.
- Älä säilytä tuotetta äärimmäisessä lämpötilassa ja ilmankosteudessa. Vältä sovittimen säilyttämistä suorassa auringonvallossa.
- Katso täydelliset asennustiedot Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmiä ja Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmiä mukana toimitetuista käyttöohjeista.
- Esitätä pumppu ennen kierrätyksen aloittamista. Kun pumppu on liitetty käyttömoottoriin sovittimen avulla, käytä pumppua maksimikerrosnopeudella ja tarkista tärinä, epätavalliset äänet, virtauksen puuttuminen ja muut poikkeavuudet. Jos havaitset poikkeavuuksia, katso Luku 9.
- Kun käytät Affinity CP -keskipakoveripumpun ja Affinity CP -sovittimen kanssa yhteensopivaa järjestelmää, joka näyttää tulopaineen, käytä mieluummin tulopaineen mitattua arvoa kuin laskettua arvoa. Laskettu arvo perustuu tyypillisiin käyriin, jotka eivät edusta Affinity CP -keskipakoveripumppua ja voivat johtaa epätarkkoihin arvoihin.
- Älä käytä alkoholipohjaisia liuoksia, muita orgaanisia liuotteita tai väkeviä hoppoja tai emäksiä sovittimen puhdistukseen. Nämä liuokset voivat vaurioittaa sovitinta.
- Älä käytä sovitinta laitteen etikettiin merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.
- Katso säilytslämpötilavaatimukset pakkausetketistä tai käyttöohjeista.
- Käyttäjä vastaa, että laitteet hävitetään paikallisten määräysten ja sairaalan käytäntöjen mukaisesti.

6 Haittavaikutukset

Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetyn Affinity CP -keskipakoveripumpun (CBAP40) käyttöön liittyy seuraavia tunnettuja haittavaikutuksia:

- verenhukka
- koagulopatia
- kuolema
- embolia
- runsas verikomponenttien aktivoituminen tai trombogeenisuus
- vuotaminen kuiviin
- hemolyysi
- hemolyttinen anemia
- infektioid
- iskemia
- neurologinen toimintahäiriö
- elimen toimintahäiriö

7 Tietoja bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetyistä tuotteista

Tuotteessa olevat veren kanssa ensisijaisesti kosketuksiin joutuvat pinnat on päälystetty bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella. Tämä pinnoite parantaa yhteensopivuutta veren kanssa ja estää trombien muodostumista verta koskettavilla pinnoilla. Bioaktiivinen Cortiva-pinnoite sisältää liukenematon hepariinia, joka on saatu sian suoliston limakalvosta¹.

Varoitus: Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetty tuote on kertakäytöinen. Uudelleensterilointi voi heikentää bioaktiivista Cortiva-pinnoitetta.

Varoitus: Noudata tarkkaa antikoagulaatiokäytäntöä ja monitoroi antikoagulaatiota säännöllisesti kaikkien toimenpiteiden aikana.

Vaara: Älä säilytä bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystettyä tuotetta yli 40°C:n (104°F:n) lämpötilassa.

8 Käyttöohjeet

Jos Affinity CP -keskipakoveripumppua käytetään ilman Affinity CP -sovittinta, katso näiden käyttöohjeiden kohdat Kohta 8.1, Kohta 8.2, Kohta 8.7 ja Kohta 8.8.

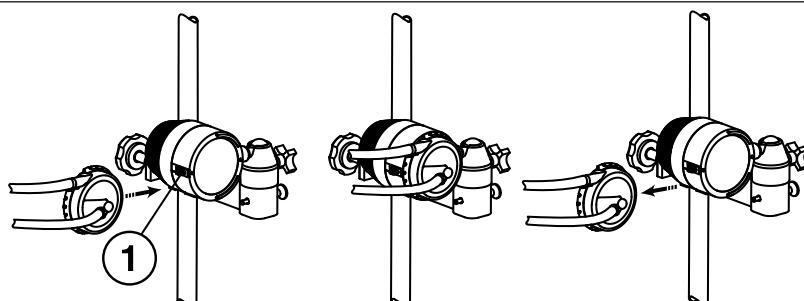
Jos Affinity CP -keskipakoveripumppua käytetään Affinity CP -sovittimen kanssa, katso näiden käyttöohjeiden kohdat Kohta 8.3, Kohta 8.4, Kohta 8.5, Kohta 8.6, Kohta 8.7 ja Kohta 8.8.

8.1 Affinity CP -keskipakoveripumpun asentaminen ulkoisen Medtronic-käyttömoottorin mallin 560A päälle

Kytke ulkoisen käyttömoottorin malli 560A asianomaiseen Medtronic-ohjaimeen. Katso täydelliset asennustiedot asianomaisen Medtronic-ohjaimen käyttöoppaasta.

1. Liu'uta Affinity CP -keskipakoveripumppua ulkoisen käyttömoottorin malliin 560A (Kuva 2), kunnes säpen tappi lukkiutuu.

Kuva 2. Affinity CP -keskipakoveripumpun asentaminen ja irrottaminen



1 Säppi ja lukitustappi ulkoisen käyttömoottorin mallissa 560A

Huomautus: Asenna pumpu letkiston alimpaan kohtaan suoraan säiliön alle aina, kun se on mahdollista.

¹ Liukenemattomaksi määritellään hepariinipitoisuus $\leq 0,1$ KY/mL, joka on mitattu kliinisesti merkittäväissä uutto-olosuhteissa.

2. Esitäytä keskipakoveripumppu näiden käyttöohjeiden jäljempänä (Kohta 8.7) kuvattujen ohjeiden mukaisesti.
Varoitus: Keskipakoveripumpun käyttäminen ilman esitäyttöä voi vaurioittaa pumppua.
3. Käännä kierrosnopeuden säädintä, kunnes se napsahdetaan nolla-asentoon. Kun säädin käännetään nollaan, siinä tuntuu hieman vastusta ja siitä kuuluu napsahdus. Säätimen musta painike toimii kierrosnopeusasetusten osoittimena.
Vaara: Affinity CP -keskipakoveripumpun muu kuin käyttöaiheen mukainen käyttö voi aiheuttaa keskipakoveripumpun toimintahäiriön, pumpauskapasiteetin pienennemisen, vuotoja, liiallisia verivaurioita tai veren kanssa kosketuksissa olevien materiaalien heikkenemisen tai korroosion, jolloin materiaaleja voi kulkeutua veren mukana potilaaseen.
4. Käynnistä kehonulkoinen verenkierto. Katso kunkin laitteen mukana toimitetut käyttöohjeet.

8.2 Affinity CP -keskipakoveripumpun irrottaminen ulkoisen Medtronic-käyttömoottorin mallista 560A

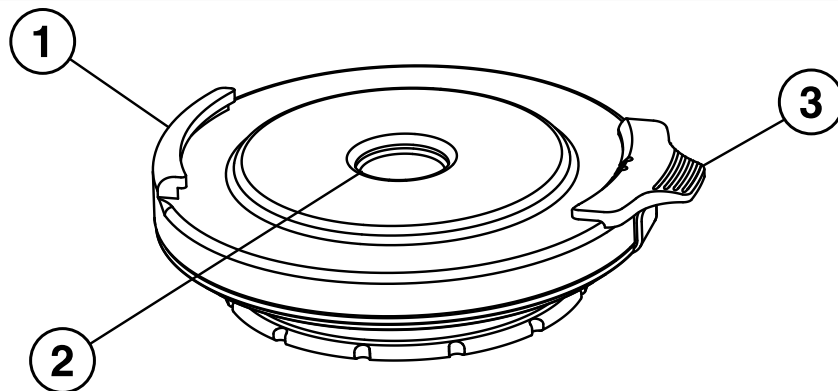
Irrota ja hävitä pumppu jokaisen toimenpiteen jälkeen. Hävitä pumppu paikallisten ja sairaalan sääntöjen mukaisesti.

1. Vapauta keskipakoveripumppu työntämällä käyttömoottorin säppeä (Kuva 2).
2. Liu'uta keskipakoveripumppu ulos käyttömoottorin pesästä (Kuva 2).

8.3 Affinity CP -sovittimen asettaminen

Medtronic Affinity CP -sovittimen (Kuva 3) avulla Medtronic Affinity CP -keskipakoveripumppua (mallia CBAP40) voidaan käyttää Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmien tai Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmien kanssa.

Kuva 3. Affinity CP -sovitin



- 1 Kiinnityskieleke
2 Sovittimen pesä
3 Kiinnityssalpa

Sovitin siirtää käyttömoottorin väantömomentin magneettisen liitännän välityksellä kertakäyttöiseen keskipakoveripumppuun.

Sovitin toimitetaan epästeriilinä.

Sovittimen käyttäminen ei edellytä Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmien tai Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmien muuntamista.

Sovitinta voidaan käyttää useita kertoja eri potilailla. Sovitinta voidaan käyttää uudelleen laitteen etikettiin merkityyn viimeiseen käyttöpäivämäärään asti.

Sovitinta ei välttämättä ole saatavana omassa maassasi. Ota yhteyttä Medtronic-edustajaan varmistaaksesi, onko sovitinta saatavana.

8.4 Affinity CP -sovittimen asettaminen Stöckert™- ja Sorin™-keskipakopumppujärjestelmien päälle

Varoitus: Katso täydelliset asennustiedot Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmien mukana toimitetuista käyttöohjeista.

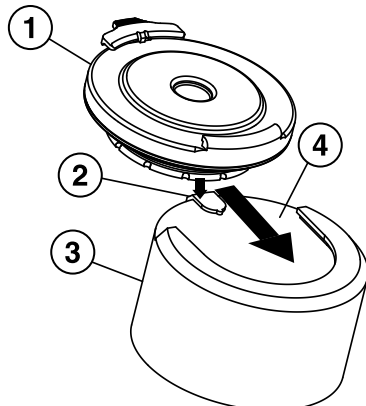
Huomautus: Ennen kuin asetat sovittimen käyttömoottorin päälle, tarkista, ettei sovittimessa ole näkyvä biologista likaa, kuten verta, tai vierasaineita. Puhdistaa sovitin tai käyttömoottorin pesä tarvittaessa jäljempänä (Luku 10) olevien ohjeiden mukaisesti.

Huomautus: Nämä ohjeet pätevät myös silloin, kun sovitinta käytetään Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmien yhteensopivan käsikammen kanssa.

Aseta Affinity CP -sovitin Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmien käyttömoottorin päälle seuraavien ohjeiden mukaisesti:

1. Aseta sovittimen alaosaa käyttömoottorin pesään. Paina käyttömoottorin kiinnityspainike alas tämän toimenpiteen ajaksi.
2. Aseta sovitin kokonaan käyttömoottorin pesään (Kuva 4).

Kuva 4. Affinity CP -sovittimen asettaminen Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmän käyttömoottoriin



1 Affinity CP -sovitin
2 Kiinnityspainike

3 Käyttömoottori
4 Käyttömoottorin pesä

3. Voit kiertää sovittimen haluamaasi asentoon painamalla kiinnityspainiketta ja kiertämällä sovitinta. Varmista, että kiinnityspainike lukkiutuu sovittimen alapuolella olevaan loveen.

Vaara: Varmista, että sovitin on kiinnitetty oikein käyttömoottoriin. Tarkista, että sovitin on lukittu käyttömoottoriin. Virheellinen kiinnitys voi heikentää sovittimen toimintaa.

Varoitus: Varmista asettaessasi sovitinta käyttömoottorin päälle, että sovittimen alapuoli on kosketuksessa käyttömoottorin pesän kanssa ja että kiinnityspainike on lukitussa asennossa.

8.5 Affinity CP -sovittimen asettaminen Sarns™- ja Terumo™-keskipakojärjestelmien päälle

Varoitus: Katso täydelliset asennustiedot Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmien mukana toimitetuista käytöohjeista.

Varoitus: Älä kolhaise tai iske sovitinta tai letkuston osia käytön aikana, jotta sovitin ja pumppu eivät irrota käyttömoottorista tai jotta letkuliitännät eivät irrota. Jos osia irrotaa, katso Luku 9.

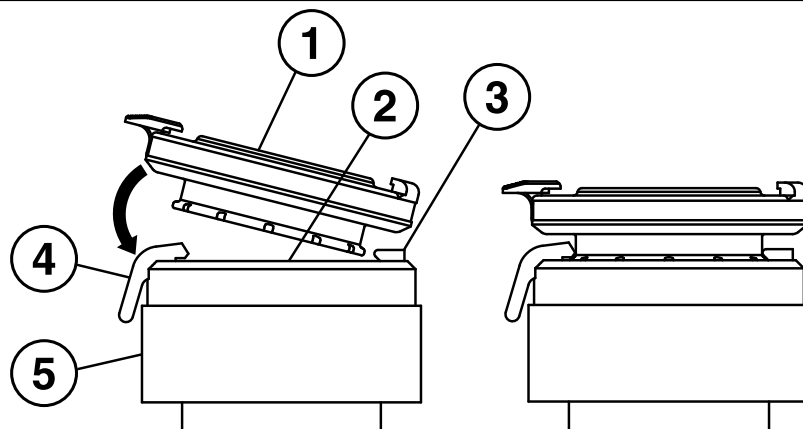
Huomautus: Ennen kuin asetat sovittimen käyttömoottorin päälle, tarkista, ettei sovittimessa ole näkyvää biologista likaa, kuten verta, tai vierasaineita. Puhdista sovitin tai käyttömoottorin pesä tarvittaessa jäljempänä (Luku 10) olevien ohjeiden mukaisesti.

Huomautus: Nämä ohjeet pätevät myös silloin, kun sovitinta käytetään Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmien yhteensovivan käsikammen kanssa.

Aseta Affinity CP -sovitin Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmien käyttömoottorin päälle seuraavien ohjeiden mukaisesti:

1. Avaa käyttömoottorin pesän salpa ja irrota suojuksien käyttömoottorin pesästä.
2. Aseta sovittimen alapuoli käyttömoottorin pesän päälle. Liu'uta sovitin pesän pidikkeen alle (Kuva 5).

Kuva 5. Affinity CP -sovittimen asettaminen Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmän käyttömoottorin päälle



- | | |
|--|-----------------------------------|
| 1 Affinity CP -sovitin
2 Käyttömoottorin pesä
3 Pesän pidike | 4 Pesän salpa
5 Käyttömoottori |
|--|-----------------------------------|
-
3. Avaa pesän salpa ja paina sovitin paikalleen. Kiinnitä sovitin paikalleen vapauttamalla salpa.

Vaara: Varmista, että sovitin on kiinnitetty oikein käyttömoottoriin. Tarkista, että sovitin on lukittu käyttömoottoriin. Virheellinen kiinnitys voi heikentää sovittimen toimintaa.

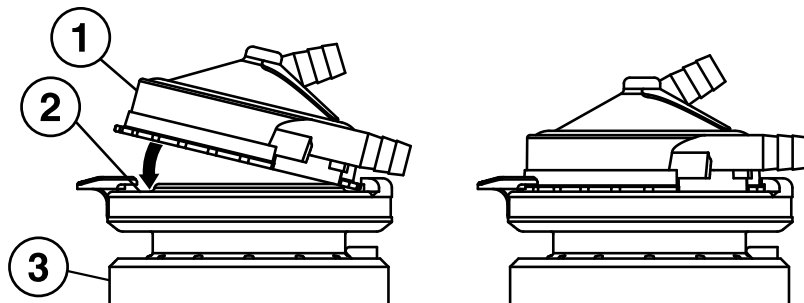
Varoitus: Varmista asettaessasi sovitinta käyttömoottorin päälle, että sovittimen alapuoli on kosketuksessa käyttömoottorin pesän kanssa ja että pesän salpa on lukitussa asennossa.

8.6 Affinity CP -keskipakoveripumpun asettaminen Affinity CP -sovittimen päälle

Aseta Affinity CP -keskipakoveripumppu Affinity CP -sovittimen päälle seuraavien ohjeiden mukaisesti:

1. Aseta pumpun alapuoli sovittimen pesän päälle. Liu'uta pumppu kiinnityskielekkeen alle.
2. Avaa kiinnityssalpa ja paina pumppu paikalleen (Kuva 6). Vapauta kiinnityssalpa ja säädä pumppua, kunnes kiinnityssalpa lukkiutuu.

Kuva 6. Affinity CP -keskipakoveripumpun asettaminen Affinity CP -sovittimen päälle



1 Affinity CP -keskipakoveripumppu

2 Affinity CP -sovitin

3 Käyttömoottori

Vaara: Varmista, että pumppu on kiinnitetty oikein sovittimeen. Pumpun on oltava varmasti kiinni sovittimen kiinnityskielekkeen ja kiinnityssalvan alla. Tarkista, että pumppu on lukittu varmasti ja on kosketuksessa sovittimen pesän kanssa. Virheellinen kiinnitys voi heikentää pumpun toimintaa.

3. Kierrä pumppu haluttuun asentoon painamalla kiinnityssalpaa, kääntämällä pumppua ja vapauttamalla kiinnityssalpa. Säädä pumppua, kunnes kiinnityssalpa lukkiutuu paikalleen.

Varoitus: Esitäytä pumppu pumpun käyttöohjeiden mukaisesti ennen kierron käynnistämistä. Kun pumppu on liitettyä käyttömoottoriin sovittimen avulla, käytä pumppua maksimikierrosnopeudella ja tarkista tärinä, epätavalliset äänet, virtauksen puuttuminen ja muut poikkeavuudet. Jos havaitset poikkeavuusia, katso Luku 9.

4. Käynnistä kehonulkoinen verenkierto. Katso kunkin laitteen mukana toimitetut käyttöohjeet.

Vaara: Pidä aina varalla ylimääräinen Affinity CP -sovitin ja varalaitteisto ja määritä asianmukaiset toimintaohjeet siltä varalta, että laitteita on vaihdettava. Jos sovitin on vaihdettava verenkierron tukemisen aikana, mahdollinen riski potilaalle on arvioitava ennen sovittimen vaihtamista.

Vaara: Affinity CP -keskipakoveripumppu ja Affinity CP -sovitin eivät sovi käytettäväksi pulsoivassa tilassa.

Vaara: Älä käytä sovitinta suuremmilla nopeuksilla kuin 3 600 kierrosta/min. Sovitinta ei ole hyväksytty käytettäväksi suuremmilla nopeuksilla kuin 3 600 kierrosta/min.

8.7 Affinity CP -keskipakoveripumpun letkuston esitäyttäminen

1. Kiinnitä asianmukaiset letkut keskipakoveripumpun tulo- ja poistoliittimiin hyväksyttyä aseptista tekniikkaa käyttäen, jotta nesteen kulkureitti pysyy steriliinä.
2. Jos mahdollista, huuhtele letkusto ja pumppu hiilidioksidilla (CO_2).
3. Täytä keskipakoveripumppu painovoiman avulla esitäytölouoksella sellaiseen kohtaan asti, joka on pumpun poistoliitännän ja puristimen yläpuolella. Poista ilma poistoletkusta.

Vaara: Varmista, ettei keskipakoveripumpussa ja letkustossa ole ilmakuplia ja että ne on täytetty asianmukaisesti ennen kehonulkaisen verenkierron aloittamista. Näin minimoit riskin, että potilaaseen pääsee ilmaa. Valtimoverisuodattimen käyttö on suosittelvaa.

Vaara: Massiivinen ilman pääsy keskipakoveripumppuun tyhjentää pumpun ja pysäyttää verenvirtauksen. Pysäytä pumppu ja poista ilma ennen kierrätyksen jatkamista.

Varoitus: Älä kopauta keskipakoveripumppua instrumenteilla. Isku voi vaurioittaa laitetta ja aiheuttaa siinä toimintahäiriötä.

4. Kun poistoletku on suljettu, kytke Medtronic-ohjaimeen virta.
5. Kytke virtausanturi letkustoon asianomaisen yhteensopivan järjestelmän käyttöoppaan mukaisesti. Jos Medtronic-ohjainta käytetään, nollaa virtausanturi asianomaisen Medtronic-ohjaimen käyttöoppaan mukaisesti.
6. Pidä poistoletku edelleen suljettuna ja käänä Medtronic-ohjaimen kierrosnopeussäädin haluamallesi tasolle, jotta letkusto esityytyy asianmukaisesti ja kuplat poistuvat siitä. Tarkista, onko pumpussa vuotoja tai muuta poikkeavaa.

Vaara: Älä käytä keskipakoveripumppua yli kolmeakymmentä (30) sekuntia kauempaa, jos virtausta ei ole. Muutoin pumpun lämpötila nousee, mikä voi aiheuttaa soluvaarioita.

7. Pienennä pyörämisnopeus nollaan ja tarkista keskipakoveripumpun eheys uudelleen.

Vaara: Jos havaitset vuotoja, irrota keskipakoveripumppu ja vaihda sen tilalle uusi sterili pumppu. Jos havaitset muita poikkeavuuksia, katso Luku 9. Tee esitäytytö toistamalla vaiheet Vaihe 1–Vaihe 7.

8. Jos et huomaa mitään poikkeavaa, jatka letkuston esitäytyötä.
9. Tarkista kaikki liitännät ja letkuston eheys ja virtaus ennen käyttöä.

Vaara: Älä käytä keskipakoveripumppua, jos sen tuloletku on suljettu. Tämä aiheuttaa pumpussa alipaineen, jolloin vereen voi muodostua ilmakuplia.

8.8 Affinity CP -keskipakoveripumpun tarkistusluettelo

Noudata klinisen tiimin määrittämää käytäntöä. Tämän veripumppua koskevan tarkistusluettelon avulla voit tarpeen mukaan tarkistaa, päivittää tai laajentaa käytössä olevia tarkistusluetteloita.

1. Laitteiston kokoaminen

- Asenna ulkoisen käyttömoottorin malli 560A tai yhteensopivan järjestelmän käyttöyksikkö.
- Tarkista, että kaikki sähköliitännät ovat kunnossa.
- Testaa pumppuohjaimen virtatila ja näyttö.
- Tarkista steriilin veripumpun (ja mahdollisen kertakäyttöisen anturin) viimeinen käyttöpäivä ja pakkauksen/pakkausten eheys.
- Jos käytät sovitinta, tarkista laitteen etikettiin merkitty viimeinen käyttöpäivämäärä.
- Tarkista, että virtausanturin tai kertakäyttöisen anturin koko on oikea.
- Kokoa perfuusioletkusto steriiliisti.
- Käytä riittävän pitkää letkua siltä varalta, että joudutaan käyttämään varakäyttöyksikköä tai käsikampea.
- Kytke virtausanturi tai kertakäyttöinen anturi letkustoon oikeaan paikkaan ja oikeaan virtaussuuntaan.

2. Pumpun ja letkuston täyttäminen

- Varmista, että letkut eivät ole tattuneet tai tukkeutuneet.
- Huuhtele pumppu ja letkusto tarvittaessa CO₂:lla ja katkaise CO₂-virtaus.
- Täytä pumppu ja perfuusioletkusto painovoiman avulla ja poista niistä ilmakuplat.
- Tarkista pumppu vuotojen, epäsäännöllisen liikkeen ja kovan käyntiäisen varalta.
- Tarkista, ettei letkustossa ole näkyvä ilmaa.
- Tarkista, että kaikki letkulitännät ovat kunnossa.
- Sulje pumppun poistoletku kokonaan puristimella.
- Sulje laskimopaluuletku kokonaan puristimella.

3. Käyttöparametrit

Suorita seuraavat toimet asianomaisen yhteensopivan järjestelmän käyttöoppaan mukaisesti:

- Kalibroi anturit valmistajan ohjeiden mukaisesti.
- Aseta ja tarkista suuren ja pienen virtauksen hälytykset ja muut käytettävissä olevat turvallisuusjärjestelmät.

4. Varalaitteisto häätapausten varalta

Varmista, että seuraavat laitteet ovat saatavilla:

- varavirta
- sopiva käsikampi ja käyttöyksikkö, jotka ovat yhteensopivasta järjestelmästä
- toinen Affinity CP -keskipakoveripumppu ja kertakäyttöinen anturi varalla

- toinen Affinity CP -sovitin varalla, jos sovitinta käytetään
- sopiva ohjain, joka on yhteensovivasta järjestelmästä.

5. Perfuusio

- Käytä pumpua vähimmäisnopeudella, ennen kuin irrotat puristimet letkuista.
- Tarkkaile ohjausmoduulin viestejä ja hälytyksiä.
- Tarkkaile, ettei perfusioletkustossa ole näkyvää ilmaa ja että letkut eivät ole taittuneet.
- Ylläpidä pumpun vähimmäisnopeutta, ennen kuin suljet letkut puristimilla.

6. Puhdistaminen

- Katkaise virta.
- Hävitä kertakäytöiset osat asianmukaisesti.
- Puhdista moottori ja virtausanturi.
- Jos sovitinta käytetään, puhdista se kohdan Säilyttäminen ja puhdistaminen ohjeiden mukaisesti.

7. Laitteiston tarkistaminen

- Tarkista, että laitteisto toimii.
- Tee määräaikaishuollot ohjeiden mukaisesti.
- Varmista, että akut on ladattu täyteen.

9 Vianetsintäopas

Tässä kohdassa kuvataan kolme tilannetta, jotka ovat mahdollisia keskipakoveripumppua käytettäessä. Noudata sairaalan määräämiä kliinisiä toimenpideohjeita ja ota huomioon seuraavat vianetsintäohjeet.

9.1 Pumpun toimintahäiriö

Epätavallinen tai kimeä ääni kertoo pumpun toimintahäiriöstä. Vaihda Affinity CP -keskipakoveripumppu heti.

9.2 Virtauksen puuttuminen

Jos pumppu ei pyöri tai virtausta ei ole, harkitse seuraavaa:

- Tarkista, että pumppu ja käyttömoottori on kytketty oikein.

Jos sovitinta käytetään, harkitse seuraavaa:

- Tarkista, että pumppu on kiinnitetty oikein sovittimeen. Varmista, että pumppu on varmasti kiinni sovittimen kiinnityskielekkeen ja kiinnityssalvan alla.
- Tarkista, että sovitin on liitetty oikein käyttömoottoriin.
- Laske pumpun nopeus nollaan ja käynnistä käyttömoottori uudelleen.
- Käynnistä virtaus uudelleen sairaalan käytännön mukaisesti.

9.3 Epätavallinen ääni

Jos pumppu tai sovitin tärisee tai siitä kuuluu hiertävä ääni, harkitse seuraavaa:

- Harkitse pumpun vaihtamista, jos tärinä tai hiertävä ääni jatkuu.

Jos sovitinta käytetään, harkitse seuraavaa:

- Tarkista, että pumppu on kiinnitetty oikein sovittimeen. Varmista, että pumppu on varmasti kiinni sovittimen kiinnityskielekkeen ja kiinnityssalvan alla.
- Tarkista, että sovitin on liitetty oikein käyttömoottoriin.
- Laske pumpun nopeus nollaan ja käynnistä käyttömoottori uudelleen.
- Käynnistä virtaus uudelleen sairaalan käytännön mukaisesti.
- Harkitse pumpun tai sovittimen vaihtamista, jos tärinä tai hiertävä ääni jatkuu.

10 Affinity CP -sovittimen säilyttäminen ja puhdistaminen

Vaara: Älä steriloi sovitinta. Sterilointi voi vaurioittaa sovitinta.

Varoitus: Älä säilytä tuotetta äärimmäisessä lämpötilassa ja ilmankosteudessa. Vältä sovittimen säilyttämistä suorassa auringonvalossa.

Varoitus: Älä käytä alkoholipohjaisia liuoksia, muita orgaanisia liuotteita tai väkeviä hoppoja tai emäksiä sovitimen puhdistukseen. Nämä liuokset voivat vaarioittaa sovitinta.

Puhdista tai desinfioi sovitin sairaalan käytännön mukaisesti ja ota huomioon seuraavat asiat:

- Puhdista sovitin aina sairaalan hyväksymillä desinfointiaineilla. Seuraavat liuokset on hyväksytty sovitimen puhdistamiseen tai desinfioimiseen: vesi, Betadine™, vetyperoksidi ja mieto puhdistusaine. Pyyhi sovitin sienellä tai pehmeällä liinalla ja vedellä puhdistuksen jälkeen.
- Poista lika heti sovitimesta sienellä tai pehmeällä liinalla ja vedellä.
- Jos lika ei irtoa sienellä tai pehmeällä liinalla ja vedellä, sovitin voidaan upottaa veteen enintään 10 minuutiksi. Älä upota sovitinta mihkikään muuhun nesteeseen.

11 Huolto

Vaara: Sovitinta ei voi huolata. Älä pura sovitinta osiin, koska se voi heikentää sovitimen toimintaa. Jos sovitinta on käsitledyt asiattomasti, älä käytä sitä.

12 Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päällystetyn Affinity CP -keskipakoveripumpun tekniset tiedot

Osanumero:	CBAP40
Esiäyttötilavuus:	40 mL (noin)
Tulo-/poistoliittimen sisäläpimitta:	9,5 mm (3/8 in)
Suurin käyttöpaine:	760 mmHg (101 kPa)
Enimmäisvirtausnopeus:	10 L/min
Suurin poistopaine:	700 mmHg (93,3 kPa)
Pumpun enimmäisnopeus:	<ul style="list-style-type: none">• 4 000 kierrosta/min (ulkoisen Medtronic-käyttömoottorin 560A kanssa)• 3 600 kierrosta/min (käytettäessä Affinity CP -sovitinta Stöckert- ja Sorin-keskipakopump-pujärjestelmissä tai Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmissä)
Yhteensopivat järjestelmät:	Medtronic-nopeusohjainjärjestelmät (ulkoisen käyttömoottorin mallin 560A ja hätäkäsikam-men mallin HC150A kanssa)

Säilytä tuote huoneenlämmössä.

12.1 Kuljetusolosuhteet

Lämpötila:	-30°C...+40°C (-22°F...+105°F)
Ilmankosteus:	20–85 %, tiivistymätön

13 Affinity CP -sovittimen tekniset tiedot

Osanumero:	AP40AST
Yhteensopiva pumpu:	Bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päällystetty Affinity CP -keskipakoveripuppu (CBAP40)
Yhteensopivat järjestelmät:	<ul style="list-style-type: none">• Stöckert- ja Sorin-keskipakopumppujärjestelmät (joissa on käyttöysikkömallit 60-01-04 ja 60-01-00 ja hätäkäyttöysikkömallit 60-01-35 ja 60-01-50)• Sarns- ja Terumo-keskipakojärjestelmät (käyttöysikkömalli 164267 ja manuaalinen käyt-töysikkömalli 164268)
Sovittimen enimmäisnopeus:	3 600 kierrosta/min
IP-luokitus:	IP47

13.1 Likimääriiset mitat

Paino:	315 g (0,69 paunaa)
Korkeus:	28 mm (1,1 in)
Läpimitta:	94 mm (3,7 in)

13.2 Säilytys- ja kuljetusympäristö

Lämpötila:	-30°C...+70°C (-22°F...+158°F)
Ilmankosteus:	15–93 %, tiivistymätön
Ilmanpaine:	70 kPa–106,3 kPa

13.3 Käyttöympäristö

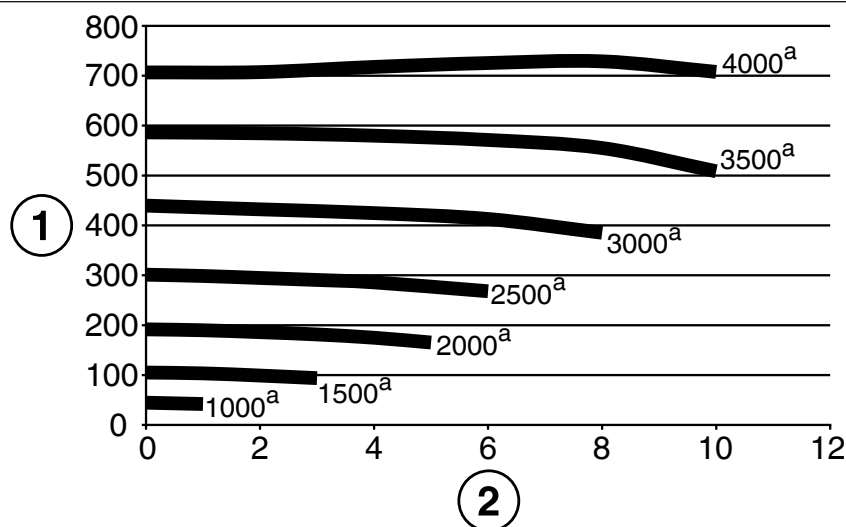
Lämpötila:	10°C–40°C (50°F–104°F)
Ilmankosteus:	20–75 %, tiivistymätön
Ilmanpaine:	70 kPa–106,3 kPa

14 Affinity CP -keskipakoveripumpun virtausnopeus

Huomautus: Todellinen saavutettava virtaus riippuu pumpun jälkikuormasta, joka aiheutuu kehonulkoisen letkuston osista ja potilaan valtimovastuksesta.

Huomautus: Paineenlasku on pumpun poisto- ja tuloliittimen välinen ero.

Kuva 7. Affinity CP -keskipakoveripumpun hydraulinen toiminta



1 Paineenlasku (mmHg)

2 Virtausnopeus (L/min)

3 ^a = kierrosta/min

15 Rajoitettu takuu

Seuraava RAJOITETTU TAKUU koskee vain Yhdysvalloissa olevia asiakkaita:

- A. Tämä RAJOITETTU TAKUU annetaan yksinomaan bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päälystetyn Affinity CP -keskipakoveripumpun mallin CBAP40 (jäljempänä "tuote") alkuperäiselle ostajalle.
- (1) Ellei tuote toimi normaalilla toleranssialueella materiaali- tai valmistusvirheiden vuoksi takuuaihana, joka on yksi (1) vuosi siitä lukien, kun tuote toimitetaan ostajalle, Medtronic valintansa mukaan (a) korjaat tai vaihtaa tuotteen viallisent osan tai vialliset osat, (b) hyvittää ostajalle alla alakohdassa A (2) määritetyn ostohinnan vaihtotuotteen ostoa varten tai (c) toimittaa ostajalle veloituksetta toiminnallisesti vastaan vaihtotuotteen.
 - (2) Ostohinta tarkoittaa tässä seuraavista alinta hintaa: (i) alkuperäisen tuotteen laskutettua nettohintaa, (ii) nykyisen toiminnallisesti vastaan laitteen hintaa tai (iii) vaihtolaitteen hintaa.
- B. Kohdassa A mainitun korjauksen, vaihdon tai hyvityksen edellytyksenä on seuraavien ehtojen täyttyminen:
- (1) Tuote on palautettava Medtronic-yhtiölle kuudenkymmenen (60) päivän kuluessa vian havaitsemisesta.
 - (2) Tuotetta ei ole käytetty muuten kuin tiukasti näiden käyttööhjedeiden mukaisesti, sitä ei ole käytetty useammalle kuin yhdelle potilaalle eikä sitä ole muuttettu tai korjattu millään sellaisella tavalla, joka Medtronic-yhtiön mielestä vaikuttaa tuotteen vakauteen ja luotettavuuteen. Tuotetta ei ole käytetty väärin tai ohjeiden vastaisesti eikä se ole ollut vahingon kohteena.
 - (3) Tuotteen viimeinen käyttöpäivämäärä ei ole ylittynyt.

- C. Tämä RAJOITETTU TAKUU rajoittuu nimenomaisesti ilmaistuihin ehtoihin. Erityisesti on huomattava seuraavaa:
- (1) Lukuun ottamatta tässä RAJOITETUSSA TAKUUSSA nimenomaisesti mainittuja tapauksia MEDTRONIC EI OLE VASTUUSSA MISTÄÄN SUORASTA, SATUNNAISESTA TAI VÄLILLISESTÄ VAHINGOSTA, JOKA ON AIHEUTUNUT TUOTTEEN VIASTA, TOIMINNAN LAKKAAMISESTA TAI VIRHEELLISESTÄ TOIMINNASTA, RIIPPUMATTIA SIITÄ, PERUSTUUKO VAADE TAKUUSEEN, SOPIMUKSEEN, OIKEUDENLOUKKAUKSEEN TAI MUUHUN SEIKKAAN.
 - (2) Tämä RAJOITETTU TAKUU annetaan vain laitteen ostajalle. MITÄ TULEE KAIKKIIN MUIHIIN, MEDTRONIC EI ANNA MINKÄÄNLÄISIA NIMENOMAISIA TAI KONKLUDENTTISIA TAKUITA, MUKAAN LUKIEN MUTTA NIIHIN RAJOITTUMATTA, KONKLUDENTTISISET TAKUUT SOVELTUVUDESTA KAUPANKÄYNNIN KOHTEEKSI TAI TIETTYYN TARKOITUKSEEN, RIIPPUMATTIA SIITÄ, JOHTUVATKO NE ASETUKSESTA, TAPAOIKEUDESTA, KÄYTÄNNÖSTÄ TAI MUUSTA SEIKASTA. MIKÄÄN OSTAJALLE ANNETTU NIMENOMAINEN TAI KONKLUDENTTINEN TAKUU EI JATKU YLLÄ KOHDASSA A (1) MÄÄRITETYN AJAN YLI. TÄMÄ RAJOITETTU TAKUU ON AINOA KÄYTETTÄVISSÄ OLEVA KORVAUKSENHAKUKEINO.
- D. Yllä mainittuja rajoituksia ei ole tarkoitettu voimassa olevan pakottavan lainsäädännön vastaisiksi, eikä niitä pidä tällä tavoin tulkita. Mikäli toimivaltainen tuomioistuin katsoo, että jokin tämän RAJOITETUN TAKUUN osa tai ehto on laiton, täytäntöönpanokelvoton tai ristiriidassa tapaukseen sovellettavan lainsäädännön kanssa, RAJOITETTU TAKUU säilyy kuitenkin multa osin voimassa, ja kaikkia oikeuksia ja velvollisuuksia on tulkittava ja pantava täytäntöön ikään kuin tämä RAJOITETTU TAKUU ei sisältäisi sitä erityistä osaa tai ehtoa, joka katsotaan pätemättömäksi.
- E. Kenelläkään ei ole valtuuksia velvoittaa Medtronic-yhtiötä muihin ilmoituksiin, ehtoihin tai takuisiin kuin tähän RAJOITETTUUN TAKUUSEEN.

16 Rajoitettu takuu²

Seuraava rajoitettu takuu koskee muita kuin Yhdysvalloissa olevia asiakkaita:

- A. Tämä RAJOITETTU TAKUU annetaan yksinomaan bioaktiivisella Cortiva-pinnoitteella päällystetyn Medtronic Affinity CP -keskipakoveripumpun mallin CBAP40 (jäljempänä "tuote") alkuperäiselle ostajalle. Jos tuote ei toimi käyttöohjeiden teknisissä tiedoissa kuvatulla tavalla, Medtronic myöntää tuotteen alkuperäistä ostohintaa vastaan (mutta ei vaihtoottueen arvoa ylittäväni) hyvityksen potilaalle käytettävän Medtronic-vaihtotuotteen ostohinnasta. TUOTEDOKUMENTATIOSSA OLEVAT VAROITUKSET KUULUVAT OLENNAISENA OSANA TÄHÄN RAJOITETTUUN TAKUUSEEN. PAIKALLISELTÄ MEDTRONIC-EDUSTAJALTA SAA TIETOJA TÄTÄ RAJOITETTUUA TAKUUTA KOSKEVIEN VAATEIDEN TEKMISESTÄ.
- B. RAJOITETUN TAKUUN edellytyksenä on seuraavien ehtojen täyttyminen:
- (1) Tuote on käytettävä ennen sen viimeistä käyttöpäivämäärää.
 - (2) Tuote on palautettava Medtronic-yhtiölle kuudenkymmenen (60) päivän kuluessa tuotteen käyttämisenstä, minkä jälkeen se on Medtronic-yhtiön omaisuutta.
 - (3) Tuotetta ei ole käytetty muille potilaille, käytetty väärin tai ohjeiden vastaisesti tai muutettu, se ei ole altistunut vahingoille eikä sitä ei ole muutettu tai korjattu millään sellaisella tavalla, joka Medtronic-yhtiön mielestä vaikuttaa tuotteen vakautteen ja luotettavuuteen.
- C. Tämä RAJOITETTU TAKUU rajoittuu nimenomaisesti ilmaistuihin ehtoihin. Erityisesti on huomattava seuraavaa:
- (1) Vaihtohyvitystä ei missään tapauksessa myönnetä, mikäli on näyttöä siitä, että vaihdettua tuotetta on käsitelty väärin, se on implantoitu väärin tai sitä on olennaisesti muutettu.
 - (2) Medtronic ei ole vastuussa mistään satunnaisesta tai välillisestä vahingosta, joka on aiheutunut tuotteen käytöstä, viasta tai toiminnan lakkamisesta, riippumatta siitä, perustuko vaade takuuseen, sopimukseen, oikeudenloukkaukseen tai muuhun seikkaan.
- D. Yllä mainittuja rajoituksia ei ole tarkoitettu voimassa olevan pakottavan lainsäädännön vastaisiksi, eikä niitä pidä tällä tavoin tulkita. Mikäli toimivaltainen tuomioistuin katsoo, että jokin tämän RAJOITETUN TAKUUN osa tai ehto on laiton, täytäntöönpanokelvoton tai ristiriidassa tapaukseen sovellettavan lainsäädännön kanssa, RAJOITETTU TAKUU säilyy kuitenkin multa osin voimassa, ja kaikkia oikeuksia ja velvollisuuksia on tulkittava ja pantava täytäntöön ikään kuin tämä RAJOITETTU TAKUU ei sisältäisi sitä erityistä osaa tai ehtoa, joka katsotaan pätemättömäksi.

² Tämän RAJOITETUN TAKUUN antaa Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Se on voimassa vain Yhdysvaltojen ulkopuolella.

1 Description

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva (CBAP40) est destinée à une utilisation au cours de procédures de circulation extracorporelle. Elle est conçue pour acheminer le sang grâce à la force centrifuge créée par la rotation de cônes lisses et d'une turbine à ailettes effilées. L'énergie est transférée sous forme de pression et de vitesse de la pompe au sang, qui est entraîné vers l'orifice de sortie de la pompe. Afin de limiter les frottements et les échauffements, la pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva utilise un axe de rotation sur un double pivot céramique.

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva a été stérilisée à l'oxyde d'éthylène.

Les numéros de modèle des produits enduits avec Cortiva comportent le préfixe "CB". Des informations supplémentaires sur la surface bioactive Cortiva sont disponibles dans le Chapitre 7.

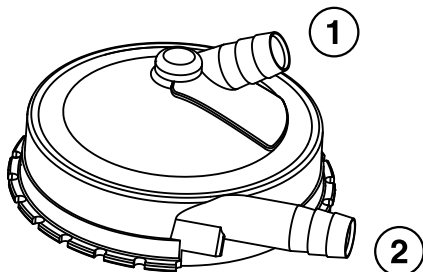
La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva se connecte à une unité de pilotage magnétique distante désignée comme le moteur d'entraînement externe Modèle 560A, qui est reliée à un régulateur de vitesse de la pompe Medtronic. La pompe fonctionne également avec la manivelle de secours Modèle HC150A utilisable en cas de défaillance du régulateur ou de coupure de l'alimentation électrique. Se reporter au manuel de l'utilisateur du régulateur de vitesse de la pompe Medtronic correspondant pour des informations complémentaires sur le moteur d'entraînement externe et la manivelle de secours.

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva, associée à l'adaptateur Affinity CP, peut ainsi fonctionner avec les systèmes de pompe centrifuge Stöckert™ et Sorin™ ou les systèmes centrifuges Sarns™ et Terumo™.

Il est possible que l'adaptateur ne soit pas disponible dans tous les pays. Contacter le représentant Medtronic pour confirmer la disponibilité de l'adaptateur.

Pour en savoir plus sur l'utilisation de l'adaptateur Affinity CP ou le fonctionnement du régulateur de vitesse de la pompe Medtronic ou des accessoires, consulter le mode d'emploi ou le manuel de l'utilisateur.

Figure 1. Pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva



- 1 Port d'entrée
- 2 Orifice de sortie

2 Indications d'utilisation

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva est utilisée pour pomper le sang à travers un circuit de circulation extracorporelle en tant que support circulatoire extracorporel pour des périodes appropriées à la circulation extracorporelle (6 heures au maximum).

Elle est aussi indiquée pour une utilisation dans des systèmes de support extracorporel (pendant des périodes jusqu'à 6 heures) ne nécessitant pas de circulation extracorporelle complète (par exemple, valvulopathie, support circulatoire pendant le remplacement de la valve mitrale, chirurgie de la veine cave ou de l'aorte, greffe de foie).

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva est entraînée par le moteur d'entraînement externe ou la manivelle de secours.

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva est destinée à être utilisée avec les régulateurs Medtronic ou peut être utilisée avec les systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin ou les systèmes centrifuges Sarns et Terumo grâce à l'adaptateur Affinity CP.

3 Contre-indications

La pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva ne doit pas être utilisée pour l'aspiration de cardiotomie. Utiliser le dispositif uniquement comme indiqué.

4 Avertissements

Lire attentivement l'ensemble des avertissements et des précautions ainsi que l'intégralité du mode d'emploi avant toute utilisation. Ne pas lire ni suivre toutes les instructions ou ne pas respecter tous les avertissements indiqués pourrait entraîner des blessures graves ou le décès du patient.

4.1 Pompe sanguine centrifuge Affinity CP

- L'utilisation à long terme (excédant 6 heures) de la pompe sanguine centrifuge en tant que pont vers la transplantation ou pour le rétablissement imminent du cœur naturel n'a pas été approuvée au moyen d'études *in vitro*, *in vivo* ou cliniques.
- La pompe sanguine centrifuge Affinity CP et l'adaptateur Affinity CP ne sont pas compatibles avec le fonctionnement en mode pulsatile.
- Ne pas utiliser la pompe sanguine centrifuge avec un moteur d' entraînement externe ou un adaptateur avec lequel elle n'est pas compatible, car cela pourrait réduire les performances de la pompe, la déconnecter ou l'endommager.
- Vérifier que la pompe sanguine centrifuge et le circuit ont été purgés et amorcés correctement avant le début de la circulation extracorporelle afin de minimiser le risque de transmission d'air au patient. L'utilisation d'un filtre artériel est recommandée. Il faut confirmer visuellement que tout l'air a été évacué du logement interne.
- Ne jamais clamer ou bloquer le débit d'entrée sous peine d'entraîner une panne de la pompe. Si le débit est bloqué au niveau de l'entrée, la pompe risque de tourner à une vitesse élevée et peut générer un vide supérieur à 500 mmHg.
- Ne pas faire fonctionner la pompe sanguine centrifuge si elle n'a pas été amorcée au préalable sous peine d'endommager ses composants internes.
- Une pénétration d'air massive dans la pompe sanguine centrifuge désamorce la pompe et arrête le débit sanguin. Arrêter la pompe et évacuer l'air avant de reprendre la circulation extracorporelle.
- Ne jamais faire fonctionner la pompe sans liquide.
- Ne pas faire fonctionner la pompe sanguine centrifuge à une vitesse de rotation supérieure au maximum indiqué (4000 tr/min). Cela pourrait entraîner une usure excessive du logement de l'axe de rotation.
- Ne pas exposer la pompe sanguine centrifuge à des agents chimiques liquides pouvant affecter l'intégrité de cet appareil. Les fluides anesthésiques tels que l'isoflurane sont connus pour dégrader les plastiques polycarbonates. Éviter tout contact entre la pompe sanguine centrifuge et ces solutions.
- Pour prévenir le reflux du sang lorsque la tubulure de sortie de la pompe sanguine centrifuge est ouverte, définir pour la pompe une vitesse minimale capable de vaincre la résistance de la tubulure et du patient. S'il n'est pas possible de maintenir un débit positif, la tubulure de sortie de la pompe doit être clampée pour éviter tout reflux depuis le patient. Sinon, un flux rétrograde pourrait se produire et vider le patient de façon rétrograde.
- Les tubulures artérielles doivent toujours être clampées distalement lorsque la pompe sanguine centrifuge n'est pas active afin d'empêcher le flux rétrograde d'y pénétrer.
- Avoir toujours en réserve une pompe sanguine centrifuge Affinity CP et un équipement de secours avec le protocole approprié en vue d'un remplacement. Si la pompe sanguine centrifuge doit être remplacée pendant le support circulatoire, le risque potentiel pour le patient doit être évalué avant de changer la pompe.
- Un contrôle fréquent du patient et de l'appareil est recommandé ; ne pas laisser la pompe sanguine centrifuge sans surveillance lorsqu'elle est utilisée. Surveiller attentivement le débit pour détecter l'apparition de signes d'occlusion sur l'ensemble du circuit.
- Ne pas utiliser la pompe sanguine centrifuge plus de 30 secondes en l'absence de débit sanguin. Sinon, la température de la pompe peut augmenter, intensifiant le risque de dommage cellulaire.
- La pompe sanguine centrifuge doit être manipulée selon des techniques d'asepsie.

4.2 Adaptateur Affinity CP

- Avoir toujours en réserve un adaptateur Affinity CP et un équipement de secours avec le protocole approprié en vue d'un remplacement. Si l'adaptateur doit être remplacé pendant le support circulatoire, le risque potentiel pour le patient doit être évalué avant de changer l'adaptateur.
- Vérifier que l'adaptateur est correctement fixé au moteur d' entraînement. Vérifier que l'adaptateur est verrouillé sur le moteur d' entraînement. Une fixation inappropriate pourrait compromettre le fonctionnement de la pompe.
- Vérifier que la pompe est correctement fixée à l'adaptateur. La pompe doit être placée sous le rebord et le loquet de maintien de l'adaptateur. Vérifier que la pompe est parfaitement verrouillée et en contact étroit avec le réceptacle de l'adaptateur. Une fixation inappropriate pourrait compromettre le fonctionnement de la pompe.
- La pompe sanguine centrifuge Affinity CP et l'adaptateur Affinity CP ne sont pas compatibles avec le fonctionnement en mode pulsatile.

- Ne pas utiliser l'adaptateur à des vitesses supérieures à 3600 tr/min. L'adaptateur n'est pas adapté à des vitesses supérieures à 3600 tr/min.
- Ne pas stériliser l'adaptateur sous peine de l'endommager.
- Aucun entretien n'est nécessaire sur l'adaptateur. Ne pas désassembler l'adaptateur sous peine de compromettre son fonctionnement. Si l'adaptateur a été altéré, ne pas l'utiliser.

5 Précautions

Attention : Seuls les médecins ayant reçu une formation poussée sur les procédures de circulation extracorporelle sont habilités à utiliser cet appareil.

5.1 Pompe sanguine centrifuge Affinity CP

- Ne pas taper brutalement ou faire tomber la pompe sanguine centrifuge. Les chocs produits peuvent endommager l'appareil et perturber son fonctionnement.
- Le trajet des fluides dans la pompe sanguine centrifuge est stérile et apyrogène. Inspecter soigneusement l'appareil et l'emballage avant l'utilisation. Ne pas utiliser si l'emballage individuel ou le produit est endommagé ou sali, ou si les capuchons ne sont pas en place.
- La pompe sanguine centrifuge est destinée à un patient unique. Ne pas réutiliser, retraiter ni restériliser ce produit. La réutilisation, le retraitement ou la restérilisation risque de compromettre l'intégrité de la structure du produit et/ou de contaminer le produit, ce qui pourrait entraîner des blessures, une maladie ou le décès du patient.
- Suivre le protocole hospitalier pour le maintien d'une héparinisation adéquate pendant une période appropriée à la circulation extracorporelle (jusqu'à 6 heures). La formation de thrombus dans le circuit peut augmenter le risque de détérioration de l'équipement du système de perfusion.
- Les tubulures doivent être solidement fixées afin de ne pas comporter de nœuds ou de torsions susceptibles de modifier le débit.
- Ne pas exercer une force excessive pour installer les tubulures sur la pompe sous peine d'endommager la pompe.
- Veiller à ne pas endommager les connecteurs au moment de la remise en place ou du branchement des tubulures.
- Ne pas placer la pompe sanguine centrifuge près d'appareils affectés par des champs magnétiques.
- Observer un protocole d'anticoagulation rigoureux et surveiller systématiquement l'anticoagulation pendant toutes les procédures. Une héparinisation adéquate doit être maintenue selon le protocole institutionnel de circulation extracorporelle.
- Voir la température de stockage indiquée sur l'emballage ou le mode d'emploi.
- L'utilisateur est responsable de la mise au rebut des appareils conformément aux réglementations locales et au protocole hospitalier.

5.2 Adaptateur Affinity CP

- Utiliser l'adaptateur Affinity CP comme décrit dans le mode d'emploi qui l'accompagne.
- Utiliser l'adaptateur Affinity CP Medtronic uniquement avec les pompes sanguines centrifuges Affinity CP Medtronic.
- Utiliser les systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin ainsi que les systèmes centrifuges Sarns et Terumo comme décrit dans le mode d'emploi accompagnant chaque appareil.
- Avant d'utiliser l'adaptateur, l'inspecter pour confirmer qu'il ne présente aucune détérioration physique. Ne pas utiliser l'adaptateur s'il semble être endommagé. Retourner le produit endommagé à un représentant de Medtronic.
- L'adaptateur contient des aimants. Le maintenir éloigné des métaux, bandes magnétiques et aimants.
- Ne pas heurter ou laisser tomber l'adaptateur. Un choc peut endommager l'adaptateur.
- Ne pas insérer ou retirer l'adaptateur ou la pompe tant que le moteur d'entraînement n'est pas complètement à l'arrêt.
- Lors de l'insertion de l'adaptateur sur le moteur d'entraînement, veiller à ce que le dessous de l'adaptateur soit en contact étroit avec le réceptacle du moteur d'entraînement et que le loquet du réceptacle soit en position verrouillée.
- En cours d'utilisation, ne pas heurter ou cogner l'adaptateur ou les composants du circuit afin de réduire le risque que l'adaptateur et la pompe ne se détachent du moteur d'entraînement ou des branchements de tubulure. En cas de détachement, se reporter au Chapitre 9.
- Ne pas stocker à des températures ni à une humidité extrêmes. Éviter de stocker l'adaptateur à la lumière du soleil.
- Pour des informations d'installation complètes, se reporter au mode d'emploi fourni avec les systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin ou avec les systèmes centrifuges Sarns et Terumo.
- Amorcer la pompe avant de démarrer la circulation. Faire fonctionner la pompe, reliée au moteur d'entraînement par l'adaptateur, au régime maximum pour vérifier l'absence de vibrations, de bruits inhabituels, d'interruption du débit et d'autres anomalies. Si une anomalie est constatée, se reporter au Chapitre 9.

- Lorsque la pompe sanguine centrifuge Affinity CP et l'adaptateur Affinity CP sont utilisés avec un système compatible qui affiche la pression d'entrée, utiliser une valeur mesurée plutôt qu'une valeur calculée pour la pression d'entrée. Une valeur calculée repose sur des courbes caractéristiques qui ne sont pas représentatives de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP et peut résulter en des relevés inexacts.
- Ne pas utiliser de solutions à base d'alcool, d'autres solvants organiques, ou des acides ou bases concentrés sur l'adaptateur. Ces solutions risquent d'endommager l'adaptateur.
- Ne pas utiliser l'adaptateur après la date de péremption mentionnée sur l'étiquette de l'appareil.
- Voir la température de stockage indiquée sur l'emballage ou le mode d'emploi.
- L'utilisateur est responsable de la mise au rebut des appareils conformément aux réglementations locales et au protocole hospitalier.

6 Effets secondaires

Les effets indésirables connus suivants sont associés à l'utilisation de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva (CBAP40) :

- Perte de sang
- Coagulopathie
- Décès
- Embolie
- Activation excessive des composants du sang ou thrombogénicité
- Saignement
- Hémolyse
- Anémie hémolytique
- Infection
- Ischémie
- Dysfonctionnement neurologique
- Dysfonctionnement d'organes

7 Informations supplémentaires relatives aux produits avec surface bioactive Cortiva

Les principales surfaces en contact avec le sang du produit sont enduites de la surface biocompatible Cortiva. Cette surface enduite améliore la compatibilité sanguine et assure la thromborésistance des surfaces en contact avec le sang. La surface bioactive Cortiva contient de l'héparine sans relargage dérivée de muqueuse intestinale porcine¹.

Attention : Les produits enduits de la surface bioactive Cortiva sont à usage unique seulement. La restérialisation peut affecter la surface bioactive Cortiva.

Attention : Observer un protocole d'anticoagulation rigoureux et surveiller systématiquement l'anticoagulation pendant toutes les procédures.

Avertissement : Ne pas stocker les produits enduits avec la surface bioactive Cortiva à des températures excédant 40°C (104°F).

8 Mode d'emploi

En cas d'utilisation de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP sans l'adaptateur Affinity CP, se reporter aux Section 8.1, Section 8.2, Section 8.7 et Section 8.8 de ce mode d'emploi.

En cas d'utilisation de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec l'adaptateur Affinity CP, se reporter aux Section 8.3, Section 8.4, Section 8.5, Section 8.6, Section 8.7 et Section 8.8 de ce mode d'emploi.

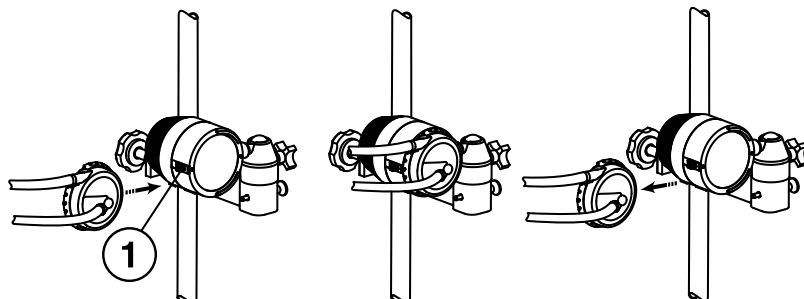
8.1 Installation de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP sur le moteur d' entraînement externe Medtronic Modèle 560A

Connecter le moteur d' entraînement externe Modèle 560A au régulateur Medtronic approprié. Pour des informations d' installation complètes, consulter le manuel de l' utilisateur du régulateur Medtronic correspondant.

¹ L'absence de relargage est définie par un niveau d'héparine ≤0,1 IU/mL tel que mesuré dans des conditions d'extraction cliniquement pertinentes.

1. Faire glisser la pompe sanguine centrifuge Affinity CP dans le moteur d' entraînement externe Modèle 560A (Figure 2) jusqu'à ce que la broche du poucier s'enclenche.

Figure 2. Installation et retrait de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP



1 Poucier et broche de verrouillage du moteur d' entraînement externe Modèle 560A

Remarque : Si possible, installer la pompe à l'endroit le plus bas du circuit, directement sous le réservoir.

2. Amorcer la pompe sanguine centrifuge conformément aux procédures décrites à la Section 8.7 de ce mode d'emploi.

Attention : L'utilisation de la pompe sanguine centrifuge sans amorçage préalable risque de l'endommager.

3. Régler le bouton de réglage de la vitesse de la pompe en position d'arrêt signalée par un déclic. Lorsque le bouton est réglé sur zéro, l'utilisateur doit sentir que le poussoir s'enfonce légèrement et entendre un déclic. Le poussoir noir sur le bouton sert de pointeur sur la valeur en tours par minute.

Avertissement : L'utilisation de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP au-delà des recommandations figurant sur les étiquettes peut entraîner une panne de la pompe sanguine centrifuge, une diminution de la capacité de pompage, des fuites, un traumatisme sanguin excessif, la dégradation ou la corrosion des matériaux en contact avec le sang pouvant contaminer le patient.

Attention : Ne pas installer la pompe sanguine centrifuge lorsque le moteur d' entraînement tourne, cela risquerait d'endommager la pompe.

4. Poursuivre avec la circulation extracorporelle. Se reporter au mode d'emploi fourni avec chaque appareil.

8.2 Retrait de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP du moteur d' entraînement externe Medtronic Modèle 560A

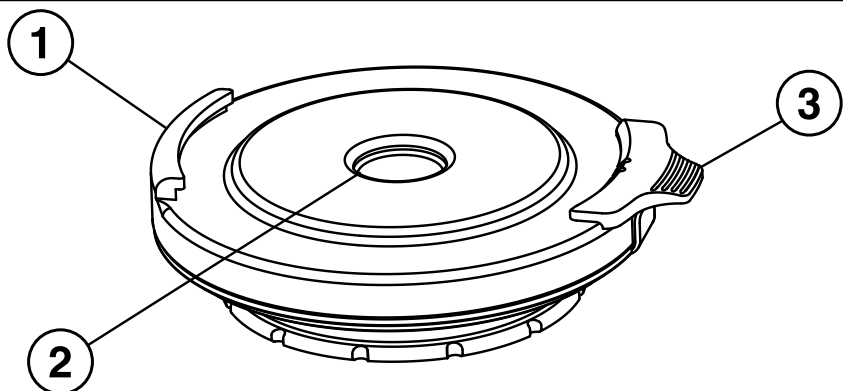
Retirer la pompe et la mettre au rebut après chaque intervention. Mettre la pompe au rebut conformément aux protocoles hospitaliers et locaux.

1. Pousser le poucier du moteur d' entraînement pour libérer la pompe sanguine centrifuge (Figure 2).
2. Faire glisser la pompe sanguine centrifuge vers l'extérieur du logement du moteur d' entraînement (Figure 2).

8.3 Insertion de l'adaptateur Affinity CP

L'utilisation de l'adaptateur Affinity CP de Medtronic (Figure 3) est destinée à permettre à la pompe sanguine centrifuge Affinity CP de Medtronic (Modèle CBAP40) de fonctionner avec les systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin ou avec les systèmes centrifuges Sarns et Terumo.

Figure 3. Adaptateur Affinity CP



1 Rebord de maintien

2 Réceptacle de l'adaptateur

3 Loquet de maintien

L'adaptateur utilise le couplage magnétique pour transférer le couple du moteur d'entraînement à la pompe sanguine centrifuge jetable.

L'adaptateur est fourni non stérile.

L'utilisation de l'adaptateur ne nécessite aucune modification des systèmes de pompes centrifuges Stöckert et Sorin ou des systèmes centrifuges Sarns et Terumo.

L'adaptateur est conçu pour des utilisations multiples avec différents patients. L'adaptateur peut être réutilisé jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette du produit.

Il est possible que l'adaptateur ne soit pas disponible dans tous les pays. Contacter le représentant Medtronic pour confirmer la disponibilité de l'adaptateur.

8.4 Insertion de l'adaptateur Affinity CP sur les systèmes de pompe centrifuge Stöckert™ et Sorin™

Attention : Pour des informations d'installation complètes, se reporter au mode d'emploi fourni avec les systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin.

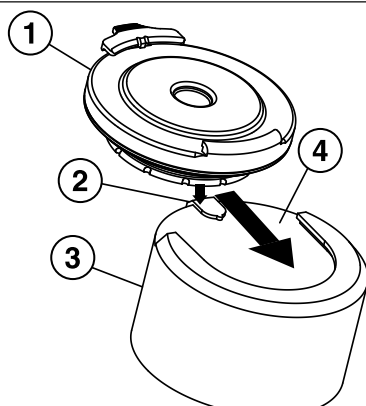
Remarque : Avant d'insérer l'adaptateur sur le moteur d'entraînement, inspecter l'adaptateur à la recherche d'une biocontamination visible telle que sang ou matière étrangère. Si nécessaire, nettoyer l'adaptateur ou le réceptacle du moteur d'entraînement conformément aux instructions du Chapitre 10.

Remarque : Ces instructions s'appliquent aussi lorsque l'adaptateur est utilisé avec une manivelle compatible des systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin.

Insérer l'adaptateur Affinity CP sur le moteur d'entraînement des systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin en procédant comme suit :

1. Asseoir la base de l'adaptateur dans le réceptacle du moteur d'entraînement. Abaisser la languette de maintien sur le moteur d'entraînement au cours de cette procédure.
2. Insérer complètement l'adaptateur dans le réceptacle du moteur d'entraînement (Figure 4).

Figure 4. Insertion de l'adaptateur Affinity CP dans le moteur d' entraînement des systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin



1 Adaptateur Affinity CP
2 Languette de maintien

3 Moteur d' entraînement
4 Réceptacle du moteur d' entraînement

3. Pour faire pivoter l'adaptateur jusqu'à l'emplacement souhaité, appuyer sur la languette de maintien, faire pivoter l'adaptateur et veiller à ce que la languette s'enclenche dans l'encoche sous l'adaptateur.

Avertissement : Vérifier que l'adaptateur est correctement fixé au moteur d' entraînement. Vérifier que l'adaptateur est verrouillé sur le moteur d' entraînement. Une fixation inappropriate peut compromettre le fonctionnement de l'adaptateur.

Attention : Lors de l'insertion de l'adaptateur sur le moteur d' entraînement, veiller à ce que le dessous de l'adaptateur soit en contact étroit avec le réceptacle du moteur d' entraînement et que la languette de maintien soit en position verrouillée.

8.5 Insertion de l'adaptateur Affinity CP sur les systèmes centrifuges Sarns™ et Terumo™

Attention : Pour des informations d' installation complètes, se reporter au mode d' emploi fourni avec les systèmes centrifuges Sarns et Terumo.

Attention : En cours d' utilisation, ne pas heurter ou cogner l'adaptateur ou les composants du circuit afin de réduire le risque que l'adaptateur et la pompe ne se détachent du moteur d' entraînement ou des branchements de tubulure. En cas de détachement, se reporter au Chapitre 9.

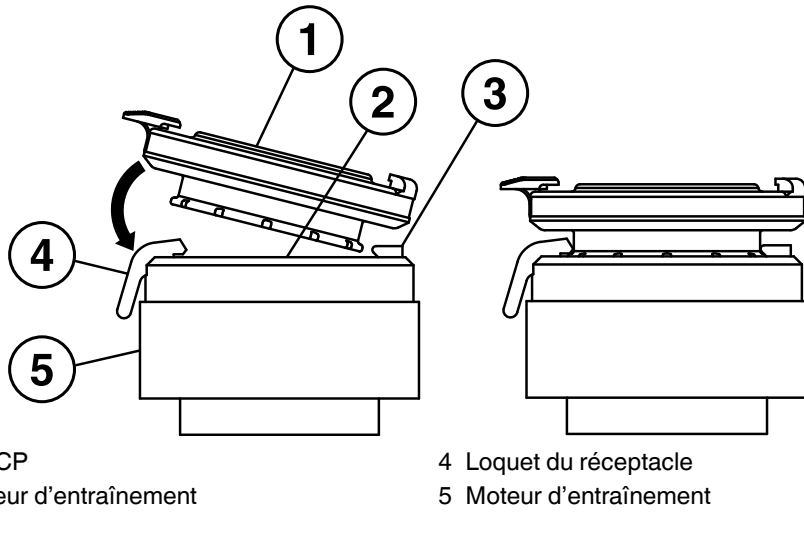
Remarque : Avant d' insérer l'adaptateur sur le moteur d' entraînement, inspecter l'adaptateur à la recherche d' une biocontamination visible telle que sang ou matière étrangère. Si nécessaire, nettoyer l'adaptateur ou le réceptacle du moteur d' entraînement conformément aux instructions du Chapitre 10.

Remarque : Ces instructions s' appliquent aussi lorsque l'adaptateur est utilisé avec une manivelle compatible des systèmes centrifuges Sarns et Terumo.

Insérer l'adaptateur Affinity CP sur le moteur d' entraînement des systèmes centrifuges Sarns et Terumo en procédant comme suit :

1. Ouvrir le loquet du réceptacle du moteur d' entraînement et retirer le cache de protection du réceptacle.
2. Placer la base de l'adaptateur sur le réceptacle du moteur d' entraînement. Faire glisser l'adaptateur sous le clip du réceptacle (Figure 5).

Figure 5. Insertion de l'adaptateur Affinity CP dans le moteur d' entraînement des systèmes centrifuges Sarns et Terumo



- Ouvrir le loquet du réceptacle et enfoncez l'adaptateur en position. Libérer le loquet pour fixer l'adaptateur en place.

Avertissement : Vérifier que l'adaptateur est correctement fixé au moteur d' entraînement. Vérifier que l'adaptateur est verrouillé sur le moteur d' entraînement. Une fixation inappropriate peut compromettre le fonctionnement de l'adaptateur.

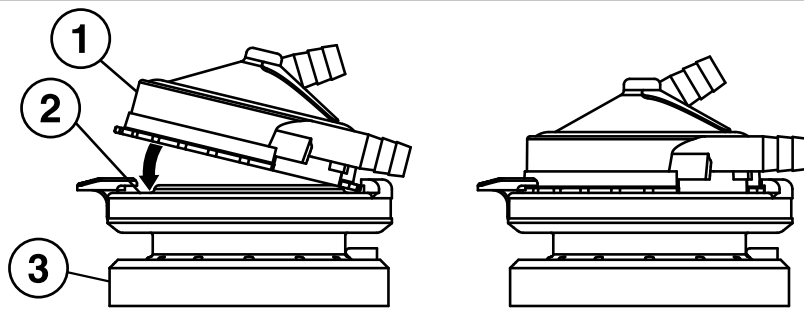
Attention : Lors de l'insertion de l'adaptateur sur le moteur d' entraînement, veiller à ce que le dessous de l'adaptateur soit en contact étroit avec le réceptacle du moteur d' entraînement et que le loquet du réceptacle soit en position verrouillée.

8.6 Insertion de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP sur l'adaptateur Affinity CP

Insérer la pompe sanguine centrifuge Affinity CP sur l'adaptateur Affinity CP en procédant comme suit :

- Placer la base de la pompe sur le réceptacle de l'adaptateur. Faire glisser la pompe sous le rebord de maintien.
- Ouvrir le loquet de maintien et enfoncez la pompe en position (Figure 6). Relâcher le loquet de maintien et ajuster la pompe jusqu'au verrouillage du loquet.

Figure 6. Insertion de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP sur l'adaptateur Affinity CP



Avertissement : Vérifier que la pompe est correctement fixée à l'adaptateur. La pompe doit être placée sous le rebord et le loquet de maintien de l'adaptateur. Vérifier que la pompe est parfaitement verrouillée et en contact étroit avec le réceptacle de l'adaptateur. Une fixation inappropriate pourrait compromettre le fonctionnement de la pompe.

- Pour faire pivoter la pompe jusqu'à l'emplacement souhaité, appuyer sur le loquet de maintien, faire pivoter la pompe et relâcher le loquet. Ajuster la pompe jusqu'au verrouillage en place du loquet de maintien.

Attention : Avant de lancer la circulation, amorcer la pompe conformément aux directives du mode d'emploi de la pompe. Faire fonctionner la pompe, reliée au moteur d' entraînement par l'adaptateur, au régime maximum pour vérifier l'absence de vibrations, de bruits inhabituels, d'interruption du débit et d'autres anomalies. Si une anomalie est constatée, se reporter au Chapitre 9.

- Poursuivre avec la circulation extracorporelle. Se reporter au mode d'emploi fourni avec chaque appareil.

Avertissement : Avoir toujours en réserve un adaptateur Affinity CP et un équipement de secours avec le protocole approprié en vue d'un remplacement. Si l'adaptateur doit être remplacé pendant le support circulatoire, le risque potentiel pour le patient doit être évalué avant de changer l'adaptateur.

Avertissement : La pompe sanguine centrifuge Affinity CP et l'adaptateur Affinity CP ne sont pas compatibles avec le fonctionnement en mode pulsatile.

Avertissement : Ne pas utiliser l'adaptateur à des vitesses supérieures à 3600 tr/min. L'adaptateur n'est pas adapté à des vitesses supérieures à 3600 tr/min.

8.7 Amorçage du circuit de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP

1. En suivant la technique d'asepsie acceptée pour maintenir un trajet des fluides stérile, brancher la tubulure appropriée aux orifices d'entrée et de sortie de la pompe sanguine centrifuge.
2. Si possible, rincer le circuit et la pompe avec du dioxyde de carbone (CO₂).
3. Remplir la pompe sanguine centrifuge par gravité avec une solution d'amorçage jusqu'à un point situé au-delà de l'orifice de sortie de la pompe, puis clamer. Évacuer l'air de la tubulure de sortie.

Avertissement : Vérifier que la pompe sanguine centrifuge et le circuit ont été purgés et amorcés correctement avant le début de la circulation extracorporelle afin de minimiser le risque de transmission d'air au patient. L'utilisation d'un filtre artériel est recommandée.

Avertissement : Une pénétration d'air massive dans la pompe sanguine centrifuge désamorce la pompe et arrête le débit sanguin. Arrêter la pompe et évacuer l'air avant de reprendre la circulation extracorporelle.

Attention : Ne pas heurter la pompe sanguine centrifuge avec des instruments. Les chocs peuvent endommager l'appareil et ainsi entraîner son dysfonctionnement.

4. Une fois la tubulure de sortie clampée, allumer le régulateur de Medtronic.
5. Brancher la sonde de débit sur la tubulure du circuit conformément au manuel de l'utilisateur du système compatible approprié. Si un régulateur Medtronic est utilisé, régler le capteur de débit ultrasonique sur zéro conformément au manuel de l'utilisateur du régulateur Medtronic correspondant.
6. Maintenir le clamp sur la tubulure de sortie et régler le bouton de réglage de la vitesse de la pompe du régulateur Medtronic sur le niveau approprié pour amorcer et purger correctement le circuit. Inspecter la pompe pour détecter des fuites ou d'autres anomalies éventuelles.

Avertissement : Ne pas utiliser la pompe sanguine centrifuge plus de 30 secondes en l'absence de débit sanguin. Sinon, la température de la pompe peut augmenter, intensifiant le risque de dommage cellulaire.

7. Régler le bouton de réglage de la vitesse de la pompe sur zéro et vérifier de nouveau l'intégrité de la pompe sanguine centrifuge.

Avertissement : En cas de fuites, retirer la pompe sanguine centrifuge et la remplacer par une nouvelle pompe stérile. Si d'autres anomalies sont constatées, se reporter au Chapitre 9. Recommencer les Étape 1 à Étape 7 pour l'amorçage.

8. Si aucune anomalie n'est détectée, poursuivre l'amorçage du circuit.
9. Vérifier tous les branchements ainsi que l'intégrité et le débit du circuit avant l'utilisation.

Avertissement : Ne pas utiliser la pompe sanguine centrifuge avec sa tubulure d'entrée clampée sous peine de générer une pression négative dans la pompe et d'entraîner la formation de bulles d'air dans le sang.

8.8 Liste des vérifications à effectuer sur la pompe sanguine centrifuge Affinity CP

Suivre le protocole indiqué par l'équipe clinique. Les informations contenues dans cette liste des vérifications à effectuer avant la circulation extracorporelle par pompe sanguine peuvent être utilisées pour réviser, mettre à jour ou améliorer les listes actuelles, si nécessaire.

1. Montage de l'équipement

- Monter le moteur d'entraînement externe Modèle 560A ou l'unité d'entraînement d'un système compatible.
- Vérifier que tous les branchements électriques sont sûrs.
- Tester l'alimentation et l'affichage du module de contrôle.
- Vérifier la date et l'intégrité de l'emballage de la pompe sanguine stérile (et du connecteur de débit à usage unique le cas échéant).
- Si l'adaptateur est utilisé, vérifier la date de péremption mentionnée sur l'étiquette de l'appareil.
- Vérifier que le transducteur, le capteur et le connecteur de débit à usage unique ont les bonnes dimensions.
- Assembler le circuit de perfusion de façon stérile.
- Prévoir une tubulure suffisamment longue pour l'unité d'entraînement ou la manivelle de réserve.

- Brancher le transducteur, le capteur et la sonde jetable de débit sur le circuit dans les emplacements corrects et dans le sens correct du débit.

2. Amorçage de la pompe et du circuit

- Vérifier l'absence de nœuds ou d'occlusions dans le circuit.
- Rincer la pompe et le circuit avec du CO₂, si nécessaire ; fermer l'arrivée de CO₂.
- Amorcer la pompe par gravité et la purger ainsi que le circuit de perfusion.
- Vérifier l'absence de fuites, de mouvements irréguliers et de bruits dans la pompe.
- Vérifier l'absence de bulles d'air dans le circuit.
- Vérifier que tous les branchements de tubulure sont sûrs.
- Clamer complètement la tubulure de sortie de la pompe.
- Clamer complètement la tubulure de retour veineux.

3. Paramètres de fonctionnement

Effectuer les étapes suivantes conformément au manuel de l'utilisateur du système compatible approprié :

- Calibrer les transducteurs et les capteurs suivant les instructions du fabricant.
- Régler et vérifier les alarmes de débit faible/elevé ainsi que les autres systèmes de sécurité disponibles.

4. Équipement de secours d'urgence

S'assurer que l'équipement suivant est disponible :

- Alimentation électrique de secours
- Manivelle appropriée et unité d'entraînement d'un système compatible
- Pompe sanguine centrifuge Affinity CP et connecteur de débit à usage unique de réserve
- Si l'adaptateur est utilisé, prévoir un adaptateur Affinity CP de rechange
- Régulateur approprié d'un système compatible

5. Perfusion

- Atteindre le débit minimum de la pompe avant de déclamer les tubulures.
- Surveiller l'apparition de messages et d'alarmes sur le module de contrôle.
- Vérifier l'absence de bulles d'air et de nœuds dans les tubulures du circuit de perfusion.
- Maintenir le débit minimum de la pompe avant de clamer les tubulures.

6. Nettoyage

- Couper l'alimentation.
- Jeter les composants à usage unique selon les normes en vigueur.
- Nettoyer le moteur ainsi que le transducteur et le capteur de débit.
- Si l'adaptateur est utilisé, le nettoyer conformément aux instructions de la section Stockage et nettoyage.

7. Vérification de l'équipement

- Inspecter l'équipement et vérifier qu'il est opérationnel.
- Suivre le calendrier indiqué pour l'entretien préventif.
- S'assurer que les piles sont complètement chargées.

9 Guide de dépannage

Cette section aborde 3 situations susceptibles de se produire lors de l'utilisation d'une pompe sanguine centrifuge. Suivre le protocole clinique spécifié par l'hôpital et tenir compte des suggestions de résolution de problèmes suivantes.

9.1 Panne de la pompe

Une sonnerie inhabituelle ou aiguë indique une panne de la pompe. Remplacer immédiatement la pompe sanguine centrifuge Affinity CP.

9.2 Absence de débit

En l'absence de rotation de la pompe ou de débit, envisager ce qui suit :

- Vérifier que la pompe et le moteur d'entraînement sont correctement raccordés.

Si l'adaptateur est utilisé, envisager ce qui suit :

- Vérifier que la pompe est correctement raccordée à l'adaptateur. Veiller à ce que la pompe soit parfaitement fixée sous le rebord et le loquet de maintien de l'adaptateur.
- Vérifier que l'adaptateur est correctement raccordé au moteur d' entraînement.
- Réduire la vitesse de la pompe à zéro et redémarrer le moteur d' entraînement.
- Suivre le protocole hospitalier pour rétablir le débit.

9.3 Bruit inhabituel

Si la pompe vibre ou émet un bruit de grincement, envisager ce qui suit :

- Envisager de remplacer la pompe si les vibrations ou les bruits inhabituels persistent.

Si l'adaptateur est utilisé, envisager ce qui suit :

- Vérifier que la pompe est correctement raccordée à l'adaptateur. Veiller à ce que la pompe soit parfaitement fixée sous le rebord et le loquet de maintien de l'adaptateur.
- Vérifier que l'adaptateur est correctement raccordé au moteur d' entraînement.
- Réduire la vitesse de la pompe à zéro et redémarrer le moteur d' entraînement.
- Suivre le protocole hospitalier pour rétablir le débit.
- Envisager de remplacer la pompe ou l'adaptateur si les vibrations ou les bruits inhabituels persistent.

10 Stockage et nettoyage de l'adaptateur Affinity CP

Avertissement : Ne pas stériliser l'adaptateur sous peine de l'endommager.

Attention : Ne pas stocker à des températures ni à une humidité extrêmes. Éviter de stocker l'adaptateur à la lumière du soleil.

Attention : Ne pas utiliser de solutions à base d'alcool, d'autres solvants organiques, ou des acides ou bases concentrés sur l'adaptateur. Ces solutions risquent d'endommager l'adaptateur.

Suivre le protocole hospitalier pour nettoyer ou désinfecter l'adaptateur et envisager ce qui suit :

- Utiliser exclusivement les désinfectants approuvés par l'hôpital pour nettoyer l'adaptateur. L'utilisation des solutions suivantes est acceptable pour le nettoyage ou la désinfection de l'adaptateur : eau, Betadine™, peroxyde d'hydrogène et détergent doux. Après le nettoyage, essuyer l'adaptateur avec une éponge ou un tissu doux et de l'eau.
- Retirer immédiatement toute contamination de l'adaptateur à l'aide d'une éponge ou d'un tissu doux et de l'eau.
- Si la contamination ne peut pas être éliminée avec une éponge ou un tissu doux et de l'eau, l'adaptateur peut être immergé dans de l'eau pendant un maximum de 10 minutes. Ne pas immerger l'adaptateur dans d'autres liquides.

11 Entretien

Avertissement : Aucun entretien n'est nécessaire sur l'adaptateur. Ne pas désassembler l'adaptateur sous peine de compromettre son fonctionnement. Si l'adaptateur a été altéré, ne pas l'utiliser.

12 Caractéristiques techniques de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva

Référence :	CBAP40
Volume d'amorçage :	40 mL (environ)
DI d'entrée/de sortie :	9,5 mm (3/8 in)
Pression de service max. :	760 mmHg (101 kPa)
Vitesse du débit max. :	10 L/min
Pression de sortie max. :	700 mmHg (93,3 kPa)
Vitesse max. de la pompe :	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 tr/min (avec moteur d' entraînement externe Medtronic 560A) • 3600 tr/min (avec adaptateur Affinity CP sur les systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin ou les systèmes centrifuges Sarns et Terumo)
Systèmes compatibles :	Systèmes de régulateur de vitesse de Medtronic (avec moteur d' entraînement externe Modèle 560A, manivelle de secours Modèle HC150A)

Conserver le produit à température ambiante.

12.1 Plage pour le transport

Température :	-30°C à 40°C (-22°F à 105°F)
Humidité :	20% à 85%, sans condensation

13 Caractéristiques techniques de l'adaptateur Affinity CP

Référence :	AP40AST
Pompe compatible :	Pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva (CBAP40)
Systèmes compatibles :	<ul style="list-style-type: none">• Systèmes de pompe centrifuge Stöckert et Sorin (avec unité d'entraînement Modèles 60-01-04 et 60-01-00 et unité d'entraînement d'urgence Modèles 60-01-35 et 60-01-50)• Systèmes centrifuges Sarns et Terumo (unité d'entraînement Modèle 164267 et unité d'entraînement manuelle Modèle 164268)
Vitesse max. de l'adaptateur :	3600 tr/min
Protection IP :	IP47

13.1 Dimensions brutes

Poids :	315 g (0,69 lb)
Hauteur :	28 mm (1,1 in)
Diamètre :	94 mm (3,7 in)

13.2 Environnement de stockage et de transport

Température :	-30°C à 70°C (-22°F à 158°F)
Humidité :	15% à 93%, sans condensation
Pression atmosphérique :	70 kPa à 106,3 kPa

13.3 Environnement de fonctionnement

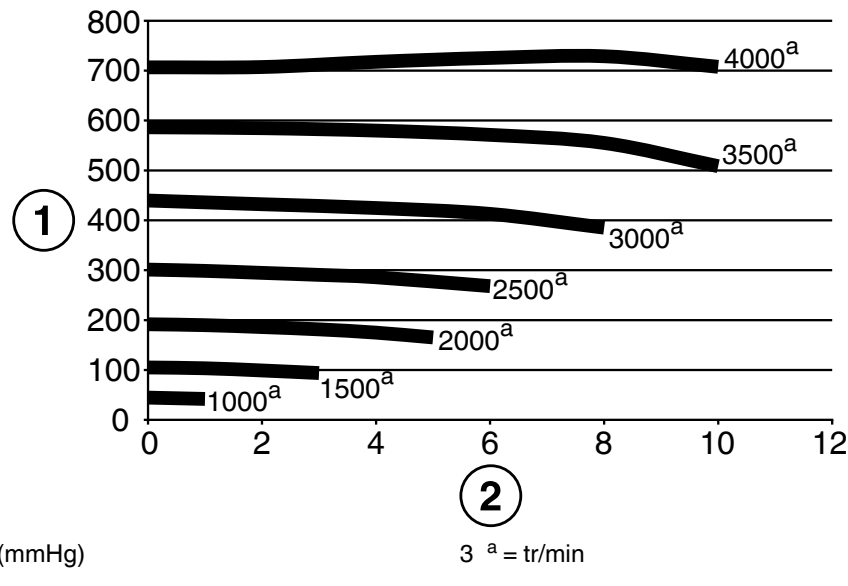
Température :	10°C à 40°C (50°F à 104°F)
Humidité :	20% à 75%, sans condensation
Pression atmosphérique :	70 kPa à 106,3 kPa

14 Vitesse du débit de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP

Remarque : Le débit réel pouvant être atteint dépend de la pression diastolique de la pompe qui résulte des composants du circuit extracorporel et de la résistance artérielle du patient.

Remarque : La chute de pression est la différence entre la sortie de la pompe et l'entrée de la pompe.

Figure 7. Performances hydrauliques de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP



15 Garantie limitée

La GARANTIE LIMITÉE ci-après vaut uniquement pour les clients des États-Unis :

- A. La présente GARANTIE LIMITÉE ne s'applique qu'à l'acheteur initial de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva Modèle CBAP40 (ci-après le "Produit").
 - (1) En cas de défaillance du Produit dans des tolérances normales due à un défaut de matériaux ou de fabrication au cours d'une période d'un (1) an à compter de la date de livraison du Produit à l'acheteur, Medtronic, à sa seule décision, optera pour : (a) réparer ou remplacer la ou les pièces défectueuses du Produit ; (b) émettre un crédit à l'acheteur équivalent au Prix d'achat (comme défini dans la sous-section A(2) ci-dessous) contre l'achat d'un Produit de remplacement ; ou (c) fournir, sans aucun frais, un Produit de remplacement d'une fonctionnalité similaire.
 - (2) Le terme Prix d'achat, tel qu'il est employé dans la présente garantie, correspond au prix le plus bas parmi (i) le prix net facturé pour le Produit initial ; (ii) le prix d'un produit comparable fonctionnel ; ou (iii) le prix d'un produit de remplacement.
- B. Pour pouvoir bénéficier de la réparation, du remplacement ou du crédit, comme défini dans la section A ci-dessus, les conditions ci-dessous doivent être remplies :
 - (1) Le Produit doit être retourné à Medtronic dans un délai de soixante (60) jours suivant la découverte de la défaillance.
 - (2) Le Produit doit avoir été strictement utilisé conformément au mode d'emploi, il ne doit pas avoir été utilisé pour plus d'un patient et il ne doit pas avoir été réparé ou modifié d'une telle façon que, de l'avis de Medtronic, sa stabilité et sa fiabilité en soient affectées. Le Produit ne doit pas avoir fait l'objet d'un usage inadéquat ou d'un usage excessif et ne doit pas avoir été endommagé ou détérioré.
 - (3) La date de péremption du Produit ne doit pas avoir été dépassée.
- C. La présente GARANTIE LIMITÉE est limitée à ses dispositions expresses. En particulier :
 - (1) Hormis tel qu'explicitement stipulé dans la présente GARANTIE LIMITÉE, MEDTRONIC NE SERA PAS TENUE POUR RESPONSABLE DE TOUS DOMMAGES FORTUITS, DIRECTS OU INDIRECTS RÉSULTANT DE TOUS USAGES, DÉFECTUOSITÉS OU DÉFAILLANCES DU PRODUIT, QUE LA DEMANDE SE FONDE SUR UNE GARANTIE, UNE RESPONSABILITÉ CONTRACTUELLE, DÉLICTUELLE OU AUTRE.
 - (2) La présente GARANTIE LIMITÉE s'applique seulement à l'acheteur de l'Équipement. MEDTRONIC NE DONNE AUCUNE GARANTIE, EXPRESSE OU IMPLICITE, À UNE PERSONNE AUTRE QUE LE PATIENT, Y COMPRIS DE MANIÈRE NON EXHAUSTIVE, TOUTE GARANTIE IMPLICITE DE QUALITÉ MARCHANDE OU DE CONFORMITÉ À DES FINS SPÉCIFIQUES, QU'ELLE ÉMANE DE STATUTS, DU DROIT COMMUN, DE LA PRATIQUE COURANTE OU AUTRE. AUCUNE GARANTIE, NI EXPRESSE NI IMPLICITE, À L'ACHETEUR NE S'APPLIQUE POUR UNE PÉRIODE PLUS LONGUE QUE LA PÉRIODE SPÉCIFIÉE DANS LA SOUS-SECTION A(1) CI-DESSUS. CETTE GARANTIE LIMITÉE SERA LE RECOURS EXCLUSIF DISPONIBLE À QUICONQUE.
- D. Les exclusions et les limitations mentionnées ci-dessus ne sont pas, et ne doivent pas être, interprétées comme contraires aux dispositions obligatoires des lois applicables. Si une partie ou une disposition de la présente GARANTIE LIMITÉE devait être

considérée comme illégale, non applicable ou contraire à la loi en vigueur par un tribunal compétent, la validité des autres dispositions de la présente GARANTIE LIMITÉE n'en sera pas affectée. Dans ce cas, tous les autres droits et obligations seront interprétés et appliqués sans tenir compte de la partie ou de la disposition considérée comme illégale.

- E. Personne ne dispose de l'autorité nécessaire pour obliger Medtronic à une quelconque déclaration, condition ou garantie, à l'exception de cette GARANTIE LIMITÉE.

16 Garantie limitée²

La Garantie limitée suivante s'applique aux clients en dehors des États-Unis :

- A. La présente GARANTIE LIMITÉE ne s'applique qu'à l'acheteur initial de la pompe sanguine centrifuge Affinity CP avec surface bioactive Cortiva de Medtronic Modèle CBAP40 (ci-après le "Produit"). En cas de défaillance du Produit dans ses spécifications telles qu'indiquées dans le mode d'emploi, Medtronic émettra un crédit équivalent au prix d'achat initial du Produit (sans excéder la valeur du produit de remplacement) contre l'achat d'un produit de remplacement de Medtronic qui sera utilisé pour le même patient. LES AVERTISSEMENTS CONTENUS DANS LA DOCUMENTATION SONT CONSIDÉRÉS COMME FAISANT PARTIE INTÉGRANTE DE LA PRÉSENTE GARANTIE LIMITÉE. CONTACTER LE REPRÉSENTANT LOCAL DE MEDTRONIC AFIN DE SE RENSEIGNER SUR LA FAÇON DE PRÉSENTER UNE RÉCLAMATION SUR LE FONDEMENT DE LA PRÉSENTE GARANTIE LIMITÉE.
- B. Pour pouvoir bénéficier de la GARANTIE LIMITÉE, les conditions ci-dessous doivent être remplies :
- (1) Le Produit doit être utilisé avant sa date de péremption.
 - (2) Le Produit doit être retourné à Medtronic dans un délai de 60 jours après usage et deviendra la propriété de Medtronic.
 - (3) Le Produit ne doit pas avoir été utilisé pour un autre patient, il ne doit pas avoir fait l'objet d'un usage inadéquat ou excessif ni avoir été endommagé ou détérioré et il ne doit pas avoir été réparé ou modifié d'une telle façon que, de l'avis de Medtronic, sa stabilité et sa fiabilité en soient affectées.
- C. La présente GARANTIE LIMITÉE est limitée à ses dispositions expresses. En particulier :
- (1) En aucun cas un crédit de remplacement ne sera émis s'il est démontré que le Produit remplacé a fait l'objet d'une manipulation inadéquate, d'une implantation inadéquate ou d'une altération matérielle.
 - (2) Medtronic ne sera pas tenue responsable de tous dommages fortuits ou indirects résultant de tous usages, défectuosités ou défaillances du Produit, que la demande se fonde sur une garantie, une responsabilité contractuelle, délictuelle ou autre.
- D. Les exclusions et les limitations de garantie mentionnées ci-dessus ne sont pas, et ne doivent pas être, interprétées comme contraires aux dispositions obligatoires des lois applicables. Si une partie ou une disposition de la présente GARANTIE LIMITÉE devait être considérée comme illégale, non applicable ou contraire à la loi en vigueur par un tribunal compétent, la validité des autres dispositions de la présente GARANTIE LIMITÉE n'en sera pas affectée. Dans ce cas, tous les autres droits et obligations seront interprétés et appliqués sans tenir compte de la partie ou de la disposition considérée comme illégale.

² La présente GARANTIE LIMITÉE est fournie par Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, États-Unis. Elle ne s'applique qu'en dehors des États-Unis.

1 Opis

Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva (CBAP40) namijenjena je upotrebi u postupcima s izvantjelesnom cirkulacijom. Namijenjena je za pokretanje krvi centrifugalnom silom koju stvaraju glatki rotacijski konus i male lopatice rotora. Energija se prenosi iz pumpe u obliku tlaka i brzine dok se krv pokreće prema izlaznoj priključnici pumpe. Kako bi se smanjilo stvaranje trenja i topline, u centrifugalnoj pumpi za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva upotrebljava se osovinski ležaj na dvostrukoj keramičkoj osovini.

Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva sterilizirana je etilen-oksidom.

Proizvodi s bioaktivnim premazom Cortiva sadrže prefiks "CB" u broju modela. Dodatne informacije o bioaktivnom premazu Cortiva dostupne su na poglavljje 7.

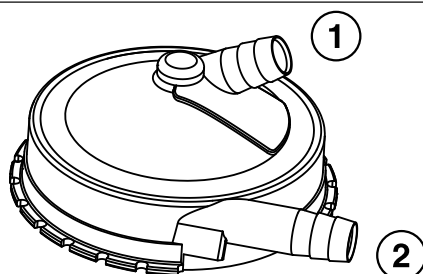
Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva upotrebljava se s daljinskom magnetskom pogonskom jedinicom pod nazivom model 560A vanjskog pogonskog motora, koji se uključuje u kontroler brzine pumpe tvrtke Medtronic. U slučaju kvara kontrolera ili prekida napajanja može se upotrebljavati i s pomoću ručice za hitne slučajevе, model HC150A. Dodatne informacije o vanjskom pogonskom motoru i ručici za upotrebu u hitnim slučajevima potražite u odgovarajućem korisničkom priručniku za kontroler brzine pumpe tvrtke Medtronic.

Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva u kompletu s prilagodnikom Affinity CP omogućuje pumpi funkcioniranje sa sustavima centrifugalnih pumpa Stöckert™ i Sorin™ ili centrifugalnih sustavima Sarns™ i Terumo™.

Prilagodnik možda nije dostupan u vašoj državi. Obratite se predstavniku tvrtke Medtronic kako biste provjerili je li prilagodnik dostupan.

Dodatne informacije o upotrebi prilagodnika Affinity CP te funkcioniranju kontrolera brzine pumpe tvrtke Medtronic ili dodatne opreme potražite u uputama za upotrebu ili korisničkom priručniku.

Sl. 1. Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva



1 Ulazna priključnica

2 Izlazna priključnica

2 Indikacije za upotrebu

Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva služi za pumpanje krvi kroz izvantjelesni mimovodni krug radi održavanja izvantjelesnog krvotoka tijekom ugradnje kardiopulmonalnih premosnica (do 6 sati).

Indicirana je i za upotrebu u izvantjelesnim sustavima podrške (najviše 6 sati) kada nije potrebno potpuno kardiopulmonalno premošćivanje (primjerice, valvuloplastika, cirkulatorna podrška tijekom ponovne operacije mitralnih zalistaka, operacija gornje šupljve vene, presadihanje jetre).

Centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva pokreće vanjski motor ili ručica za upotrebu u hitnim slučajevima.

Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva indicirana je za upotrebu s kontrolerima tvrtke Medtronic ili sustavima centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin ili centrifugalnih sustava Sarns i Terumo pričvršćivanjem prilagodnika Affinity CP.

3 Kontraindikacije

Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva kontraindicirana je za upotrebu u funkciji usisnog uređaja tijekom kardiotomije. Uređaj upotrebljavajte samo onako kako je navedeno.

4 Upozorenja

Prije upotrebe pročitajte sva upozorenja, mjere opreza i upute za upotrebu. Nepoznavanje ili nepridržavanje svih uputa, kao i postupanje mimo navedenih upozorenja, može prouzročiti ozbiljne ozljede ili smrt bolesnika.

4.1 Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP

- Mogućnost dugotrajne upotrebe pumpe (dulje od 6 sati) u situacijama čekanja na transplantaciju ili oporavak prirodnog srca nije potvrđena in vitro, in vivo ni kliničkim ispitivanjima.
- Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP i prilagodnik Affinity CP nisu kompatibilni s upotrebom u pulsatilnom načinu rada.
- Centrifugalnu pumpu za krv nemojte upotrebljavati s vanjskim pogonskim motorom ili prilagodnikom koji nije kompatibilan jer može uzrokovati slabiji rad, odvajanje ili oštećenja.
- Kako biste rizik od dolaska zraka do bolesnika sveli na najmanju moguću mjeru, prije početka premošćivanja provjerite jesu li centrifugalna pumpa za krv i sustav pravilno pripremljeni te jesu li iz njih uklonjeni mjehurići. Preporučuje se upotreba arterijskog filtra. Morate vizualno potvrditi da je iz sklopa ležaja uklonjen sav zrak.
- Protok proksimalno od pumpe ne smije se stezati ni zatvarati jer to može uzrokovati kvar. U slučaju zatvaranja protoka na ulazu, pumpa može raditi pri velikom broju okretaja u minuti te postoji mogućnost stvaranja vakuuma većeg od 500 mmHg.
- Centrifugalnu pumpu za krv nemojte upotrebljavati nepripremljenu jer može doći do oštećenja unutarnjih komponenti.
- Prodiranje velike količine zraka u centrifugalnu pumpu za krv izaziva pad tlaka u pumpi i zaustavlja protok krvi. Prije ponovnog pokretanja cirkulacije zaustavite pumpu i uklonite zrak.
- Pumpu nikada nemojte upotrebljavati bez tekućine.
- Centrifugalnu pumpu za krv nikada nemojte upotrebljavati pri brzinama rotacije većim od navedene maksimalne brzine (4000 okr./min). To može izazvati prekomjerno trošenje osovinskih ležajeva.
- Centrifugalnu pumpu za krv nemojte izlagati tekućim kemijskim tvarima jer one mogu utjecati na njezinu cjevitost. Poznato je da tekući anestetici, npr. izofluran, uništavaju polikarbonatnu plastiku. Izbjegavajte dodir takvih otopina s centrifugalnom pumpom za krv.
- Kako biste spriječili stvaranje povratnog protoka bolesnikove krvi pri otvaranju izlaznih cijevi centrifugalne pumpe za krv, uspostavite i održavajte minimalnu brzinu pumpe koja može prevladati otpor voda i bolesnika. Ako se pozitivni protok ne može održavati, izlazne cijevi pumpe moraju se stegnuti kako bi se protok izolirao od bolesnika. Ako to ne učinite, moglo bi doći do retrogradnog protoka i iskrvarenja bolesnika.
- Kako biste spriječili retrogradni protok, arterijske je vodove potrebno uvijek stegnuti distalno dok centrifugalna pumpa za krv miruje.
- Uvijek pripremite pričuvnu centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP i opremu te odgovarajući protokol za zamjenu. Ako je tijekom cirkulatorne podrške potrebno zamijeniti centrifugalnu pumpu za krv, prije zamjene valja procijeniti potencijalnu opasnost za bolesnika.
- Preporučuje se učestalo motrenje bolesnika i uređaja. Dok je centrifugalna pumpa za krv u upotrebi, ne ostavljajte je bez nadzora. Pažljivim motrenjem brzine protoka provjeravajte ima li unutar sustava znakova začepljenja.
- Ako nema protoka, nemojte raditi s centrifugalnom pumpom za krv dulje od 30 sekundi. Temperatura unutar pumpe mogla bi porasti, što može dovesti do većeg staničnog oštećenja.
- Centrifugalnom pumpom za krv mora se rukovati aseptičnom tehnikom.

4.2 Prilagodnik Affinity CP

- Uvijek pripremite pričuvni prilagodnik Affinity CP i opremu te odgovarajući protokol za zamjenu. Ako je tijekom cirkulatorne podrške potrebno zamijeniti prilagodnik, prije zamjene valja procijeniti potencijalnu opasnost za bolesnika.
- Provjerite je li prilagodnik ispravno postavljen na pogonski motor. Provjerite je li prilagodnik pričvršćen na pogonski motor. Neispravno pričvršćivanje može negativno utjecati na radnu izvedbu pumpe.
- Provjerite je li pumpa ispravno pričvršćena za prilagodnik. Pumpu je potrebno učvrstiti ispod izbočine za zadržavanje i zasuna za zadržavanje prilagodnika. Provjerite je li pumpa čvrsto pričvršćena te dodiruje li utičnicu prilagodnika. Neispravno pričvršćivanje može negativno utjecati na radnu izvedbu pumpe.
- Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP i prilagodnik Affinity CP nisu kompatibilni s upotrebom u pulsatilnom načinu rada.
- prilagodnik nemojte upotrebljavati pri brzinama većim od 3600 okr./min. Prilagodnik nije kvalificiran za brzine veće od 3600 okr./min.
- Prilagodnik nemojte sterilizirati. Sterilizacija može oštetiti prilagodnik.
- Prilagodnik nije moguće servisirati. Nemojte ga rastavljati jer bi rastavljanje moglo negativno utjecati na njegovu radnu izvedbu. Ako je netko neovlašteno mijenja prilagodnik, nemojte ga upotrebljavati.

5 Mjere opreza

Oprez: Ovaj uredaj smiju upotrebljavati samo zdravstveni djelatnici koji su temeljito obučeni za postupke izvantelesne cirkulacije.

5.1 Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP

- Centrifugalnu pumpu za krv nemojte udarati ni bacati. Oštećenja prouzročena udarcem mogu uzrokovati nepravilno funkcioniranje uređaja.
- Centrifugalna pumpa za krv sterilna je i nezapaljiva. Prije upotrebe pažljivo pregledajte uredaj i ambalažu. Uredaj nemojte upotrebljavati ako su ambalaža ili proizvod oštećeni ili uprljani ili ako se poklopci ne nalaze na svojim mjestima.
- Predviđeno je da se centrifugalna pumpa za krv upotrebljava na samo jednom bolesniku. Nemojte iznova upotrebljavati, prerađivati ni sterilizirati ovaj proizvod. Ponovna upotreba, prerada ili sterilizacija može ugroziti strukturalnu cijelovitost uređaja i/ili izazvati opasnost od kontaminacije uređaja, što može prouzročiti ozljedu, bolest ili smrt bolesnika.
- Slijedite bolnički protokol za održavanje odgovarajuće heparinizacije tijekom ugradnje kardiopulmonalnih premosnica (u trajanju od maksimalno šest sati). Stvaranjem ugrušaka u sustavu povećava se opasnost od oštećenja opreme sustava za perfuziju.
- Priklučite cijevi tako da sprječite savijanje ili prepreke koje mogu utjecati na protok.
- Pri postavljanju cijevi na pumpu nemojte primjenjivati pretjeranu silu jer može doći do oštećenja pumpe.
- Pri promjeni položaja ili priključivanju cijevi budite oprezni kako biste izbjegli oštećenje priključaka.
- Centrifugalnu pumpu za krv nemojte stavlјati blizu predmeta na koje negativno utječu magnetska polja.
- Tijekom svih postupaka slijedite strogi antikoagulacijski protokol i redovito pratite antikoagulaciju. Odgovarajuća heparinizacija mora se održavati u skladu s CPB protokolom ustanove.
- Temperaturne uvjete skladištenja potražite na etiketama na ambalaži ili u uputama za upotrebu.
- Korisnik je dužan odložiti uređaje na otpad u skladu s lokalnim propisima i protokolima zdravstvene ustanove.

5.2 Prilagodnik Affinity CP

- Prilagodnik Affinity CP upotrebljavajte kao što je opisano u uputama za upotrebu dobivenima uz prilagodnik.
- Prilagodnik Medtronic Affinity CP upotrebljavajte samo uz centrifugalne pumpe za krv Medtronic Affinity CP.
- Sustave centrifugalnih pumpi Stöckert i Sorin te centrifugalne sustave Sarns i Terumo upotrebljavajte na način opisan u uputama za upotrebu priloženima uz svaki uređaj.
- Prije upotrebe pregledajte je li prilagodnik fizički oštećen. Prilagodnik nemojte upotrebljavati ako se čini da je oštećen. Vratite oštećeni proizvod predstavniku tvrtke Medtronic.
- Prilagodnik sadrži magnete. Držite ga podalje od metala, magnetskih vrpca i magneta.
- Pazite da vam ne ispadne te ga nemojte udarati. Pad ili udarac mogu oštetiti prilagodnik.
- Ni prilagodnik ni pumpu nemojte umetati ni uklanjati dok se pogonski motor u potpunosti ne zaustavi.
- Prilikom umetanja prilagodnika u pogonski motor provjerite dodiruje li donja strana prilagodnika utičnicu pogonskog motora te je li zasun utičnice u zaključanom položaju.
- Tijekom upotrebe pazite da ne udarite prilagodnik ili komponente sustava da se prilagodnik i pumpa ne bi otkvačili s pogonskog motora ili spojeva cijevi. Ako se ipak otkvače, pročitajte poglavljje 9.
- Nemojte skladištiti pri ekstremnim temperaturama i vlazi. Izbjegavajte izlaganje prilagodnika izravnoj sunčevoj svjetlosti.
- Sve potrebne informacije o postavljanju potražite u uputama za upotrebu priloženima uz sustave centrifugalnih pumpi Stöckert i Sorin ili centrifugalne sustave Sarns i Terumo.
- Pripremite pumpu početnim ciklusom prije pokretanja cirkulacije. Rukujte pumpom pričvršćenom za pogonski motor s prilagodnikom pri najvećem mogućem broju okretaja u minuti (okr./min) kako biste provjerili vibracije, neuobičajene zvukove, nedostatak protoka i ostale anomalije. Ako uočite anomaliju, pročitajte poglavljje 9.
- Prilikom upotrebe centrifugalne pumpe za krv Affinity CP i prilagodnika Affinity CP s kompatibilnim sustavom koji daje prikaz ulaznog tlaka primijenite izmjerenu vrijednost za ulazni tlak, a ne izračunatu vrijednost. Izračunata se vrijednost temelji na karakterističnim krivuljama koje nisu svojstvene za centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP te se stoga može dobiti netočan rezultat.
- Na prilagodnik nemojte primjenjivati alkoholne otopine, druga organska otapala ni koncentrirane kiseline ili lužine. Te otopine mogu oštetiti prilagodnik.
- Prilagodnik nemojte upotrebljavati nakon isteka roka trajanja navedenog na naljepnici uređaja.
- Temperaturne uvjete skladištenja potražite na etiketama na ambalaži ili u uputama za upotrebu.
- Korisnik je dužan odložiti uređaje na otpad u skladu s lokalnim propisima i protokolima zdravstvene ustanove.

6 Nuspojave

Poznate su sljedeće nuspojave vezane za upotrebu centrifugalne pumpe za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva (CBAP40):

- gubitak krvi
- koagulopatija
- smrt
- embolija
- prekomjerna aktivacija krvnih komponenti/trombogeneza
- iskrvarenje
- hemoliza
- hemolitična anemija
- infekcija
- ishemija
- neurološka disfunkcija
- disfunkcija organa

7 Informacije o proizvodima s bioaktivnim premazom Cortiva

Primarne površine proizvoda koje dolaze u dodir s krvljim premazom su bioaktivnim premazom Cortiva. Ta premazana površina poboljšava kompatibilnost s krvljim i omogućuje površinu koja dolazi u dodir s krvljim koja je tromborezistentna. Bioaktivni premaz Cortiva sadrži nelužnatni heparin dobiven iz svinjske crijevne sluzi¹.

Oprez: Proizvod presvučen bioaktivnim premazom Cortiva namijenjen je jednokratnoj upotrebi. Ponovnom sterilizacijom može se oštetiti bioaktivni premaz Cortiva.

Oprez: Tijekom svih postupaka slijedite strogi antikoagulacijski protokol i redovito pratite antikoagulaciju.

Upozorenje: Nemojte držati proizvod presvučen bioaktivnim premazom Cortiva na temperaturi većoj od 40°C (104°F).

8 Upute za upotrebu

Ako upotrebljavate centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP bez prilagodnika Affinity CP, pročitajte odlomke odjeljak 8.1, odjeljak 8.2, odjeljak 8.7 i odjeljak 8.8 ovih uputa za upotrebu.

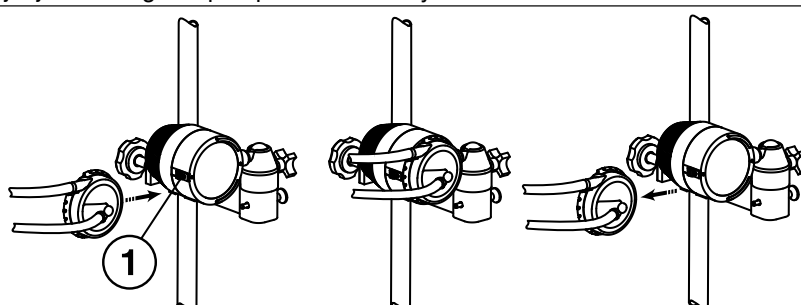
Ako upotrebljavate centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP uz prilagodnik Affinity CP, pročitajte odlomke odjeljak 8.3, odjeljak 8.4, odjeljak 8.5, odjeljak 8.6, odjeljak 8.7 i odjeljak 8.8 ovih uputa za upotrebu.

8.1 Postavljanje centrifugalne pumpe za krv Affinity CP na vanjski pogonski motor model 560A tvrtke Medtronic

Priključite model 560A vanjskog pogonskog motora u odgovarajući kontroler tvrtke Medtronic. Potpune informacije o postavljanju potražite u korisničkom priručniku za odgovarajući kontroler tvrtke Medtronic.

1. Centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP umetnite u model 560A vanjskog pogonskog motora (sl. 2) tako da sigurnosna iglica zasuna sjedne na svoje mjesto.

Sl. 2. Postavljanje i uklanjanje centrifugalne pumpe za krv Affinity CP



1 Zasun sa sigurnosnom iglicom na modelu 560A vanjskog pogonskog motora

¹ Nelužnatost se definira kao heparin na razini ≤0,1 IU/mL, mjereno u klinički relevantnim uvjetima ekstrakcije.

- Napomena:** kada je to moguće, pumpu postavite na najniže mjesto sustava izravno ispod spremnika.
2. Centrifugalnu pumpu za krv pripremite u skladu s postupcima koje opisuje odjeljak 8.7 ovih uputa za upotrebu.
- Oprez:** ako pumpa nije pripremljena, rad s centrifugalnom pumpom može uzrokovati oštećenja pumpe.
3. Regulator broja okretaja postavite u položaj "isključeno". Pri okretanju regulatora u nulti položaj osjeća se neznatan tlak i čuje se klik. Crni gumb na regulatoru služi kao pokazivač postavki broja okretaja u minuti.
- Upozorenje:** upotreba centrifugalne pumpe za krv Affinity CP mimo navedenih preporuka može izazvati kvar centrifugalne pumpe za krv, smanjen kapacitet, curenje, prekomjeran gubitak krvi ili razgradnju, odnosno korodiranje materijala koji dolaze u kontakt s krvi, a koji se putem krvi mogu prenijeti bolesniku.
- Oprez:** postavljanje centrifugalne pumpe za krv dok se pogonski motor okreće može oštetiti pumpu.
4. Nastavite s izvantjelesnom cirkulacijom. Pročitajte upute za upotrebu dobivene uz svaki uređaj.

8.2 Uklanjanje centrifugalne pumpe za krv Affinity CP s vanjskog pogonskog motora, model 560A tvrtke Medtronic

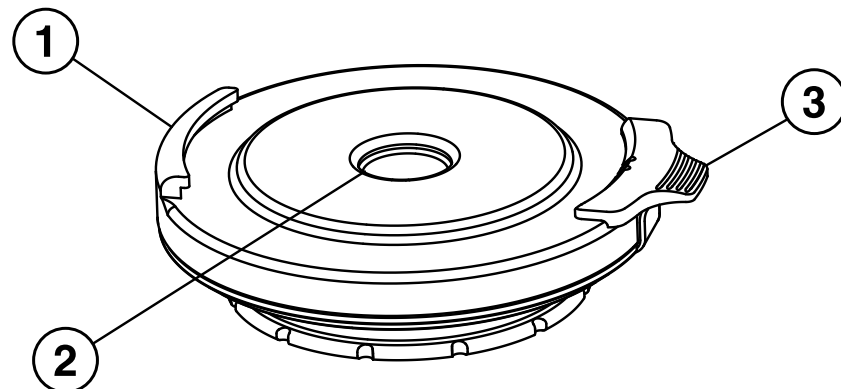
Nakon svake upotrebe pumpu uklonite i odložite na otpad. Pumpu odložite na otpad u skladu s lokalnim propisima i bolničkim protokolima.

1. Pritiskom na pogonski motor oslobojidite centrifugalnu pumpu za krv (sl. 2).
2. Potisnite centrifugalnu pumpu iz utičnice pogonskog motora (sl. 2).

8.3 Umetanje prilagodnika Affinity CP

Prilagodnik Medtronic Affinity CP (sl. 3) namijenjen je omogućivanju upotrebe centrifugalne pumpe za krv Medtronic Affinity CP (model CBAP40) uz sustave centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin ili centrifugalne sustave Sarns i Terumo.

Sl. 3. Prilagodnik Affinity CP



1 Izbočina za zadržavanje

3 Zasun za zadržavanje

2 Uticnica prilagodnika

Prilagodnik primjenjuje magnetsku spojnicu za prijenos okreta pogonskog motora na centrifugalnu pumpu za krv za jednokratnu upotrebu.

Prilagodnik se ne isporučuje sterilan.

Kako bi se upotrebljavao prilagodnik, nije potrebno mijenjati sustave centrifugalnih pumpi Stöckert i Sorin ili centrifugalne sustave Sarns i Terumo.

Prilagodnik je osmišljen za višestruku upotrebu na više bolesnika. Prilagodnik je moguće ponovno upotrebljavati do isteka roka trajanja navedenog na naljepnici uređaja.

Prilagodnik možda nije dostupan u vašoj državi. Obratite se predstavniku tvrtke Medtronic kako biste provjerili je li prilagodnik dostupan.

8.4 Umetanje prilagodnika Affinity CP u sustave centrifugalnih pumpa Stöckert™ i Sorin™

Oprez: potpune informacije o postavljanju potražite u uputama za upotrebu dobivenima uz sustave centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin.

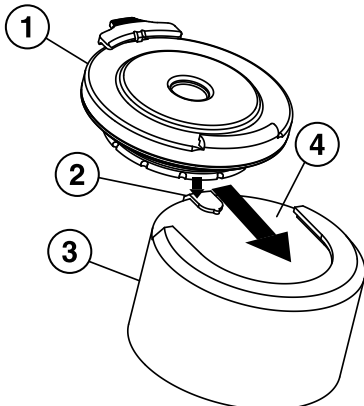
Napomena: prije umetanja prilagodnika u pogonski motor provjerite vidljive znakove biološke kontaminacije (krv ili strani materijal). Ako je potrebno, očistite utičnicu prilagodnika ili pogonskog motora u skladu s uputama koje opisuje poglavlje 10.

Napomena: te se upute primjenjuju i kada se prilagodnik upotrebljava uz kompatibilnu ručicu sustava centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin.

Prilagodnik Affinity CP umetnite u pogonski motor sustava centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin prateći sljedeće korake:

1. dno prilagodnika postavite u utičnicu pogonskog motora. Pritisnite tipku za zadržavanje na pogonskom motoru prilikom ovog procesa.
2. prilagodnik do kraja umetnите u utičnicu pogonskog motora (sl. 4)

Sl. 4. Umetanje prilagodnika Affinity CP u pogonski motor sustava centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin



1 Prilagodnik Affinity CP

2 Klin za zadržavanje

3 Pogonski motor

4 Utičnica pogonskog motora

3. kako biste prilagodnik zakrenuli u željeni položaj, pritisnite klin za zadržavanje, okrenite prilagodnik i provjerite je li klin za zadržavanje sjeo u urez na donjoj strani prilagodnika

Upozorenje: provjerite je li prilagodnik ispravno postavljen na pogonski motor. Provjerite je li prilagodnik pričvršćen na pogonski motor. Neispravno pričvršćivanje može negativno utjecati na radnu izvedbu prilagodnika.

Oprez: prilikom umetanja prilagodnika u pogonski motor provjerite dodiruje li donja strana prilagodnika utičnicu pogonskog motora te je li klin za zadržavanje u zaključanom položaju.

8.5 Umetanje prilagodnika Affinity™ CP u centrifugalne sustave Sarns™ i Terumo™

Oprez: sve potrebne informacije o postavljanju potražite u uputama za upotrebu priloženima uz centrifugalne sustave Sarns i Terumo.

Oprez: tijekom upotrebe pazite da ne udarite prilagodnik ili komponente sustava da se prilagodnik i pumpa ne bi otkvačili s pogonskog motora ili spojeva cijevi. Ako se ipak otkvače, pročitajte poglavlje 9.

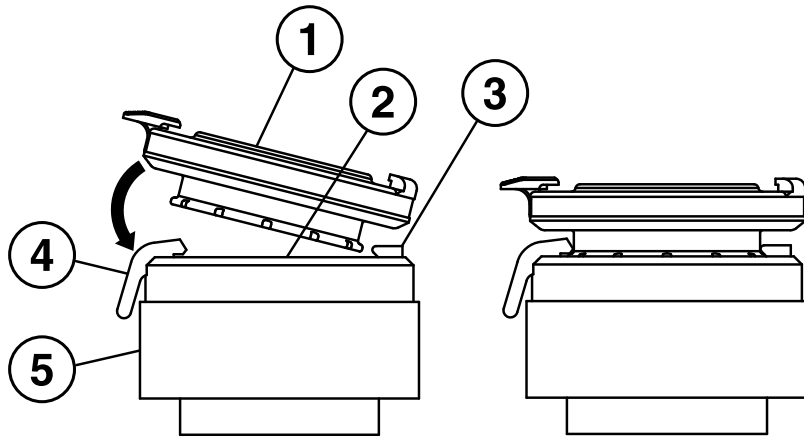
Napomena: prije umetanja prilagodnika u pogonski motor provjerite vidljive znakove biološke kontaminacije (krv ili strani materijal). Ako je potrebno, očistite utičnicu prilagodnika ili pogonskog motora u skladu s uputama koje opisuje poglavlje 10.

Napomena: upute vrijede i kada se prilagodnik koristi uz kompatibilnu ručicu centrifugalnih sustava Sarns i Terumo.

Prilagodnik Affinity CP umetnite u pogonski motor centrifugalnih sustava Sarns i Terumo slijedeći ove korake:

1. otvorite zasun utičnice pogonskog motora i uklonite zaštitni pokrov s utičnice pogonskog motora
2. donju stranu prilagodnika postavite iznad utičnice pogonskog motora. Prilagodnik pogurnite ispod kopče utičnice (sl. 5).

Sl. 5. Umetanje prilagodnika Affinity CP u pogonski motor centrifugalnih sustava Sarns i Terumo



1 Prilagodnik Affinity CP

4 Zasun utičnice

2 Utičnica pogonskog motora

5 Pogonski motor

3 Kopča utičnice

3. otvorite zasun utičnice i pritisnite prilagodnik na mjesto. Otpustite zasun kako biste prilagodnik učvrstili na mjestu.

Upozorenje: provjerite je li prilagodnik ispravno postavljen na pogonski motor. Provjerite je li prilagodnik pričvršćen na pogonski motor. Neispravno pričvršćivanje može negativno utjecati na radnu izvedbu prilagodnika.

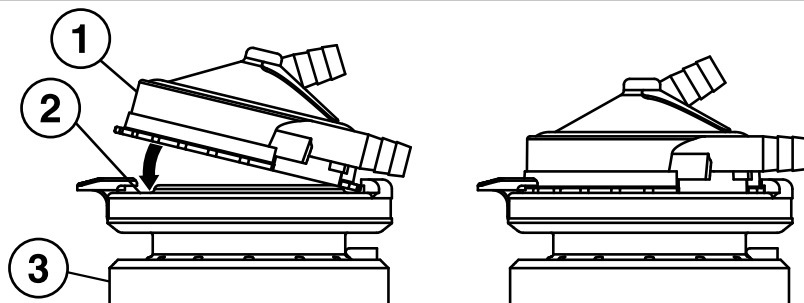
Oprez: prilikom umetanja prilagodnika u pogonski motor provjerite dodiruje li donja strana prilagodnika utičnicu pogonskog motora te je li zasun utičnice u zaključanom položaju.

8.6 Umetanje centrifugalne pumpe za krv Affinity CP u prilagodnik Affinity CP

Centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP umetnите u prilagodnik Affinity CP prateći sljedeće korake:

1. donju stranu pumpe postavite iznad utičnice prilagodnika. Pumpu pogurnite ispod izbočine za zadržavanje.
2. otvorite zasun utičnice i pritisnite pumpu na mjesto (sl. 6). Otpustite zasun za zadržavanje i prilagođavajte pumpu dok zasun za zadržavanje ne sjedne na svoje mjesto.

Sl. 6. Umetanje centrifugalne pumpe za krv Affinity CP na prilagodnik Affinity CP



1 Centrifugalna pumpa za krv Affinity CP

3 Pogonski motor

2 Prilagodnik Affinity CP

Upozorenje: provjerite je li pumpa ispravno pričvršćena za prilagodnik. Pumpu je potrebno učvrstiti ispod izbočine za zadržavanje i zasuna za zadržavanje prilagodnika. Provjerite je li pumpa čvrsto pričvršćena te dodiruje li utičnicu prilagodnika. Neispravno pričvršćivanje može negativno utjecati na radnu izvedbu pumpe.

3. kako biste zakrenuli pumpu u željeni položaj, pritisnite zasun za zadržavanje, okrenite pumpu i otpustite zasun za zadržavanje. Pumpu prilagođavajte dok zasun za zadržavanje ne sjedne na svoje mjesto.

Oprez: Prije pokretanja cirkulacije pripremite pumpu u skladu s uputama za upotrebu pumpe. Rukujte pumpom pričvršćenom za pogonski motor s prilagodnikom pri najvećem mogućem broju okretaja u minuti (okr./min) kako biste provjerili vibracije, neuobičajene zvukove, nedostatak protoka i ostale anomalije. Ako uočite anomaliju, pročitajte poglavljje 9.

4. nastavite s izvantelesnom cirkulacijom. Pročitajte upute za upotrebu dobivene uz svaki uređaj.

Upozorenje: uvijek pripremite pričuvni prilagodnik Affinity CP i opremu te odgovarajući protokol za zamjenu. Ako je tijekom cirkulatorne podrške potrebno zamijeniti prilagodnik, prije zamjene valja procijeniti potencijalnu opasnost za bolesnika.

Upozorenje: centrifugalna pumpa za krv Affinity CP i prilagodnik Affinity CP nisu kompatibilni s upotrebljivom u pulsatsilnom načinu rada.

Upozorenje: prilagodnik nemojte upotrebljavati pri brzinama većim od 3600 okr./min. Prilagodnik nije kvalificiran za brzine veće od 3600 okr./min.

8.7 Početni pripremni ciklus sustava centrifugalne pumpe za krv Affinity CP

1. Prihvaćenim aseptičkim tehnikama za održavanje sterilnosti toka tekućine spojite odgovarajuće cijevi na ulaznu i izlaznu priključnicu centrifugalne pumpe za krv.
2. Ako je moguće, sustav i pumpu isperite ugljičnim dioksidom (CO₂).
3. S pomoću sile teže napunite centrifugalnu pumpu za krv otopinom za početni ciklus do točke iza izlazne priključnice i stezaljke. Uklonite zrak iz izlaznih cijevi.

Upozorenje: kako biste rizik dolaska zraka do bolesnika sveli na najmanju moguću mjeru, prije početka premošćivanja provjerite jesu li centrifugalna pumpa za krv i sustav pravilno pripremljeni te jesu li iz njih uklonjeni mjeđurići. Preporučuje se upotreba arterijskog filtra.

Upozorenje: ulazak velike količine zraka u centrifugalnu pumpu za krv prouzročit će pad tlaka u pumpi i zaustavljanje protoka krvi. Prijе ponovnog pokretanja cirkulacije zaustavite pumpu i uklonite zrak.

Oprez: pazite da centrifugalnu pumpu za krv ne udarite instrumentima. Oštećenja prouzročena udarcem mogu uzrokovati nepravilno funkcioniranje uređaja.

4. Dok su izlazne cijevi stegnute, uključite kontroler tvrtke Medtronic.
5. Priključite sondu protoka na cijev u skladu s odgovarajućim priručnikom za rukovatelja za kompatibilni sustav. Ako upotrebljavate kontroler tvrtke Medtronic, postavite sondu protoka na nulu u skladu s korisničkim priručnikom za odgovarajući kontroler tvrtke Medtronic.
6. Ne otpuštajući izlazne cijevi, okrenite regulator broja okretaja na kontroleru tvrtke Medtronic na željenu razinu kako biste na odgovarajući način pokrenuli početni ciklus i uklonili mjeđuriće zraka iz sustava. Provjerite curi li pumpa i ima li kakvih drugih nepravilnosti.

Upozorenje: ako nema protoka, nemojte raditi s centrifugalnom pumpom za krv dulje od 30 sekundi. Temperatura unutar pumpe mogla bi porasti, što može dovesti do većeg staničnog oštećenja.

7. Postavite regulator broja okretaja na nulu i ponovno provjerite cjelovitost centrifugalne pumpe za krv.

Upozorenje: ako uočite curenje, uklonite centrifugalnu pumpu za krv i zamijenite je novom, sterilnom pumpom. Ako uočite neke druge anomalije, pročitajte poglavje 9. Ponavljajte korake od korak 1 do korak 7 kako biste pokrenuli početni ciklus.

8. Ako ne primijetite nikakve nepravilnosti, nastavite s punjenjem kruga tekućinom.

9. Prijе upotrebe provjerite sve spojeve te cjelovitost i protočnost sustava.

Upozorenje: nemojte upotrebljavati centrifugalnu pumpu za krv dok su ulazne cijevi stegnute stezaljkom jer se unutar pumpe može stvoriti negativan tlak, a u krvi mogu nastati mjeđurići zraka.

8.8 Kontrolni popis za centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP

Slijedite protokol svog kliničkog tima. Informacije s ovog popisa za provjeru prilikom premošćivanja s pomoću pumpe za krv mogu poslužiti za odgovarajući pregled, ispravak ili dopunu postojećih popisa za provjeru.

1. Sklapanje opreme

- Montirajte vanjski pogonski motor model 560A ili jedinicu pogona iz kompatibilnog sustava.
- Provjerite jesu li svi električni spojevi čvrsti.
- Ispitajte napajanje i zaslon kontrolnog modula.
- Provjerite datum i cjelovitost sterilne ambalaže pumpe za krv (i jednokratne sonde ako je moguće).
- Ako upotrebljavate prilagodnik, provjerite rok trajanja na naljepnici uređaja.
- Provjerite jesu li pretvarač/senzor/jednokratna sonda odgovarajuće veličine.
- Perfuzijski sustav sastavite u sterilnim uvjetima.
- Osigurajte dovoljnu duljinu cijevi za pričuvnu pogonsku jedinicu ili ručicu.
- Priključite pretvarač/senzor/jednokratnu sondu u sustav na odgovarajućem mjestu i u odgovarajućem smjeru toka.

2. Punjenje pumpe i sustava

- Provjerite ima li u sustavu presavijanja ili prepreka.
- Po potrebi isperite pumpu i sustav s pomoću CO₂; isključite dovod CO₂.

- S pomoću sile teže pokrenite početni ciklus te uklonite zrak iz pumpe i perfuzijskog sustava.
- Provjerite curi li pumpa, kreće li se nepravilno i proizvodi li buku.
- Provjerite vidi li se u sustavu zrak.
- Provjerite jesu li svi spojevi cijevi čvrsti.
- Stezaljkama potpuno stegnite izlazne cijevi pumpe.
- Stezaljkama potpuno stegnite povratne venske cijevi.

3. Radni parametri

U skladu s korisničkim priručnikom za kompatibilni sustav izvršite sljedeće postupke:

- kalibrirajte pretvarače ili senzore prema uputama proizvođača
- postavite i provjerite alarme visokog/niskog protoka i druge dostupne sigurnosne sustave.

4. Pričuvna oprema za hitne slučajeve

Osigurajte dosupnost sljedeće opreme:

- pričuvno napajanje
- prikladna ručica i pogonska jedinica iz kompatibilnog sustava
- pričuvna centrifugalna pumpa za krv Affinity CP i sonda za jednokratnu upotrebu
- ako upotrebljavate prilagodnik, pripremite pričuvni prilagodnik Affinity CP
- prikladni uređaj za kontrolu iz kompatibilnog sustava

5. Perfuzija

- Prijе uklanjanja stezaljki s vodova uspostavite minimalan protok u pumpi.
- Provjeravajte pojavljuju li se na kontrolnom modulu poruke i alarmi.
- Provjeravajte vide li se u cijevima sustava perfuzije savijanja ili zrak.
- Prijе stezanja vodova uspostavite minimalni protok u pumpi.

6. Čišćenje

- Isključite napajanje.
- Jednokratne komponente propisno odložite na otpad.
- Očistite motor i pretvarač/senzor.
- Ako upotrebljavate prilagodnik, očistite ga u skladu s uputama navedenima u odjeljku Čuvanje i čišćenje.

7. Provjera opreme

- Pregledajte opremu i provjerite radi li.
- Držite se navedenog rasporeda preventivnog održavanja.
- Provjerite jesu li baterije potpuno napunjene.

9 Vodič za otklanjanje poteškoća

U ovom se odjeljku opisuju tri situacije koje se mogu dogoditi prilikom upotrebe centrifugalne pumpe za krv. Slijedite klinički protokol koji propisuje bolnica, no u obzir uzmite i sljedeće prijedloge za otklanjanje poteškoća.

9.1 Kvar pumpe

U slučaju kvara pumpe čuje se neobičan ili visok zvuk. Odmah zamijenite centrifugalnu pumpu za krv Affinity CP.

9.2 Nedostatak protoka

Ako se pumpa ne okreće ili ako nema protoka, razmislite o sljedećem:

- provjerite jesu li pumpa i pogonski motor pravilno povezani

Ako upotrebljavate, prilagodnik, razmislite o sljedećem:

- provjerite je li pumpa pravilno pričvršćena za prilagodnik. Pumpu je potrebno učvrstiti ispod izbočine za zadržavanje i zasuna za zadržavanje prilagodnika.
- provjerite je li prilagodnik ispravno pričvršćen za pogonski motor
- brzinu pumpe smanjite na nulu, a zatim ponovno pokrenite pogonski motor
- kako biste obnovili protok, slijedite bolnički protokol

9.3 Neuobičajeni zvukovi

Ako pumpa vibrira ili se čuju zvukovi mljevenja, razmislite o sljedećem:

- razmislite o zamjeni pumpe ako se i dalje osjeti vibriranje ili ako se čuju zvukovi mljevenja

Ako upotrebljavate, prilagodnik, razmislite o sljedećem:

- provjerite je li pumpa pravilno pričvršćena za prilagodnik. Pumpu je potrebno učvrstiti ispod izbočine za zadržavanje i zasuna za zadržavanje prilagodnika.
- provjerite je li prilagodnik ispravno pričvršćen za pogonski motor
- brzinu pumpe smanjite na nulu, a zatim ponovno pokrenite pogonski motor
- kako biste obnovili protok, slijedite bolnički protokol.
- razmislite o zamjeni pumpe ili prilagodnika ako se i dalje osjeti vibriranje ili ako se čuju zvukovi mljevenja.

10 Čuvanje i čišćenje prilagodnika Affinity CP

Upozorenje: prilagodnik nemojte sterilizirati. Sterilizacija može oštetiti prilagodnik.

Oprez: nemojte skladištiti pri ekstremnim temperaturama i vlazi. Izbjegavajte izlaganje prilagodnika izravnoj sunčevoj svjetlosti.

Oprez: na prilagodnik nemojte primjenjivati alkoholne otopine, druga organska otapala ni koncentrirane kiseline ili lužine. Te otopine mogu oštetiti prilagodnik.

Slijedite bolnički protokol kako biste očistili ili dezinficirali prilagodnik, no u obzir uzmite sljedeće:

- za čišćenje prilagodnika upotrebljavajte samo sredstva za dezinfekciju koja je bolnica odobrila. Za čišćenje ili dezinfekciju prilagodnika prihvatljive su sljedeće otopine: voda, Betadine™, vodikov peroksid, alkohol i blagi deterdžent. Prilagodnik nakon čišćenja obrišite spužvom ili mekanom krpom i vodom.
- spužvom ili mekanom krpom i vodom odmah uklonite sve znakove onečišćenja s prilagodnika
- ako onečišćenje nije moguće ukloniti spužvom ili mekanom krpom i vodom, prilagodnik možete uroniti u vodu na maksimalno deset minuta. Prilagodnik nemojte uranjati ni u koju drugu tekućinu.

11 Servisiranje

Upozorenje: prilagodnik nije moguće servisirati. Nemojte ga rastavljati jer bi rastavljanje moglo negativno utjecati na njegove radne izvedbe. Ako je netko neovlašteno mijenja prilagodnik, nemojte ga upotrebljavati.

12 Specifikacije centrifugalne pumpe za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva

Šifra proizvoda:	CBAP40
Obujam početnog ciklusa:	40 mL (približno)
Unutarnji promjer ulaza/izlaza:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimalni radni tlak:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimalna brzina protoka:	10 L/min
Maksimalni tlak na izlazu:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimalna brzina pumpe:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 okr./min (uz vanjski pogonski motor 560A tvrtke Medtronic)• 3600 okr./min (uz prilagodnik Affinity CP u sustavima centrifugalnih pumpa Stöckert i Sorin ili centrifugalnih sustava Sarns i Terumo)
Kompatibilni sustavi:	sustavi kontrolera brzine tvrtke Medtronic (uz model 560A vanjskog pogonskog motora, model HC150A ručice za upotrebu u hitnim slučajevima)

Proizvod čuvajte na sobnoj temperaturi.

12.1 Raspon za transport

Temperatura:	-30°C do 40°C (-22°F do 105°F)
Vlažnost:	od 20 % do 85 % bez kondenzacije

13 Specifikacije prilagodnika Affinity CP

Šifra proizvoda:	AP40AST
Kompatibilna pumpa:	centrifugalna pumpa za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva (CBAP40)
Kompatibilni sustavi:	<ul style="list-style-type: none">sustavi centrifugalnih pumpi Stöckert i Sorin (s modelima pogonskih jedinica 60-01-04 i 60-01-00 te modelima pogonskih jedinica za hitne slučajeve 60-01-35 i 60-01-50)centrifugalni sustavi Sarns i Terumo (model pogonske jedinice 164267 i model ručne pogonske jedinice 164268)
Maksimalna brzina prilagodnika:	3600 okr./min
IP ocjena:	IP47

13.1 Bruto dimenzije

Masa:	315 g (0,69 lb)
Visina:	28 mm (1,1 in)
Promjer:	94 mm (3,7 in)

13.2 Okruženje za čuvanje i transport

Temperatura:	–30°C do 70°C (–22°F do 158°F)
Vlažnost:	od 15 % do 93 % bez kondenzacije
Atmosferski tlak:	70 kPa do 106,3 kPa

13.3 Radno okruženje

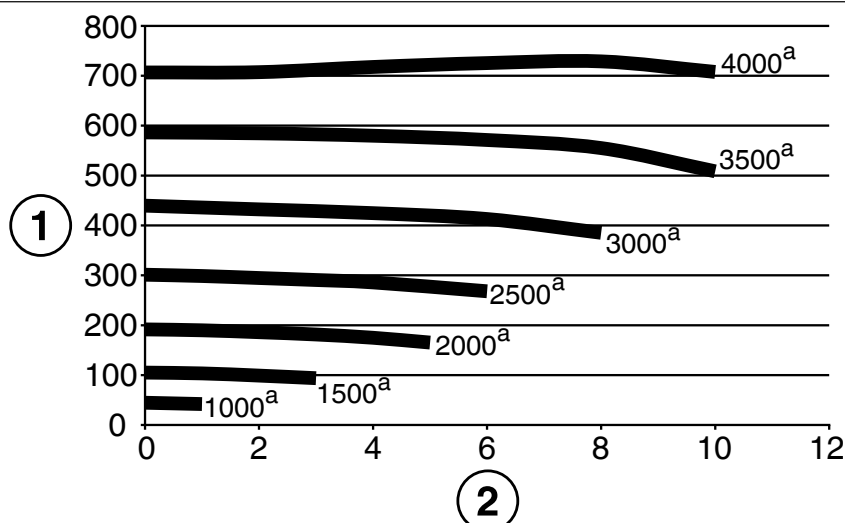
Temperatura:	10°C do 40°C (50°F do 104°F)
Vlažnost:	od 20 % do 75 % bez kondenzacije
Atmosferski tlak:	70 kPa do 106,3 kPa

14 Brzina protoka centrifugalne pumpe za krv Affinity CP

Napomena: stvarni mogući protok ovisi o tlačnom opterećenju pumpe koje nastaje zbog komponenata izvanjelesnog kruga i arterijskog otpora bolesnika.

Napomena: pad tlaka predstavlja razliku u tlaku između ulaza i izlaza na pumpi.

Sl. 7. Hidraulične radne izvedbe centrifugalne pumpe za krv Affinity CP



1 Pad tlaka (mmHg)

2 Brzina protoka (L/min)

3 ^a = okr./min

15 Ograničeno jamstvo

Sjedeće OGRANIČENO JAMSTVO odnosi se samo na korisnike u SAD-u:

- A. ovo OGRANIČENO JAMSTVO dostupno je samo prvom kupcu modela CBAP40 centrifugalne pumpe za krv Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva (u nastavku: "Proizvod").
- (1) Ako Proizvod prestane funkcionirati u normalnim granicama tolerancije zbog nedostatka u materijalu ili izradi u roku od jedne (1) godine od dana dostave Proizvoda kupcu, Medtronic će po vlastitom nahođenju: (a) popraviti ili zamijeniti dijelove Proizvoda na kojima postoje nedostaci, (b) odobriti kupcu iznos jednak nabavnoj cijeni zamjenskog Proizvoda (definiranoj niže u stavku A(2)) ili (c) osigurati funkcionalno usporediv zamjenski Proizvod bez naknade.
 - (2) Pod Nabavnom cijenom u ovom se tekstu podrazumijeva (i.) neto fakturirana cijena originalnog Proizvoda, (ii.) cijena funkcionalno usporedive opreme u trenutačnoj ponudi ili (iii.) cijena zamjenske opreme, koja god bila niža.
- B. Kako bi kupac imao pravo na popravak, zamjenu ili naknadu predviđene u odjeljku A, moraju se ispuniti sljedeći uvjeti:
- (1) proizvod se mora vratiti u tvrtku Medtronic u roku od šezdeset (60) dana nakon otkrivanja nedostatka
 - (2) proizvod se ne smije upotrebljavati ni na koji način koji nije strogo u skladu s uputama za upotrebu, ne smije se upotrebljavati na više bolesnika i ne smije se preinacivati ili popravljati ni na koji način koji, prema prosudbi tvrtke Medtronic, utječe na njegovu stabilnost i pouzdanost. Proizvod ne smije biti podvrgnut nepravilnoj primjeni, zloporabi ili nesretnim slučajevima i
 - (3) proizvodu ne smije isteći rok upotrebe.
- C. Ovo OGRANIČENO JAMSTVO ograničeno je na izričito navedene odredbe. Konkretno:
- (1) osim u mjeri izričito navedenoj ovim OGRANIČENIM JAMSTVOM, MEDTRONIC NIJE ODGOVORAN NI ZA KAKVE IZRAVNE, SLUČAJNE NI POSLJEDIČNE ŠTETE NASTALE ZBOG NEDOSTATKA, KVARA ILI NEPRAVILNOG RADA PROIZVODA, NEOVISNO O TOME TEMELJI LI SE ZAHTJEV NA JAMSTVU, UGOVORU, KAZNENOM DJELU ILI NEKOJ DRUGOJ OSNOVI
 - (2) ovo OGRANIČENO JAMSTVO vrijedi isključivo za kupca Opreme. NIKOME DRUGOM MEDTRONIC NE PRUŽA NIKAKVA IZRICA NI PREŠUTNA JAMSTVA, UKLUČUJUĆI, IZMEĐU OSTALOGA, SVA PREŠUTNA JAMSTVA O MOGUĆNOSTIMA PRODAJE ILI PRIKLADNOSTI ZA ODREĐENU SVRHU, NEOVISNO O TOME TEMELJE LI SE NA VAŽEĆEM PROPISU, OBIČAJNOM PRAVU ILI ČEMU DRUGOM. KUPCU SE NE PRUŽA NIKAKVO IZRICO NI PREŠUTNO JAMSTVO IZVAN ROKA ODREĐENOG U ODJELJKU A(1) U GORNjem TEKSTU. OVO OGRANIČENO JAMSTVO ISKLJUČIVI JE PRAVNI LIJEK DOSTUPAN SVAKOJ OSOBI.
- D. Gore navedena izuzeća i ograničenja nisu zamisljena kao opreka obvezujućim odredbama mjerodavnog zakona niti ih se tako smije tumačiti. Ako bilo koji dio ovog OGRANIČENOG JAMSTVA nadležni sud proglaši nezakonitim, neprovedivim ili suprotnim mjerodavnom zakonu, to neće utjecati na valjanost preostalih dijelova OGRANIČENOG JAMSTVA te će se sva prava i obveze tumačiti i provoditi kao da ovo OGRANIČENO JAMSTVO ne sadrži taj dio ili uvjet koji se smatra nevažećim.
- E. Nijedna osoba nema pravo od tvrtke Medtronic tražiti bilo kakvo zastupanje, uvjet ili jamstvo osim ovog OGRANIČENOG JAMSTVA.

16 Ograničeno jamstvo²

Sjedeće OGRANIČENO JAMSTVO odnosi se samo na korisnike izvan SAD-a:

- A. Ovo OGRANIČENO JAMSTVO dostupno je samo prvom kupcu modela CBAP40 centrifugalne pumpe za krv Medtronic Affinity CP s bioaktivnim premazom Cortiva (u nastavku: "Proizvod"). U slučaju da Proizvod ne radi u skladu sa specifikacijama navedenim u Uputama za upotrebu, tvrtka Medtronic mora odobriti iznos jednak izvornoj nabavnoj cijeni Proizvoda (ali ne veći od vrijednosti zamjenskog Proizvoda) za kupnju bilo kojeg zamjenskog proizvoda tvrtke Medtronic za tog bolesnika. UPOZORENJA NA OZNACI PROIZVODA SMATRAJU SE SASTAVNIM DIJELOM OVOG OGRANIČENOG JAMSTVA. INFORMACIJE O OBRAĐI POTRAŽIVANJA U SKLADU S OVIM OGRANIČENIM JAMSTVOM ZATRAŽITE OD LOKALNOG PREDSTAVNIKA TVRTKE MEDTRONIC.
- B. Kako biste ostvarili pravo na OGRANIČENO JAMSTVO, moraju biti ispunjeni sljedeći uvjeti:
- (1) Proizvod se mora iskoristiti prije isteka roka upotrebe.
 - (2) Proizvod mora biti vraćen tvrtki Medtronic u roku od 60 dana od upotrebe i smatrati će se vlasništvom tvrtke Medtronic.
 - (3) Proizvod se ne smije upotrebljavati ni za kojeg drugog bolesnika, ne smije se nepravilno upotrebljavati, preinacivati, zloupotrebljavati ni podvrgavati nesretnom slučaju niti se smije preinacivati ili popravljati ni na koji način koji, prema prosudbi tvrtke Medtronic, utječe na njegovu stabilnost i pouzdanost

² Ovo OGRANIČENO JAMSTVO daje tvrtka Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Vrijedi samo izvan SAD-a.

- C. Ovo OGRANIČENO JAMSTVO ograničeno je na izričito navedene odredbe. Konkretno:
 - (1) ako se otkriju dokazi nepravilnog rukovanja, postavljanja ili fizičke promjene zamijenjenog Proizvoda, ni u kojem slučaju neće biti odobren nikakav iznos za zamjenski Proizvod
 - (2) Medtronic ne snosi odgovornost za bilo kakve slučajne ili posljedične štete nastale upotrebom, pogreškom ili kvarom Proizvoda, bilo da se zahtjev temelji na jamstvu, ugovoru, kaznenom djelu ili nekoj drugoj osnovi
- D. Gore opisana isključenja i ograničenja nisu zamišljena kao opreka obveznim odredbama mjerodavnog zakona te ih se tako ne smije tumačiti. Ako bilo koji dio ovog OGRANIČENOG JAMSTVA nadležni sud proglaši nezakonitim, neprovedivim ili suprotnim mjerodavnom zakonu, to neće utjecati na valjanost preostalog dijela OGRANIČENOG JAMSTVA te će se sva prava i obaveze tumačiti i provoditi kao da ovo OGRANIČENO JAMSTVO ne sadrži opisani dio ili uvjet koji se smatra nevažećim.

1 Leírás

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity™ CP centrifugális pumpa (CBAP40) extrakorporális keringési eljárások során történő használatra készült. Arra tervezték, hogy egy egyenletesen forgó kúp, valamint alacsony profilú terelőlapát-szárnyak kombinációja által létrehozott centrifugális erő révén mozgassa a vérét. Az energiát a pumpa nyomás létrehozásával és a vérnek a pumpa kimenete felé történő áramlási sebességének formájában fejt ki. A súrlódás és a hőfejlődés korlátozására a Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa kettős kerámiatengelyes csapágazást használ.

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpát etilén-oxiddal sterilizáltuk.

A Cortiva bioaktív felülettel bevont termékek típusúszáma „CB” előtaggal kezdődik. A Cortiva bioaktív felülettel öszefüggésben további tudnivalókat lásd: 7. fejezet.

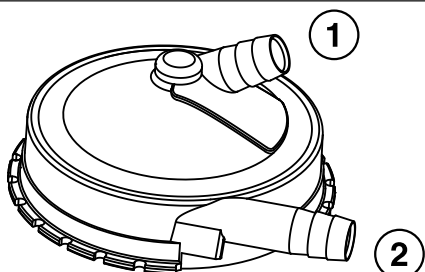
A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa az 560A típusú, különálló mágneses hajtómotorhoz csatlakozik, amely egy Medtronic pumpákhöz való sebességszabályozóhoz illeszkedik. Emellett a HC150A típusú vészforgatókarhoz is csatlakozik arra az esetre, ha a szabályozó meghibásodna, vagy áramkimaradás lépne fel. A külső hajtómotorral és a vészforgatókarral kapcsolatban tájékozódjon bővebben a megfelelő Medtronic pumpasebesség-szabályozó kezelői kézikönyvből.

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa az Affinity CP adapterhez is csatlakoztatható, ennek révén lehet a pumpát a Stöckert™ és Sorin™ centrifugális pumparendszerekkel vagy a Sarns™ és Terumo™ centrifugális rendszerekkel használni.

Lehetséges, hogy az önök országában az adapter nem kapható. Lépjön kapcsolatba a Medtronic képviselőjével, hogy megtudja, kapható-e az adapter.

Az Affinity CP adapter, a Medtronic pumpasebesség-szabályozó vagy annak további részegységei kapcsán a működtetés tudnivalóról tájékozódjon a használati útmutatóból vagy kezelői kézikönyvből.

1. ábra. Affinity CP centrifugális pumpa Cortiva bioaktív felülettel



1 Bemeneti csatlakozó

2 Kimeneti csatlakozó

2 Alkalmazási terület

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa a vér extrakorporális áthidaló keringési körön való átpumpálására szolgál, az extrakorporális keringésnek a kardiopulmonális áthidaláshoz megfelelő időtartamú (legfeljebb 6 óra) támogatásával.

Olyan extrakorporális rendszerekben is használható az eszköz (maximum 6 órán át), amelynél nincs szükség teljes extrakorporális keringésre (ilyen például a valvuloplastika, a keringéstámogatás a mitrális billentyű újból műtéte és a vena cava vagy aorta operációja során, illetve a májátültetés).

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa a külső hajtómotorral vagy a sürgősségi kézi forgatókarral működtethető.

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa Medtronic szabályozókkal történő használatra készült, de használható a Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerekkel vagy a Sarns és Terumo centrifugális rendszerekkel is, az Affinity CP adapter csatlakoztatása esetén.

3 Ellenjavallatok

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa kardiotomiás szívőberendezésként történő használata ellenjavallott. Az eszközt kizártlag az utasításoknak megfelelően használja.

4 Figyelmeztetések

Használat előtt tanulmányozza részletesen a figyelmeztetéseket, az előírásokat és a használati utasításokat. Ha nem olvassa el és nem követi az utasításokat, vagy nem veszi figyelembe az összes megadott figyelmeztetést, az a beteg súlyos sérülését vagy halálát okozhatja.

4.1 Affinity CP centrifugális pumpa

- A centrifugális pumpa alkalmazását nem vizsgálták hosszabb (6 órát meghaladó) időtartam alatt sem in vitro, sem in vivo vagy klinikai vizsgálatokban a transzplantációra való várakozás vagy a szív helyreállításáig tartó idő áthidalására.
- Az Affinity CP centrifugális pumpa és az Affinity CP adapter nem kompatibilis a pulzáló működésmódokkal.
- Ne használják a centrifugális pumpát olyan külső hajtómotorral vagy adapterrel, amivel nem kompatibilis; az ugyanis kisebb teljesítményt, szétválást vagy károsodást eredményezhet.
- A bypass keringés elindítása előtt ellenőrizze, hogy a centrifugális pumpa és a kör légtelenítése, illetve feltöltése megfelelő-e, mert így csökkenti a levegő betegbe jutásának kockázatát. Artériás szűrő használata javasolt. Szemrevételezzel kell visszaigazolni, hogy a csapágyszerkezetből az összes levegő távozott.
- A pumpától proximálisan semmilyen esetben sem szabad elszorítani vagy korlátozni az áramlást. Az a pumpa hibás működését okozhatja. Ha az áramlás a bemenetnél akadályozott, a pumpa magas fordulatszámon működhet, és 500 mmHg-nél nagyobb vákuumot hozhat létre.
- Feltöltés nélkül ne működtesse a centrifugális pumpát, mert azzal károsodnak a belső alkatrészek.
- Ha nagy mennyiségű levegő kerül a centrifugális pumpába, akkor az csökkenti a pumpa töltöttségét és leállítja a véráramlást. A keringés újraindítása előtt állítsa le a pumpát, és távolítsa el a levegőt.
- A pumpát soha se működtesse, ha nincs benne folyadék.
- Ne működtesse a centrifugális pumpát a meghatározott legnagyobb fordulatszám (4000 fordulat/perc) felett. Ez a csapágyak fokozott mértékű kopásához vezethet.
- Ne tegye ki a centrifugális pumpát folyékony vegyszerek hatásának, mert azok károsíthatják az eszköz szerkezetét. A folyékony aneszetikumokról, például az izofluránról ismert, hogy bontják a polikarbonát műanyagokat. Az ilyen oldatok nem érintkezhetnek a centrifugális pumpával.
- Amikor a pumpa kimeneti csöve nyitva van, úgy kerülheti el a beteg vérének visszaáramlását, hogy beállít és fenntart egy olyan minimális pumpasebességet, ami legyőzi a csővezeték és a beteg ellenállását. Ha nem lehet pozitív áramlást fenntartani, akkor az áramlásnak a betegről való leválasztása érdekében le kell szorítani a pumpa kimeneti csővezetékét. Ennek hiányában retrográd áramlás jöhет létre, ami a beteg vérveszteségét okozhatja.
- A retrográd áramlás megelőzése érdekében a centrifugális pumpa kikapcsolt állapotában minden esetben, disztálisan le kell szorítani az artériás csővezetékeket.
- Mindig legyen kéznél tartalék Affinity CP centrifugális pumpa és tartalék berendezések, valamint legyen megfelelő eljárásrend a cseréhez. Ha a centrifugális pumpát a keringéstámogatás ideje alatt cserélni kell, akkor a pumpa kicsérélése előtt fel kell mérni a betegre vonatkozó potenciális kockázatot.
- Ajánlott a beteg és az eszköz gyakori figyelése. Működés közben ne hagyja őrizetlenül a centrifugális pumpát! Folyamatosan figyelje az áramlási sebességet, hogy nem utal-e valamilyen jel a kör elzáródására.
- Áramlás hiányában ne működtesse a centrifugális pumpát 30 másodpercnél hosszabb ideig. A pumpán belüli hőmérséklet megemelkedhet, ami fokozott sejtkárosodást okozhat.
- A centrifugális pumpát aszeptikus technikával kell kezelni.

4.2 Affinity CP adapter

- Mindig legyen kéznél tartalék Affinity CP adapter és tartalék berendezések, valamint legyen megfelelő eljárásrend a cseréhez. Ha az adapter a keringéstámogatás ideje alatt cserére szorul, akkor az adapter kicsérélése előtt fel kell mérni a betegre vonatkozó potenciális kockázatot.
- Gondoskodjon róla, hogy az adapter megfelelően csatlakozzon a hajtómotorhoz. Ellenőrizze, hogy az adapter megfelelően rögzül-e a hajtómotorhoz. A nem megfelelő kapcsolódás károsan befolyásolhatja a pumpa teljesítményét.
- Gondoskodjon róla, hogy a pumpa megfelelően csatlakozzon az adapterhez. A pumpát a rögzítőperem és az adapter rögzítőzárja alatt kell rögzíteni. Ellenőrizze, hogy a pumpa biztonságosan rögzült a helyén, és illeszkedik az adapterfoglalathoz. A nem megfelelő kapcsolódás károsan befolyásolhatja a pumpa teljesítményét.
- Az Affinity CP centrifugális pumpa és az Affinity CP adapter nem kompatibilis a pulzáló működésmódokkal.
- Ne használja az adaptort 3600 fordulat/percnél nagyobb sebességgel. Az adapter 3600 fordulat/percnél nagyobb sebességnél végzett használatra nincs hitelesítve.
- Az adaptort tilos sterilizálni. A sterilizálás károsíthatja az adaptort.

- Az adapter nem szerelhető. Ne szerelje szét az adaptert, mivel ez károsan befolyásolhatja az adapter teljesítményét. Ne használjon módosított vagy szakszerűtlenül kezelt adaptert.

5 Előírások

Figyelem! Az eszközt kizárolag extrakorporális keringésben végzett műtétekben alapos képzést kapott orvos használhatja.

5.1 Affinity CP centrifugális pumpa

- Kerülje a centrifugális pumpa erős megütését vagy lejtését. Az ütődés károsíthatja az eszközt, ami hibás működést eredményezhet.
- A centrifugális pumpa folyadékúta steril és nem pirogén. Használat előtt gondosan vizsgálja meg a csomagot és az eszközt. Ne használja fel az eszközt, ha a csomag vagy az eszköz sérült vagy szennyezett, illetve ha a védőkupakok nincsenek a helyükön.
- Az eszközt egyetlen betegben való használatra terveztek. Tilos a termék ismételt felhasználása, újrafeldolgozása és újraterilizálása. Az újrafelhasználás, újrafeldolgozás vagy újraterilizálás során az eszköz szerkezete megrongálódhat és/vagy az eszköz szennyezetté válhat, ami a beteg sérüléséhez, megbetegedéséhez vagy halálhoz vezethet.
- A kardiopulmonális bypass időtartama alatti (legfeljebb 6 óra) megfelelő heparinizálás fenntartása érdekében kövesse a kórházi protokolt. Ha a körben thrombus képződik, az megnöveli a perfúziós rendszer berendezéseiben való károsodás kockázatát.
- A csővezetéket úgy csatlakoztassa, hogy ne hurkolódhasson és ne szorulhasson meg, mert ellenkező esetben megváltozhat az áramlás.
- A csövek pumpára való felhelyezésekor ne fejtsen ki túlzott erőt, mert károsodhat a pumpa!
- A csövek felhelyezésekor és áthelyezésekor vigyázzon, nehogy megsérüljenek a csatlakozók.
- Ne helyezze a centrifugális pumpát olyan készülékek mellé, amelyeket károsíthat a mágneses tér.
- minden beavatkozás alatt szigorú antikoagulálási eljárásrendet kövessen, továbbá rendszeresen figyelje az antikoagulálást. Az intézmény CPB-protokolljának megfelelő heparinizálást kell fenntartani.
- A tárolási hőmérséklettel kapcsolatos előírások a csomagoláson vagy a használati útmutatóban találhatók.
- A használónak a helyi szabályok és kórházi eljárások szerint kell ártalmatlanítania az eszközt.

5.2 Affinity CP adapter

- Az Affinity CP adaptort a hozzá tartozó használati útmutatóban foglaltak szerint használja.
- A Medtronic Affinity CP adaptort kizárolag a Medtronic Affinity CP centrifugális pumpákkal használja.
- A Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszereket vagy a Sarns és Terumo centrifugális rendszereket az egyes készülékekhez adott használati útmutatóban leírtak szerint kell használni.
- Használat előtt ellenőrizze, hogy az adapteren nincs-e fizikai sérülés. Sérültnek látszó adapter használata tilos. A sérült terméket küldje vissza a Medtronic képviselőjének.
- Az adapter mágneseket tartalmaz. Az adaptort ne helyezze fémek, mágnesszalagok és mágnesek közelébe.
- Ne tegye ki ütésnek és ne ejtse le az adaptort. Az ütés károsíthatja az adaptort.
- Az adapter vagy a pumpa behelyezését, illetve eltávolítását csak akkor végezheti el, ha a hajtómotor már teljesen leállt.
- Amikor az adaptort a hajtómotorra illeszti, ügyeljen rá, hogy az adapter alsó része illeszkedjen a hajtómotor foglalatához, valamint arra, hogy a foglalat zárja zárt állásban legyen.
- Használat közben ne kocogtassa vagy ütögesse az adaptort vagy a kör részegységeit, ezzel is csökkentve az adapter és a pumpa hajtómotorról vagy csőcsatlakozásokról való leválásának kockázatát. Leválás esetén lásd: 9. fejezet.
- Ne tárolja szélsőséges hőmérsékletű vagy páratartalmú helyen. Az adapter közvetlen napfénytől védve tárolandó.
- A teljes körű üzembe helyezési információkat a Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerekhez vagy a Sarns és Terumo centrifugális rendszerekhez adott útmutató tartalmazza.
- A keringés elindítása előtt töltse fel a pumpát. Működtesse az adapterrel a hajtómotorra kapcsolt pumpát a legnagyobb fordulatszámon, hogy ellenőrizze, nem tapasztalható-e rezgés, szokatlan zaj, elégtelen áramlás vagy más rendellenesség. Ha rendellenességet észlel, lásd: 9. fejezet.
- Ha olyan kompatibilis rendszerrel használja az Affinity CP centrifugális pumpát és az Affinity CP adaptort, amely kijelzi a bemeneti nyomást, használjon mért értéket a bemeneti nyomáshoz kalkulált érték helyett. A kalkulált érték olyan jellemző görbékben alapul, melyek nem tükrözik az Affinity CP centrifugális pumpa értékeit, és ez pontatlan mérésekhez vezethet.
- Ne használjon az adapteren alkoholos oldatokat, egyéb szerves oldószereket, se koncentrált savat vagy bázist! Az ilyen oldatok károsíthatják az adaptort.
- Ne használja az adaptort a címkén feltüntetett lejáratú idő után!

- A tárolási hőmérséklettel kapcsolatos előírások a csomagoláson vagy a használati útmutatóban találhatók.
- A használónak a helyi szabályok és kórházi eljárások szerint kell ártalmatlanítania az eszközt.

6 Szövődmények

A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa (CBAP40 típus) használatához az alábbi ismert szövődmények kapcsolódnak:

- vérvesztéség
- coagulopathia
- halál
- embólia
- vérkomponensek nagymértékű aktiválódása vagy thrombogenitás
- kivéreztetés
- vörösvérsejt-oldódás
- hemolitikus anémia
- fertőzés
- ischaemia
- neurológiai rendellenesség
- szerv működési zavara

7 További információ a Cortiva bioaktív felülettel ellátott termékekhez

A terméknek a vérrel elsődleges érintkező felületei Cortiva bioaktív felülettel vannak bevonva. Az ilyen bevont felület javítja a vérkompatibilitást, valamint a vérrögképződésnek ellenálló, vérrel érintkező felületet képez. Cortiva bioaktív felület nem kimosódó heparint tartalmaz, amit sertés bélnyálkahártyából vonnak ki¹.

Figyelem! A Cortiva bioaktív felülettel bevont termékek kizárolag egyszeri használatra szolgálnak. Az újrasterilizálás károsíthatja a Cortiva bioaktív felületet.

Figyelem! minden beavatkozás alatt szigorú antikoaguláns eljárásrendet kövessen, továbbá rendszeresen figyelje az antikoagulálást.

Vigyázat! A Cortiva bioaktív felülettel bevont termékeket tilos 40°C (104°F) feletti hőmérsékleten tárolni.

8 Használati utasítás

Ha az Affinity CP centrifugális pumpát az Affinity CP adapter nélkül használják, a használati útmutató 8.1. szakasz, 8.2. szakasz, 8.7. szakasz és 8.8. szakasz részét vegye alapul.

Ha az Affinity CP centrifugális pumpát az Affinity CP adapterrel használják, a használati útmutató 8.3. szakasz, 8.4. szakasz, 8.5. szakasz, 8.6. szakasz, 8.7. szakasz és 8.8. szakasz részét vegye alapul.

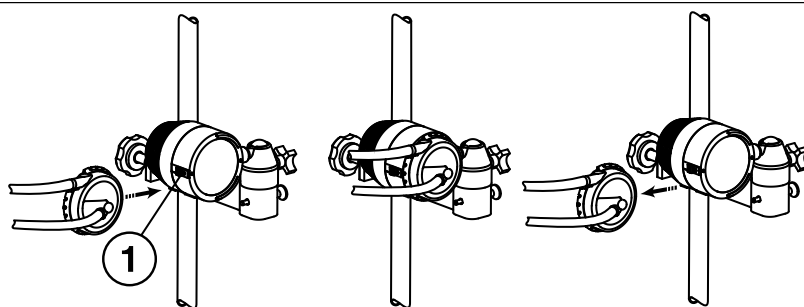
8.1 Az Affinity™ CP centrifugális pumpa rászerelése a Medtronic 560A típusú külső hajtómotorra

Csatlakoztassa az 560A típusú külső hajtómotor kábelét a megfelelő Medtronic szabályozóhoz. Az összeszerelésre vonatkozó további tudnivalóról tájékozódjon a megfelelő Medtronic szabályozó kezelői kézikönyvéből.

1. Csúsztassa az Affinity CP centrifugális pumpát az 560A típusú külső hajtómotorba (2. ábra) annyira, hogy a nyomóretesz tűskéje a helyére illeszkedjen.

¹ A nem kimosódó heparin klinikailag releváns extrakciós körülmények mért ≤0,1 IU/mL szinttel írható le.

2. ábra. Az Affinity CP centrifugális pumpa összeszerelése és eltávolítása



1 Zárótűskével ellátott nyomóretesz az 560A típusú külső hajtómotoron

Megjegyzés: Amikor csak lehetséges, a pumpát a kör legalacsonyabb pontjára, közvetlenül a tartály alá szerelje.

2. A centrifugális pumpát a jelen használati útmutató 8.7. szakaszének megfelelően töltse fel.

Figyelem! A centrifugális pumpa feltöltés nélküli működtetése károsíthatja a centrifugális pumpát.

3. Állítsa a fordulatszám-szabályozó gombot a kattanással jelzett kikapcsolási helyzetbe. A használó a gomb nullára állásakor enyhe nyomást érez, és egy kattanást hall. A forgatógomb fekete gombja szolgál mutatóként a fordulatszám beállításai során.

Vigyázat! Az Affinity CP centrifugális pumpának a feltüntetett ajánlásokon túlmenő használata eredményeként a centrifugális pumpa meghibásodhat, csökkenhet a pumpálókapacitás, előfordulhat szívárgás, fokozott vérsejtrauma, valamint a vérrel érintkező anyagok lekopásához vagy korroziójához is vezethet, amelyek a vérrel a betegbe juthatnak.

Figyelem! Ha a centrifugális pumpa összeszerelésekor forog a hajtómotor, az károsíthatja a pumpát.

4. Folytassa az extrakorporális keringetést. Kövesse az egyes készülékekhez adott használati utasításokat.

8.2 Az Affinity CP centrifugális pumpa eltávolítása a Medtronic 560A típusú külső hajtómotorról

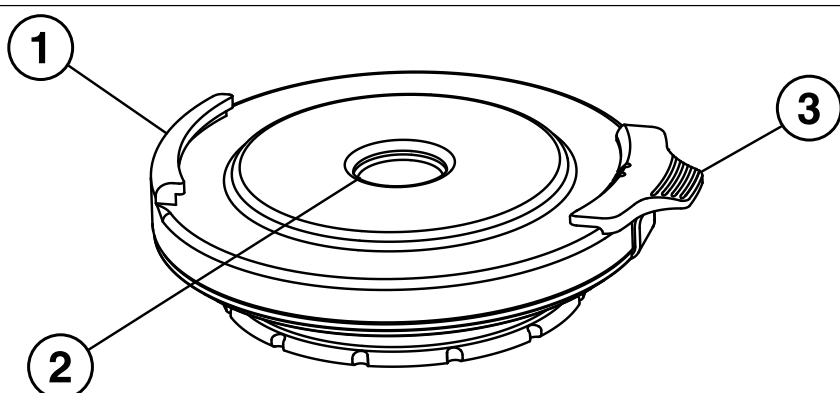
Minden beavatkozást követően távolítsa el a pumpát, és helyezze el hulladékki. A helyi és kórházi szabályozásnak megfelelően ártalmatlanítsa a pumpát.

1. A centrifugális pumpa kioldásához nyomja meg a hajtómotor nyomóreteszét (2. ábra).
2. Csúsztassa ki a centrifugális pumpát a hajtómotor foglalatából (2. ábra).

8.3 Az Affinity CP adapter behelyezése

A Medtronic Affinity CP adapter (3. ábra) arra szolgál, hogy lehetővé tegye a Medtronic Affinity CP centrifugális pumpa (CBAP40 típus) használatát Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerekkel vagy Sarns és Terumo centrifugális rendszerekkel.

3. ábra. Affinity CP adapter



1 Rögzítőperem

3 Rögzítőzár

2 Adapterfoglalat

Az adapter mágneses kapcsolódással viszi át a hajtómotor nyomatékát az egyszer használatos centrifugális pumpára.

Az adapter nem steril állapotban kerül forgalomba.

Az adapter használatához nem kell átalakítani a Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszereket vagy a Sarns és Terumo centrifugális rendszereket.

Az adapter több betegen végzett, többszöri használatra lett tervezve. Az adapter az eszköz csomagolásán feltüntetett lejáratú ideig újrahasználható.

Lehetséges, hogy az önök országában az adapter nem kapható. Lépj kapcsolatba a Medtronic képviselőjével, hogy megtudja, kapható-e az adapter.

8.4 Affinity™ CP adapter felhelyezése Stöckert™ és Sorin™ centrifugális pumparendszerekre

Figyelem! A teljes körű üzembe helyezési információkat a Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerekhez adott használati útmutató tartalmazza.

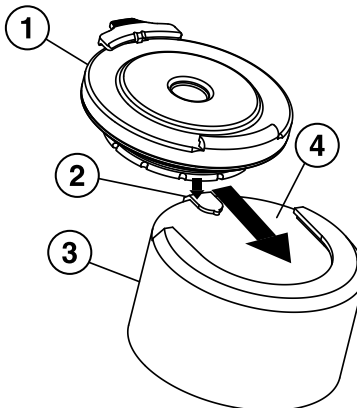
Megjegyzés: Mielőtt az adaptort a hajtómotorra helyezné, ellenőrizze, hogy az adapteren nincs-e látható biológiai szennyeződés, úgymint vér vagy idegen anyag. Szükség esetén tisztítsa meg az adaptort vagy a hajtómotor foglalatát a 10. fejezet szerinti módon.

Megjegyzés: Ezeket az utasításokat kell követni akkor is, ha az adaptort Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerek kompatibilis hajtókarjával használja.

Az Affinity CP adaptort az alábbi lépések elvégzésével helyezze fel Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerek hajtómotorjára:

1. Ültesse fel az adapter alsó részét a hajtómotor foglalatára. A művelet közben tartsa lenyomva a hajtómotor rögzítőgombját.
2. Helyezze be ütközésig az adaptort a hajtómotor foglalatába (4. ábra).

4. ábra. Az Affinity CP adapter felhelyezése a Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerek hajtómotorjára



1 Affinity CP adapter

2 Rögzítőgomb

3 Hajtómotor

4 Hajtómotor foglalata

3. Ahhoz, hogy az adaptort a kívánt helyzetbe forgathassa, nyomja le a rögzítőgombot, fordítsa el az adaptort, majd ellenőrizze, hogy a rögzítőgomb a helyére kattant-e az adapter alsó részén található rovatkába.

Vigyázat! Gondoskodjon róla, hogy az adapter megfelelően csatlakozzon a hajtómotorhoz. Ellenőrizze, hogy az adapter megfelelően rögzül-e a hajtómotorhoz. A nem megfelelő kapcsolódás károsan befolyásolhatja az adapter teljesítményét.

Figyelem! Amikor az adaptort a hajtómotorra illeszti, ügyeljen rá, hogy az adapter alsó része illeszkedjen a hajtómotor foglalatához, valamint arra, hogy a rögzítőgomb zárt állásban legyen.

8.5 Az Affinity CP adapter felhelyezése a Sarns™ és Terumo™ centrifugális rendszerekre

Figyelem! A teljes körű üzembe helyezési információkat a Sarns és Terumo centrifugális rendszerekhez adott útmutató tartalmazza.

Figyelem! Használat közben ne kocogtassa vagy ütögesse az adaptort vagy a kör részegységeit, ezzel is csökkentve az adapter és a pumpa hajtómotorról vagy csőcsatlakozásokról való leválásának kockázatát. Leválás esetén lásd: 9. fejezet.

Megjegyzés: Mielőtt az adaptort a hajtómotorra helyezné, ellenőrizze, hogy az adapteren nincs-e látható biológiai szennyeződés, úgymint vér vagy idegen anyag. Szükség esetén tisztítsa meg az adaptort vagy a hajtómotor foglalatát a 10. fejezet szerinti módon.

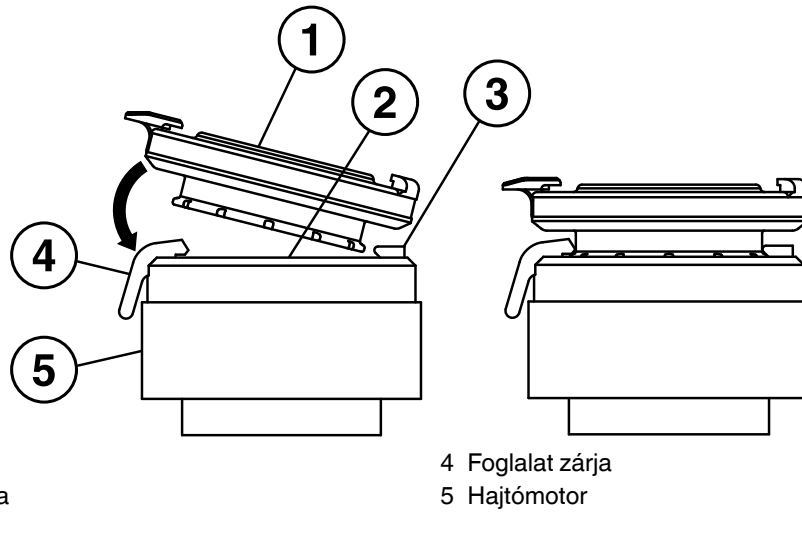
Megjegyzés: Ezeket az utasításokat kell követni akkor is, ha az adaptort Sarns és Terumo centrifugális rendszerek kompatibilis hajtókarjával használja.

Az Affinity CP adaptort az alábbi lépések elvégzésével helyezze fel a Sarns és Terumo centrifugális rendszerek hajtómotorjára:

1. Nyissa ki a hajtómotor foglalatának zárját, és vegye le a védőburkolatot a hajtómotor foglalatáról.

2. Illessze az adapter alsó részét a hajtómotor foglalatára. Csúsztassa az adaptert a rögzítőfűl alá (5. ábra).

5. ábra. Az Affinity CP adapter felhelyezése a Sarns és Terumo centrifugális rendszerek hajtómotorjára



3. Nyissa fel a foglalat zárját, és nyomja az adaptert a helyére. A zár visszaengedésével rögzítse az adaptert a helyére.

Vigyázat! Gondoskodjon róla, hogy az adapter megfelelően csatlakozzon a hajtómotorhoz. Ellenőrizze, hogy az adapter megfelelően rögzül-e a hajtómotorhoz. A nem megfelelő kapcsolódás károsan befolyásolhatja az adapter teljesítményét.

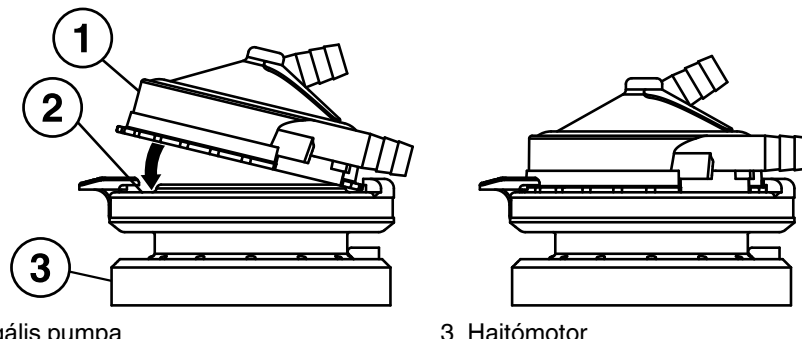
Figyelem! Amikor az adaptert a hajtómotorra illeszti, ügyeljen rá, hogy az adapter alsó része illeszkedjen a hajtómotor foglalatához, valamint arra, hogy a foglalat zárja zárt állásban legyen.

8.6 Az Affinity CP centrifugális pumpa felhelyezése az Affinity CP adapterre

Az Affinity CP centrifugális pumpát az alábbi lépések elvégzésével helyezze fel az Affinity CP adapterre:

1. Illessze a pumpa alsó részét az adapter foglalatára. Csúsztassa a pumpát a rögzítőperem alá.
2. Nyissa fel a rögzítőzárat, és nyomja a pumpát a helyére (6. ábra). Engedje fel a rögzítőzárat, és igazítsa el a pumpát, hogy a rögzítőzár a helyére kattanjon.

6. ábra. Az Affinity CP centrifugális pumpa felhelyezése az Affinity CP adapterre



Vigyázat! Gondoskodjon róla, hogy a pumpa megfelelően csatlakozzon az adapterhez. A pumpát a rögzítőperem és az adapter rögzítőzára alatt kell rögzíteni. Ellenőrizze, hogy a pumpa biztonságosan rögzült a helyén, és illeszkedik az adapterfoglalathoz. A nem megfelelő kapcsolódás károsan befolyásolhatja a pumpa teljesítményét.

3. Ahhoz, hogy a pumpát a kívánt helyzetbe forgathassa, nyomja le a rögzítőzárat, fordítsa el a pumpát, és engedje fel a rögzítőzárat. Igazítsa el a pumpát, hogy a rögzítőzár a helyére kattanjon.

Figyelem! A pumpa használati útmutatójában leírt módon töltse fel a pumpát a keringetés megkezdése előtt. Működtesse az adapterrel a hajtómotorra kapcsolt pumpát a legnagyobb fordulatszámon, hogy ellenőrizze, nem tapasztalható-e rezgés, szokatlan zaj, elégletes áramlás vagy más rendellenesség. Ha rendellenességet észlel, lásd: 9. fejezet.

4. Folytassa az extrakorporális keringetést. Kövesse az egyes készülékekhez adott használati utasításokat.

Vigyázat! Mindig legyen kéznél tartalék Affinity CP adapter és tartalék berendezések, valamint legyen megfelelő eljárásrend a cseréhez. Ha az adapter a keringéstámogatás ideje alatt cserére szorul, akkor az adapter kicsérélése előtt fel kell mérni a betegre vonatkozó potenciális kockázatot.

Vigyázat! Az Affinity CP centrifugális pumpa és az Affinity CP adapter nem kompatibilis a pulzáló működésmódokkal.

Vigyázat! Ne használja az adaptort 3600 fordulat/percnél nagyobb sebességgel. Az adapter 3600 fordulat/percnél nagyobb sebességnél végzett használatra nincs hitelesítve.

8.7 Az Affinity CP centrifugális pumpa körének a feltöltése

1. Az elfogadott aszeptikus technika alkalmazásával biztosítsa a steril folyadék odajutását, csatlakoztassa a megfelelő csővezetéket a centrifugális pumpa bemeneti és kimeneti portjaihoz.
2. Ha lehetséges, mossa át a kört és a pumpát szén-dioxiddal (CO_2).
3. A gravitáció segítségével töltse meg a centrifugális pumpát feltöltőoldattal a pumpa kimeneti pontjánál magasabbra, majd szorítsa le a csővezetéket. Légtelenítse a kimeneti csővezetéket.

Vigyázat! A bypass keringés elindítása előtt ellenőrizze, hogy a centrifugális pumpa és a kör légtelenítése, illetve feltöltése megfelelő-e, mert így csökkenti a levegő betegbe jutásának kockázatát. Artériás szűrő használata javasolt.

Vigyázat! Ha nagy mennyiségű levegő kerül a centrifugális pumpába, a pumpa töltöttsége csökken, és leáll a véráramlás. A keringés újraindítása előtt állítsa le a pumpát, és távolítsa el a levegőt.

Figyelem! Ne üsse szerszámokkal a centrifugális pumpát! Az ütés károsíthatja az eszközt, ami hibás működést eredményezhet.

4. A kimeneti csővezetéket tartsa leszorítva, és kapcsolja be a Medtronic szabályozóját.
5. Csatlakoztassa az áramlási szondát a kör csőveihez, a megfelelő kompatibilis rendszer kezelői kézikönyve szerinti módon. Ha Medtronic szabályozót használunk, a megfelelő Medtronic szabályozó kezelői kézikönyve szerint nullázza az áramlási szondát.
6. A kör megfelelő feltöltése és légtelenítése érdekében továbbra is tartsa leszorítva a kimeneti csővezetéket, és forgassa el a Medtronic szabályozójának fordulatszám-szabályozó gombját a kívánt értékre. Figyelje, hogy nincs-e szivárgás vagy egyéb rendellenesség.

Vigyázat! Áramlás hiányában ne működtesse a centrifugális pumpát 30 másodpercnél hosszabb ideig. A pumpán belüli hőmérőklet megemelkedhet, ami fokozott sejtárosodást okozhat.

7. Állítsa nullára a fordulatszámot, és ismét ellenőrizze a centrifugális pumpa épségét.

Vigyázat! Ha szivárgást talál, távolítsa el a centrifugális pumpát, és cserélje ki egy új, steril pumpára. Ha egyéb rendellenességet találnak, lásd: 9. fejezet. Feltöltéshez végezze el ismét az 1. lépés–7. lépés. lépést.

8. Ha nem észlel semmiféle rendellenességet, akkor folytassa a kör feltöltését.
9. Használat előtt ellenőrizze a csatlakozókat, a kör épségét és az áramlást.

Vigyázat! Ne működtesse lezárt bemenettel a centrifugális pumpát, mert negatív nyomás alakulhat ki benne, és légbuborékok képződhetnek a vérben.

8.8 Az Affinity CP centrifugális pumpa ellenőrzőlistája

Kövesse az Ön klinikai munkacsoportja által meghatározott protokollt. A centrifugális pumpa alábbi feladatlistáiból nyert információkkal a megfelelő módon módosíthatja, frissítheti és bővítheti a már meglévő feladatlistákat.

1. A berendezések összeállítása

- Rögzítse a helyére az 560A típusú külső hajtómotort vagy egy kompatibilis rendszer hajtóegységét.
- Ellenőrizze, hogy az elektromos csatlakozások biztonságosak-e.
- Ellenőrizze a szabályozóegység működését és kijelzőjét.
- Ellenőrizze a steril pumpa (és az egyszer használatos szonda, ha van) csomagolásának az épségét és a dátumát.
- Ha az adaptort is használják, ellenőrizze az eszköz címkéjén feltüntetett lejáratú időt!
- Ellenőrizze, hogy megfelelően méretezett-e az áramlásátalakító/érzékelő/egyszer használatos szonda.
- Steril körülmények között állítsa össze a perfúziós keringés körét.
- A csövek hosszának a meghatározásakor legyen tekintettel a tartalék hajtóegységre vagy hajtókarra is.
- A megfelelő helyen és irányban csatlakoztassa az áramlásátalakítót/érzékelőt/egyszer használatos szondát a körhöz.

2. A pumpa és a kör feltöltése

- Ellenőrizze, hogy a kör ne gubancolódjon össze, és ne legyenek benne elzáródások.
- Indokolt esetben öblítse át a pumpát és a kört CO_2 anyaggal, majd zárja el a CO_2 -ot.
- Gravitációsan töltse fel és légtelenítse a pumpát és a perfúziós kört.
- Figyelje, hogy nincs-e a pumpán szivárgás, rendellenes mozgás vagy zaj.

- Ellenőrizze, hogy nem látható-e a körben levegő.
- Ellenőrizze, hogy biztonságosak-e a csőcsatlakozások.
- Zárja le teljesen a pumpa kimeneti csővezetékét.
- Zárja le teljesen a vénás visszatérő csővezetéket.

3. Üzem paraméterek

Végezze el az alábbi teendőket a megfelelő kompatibilis rendszer használati útmutatójában foglaltak szerint:

- Kalibrálja a transzducereket/érzékelőket a gyártó utasításai szerint.
- Állítsa be és ellenőrizze a lassú/gyors áramlás riasztásait és az egyéb rendelkezésre álló biztonsági rendszereket.

4. Tartalék berendezések vész helyzet esetére

Gondoskodjon róla, hogy a következő berendezések rendelkezésre álljanak:

- Tartalék áramforrás
- Megfelelő hajtókar és hajtóegység egy kompatibilis rendszerből
- Tartalék Affinity CP centrifugális pumpa és eldobható szonda
- Ha az adaptert is használják, legyen kéznél tartalék Affinity CP adapter
- Megfelelő vezérlő egy kompatibilis rendszerből

5. Perfúzió

- A csővezetékek leszorításának felengedése előtt állítsa be a minimális pumpasebességet.
- Figyelje a szabályozóegységen megjelenő üzeneteket és riasztásokat.
- Ellenőrizze, hogy nem látható-e levegő a perfúziós keringés körében, vagy hogy nem gubancolódott-e össze a kör.
- A csővezetékek leszorítása előtt tartsa fenn a minimális pumpasebességet.

6. Tisztítás

- Áramtalanítsa az eszközt.
- Ártalmatlanítsa megfelelően az egyszer használatos alkotórészeket.
- Tisztítsa meg a motort és az áramlás-transzducert/érzékelőt.
- Ha az adaptert is használják, azt a tárolási-tisztítási részben foglaltak szerint tisztítsa.

7. A berendezések ellenőrzése

- Vizsgálja meg és ellenőrizze, hogy a berendezések működőképesek-e.
- A megfelelő időben végezze el a tervszerű megelőző karbantartást.
- Gondoskodjon róla, hogy az akkumulátorok teljes kapacitásukra fel legyenek töltve.

9 Hibaelhárítási útmutató

Ebben a részben 3 olyan helyzetről van szó, ami a centrifugális pumpa használata esetén előállhat. Kövesse a kórházi előírásoknak megfelelő klinikai protokollt, valamint vegye figyelembe az alábbi hibaelhárítási javaslatokat.

9.1 A pumpa meghibásodása

A szokatlan vagy magas hang arra utal, hogy folyamatban van a pumpa meghibásodása. Azonnal cserélje ki az Affinity CP centrifugális pumpát.

9.2 Elégtelen áramlás

Ha a pumpa nem forog vagy nincs áramlás, vegye fontolóra az alábbiakat:

- Ellenőrizze, hogy a pumpa és a hajtómotor megfelelően csatlakozik-e.

Ha adaptort is használnak, akkor indokolt lehet a következőket is elvégezni:

- Ellenőrizze, hogy a pumpa megfelelően csatlakozik-e az adapterhez. Győződjön meg róla, hogy a pumpát a rögzítőperem és az adapter rögzítőzárja alatt rögzítette.
- Ellenőrizze, hogy az adapter megfelelően csatlakozik-e a hajtómotorhoz.
- Csökkentse a pumpa sebességét nullára, és indítsa újra a hajtómotort.
- Az áramlás helyreállításához kövesse a kórházi protokollt.

9.3 Szokatlan zaj

Ha a pumpa rezeg vagy súrlódó hangot ad, indokolt lehet elvégezni a következőket:

- Ha a rezgés vagy a súrlódó hang nem szűnt meg, indokolt lehet kicserélni a pumpát.

Ha adaptert is használnak, akkor indokolt lehet a következőket is elvégezni:

- Ellenőrizze, hogy a pumpa megfelelően csatlakozik-e az adapterhez. Győződjön meg róla, hogy a pumpát a rögzítőperem és az adapter rögzítőzárja alatt rögzítette.
- Ellenőrizze, hogy az adapter megfelelően csatlakozik-e a hajtómotorhoz.
- Csökkentse a pumpa sebességét nullára, és indítsa újra a hajtómotort.
- Az áramlás helyreállításához kövesse a kórházi protokollt.
- Fontolja meg a pumpa vagy az adapter cseréjét, ha a rezgés vagy a súrlódó hang nem szűnik meg.

10 Az Affinity CP Adapter tárolása és tisztítása

Vigyázat! Az adaptert tilos sterilizálni. A sterilizálás károsíthatja az adaptert.

Figyelem! Ne tárolja szélsőséges hőmérsékletű vagy páratartalmú helyen. Az adapter közvetlen napfénytől védve tárolandó.

Figyelem! Ne használjon az adapteren alkoholos oldatokat, egyéb szerves oldószereket, se koncentrált savat vagy bázist! Az ilyen oldatok károsíthatják az adaptert.

Az adapter tisztításához vagy fertőtlenítéséhez vegye alapul a kórházi eljárásrendet, valamint a következőket is:

- Az adapter tisztításához kizárolag a kórház által jóváhagyott fertőtlenítőszert használjon. Az adapter tisztításához és fertőtlenítéséhez a következő oldatok használhatók: víz, Betadine™, hidrogén-peroxid, valamint enyhe tisztítószer. Tisztítást követően törölje meg az adaptert nedves szívaccsal vagy kendővel.
- minden szennyeződést haladéktalanul távolítsan el nedves szívaccsal vagy kendővel.
- Ha a szennyeződés nem távolítható el nedves szívaccsal vagy kendővel, az adapter legfeljebb 10 percre vízbe meríthető. Az adaptert ne merítse semmilyen más folyadékba.

11 Szerviz

Vigyázat! Az adapter nem szerelhető. Ne szerelje szét az adaptert, mivel ez károsan befolyásolhatja az adapter teljesítményét. Ne használjon módosított vagy szakszerűtlenül kezelt adaptert.

12 A Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa műszaki adatai

Alkatrészszám:	CBAP40
A feltöltéshez szükséges folyadék-mennyisége:	40 mL (hozzávetőleges)
Bemenet/kimenet belső átmérője:	9,5 mm (3/8 in)
Legnagyobb működési nyomás:	760 mmHg (101 kPa)
Legnagyobb áramlási sebesség:	10 L/min
Legnagyobb kimeneti nyomás:	700 mmHg (93,3 kPa)
A pumpa legnagyobb sebessége:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 fordulat/perc (560A típusú Medtronic külső hajtómotorral)• 3600 fordulat/perc (Affinity CP adapterrel Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerekhez vagy Sarns és Terumo centrifugális rendszerekhez csatlakoztatva)
Kompatibilis rendszerek:	Medtronic sebességszabályozó-rendszerek (560A típusú külső motorhajtással, HC150A típusú vészforgatókarral)

A termék szobahőmérsékleten tárolandó.

12.1 Szállítási feltételek

Hőmérséklet: -30°C–40°C (-22°F–105°F)

Páratartalom: 20%-tól 85%-ig, nem kondenzálódó

13 Az Affinity CP adapter műszaki adatai

Alkatrészszám:	AP40AST
Kompatibilis pumpa:	Affinity CP centrifugális pumpa Cortiva bioaktív felülettel (CBAP40)
Kompatibilis rendszerek:	<ul style="list-style-type: none">• Stöckert és Sorin centrifugális pumparendszerek (60-01-04 és 60-01-00 típusú meghajtóegységgel, valamint 60-01-35 és 60-01-50 típusú vészhajtóegységgel)• Sarns és Terumo centrifugális rendszerek (164267 típusú meghajtóegység és 164268 típusú kézi meghajtóegység)
Az adapter legnagyobb sebessége:	3600 fordulat/perc
IP-osztály:	IP47

13.1 Átfogó méretek

Súly:	315 g (0,69 font)
Magasság:	28 mm (1,1 in)
Átmérő:	94 mm (3,7 in)

13.2 Tárolási és szállítási környezet

Hőmérséklet:	-30°C–70°C (-22°F–158°F)
Páratartalom:	15% – 93%, nem kondenzálódó
Légköri nyomás:	70 kPa–106,3 kPa

13.3 Üzemű környezet

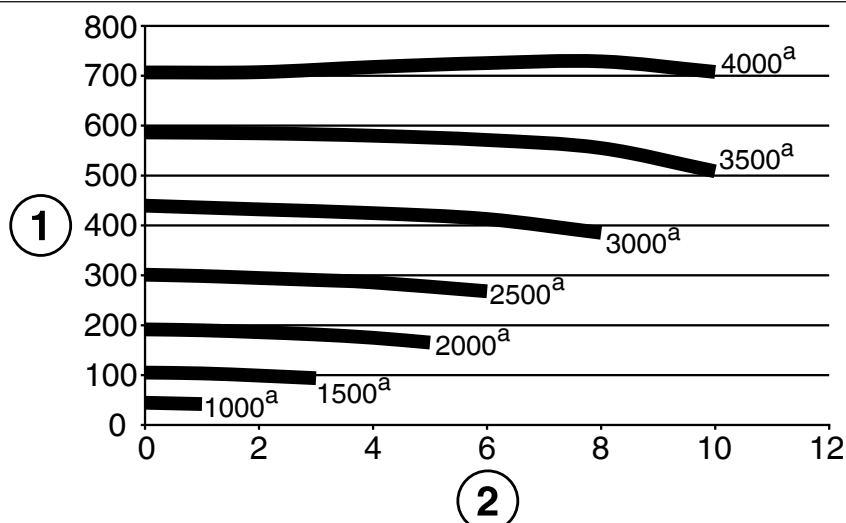
Hőmérséklet:	10°C–40°C (50°F–104°F)
Páratartalom:	20% – 75%, nem kondenzálódó
Légköri nyomás:	70 kPa–106,3 kPa

14 Az Affinity CP centrifugális pumpa áramlási sebessége

Megjegyzés: A ténylegesen elérhető áramlás függ a pumpának az extrakorporális köri részegységekből és a beteg artériás ellenállásából eredő utóterhelésétől.

Megjegyzés: A nyomásesés a pumpa kimenete és a pumpa bemenete közötti különbség.

7. ábra. Az Affinity CP centrifugális pumpa hidraulikai jellemzői



1 Nyomásesés (mmHg)

2 Áramlási sebesség (L/min)

3 ^a = RPM (fordulat/perc)

15 Korlátozott szavatosság

Az alábbi KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG kizárolag egyesült államokbeli vásárlókra vonatkozik.

- A. Ezt a KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁGOT kizárolag a CBAP40 típusú, Cortiva bioaktív felülettel ellátott Affinity CP centrifugális pumpa (a továbbiakban „termék”) eredeti megvásárlója érvényesítheti.
- (1) Abban az esetben, ha a termék működése egy (1) éven belül anyag- vagy gyártási hiba miatt nem a normál tűréshatáronon belül működik, akkor a Medtronic saját belátása szerint a következők valamelyikét teheti: (a) megjavítja vagy kicseréli a termék bármely hibás részét vagy részeit; (b) a vásárló számára az A(2) szakaszban meghatározott vételárral megegyező összeget ír jóvá a csereként igényelt termék megvásárlásakor, vagy (c) téritésmentesen egy működésében hasonló cseretermékkel biztosít.
 - (2) A jelen dokumentumban a “vételár” a következők közül a legkisebbet jelenti: (i) az eredeti termék számlázott nettó ára, (ii) az aktuálisan működésében hasonló készülék ára, vagy (iii) a cserekészülék ára.
- B. A fenti "A" részben leírt javításra, cserére vagy jóváírásra való jogosultság megszerzéséhez az alábbi feltételeknek kell teljesülniük:
- (1) A terméket vissza kell juttatni a Medtronic céghoz a hiba felfedezését követő hatvan (60) napon belül;
 - (2) A Terméket kizárolag és szigorúan a Használati útmutatóban leírtaknak megfelelően használták, kizárolag egyetlen betegen alkalmazták, nem végeztek rajta semminemű olyan változtatást vagy javítást, amely a Medtronic cégtől megítélése szerint befolyásolná a Termék stabilitását és megbízhatóságát. A terméket nem használták a rendeltetésétől eltérő módon, nem rongálták meg és nem történt vele baleset, és
 - (3) nem lépték túl a Termék lejáratú idejét.
- C. Jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG az itt meghatározott feltételekre korlátozódik. Nevezetesen:
- (1) A jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG által kifejezetten meghatározottakon kívül a MEDTRONIC NEM FELEL A TERMÉK MEGHIBÁSODÁSÁBÓL, SÉRÜLÉSBŐL VAGY MŰKÖDÉSKÉPTELENSÉGÉBŐL EREDŐ SEMMILYEN KÖZVETLEN, JÁRULÉKOS VAGY KÖVETKEZMÉNES KÁRÉRT, LEGYEN A KÁRIGÉNY ALAPJA SZAVATOSSÁG, SZERZŐDÉS, SZERZŐDÉSEN KÍVÜLI KÁROKOZÁS, VAGY EGYÉB IGÉNY.
 - (2) A jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG kizárolag a Berendezés vásárlójára vonatkozik. EGYÉB ESETEKBEN A MEDTRONIC NEM VÁLLAL SEMMILYEN KIFEJEZETT VAGY TÖRVÉNYI SZAVATOSSÁGOT, ÍGY TÖBBEK KÖZÖTT ARRA SEM, HOGY A TERMÉK FORGALOMKÉPES ÉS EGY ADOTT CÉLRA MEGFELEL, LEGYEN ENNEK ALAPJA RENDELET, TÖRVÉNY, AZ ÜGYFÉL ÁLTAL TETT PANASZ VAGY EGYÉB. A VÁSÁRLÓVAL SZEMBEN VÁLLALT ILYEN KIFEJEZETT VAGY TÖRVÉNYI SZAVATOSSÁG NEM TERJEDHET TÚL A FENTI "A(1)" RÉSZBEN MEGHATÁROZOTT IDŐSZAKON. A JELEN KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁGON KÍVÜL EGYÉB JOGORVOSLATNAK NINCS HELYE.
- D. A fenti kizáráskor és korlátozások nem szándékoznak a vonatkozó törvények kötelező hatályú rendelkezéseivel ellentétebe kerülni, és ilyen irányú értelmezésnek nincs helye. Ha a jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG bármely részét vagy feltételét illetékes bíróság jogellenesnek, hatálytalanak vagy a vonatkozó jogszabályokkal ellentétesnek mondja ki, a KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG fennmaradó részét ez nem érinti, és minden jog és kötelezettség úgy értelmezendő és tartandó be, mintha a jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG nem tartalmazna az érvénytelenített részt vagy pontot.
- E. A Medtronic nem hozható összefüggésbe semmilyen nyilatkozattal, feltétellel vagy szavatossággal, kivéve a jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁGBAN foglaltakat.

16 Korlátozott szavatosság²

Az alábbi korlátozott szavatosság csak az Egyesült Államok területén kívüli vásárlókra vonatkozik:

- A. Ezt a KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁGOT kizárolag a CBAP40 típusú, Cortiva bioaktív felülettel ellátott, Medtronic Affinity CP centrifugális pumpa (a továbbiakban „termék”) eredeti megvásárlója érvényesítheti. Amennyiben a Termék nem a Használati útmutatóban meghatározott jellemzőknek megfelelően működik, a Medtronic a termék eredeti vételárával egyező (de a cseretermék árát meg nem haladó) keretet biztosít bármely, az adott beteghez használatos Medtronic cseretermék megvásárlásához. A TERMÉK CÍMKÉIN FELTÜNTETETT FIGYELMEZTETÉSEK A JELEN KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG SZERVES RÉSZÉNEK TEKINTENDŐK. A JELEN KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG ALAPJÁN BENYÚJTHATÓ KÁRIGÉNYLÉSRŐL A MEDTRONIC HELYI KÉPVISELETE NYÚJT TOVÁBBI TÁJÉKOZTATÁST.
- B. A KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG kizárolag az alábbi feltételek fennállása esetén érvényes:
- (1) A Terméket a lejáratú idő előtt kell felhasználni.
 - (2) A Terméket a használatot követő 60 napon belül vissza kell juttatni a Medtronic részére, és az onnantól a Medtronic tulajdonát képezi.

² Jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁGOT a Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432 nyújtja. Csak az Egyesült Államok területén kívül érvényes.

- (3) Biztosítani kell, hogy a Terméket nem használták egyetlen másik betegen sem, csak rendeltetésszerűen használták, nem változtatták meg, nem használták a rendeltetésétől eltérő módon, nem történt vele baleset, továbbá hogy a Terméket nem változtatták meg vagy nem javították olyan módon, ami a Medtronic cég megítélése alapján befolyásolná a Termék stabilitását vagy megbízhatóságát.
- C. Jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG az itt meghatározott feltételekre korlátozódik. Nevezetesen:
- (1) Semmilyen esetben nem biztosítható jóváírás, ha bizonyítható a kicserélt készülék helytelen kezelése, helytelen beültetése vagy anyagának módosítása.
 - (2) A Medtronic nem felelős a Termék használatából, hibájából vagy működésképtelenségeből eredő semmilyen járulékos vagy következményes kárért, legyen a kárigény alapja szavatosság, szerződés, más vonatkozó jogszabály vagy egyéb.
- D. A fenti kizárások és korlátozások nem szándékoznak a vonatkozó törvények kötelező hatályú rendelkezéseivel ellentétre kerülni, és ilyen irányú értelmezésnek nincs helye. Ha a jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG bármely részét vagy feltételét illetékes bíróság jogellenesnek, hatálytalanak vagy a vonatkozó jogszabályokkal ellentétesnek mondja ki, a KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG fennmaradó részét ez nem érinti, és minden jog és kötelezettség úgy értelmezendő és tartandó be, mintha a jelen KORLÁTOZOTT SZAVATOSSÁG nem tartalmazná az érvénytelenített részt vagy pontot.

1 Descrizione

La biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva (CBAP40) è destinata all'uso nelle procedure di circolazione extracorporea. Consente il passaggio del sangue attraverso un vortice creato dall'azione combinata di una serie di coni rotanti con superficie liscia e di alette a basso profilo di una girante. L'energia viene trasferita dalla biopompa sotto forma di pressione e velocità mentre il sangue viene spinto verso la porta di uscita della biopompa. Per limitare la generazione di attrito e calore, la biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva dispone di una struttura ad anelli antiattrito su doppio perno in ceramica.

La biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva è stata sterilizzata con ossido di etilene.

Il numero di modello dei prodotti rivestiti con superficie bioattiva Cortiva contiene il prefisso "CB". Per maggiori informazioni sulla superficie bioattiva Cortiva, fare riferimento al Capitolo 7.

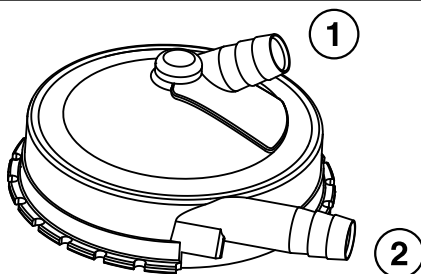
La biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva è abbinata ad un'unità motore magnetica remota, ossia il motore di azionamento esterno modello 560A, collegato ad un dispositivo di controllo della velocità per le biopompe Medtronic. È inoltre abbinata ad una manovella di emergenza, modello HC150A, da utilizzare in caso di guasto del dispositivo di controllo o di interruzione dell'alimentazione elettrica. Per ulteriori informazioni sul motore di azionamento esterno e sulla manovella di emergenza, consultare l'apposito manuale dell'operatore relativo al dispositivo di controllo della velocità per le biopompe Medtronic.

Alla biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva è abbinato inoltre un adattatore Affinity CP che consente il funzionamento della biopompa con i sistemi di pompe centrifughe Stöckert™ e Sorin™ o con i sistemi centrifughi Sarns™ e Terumo™.

L'adattatore potrebbe non essere disponibile in alcuni Paesi. Per avere conferma della disponibilità dell'adattatore, rivolgersi al rappresentante Medtronic.

Per ulteriori informazioni sull'uso dell'adattatore Affinity CP, sul funzionamento del dispositivo di controllo della velocità per le biopompe Medtronic o sugli accessori, fare riferimento alle relative istruzioni per l'uso o al relativo manuale dell'operatore.

Figura 1. Biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva



- 1 Porta di ingresso
- 2 Porta di uscita

2 Indicazioni per l'uso

La biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva è progettata per il pompaggio del sangue attraverso il circuito di bypass extracorporeo come supporto della circolazione extracorporea per periodi adeguati all'esecuzione di interventi di bypass cardiopolmonare della durata massima di 6 ore.

È anche indicata per essere usata nei sistemi di supporto extracorporei (per periodi non superiori a 6 ore) che non richiedono bypass cardiopolmonare completo (ad esempio, valvuloplastica, supporto circolatorio durante interventi di sostituzione della valvola mitrale, chirurgia della vena cava e dell'aorta, trapianti di fegato).

La biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva è azionata dal motore di azionamento esterno o dalla manovella di emergenza.

La biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva è destinata all'uso con i dispositivi di controllo Medtronic, oppure può essere utilizzata con i sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin o con i sistemi centrifughi Sarns o Terumo, previo collegamento dell'adattatore Affinity CP.

3 Controindicazioni

È controindicato l'utilizzo della biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva come dispositivo di aspirazione di cardiotomia. Utilizzare il dispositivo soltanto nel modo indicato.

4 Avvertenze

Leggere attentamente tutte le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni per l'uso prima di utilizzare il dispositivo. La mancata lettura ed osservanza di tutte le istruzioni o delle avvertenze indicate potrebbe causare gravi lesioni al paziente o il decesso dello stesso.

4.1 Biopompa centrifuga Affinity CP

- La biopompa centrifuga non è stata qualificata tramite procedure in vitro, in vivo o studi clinici per un uso prolungato (superiore a 6 ore) come ponte al trapianto o come sostituto artificiale in attesa della guarigione del cuore naturale.
- La biopompa centrifuga Affinity CP e l'adattatore Affinity CP non sono compatibili con il funzionamento in modalità pulsatile.
- Non utilizzare la biopompa centrifuga con un motore di azionamento esterno o un adattatore non compatibili. Questa operazione può infatti causare danni, il disaccoppiamento dei dispositivi o una riduzione dell'efficienza della pompa.
- Per ridurre il rischio che l'aria raggiunga il paziente, assicurarsi che la biopompa centrifuga ed il circuito siano stati sottoposti ad eliminazione dell'aria e che il priming sia stato opportunamente effettuato prima di iniziare il bypass. Si raccomanda l'uso di un filtro arterioso. Confermare visivamente che tutta l'aria sia stata rimossa dalla struttura antiattrito.
- Non clampare né limitare mai il flusso in sede prossimale alla pompa, onde evitare il possibile malfunzionamento della pompa stessa. Se il flusso è occluso in entrata, la pompa può funzionare a un numero elevato di giri al minuto e generare un vuoto maggiore di 500 mmHg.
- Per evitare danni ai componenti interni, non utilizzare la biopompa centrifuga senza averla sottoposta al priming.
- L'ingresso di una grossa quantità d'aria nella biopompa centrifuga causa lo svuotamento parziale della biopompa e l'arresto del flusso ematico. Fermare la biopompa ed eliminare l'aria dal dispositivo prima di ripristinare la circolazione extracorporea.
- Non far funzionare mai la pompa in assenza di liquidi.
- Non utilizzare la biopompa centrifuga a velocità di rotazione maggiori della velocità massima specificata (4000 rpm). Questa operazione potrebbe determinare un'usura eccessiva degli anelli antiattrito.
- Non esporre la biopompa centrifuga ad agenti chimici liquidi che potrebbero pregiudicare l'integrità del dispositivo. È noto che i liquidi anestetici quali l'isofluorano possono danneggiare i materiali plastici in policarbonato. Evitare che queste soluzioni vengano a contatto con la biopompa centrifuga.
- Per prevenire il flusso retrogrado del sangue quando il tubo d'uscita della biopompa centrifuga non è clampato, mantenere una velocità minima tale da consentire alla pressione prodotta di superare la resistenza opposta dal tubo stesso e dal paziente. Se non è possibile mantenere un flusso positivo, è necessario clampare il tubo d'uscita della biopompa per isolare il flusso dal paziente. La mancata osservanza di questa procedura potrebbe causare un flusso retrogrado e dissanguare il paziente.
- Per impedire il flusso retrogrado, le linee arteriose devono sempre essere clampate distalmente quando la biopompa centrifuga non è in funzione.
- Tenere sempre a disposizione una biopompa centrifuga Affinity CP di riserva e l'attrezzatura di supporto con un appropriato protocollo per la sostituzione. Se è necessario sostituire la biopompa centrifuga durante il supporto circolatorio, valutare i rischi potenziali per il paziente prima di procedere alla sostituzione.
- Si consiglia di monitorare frequentemente sia il paziente che il dispositivo; non lasciare la biopompa centrifuga incustodita mentre è in funzione. Verificare attentamente la velocità di flusso per rilevare l'eventuale presenza di occlusioni nell'intero circuito.
- Non azionare la biopompa centrifuga per più di 30 secondi in assenza di flusso. Questa condizione può determinare un aumento di temperatura nella biopompa con il conseguente rischio di danni cellulari.
- Adottare tecniche asettiche durante l'uso della biopompa centrifuga.

4.2 Adattatore Affinity CP

- Tenere sempre a disposizione un adattatore Affinity CP di riserva e l'attrezzatura di supporto con un appropriato protocollo per la sostituzione. Se è necessario sostituire l'adattatore durante il supporto circolatorio, valutare i rischi potenziali per il paziente prima di procedere alla sostituzione.
- Assicurarsi che l'adattatore sia collegato correttamente al motore. Verificare che l'adattatore sia fissato sul motore. Un collegamento errato può compromettere le prestazioni della pompa.
- Controllare che la pompa sia collegata correttamente all'adattatore. La pompa deve essere fissata saldamente sotto la traversa di blocco e la levetta di blocco dell'adattatore. Verificare che la pompa sia bloccata correttamente e che sia in stretto contatto con la connessione dell'adattatore. Un collegamento errato può compromettere le prestazioni della pompa.
- La biopompa centrifuga Affinity CP e l'adattatore Affinity CP non sono compatibili con il funzionamento in modalità pulsatile.
- Non utilizzare l'adattatore a velocità superiori a 3600 rpm. L'adattatore non è convalidato per l'uso a velocità superiori a 3600 rpm.
- Non sterilizzare l'adattatore per evitare danni al dispositivo.
- L'adattatore non è riparabile. Non smontare l'adattatore per evitare di comprometterne le prestazioni. Se l'adattatore è stato manomesso, non utilizzarlo.

5 Precauzioni

Attenzione: questo dispositivo deve essere utilizzato soltanto da personale medico appositamente addestrato nelle procedure di circolazione extracorporea.

5.1 Biopompa centrifuga Affinity CP

- Non urtare con forza o far cadere la biopompa centrifuga. Gli urti possono danneggiare il dispositivo ed alterarne il funzionamento.
- Il percorso per il fluido della biopompa centrifuga è sterile e non pirogeno. Esaminare accuratamente il dispositivo e la confezione prima dell'uso. Non utilizzare se la confezione o il prodotto sono danneggiati o sporchi, oppure se i cappucci non sono in sede.
- La biopompa centrifuga è concepita per l'utilizzo su un singolo paziente. Non riutilizzare, rigenerare o risterilizzare il prodotto poiché ciò potrebbe compromettere l'integrità strutturale e/o comportare un'eventuale contaminazione dello stesso, con potenziale rischio di lesioni, insorgenza di malattie o decesso del paziente.
- Seguire il protocollo dell'ospedale in modo da mantenere un'adeguata eparinizzazione per un arco di tempo appropriato al bypass cardiopolmonare (fino a 6 ore). La formazione di un trombo nel circuito potrebbe aumentare il rischio di danni alle apparecchiature del sistema di perfusione.
- Collegare i tubi in modo da evitare attorcigliamenti o restringimenti che potrebbero alterare il flusso.
- Non applicare una forza eccessiva durante il collegamento dei tubi alla pompa, onde evitare possibili danni alla stessa.
- Prestare attenzione a non danneggiare i connettori durante il riposizionamento od il collegamento dei tubi.
- Non posizionare la biopompa centrifuga in prossimità di dispositivi il cui funzionamento viene alterato dalla generazione di campi magnetici.
- Seguire un rigoroso protocollo di terapia anticoagulante e monitorare regolarmente l'anticoagulazione durante tutte le procedure. Mantenere un'adeguata eparinizzazione in conformità con il protocollo CPB della struttura sanitaria.
- Per i requisiti della temperatura di conservazione, fare riferimento alle etichette della confezione o alle istruzioni per l'uso.
- L'utente è responsabile dello smaltimento adeguato dei dispositivi in conformità alle normative locali e della struttura ospedaliera.

5.2 Adattatore Affinity CP

- Utilizzare l'adattatore Affinity CP secondo quanto riportato nelle istruzioni per l'uso fornite con il dispositivo.
- L'adattatore Affinity CP Medtronic deve essere utilizzato esclusivamente con le biopompe centrifughe Affinity CP Medtronic.
- Utilizzare i sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin e i sistemi centrifughi Sarns e Terumo seguendo le istruzioni per l'uso fornite con ciascun dispositivo.
- Ispezionare l'adattatore per verificare l'assenza di danni fisici. Non utilizzare l'adattatore se appare danneggiato. Restituire il prodotto danneggiato ad un rappresentante Medtronic.
- L'adattatore contiene magneti. Tenere l'adattatore lontano da metalli, magneti e bande magnetiche.
- Non urtare o far cadere l'adattatore, onde evitare danni al dispositivo.
- Non inserire o rimuovere l'adattatore o la pompa prima dell'arresto completo del motore.
- Durante l'inserimento dell'adattatore sul motore, assicurarsi che il lato inferiore dell'adattatore sia in stretto contatto con la connessione del motore e che la levetta della connessione sia nella posizione di blocco.
- Durante l'uso, non colpire o urtare l'adattatore o i componenti del circuito, per ridurre il rischio di scollegamento dell'adattatore e della pompa dal motore di azionamento o da qualsiasi connessione dei tubi. In caso di scollegamento, consultare il Capitolo 9.
- Non conservare il dispositivo a temperatura e umidità eccessive. Non conservare l'adattatore in luoghi esposti alla luce diretta del sole.
- Per le informazioni complete sull'installazione, fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con i sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin o con i sistemi centrifughi Sarns e Terumo.
- Effettuare il priming della biopompa prima di avviare la circolazione. Mettere in funzione la pompa, unita al motore tramite l'adattatore, alla velocità massima e controllare che non si verifichino vibrazioni, rumori insoliti, assenza di flusso o altre anomalie. Se venisse osservata un'anomalia, consultare il Capitolo 9.
- Quando si utilizza la biopompa centrifuga Affinity CP e l'adattatore Affinity CP con un sistema compatibile che visualizza la pressione di ingresso, si consiglia di basare la pressione di ingresso su un valore misurato anziché su un valore calcolato. Infatti, i valori calcolati si basano su curve di caratteristiche che non sono rappresentative della biopompa centrifuga Affinity CP, e potrebbero determinare letture imprecise.
- Non utilizzare soluzioni a base alcolica, altri solventi organici o soluzioni acide o basiche concentrate sull'adattatore. Tali soluzioni potrebbero danneggiare l'adattatore.
- Non utilizzare l'adattatore oltre la data di scadenza riportata sull'etichetta.
- Per i requisiti della temperatura di conservazione, fare riferimento alle etichette della confezione o alle istruzioni per l'uso.

- L'utente è responsabile dello smaltimento adeguato dei dispositivi in conformità alle normative locali e della struttura ospedaliera.

6 Effetti indesiderati

L'uso della biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva (CBAP40) è associato ai seguenti effetti indesiderati noti:

- emorragia
- coagulopatia
- decesso
- embolia
- trombogenicità o attivazione dei componenti ematici eccessiva
- sanguinamento
- emolisi
- anemia emolitica
- infezione
- ischemia
- disfunzione neurologica
- disfunzione d'organo

7 Informazioni per i prodotti con superficie bioattiva Cortiva

Le superfici primarie del prodotto a contatto con il sangue sono rivestite con superficie bioattiva Cortiva. Questa superficie rivestita migliora la compatibilità con il sangue e costituisce una superficie a contatto con il sangue che è tromboresistente. La superficie bioattiva Cortiva contiene eparina stabile ottenuta da mucosa intestinale porcina¹.

Attenzione: i prodotti con superficie bioattiva Cortiva sono esclusivamente monouso. La risterilizzazione può incidere negativamente sullo stato della superficie bioattiva Cortiva.

Attenzione: seguire un rigoroso protocollo di terapia anticoagulante e monitorare regolarmente l'anticoagulazione durante tutte le procedure.

Avvertenza: non conservare i prodotti rivestiti con superficie bioattiva Cortiva a temperature superiori a 40°C (104°F).

8 Istruzioni per l'uso

Se la biopompa centrifuga Affinity CP viene utilizzata senza l'adattatore Affinity CP, consultare le seguenti sezioni nelle presenti istruzioni per l'uso: Sezione 8.1, Sezione 8.2, Sezione 8.7 e Sezione 8.8.

Se la biopompa centrifuga Affinity CP viene utilizzata con l'adattatore Affinity CP, consultare le seguenti sezioni nelle presenti istruzioni per l'uso: Sezione 8.3, Sezione 8.4, Sezione 8.5, Sezione 8.6, Sezione 8.7, e Sezione 8.8.

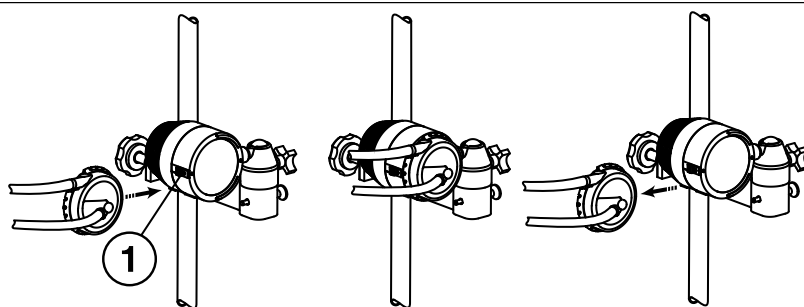
8.1 Installazione della biopompa centrifuga Affinity CP sul motore di azionamento esterno Medtronic modello 560A

Collegare il motore di azionamento esterno modello 560A all'apposito dispositivo di controllo Medtronic. Per informazioni complete sull'installazione, consultare l'apposito manuale dell'operatore del dispositivo di controllo Medtronic.

1. Fare scorrere la biopompa centrifuga Affinity CP nel motore di azionamento esterno modello 560A (Figura 2) fino a bloccare il perno di fissaggio della levetta.

¹ L'eparina viene definita stabile al livello ≤0,1 IU/mL misurato in condizioni di estrazione di rilevanza clinica.

Figura 2. Installazione e rimozione della biopompa centrifuga Affinity CP



1 Levetta con perno di fissaggio sul motore di azionamento esterno modello 560A

Nota: se possibile, installare la biopompa nel punto più basso del circuito, direttamente sotto il serbatoio.

- 2 Sottoporre a priming la biopompa centrifuga attenendosi alle procedure descritte nella Sezione 8.7 delle presenti istruzioni per l'uso.

Attenzione: se la biopompa centrifuga viene messa in funzione senza eseguire la procedura di priming, possono verificarsi dei danni alla biopompa stessa.

- 3 Ruotare la manopola di regolazione dei giri al minuto nella posizione di disattivazione a scatto. Ruotando la manopola sullo zero, è possibile percepire una lieve resistenza e udire uno scatto. Il pulsante nero sulla manopola funge da puntatore delle impostazioni del numero di giri al minuto.

Avvertenza: l'utilizzo della biopompa centrifuga Affinity CP in condizioni eccedenti le raccomandazioni indicate sull'etichettatura può dare luogo a guasti della biopompa centrifuga, riduzione della capacità di pompaggio, perdite, eccessivo trauma ematico e degradazione o corrosione dei materiali a contatto con il sangue, che possono in tal modo essere trasmessi al paziente.

Attenzione: l'installazione della biopompa centrifuga mentre il motore di azionamento è in funzione può danneggiare la biopompa stessa.

- 4 Procedere con la circolazione extracorporea. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con ciascun dispositivo.

8.2 Rimozione della biopompa centrifuga Affinity CP dal motore di azionamento esterno Medtronic modello 560A

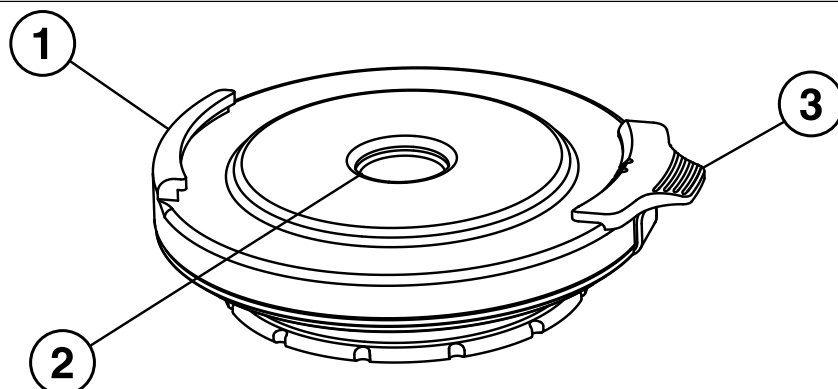
Rimuovere ed eliminare la biopompa dopo ogni procedura. Eliminare la biopompa in conformità ai protocolli locali ed ospedalieri.

- 1 Premere la levetta del motore di azionamento per rilasciare la biopompa centrifuga (Figura 2).
- 2 Estrarre la biopompa centrifuga sfilandola dalla connessione del motore di azionamento (Figura 2).

8.3 Inserimento dell'adattatore Affinity CP

L'adattatore Affinity CP Medtronic (Figura 3) viene utilizzato per consentire il funzionamento della biopompa centrifuga Affinity CP Medtronic (modello CBAP40) con i sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin o con i sistemi centrifughi Sarns e Terumo.

Figura 3. Adattatore Affinity CP



1 Traversa di blocco

2 Connessione dell'adattatore

3 Levetta di blocco

L'adattatore si serve di un accoppiamento magnetico per trasferire la forza di rotazione del motore alla biopompa centrifuga monouso.

L'adattatore è fornito non sterile.

L'uso dell'adattatore non richiede modifiche dei sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin o dei sistemi centrifughi Sarns e Terumo.

L'adattatore è progettato per più usi con diversi pazienti. L'adattatore può essere riutilizzato fino alla data di scadenza riportata sull'etichetta del dispositivo.

L'adattatore potrebbe non essere disponibile in alcuni Paesi. Per avere conferma della disponibilità dell'adattatore, rivolgersi al rappresentante Medtronic.

8.4 Inserimento dell'adattatore Affinity CP sui sistemi di pompe centrifughe Stöckert™ e Sorin™

Attenzione: per le informazioni complete sull'installazione, fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con i sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin.

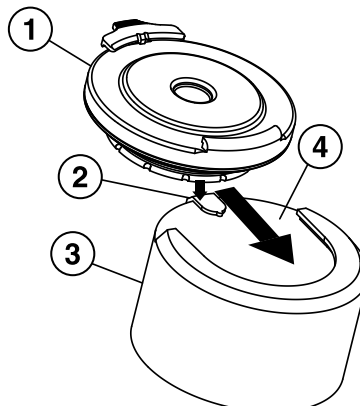
Nota: prima di inserire l'adattatore sul motore, ispezionare l'adattatore per verificare l'assenza di biocontaminanti visibili, come sangue o materiale estraneo. Se necessario, pulire la connessione dell'adattatore o del motore seguendo le istruzioni riportate nel Capitolo 10.

Nota: queste istruzioni sono applicabili anche nel caso in cui l'adattatore venga usato con una manovella compatibile dei sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin.

Inserire l'adattatore Affinity CP sul motore dei sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin secondo i passaggi seguenti:

1. Posizionare la parte inferiore dell'adattatore nella connessione del motore. Durante questa procedura, spingere verso il basso la chiave di blocco sul motore.
2. Inserire completamente l'adattatore nella connessione del motore (Figura 4).

Figura 4. Inserimento dell'adattatore Affinity CP nel motore dei sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin



1 Adattatore Affinity CP

3 Motore di azionamento

2 Chiave di blocco

4 Connessione del motore

3. Per ruotare l'adattatore nella sede desiderata, premere la chiave di blocco, ruotare l'adattatore e verificare che la chiave di blocco sia fissata nella tacca presente sulla parte inferiore dell'adattatore.

Avvertenza: assicurarsi che l'adattatore sia collegato correttamente al motore. Verificare che l'adattatore sia fissato sul motore. Un collegamento errato può compromettere le prestazioni dell'adattatore.

Attenzione: durante l'inserimento dell'adattatore sul motore, assicurarsi che il lato inferiore dell'adattatore sia in stretto contatto con la connessione del motore e che la chiave di blocco sia nella posizione di blocco.

8.5 Inserimento dell'adattatore Affinity CP sui sistemi centrifughi Sarns™ e Terumo™

Attenzione: per le informazioni complete sull'installazione, consultare le istruzioni per l'uso fornite con i sistemi centrifughi Sarns e Terumo.

Attenzione: durante l'uso, non colpire o urtare l'adattatore o i componenti del circuito, per ridurre il rischio di scollegamento dell'adattatore e della pompa dal motore di azionamento o da qualsiasi connessione dei tubi. In caso di scollegamento, consultare il Capitolo 9.

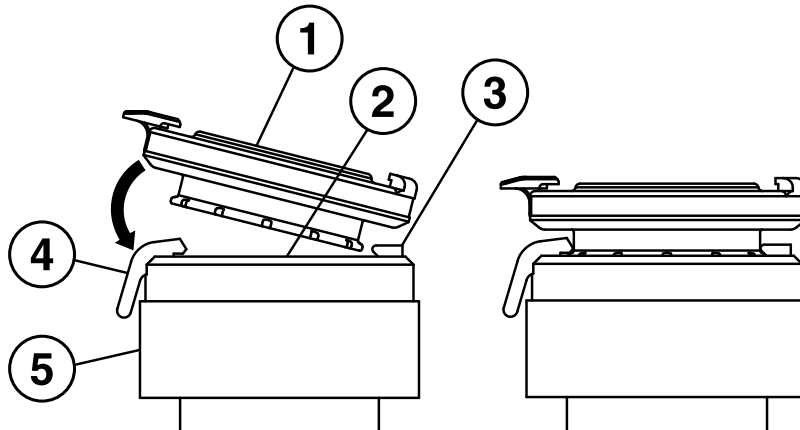
Nota: prima di inserire l'adattatore sul motore, ispezionare l'adattatore per verificare l'assenza di biocontaminanti visibili, come sangue o materiale estraneo. Se necessario, pulire la connessione dell'adattatore o del motore seguendo le istruzioni riportate nel Capitolo 10.

Nota: queste istruzioni sono valide anche nel caso in cui l'adattatore venga utilizzato con una manovella compatibile dei sistemi centrifughi Sarns e Terumo.

Inserire l'adattatore Affinity CP sul motore dei sistemi centrifughi Sarns e Terumo secondo i passaggi seguenti:

1. Aprire la levetta della connessione del motore e rimuovere il coperchio protettivo dalla connessione del motore.
2. Posizionare la parte inferiore dell'adattatore sulla connessione del motore. Far scorrere l'adattatore sotto la clip della connessione (Figura 5).

Figura 5. Inserimento dell'adattatore Affinity CP sul motore dei sistemi centrifughi Sarns e Terumo



3. Aprire la levetta della connessione e spingere in sede l'adattatore. Rilasciare la levetta per fissare l'adattatore in sede.

Avvertenza: assicurarsi che l'adattatore sia collegato correttamente al motore. Verificare che l'adattatore sia fissato sul motore. Un collegamento errato può compromettere le prestazioni dell'adattatore.

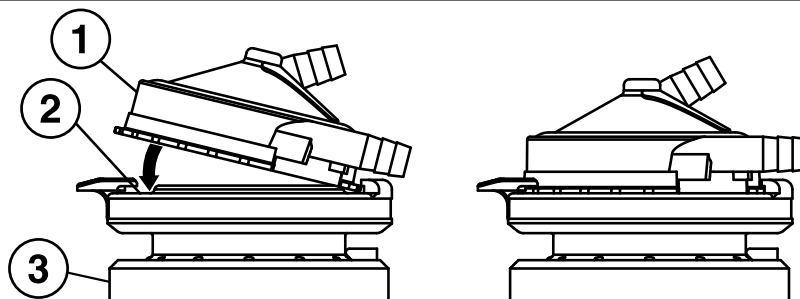
Attenzione: durante l'inserimento dell'adattatore sul motore, assicurarsi che il lato inferiore dell'adattatore sia in stretto contatto con la connessione del motore e che la levetta della connessione sia nella posizione di blocco.

8.6 Inserimento della biopompa centrifuga Affinity CP sull'adattatore Affinity CP

Inserire la biopompa centrifuga Affinity CP sull'adattatore Affinity CP secondo i passaggi seguenti:

1. Posizionare la parte inferiore della pompa sulla connessione dell'adattatore. Far scorrere la pompa sotto la traversa di blocco.
2. Aprire la levetta di blocco e spingere in sede la pompa (Figura 6). Rilasciare la levetta di blocco e regolare la posizione della pompa finché la levetta di blocco scatta in sede.

Figura 6. Inserimento della biopompa centrifuga Affinity CP sull'adattatore Affinity CP



Avvertenza: controllare che la pompa sia collegata correttamente all'adattatore. La pompa deve essere fissata saldamente sotto la traversa di blocco e la levetta di blocco dell'adattatore. Verificare che la pompa sia bloccata correttamente e che sia in stretto contatto con la connessione dell'adattatore. Un collegamento errato può compromettere le prestazioni della pompa.

3. Per ruotare la pompa nella sede desiderata, premere la levetta di blocco, ruotare la pompa e rilasciare la levetta di blocco. Regolare la posizione della pompa finché la levetta di blocco scatta in sede.

Attenzione: eseguire il priming della pompa prima di avviare la circolazione, seguendo le indicazioni riportate nelle istruzioni per l'uso. Mettere in funzione la pompa, unita al motore tramite l'adattatore, alla velocità massima e controllare che non si verifichino vibrazioni, rumori insoliti, assenza di flusso o altre anomalie. Se venisse osservata un'anomalia, consultare il Capitolo 9.

4. Procedere con la circolazione extracorporea. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con ciascun dispositivo.

Avvertenza: tenere sempre a disposizione un adattatore Affinity CP di riserva e l'attrezzatura di supporto con un appropriato protocollo per la sostituzione. Se è necessario sostituire l'adattatore durante il supporto circolatorio, valutare i rischi potenziali per il paziente prima di procedere alla sostituzione.

Avvertenza: la biopompa centrifuga Affinity CP e l'adattatore Affinity CP non sono compatibili con il funzionamento in modalità pulsatile.

Avvertenza: non utilizzare l'adattatore a velocità superiori a 3600 rpm. L'adattatore non è convalidato per l'uso a velocità superiori a 3600 rpm.

8.7 Priming del circuito della biopompa centrifuga Affinity CP

1. Adottando una tecnica aseptica approvata per il mantenimento della sterilità nei percorsi per i liquidi, collegare i tubi appropriati alle porte d'ingresso e d'uscita della biopompa centrifuga.
2. Se possibile, lavare il circuito e la biopompa con anidride carbonica (CO_2).
3. Sfruttando la gravità, riempire la biopompa centrifuga con soluzione di priming fino a superare la porta d'uscita della biopompa e clampare. Rimuovere l'aria dal tubo d'uscita.

Avvertenza: per ridurre il rischio che l'aria raggiunga il paziente, assicurarsi che la biopompa centrifuga ed il circuito siano stati sottoposti ad eliminazione dell'aria e che il priming sia stato opportunamente effettuato prima di iniziare il bypass. Si raccomanda l'uso di un filtro arterioso.

Avvertenza: l'ingresso di una grossa quantità d'aria nella biopompa centrifuga causa lo svuotamento parziale della stessa e l'arresto del flusso ematico. Fermare la biopompa ed eliminare l'aria dal dispositivo prima di ripristinare la circolazione extracorporea.

Attenzione: non colpire la biopompa centrifuga con la strumentazione chirurgica. Gli urti possono danneggiare il dispositivo e determinarne il malfunzionamento.

4. Dopo avere clampato il tubo d'uscita, accendere il dispositivo di controllo Medtronic.
5. Collegare al circuito la sonda di flusso attenendosi all'apposito manuale dell'operatore per il sistema compatibile. Se si utilizza un dispositivo di controllo Medtronic, azzerare la sonda di flusso attenendosi al manuale dell'operatore del dispositivo di controllo Medtronic appropriato.
6. Mantenendo il tubo d'uscita clampato, ruotare la manopola dei giri al minuto del dispositivo di controllo Medtronic al livello desiderato per consentire l'adeguata esecuzione del priming e la rimozione delle bolle d'aria nel circuito. Osservare la biopompa per rilevare eventuali perdite od altre anomalie.

Avvertenza: non azionare la biopompa centrifuga per più di 30 secondi in assenza di flusso. Questa condizione può determinare un aumento di temperatura nella biopompa, con il conseguente rischio di danni cellulari.

7. Azzerare la manopola dei giri al minuto e ricontrillare l'integrità della biopompa centrifuga.

Avvertenza: in presenza di perdite, rimuovere la biopompa centrifuga e sostituirla con una nuova biopompa sterile. In presenza di altre anomalie, consultare il Capitolo 9. Ripetere le operazioni descritte dalla Fase 1 alla Fase 7 per eseguire la procedura di priming.

8. In assenza di anomalie, continuare l'esecuzione del priming del circuito.
9. Prima dell'uso, verificare tutte le connessioni, l'integrità ed il flusso nel circuito.

Avvertenza: non azionare la biopompa centrifuga con il tubo d'ingresso clampato perché questa condizione creerebbe una pressione negativa nella biopompa e la formazione di bolle d'aria nel sangue.

8.8 Lista di controllo della biopompa centrifuga Affinity CP

Seguire il protocollo specificato dall'équipe clinica. Le informazioni della presente lista di controllo della biopompa possono essere utilizzate per modificare, aggiornare od ampliare le procedure esistenti.

1. Assemblaggio dell'apparecchiatura

- Installare il motore di azionamento esterno modello 560A o l'unità motore di un sistema compatibile.
- Controllare che tutti i collegamenti elettrici siano stati eseguiti correttamente.
- Effettuare un test dell'alimentazione e del display del modulo di controllo.
- Controllare la data e l'integrità della(e) confezione(i) della biopompa sterile (e della sonda monouso, se utilizzata).
- Controllare la data di scadenza sull'etichetta dell'adattatore, se utilizzato.
- Controllare che il trasduttore/il sensore/la sonda di flusso monouso siano delle dimensioni appropriate.
- Montare il circuito di perfusione con tecnica sterile.
- Prevedere una sufficiente lunghezza dei tubi per l'unità motore o per la manovella di emergenza.
- Collegare il trasduttore/il sensore/la sonda di flusso monouso al circuito in posizione corretta e rispettando la direzione del flusso.

2. Priming della biopompa e del circuito

- Controllare il circuito per escludere la presenza di attorcigliamenti od occlusioni.
- Se indicato, irrigare il circuito e la biopompa con CO₂; interrompere l'immissione di CO₂.
- Effettuare il priming della biopompa e del circuito di perfusione per gravità ed eliminare le bolle d'aria.
- Controllare che la biopompa non presenti perdite, movimenti irregolari e rumori.
- Controllare l'eventuale presenza di aria visibile nel circuito.
- Controllare che tutti i collegamenti dei tubi siano adeguatamente fissati.
- Clampare completamente il tubo d'uscita della biopompa.
- Clampare completamente il tubo di ritorno venoso.

3. Parametri operativi

Attenendosi all'apposito manuale dell'operatore per il sistema compatibile, procedere come segue:

- Calibrare i trasduttori/sensori seguendo le istruzioni del produttore.
- Impostare e verificare gli allarmi di flusso basso/alto e gli altri sistemi di sicurezza disponibili.

4. Apparecchiatura di emergenza di riserva

Accertare la disponibilità della seguente apparecchiatura:

- Sorgente di alimentazione di riserva
- Manovella appropriata e unità motore di un sistema compatibile
- Biopompa centrifuga Affinity CP e sonda monouso di riserva
- In caso di utilizzo dell'adattatore, tenere a portata di mano un adattatore Affinity CP di riserva
- Unità di controllo appropriata di un sistema compatibile

5. Perfusione

- Impostare la biopompa sul flusso minimo prima di declampare le linee del circuito.
- Monitorare la presenza di messaggi ed allarmi sul modulo di controllo.
- Assicurarsi che il circuito di perfusione sia libero da aria e che le linee non presentino attorcigliamenti.
- Mantenere il flusso minimo prima di clampare le linee del circuito.

6. Pulizia

- Spegnere l'alimentazione.
- Eliminare in maniera adeguata i componenti monouso.
- Pulire il motore ed il trasduttore/sensore del flusso.
- In caso di utilizzo dell'adattatore, procedere alla sua pulizia seguendo le istruzioni riportate nella sezione per la conservazione e la pulizia.

7. Controllo dell'apparecchiatura

- Ispezionare e verificare che l'apparecchiatura sia operativa.
- Eseguire il programma di manutenzione preventiva indicato.
- Verificare che le batterie siano completamente caricate.

9 Guida per la risoluzione dei problemi

In questa sezione vengono descritte 3 situazioni che potrebbero verificarsi durante l'uso di una biopompa centrifuga. Seguire il protocollo clinico specificato dall'ospedale, e tenere presente le seguenti considerazioni per la risoluzione dei problemi.

9.1 Guasto della biopompa

L'emissione di un segnale acustico insolito od acuto indica la presenza di un guasto della biopompa. In tal caso, la biopompa centrifuga Affinity CP va immediatamente sostituita.

9.2 Assenza di flusso

Se la pompa non ruota o se il flusso è assente, considerare quanto segue:

- Controllare che la pompa sia collegata correttamente al motore.

In caso di utilizzo dell'adattatore, considerare quanto segue:

- Controllare che la pompa sia collegata correttamente all'adattatore. Verificare che la pompa sia fissata correttamente sotto la traversa di blocco e la levetta di blocco dell'adattatore.
- Controllare che l'adattatore sia collegato correttamente al motore.
- Ridurre la velocità della pompa fino a zero, e quindi riavviare il motore.
- Seguire il protocollo dell'ospedale per ripristinare il flusso.

9.3 Rumori insoliti

Se la pompa vibra o fa un rumore stridente, considerare quanto segue:

- Se la vibrazione o il rumore stridente continuano, considerare la sostituzione della pompa.

In caso di utilizzo dell'adattatore, considerare quanto segue:

- Controllare che la pompa sia collegata correttamente all'adattatore. Verificare che la pompa sia fissata correttamente sotto la traversa di blocco e la levetta di blocco dell'adattatore.
- Controllare che l'adattatore sia collegato correttamente al motore.
- Ridurre la velocità della pompa fino a zero, e quindi riavviare il motore.
- Seguire il protocollo dell'ospedale per ripristinare il flusso.
- Se la vibrazione o il rumore stridente continuano, considerare la sostituzione della pompa o dell'adattatore.

10 Conservazione e pulizia dell'adattatore Affinity CP

Avvertenza: non sterilizzare l'adattatore, onde evitare danni al dispositivo.

Attenzione: non conservare il dispositivo a temperatura e umidità eccessive. Non conservare l'adattatore in luoghi esposti alla luce diretta del sole.

Attenzione: non utilizzare soluzioni a base alcolica, altri solventi organici o soluzioni acide o basiche concentrate sull'adattatore. Tali soluzioni potrebbero danneggiare l'adattatore.

Per la pulizia o la disinfezione dell'adattatore, seguire il protocollo indicato dall'ospedale e considerare quanto segue:

- Utilizzare solo disinfettanti approvati dall'ospedale per pulire l'adattatore. Le soluzioni considerate accettabili per la pulizia o la disinfezione dell'adattatore sono: acqua, Betadine™, acqua ossigenata e detergenti delicati. Dopo la pulizia, passare sull'adattatore una spugna o un panno morbido bagnati con acqua.
- Rimuovere immediatamente eventuali contaminazioni dall'adattatore con una spugna o un panno morbido bagnati con acqua.
- Se non è possibile rimuovere la contaminazione con una spugna o un panno morbido bagnati con acqua, l'adattatore può essere immerso in acqua per massimo 10 minuti. Non immergere l'adattatore in altri liquidi.

11 Assistenza

Avvertenza: l'adattatore non è riparabile. Non smontare l'adattatore per evitare di comprometterne le prestazioni. Se l'adattatore è stato manomesso, non utilizzarlo.

12 Specifiche della biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva

Numeri articolo:	CBAP40
Volume di priming:	40 mL (circa)
Diametro interno ingresso/uscita:	9,5 mm (3/8 in)
Pressione operativa massima:	760 mmHg (101 kPa)
Velocità massima del flusso:	10 L/min

Pressione di uscita massima:	700 mmHg (93,3 kPa)
Velocità massima della biopompa:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 rpm (con un motore di azionamento esterno 560A Medtronic) • 3600 rpm (con un adattatore Affinity CP e sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin o sistemi centrifughi Sarns e Terumo)
Sistemi compatibili:	Sistemi di controllo della velocità Medtronic (con motore di azionamento esterno modello 560A, manovella di emergenza modello HC150A)

Conservare il prodotto a temperatura ambiente.

12.1 Intervalli di valori per il trasporto

Temperatura:	da -30°C a 40°C (da -22°F a 105°F)
Umidità:	da 20% a 85%, senza condensa

13 Specifiche tecniche dell'adattatore Affinity CP

Numeri articolo:	AP40AST
Pompa compatibile:	Biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva (CBAP40)
Sistemi compatibili:	<ul style="list-style-type: none"> • Sistemi di pompe centrifughe Stöckert e Sorin (con unità motore modelli 60-01-04 e 60-01-00 e unità motore di emergenza modelli 60-01-35 e 60-01-50) • Sistemi centrifughi Sarns e Terumo (con unità motore modello 164267 e unità motore manuale modello 164268)
Velocità massima dell'adattatore:	3600 rpm
Grado di protezione IP:	IP47

13.1 Dimensioni approssimative

Peso:	315 g (0,69 lb)
Altezza:	28 mm (1,1 in)
Diametro:	94 mm (3,7 in)

13.2 Ambiente di conservazione e spedizione

Temperatura:	da -30°C a 70°C (da -22°F a 158°F)
Umidità:	da 15% a 93%, senza condensa
Pressione atmosferica:	da 70 kPa a 106,3 kPa

13.3 Ambiente di funzionamento

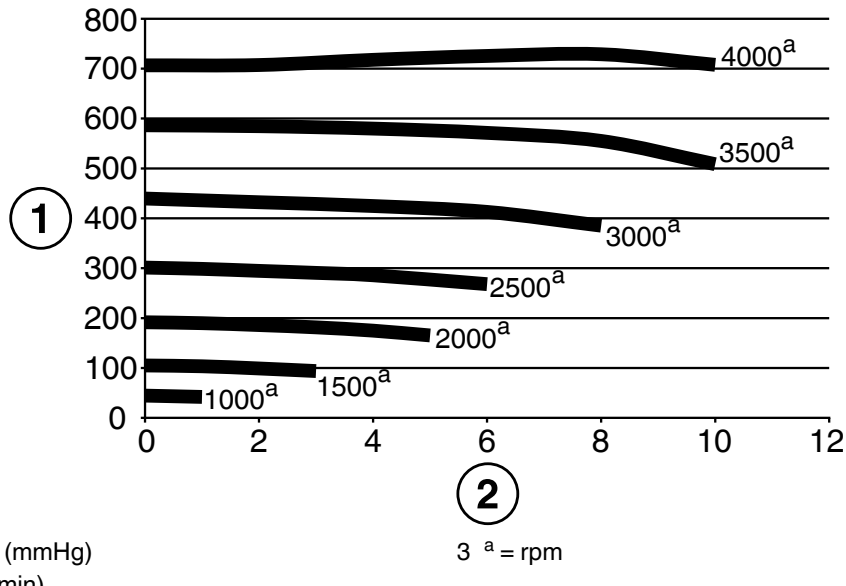
Temperatura:	da 10°C a 40°C (da 50°F a 104°F)
Umidità:	da 20% a 75%, senza condensa
Pressione atmosferica:	da 70 kPa a 106,3 kPa

14 Velocità di flusso della biopompa centrifuga Affinity CP

Nota: il flusso effettivo dipende dal post-carico della pompa, che si basa sui componenti del circuito extracorporeo e sulla resistenza arteriosa del paziente.

Nota: la perdita di carico è data dalla differenza tra l'uscita e l'ingresso della pompa.

Figura 7. Capacità idraulica della biopompa centrifuga Affinity CP



15 Garanzia limitata

La seguente GARANZIA LIMITATA è valida soltanto per i clienti negli Stati Uniti.

- A. Questa GARANZIA LIMITATA è disponibile esclusivamente per l'acquirente originale della biopompa centrifuga Affinity CP con superficie bioattiva Cortiva, modello CBAP40 (qui di seguito denominata "Prodotto").
 - (1) Nel caso in cui il Prodotto non dovesse funzionare entro i normali limiti di tolleranza in seguito ad un difetto dei materiali o di fabbricazione entro il periodo di un (1) anno a partire dalla data di consegna del Prodotto all'acquirente stesso, Medtronic provvederà a sua discrezione a: (a) riparare o sostituire qualsiasi parte difettosa del Prodotto; (b) accordare all'acquirente un credito pari al prezzo di acquisto, secondo quanto stabilito nella sottosezione A(2) seguente, per l'acquisto di un Prodotto sostitutivo, ovvero (c) fornire gratuitamente un Prodotto sostitutivo con funzionalità comparabili.
 - (2) Nel presente documento, per prezzo di acquisto si intende il prezzo minore tra (i) prezzo netto in fattura del Prodotto, (ii) prezzo di un'apparecchiatura al momento funzionalmente paragonabile o (iii) prezzo di un'apparecchiatura sostitutiva.
- B. Per potere beneficiare della riparazione, della sostituzione o del credito di cui alla Sezione A precedente, dovranno ricorrere le seguenti condizioni:
 - (1) Il Prodotto deve essere stato restituito a Medtronic entro sessanta (60) giorni dalla scoperta del mancato funzionamento;
 - (2) Il Prodotto non deve essere stato utilizzato in maniera diversa da quanto indicato nelle istruzioni per l'uso, non deve essere stato utilizzato su più pazienti, non deve essere stato alterato o riparato in un modo che, a giudizio di Medtronic, possa avere alterato la sua solidità ed affidabilità; non deve essere stato utilizzato in modo inappropriate, manomesso o danneggiato;
 - (3) Il Prodotto deve essere stato utilizzato prima della data di scadenza.
- C. La presente GARANZIA LIMITATA è limitata a quanto in essa specificato. In particolare:
 - (1) La presente GARANZIA LIMITATA è limitata a quanto in essa specificatamente indicato. In particolare, MEDTRONIC NON È RESPONSABILE PER EVENTUALI DANNI DIRETTI, INCIDENTALI O CONSEQUENZIALI CAUSATI DA DIFETTI, GUASTI O MALFUNZIONAMENTO DEL PRODOTTO, INDIPENDENTEMENTE DAL FATTO CHE LA RICHIESTA DI RISARCIMENTO DI TALI DANNI SIA BASATA SU GARANZIA, CONTRATTO, FATTO ILLECITO O ALTRO.
 - (2) La presente GARANZIA LIMITATA è valida unicamente nei confronti dell'acquirente dell'Apparecchio. RELATIVAMENTE A SOGGETTI TERZI, MEDTRONIC NON FORNISCE ALCUNA ALTRA GARANZIA ESPlicita O IMPLICITA, TRA CUI GARANZIE IMPLICITE DI COMMERCIALITÀ O DI IDONEITÀ A DETERMINATI SCOPI INDIPENDENTEMENTE DAL FATTO CHE CIÒ SI FONDI SU QUALSIASI LEGGE SCRITTA, DIRITTO CONSuetUDINARIO O ALTRO. NESSUNA GARANZIA ESPlicita OD IMPLICITA FORNITA ALL'ACQUIRENTE POTRÀ ESSERE ESTESA OLTRE IL PERIODO DI CUI AL PUNTO A(1). LA PRESENTE GARANZIA LIMITATA RAPPRESENTA L'UNICO STRUMENTO GIURIDICO POSSIBILE.
- D. Le esclusioni e le restrizioni di cui sopra non sono intese, né devono essere interpretate in quanto tali, come contrarie a norme ritenute inderogabili dalla legislazione vigente. Nel caso in cui una parte od un termine della presente GARANZIA LIMITATA venga dichiarato illegale, inefficace od in conflitto con il diritto applicabile da un organo giudiziario competente, la validità delle

altre parti della presente GARANZIA LIMITATA non verrà compromessa e tutti i diritti e gli obblighi saranno interpretati ed applicati come se la presente GARANZIA LIMITATA non contenesse la parte od i termini dichiarati non validi.

E. Nessuna persona, sia essa fisica o giuridica, può avvalersi del diritto di costringere Medtronic a qualsiasi rappresentanza, condizione o garanzia diversa dalla presente GARANZIA LIMITATA.

16 Garanzia limitata²

La seguente GARANZIA LIMITATA è valida solo per i clienti al di fuori degli Stati Uniti:

- A. La presente GARANZIA LIMITATA è disponibile soltanto per l'acquirente originale della biopompa centrifuga Affinity CP Medtronic con superficie bioattiva Cortiva, modello CBAP40 (qui di seguito denominata "Prodotto"). In caso di mancato funzionamento del Prodotto secondo le specifiche riportate nelle istruzioni per l'uso, Medtronic accorderà un credito pari al prezzo originario di acquisto del Prodotto (ma non superiore al valore del Prodotto sostitutivo) per l'acquisto di qualsiasi Prodotto sostitutivo Medtronic da usarsi per il paziente specifico. LE AVVERTENZE CONTENUTE NELLE ETICHETTE DEL PRODOTTO SONO DA CONSIDERARSI PARTE INTEGRANTE DELLA PRESENTE GARANZIA LIMITATA. PER ULTERIORI INFORMAZIONI IN CASO DI RECLAMO NEI TERMINI DELLA PRESENTE GARANZIA LIMITATA, CONTATTARE IL RAPPRESENTANTE LOCALE MEDTRONIC.
- B. Per potere beneficiare della presente GARANZIA LIMITATA, devono essere soddisfatte le seguenti condizioni:
- (1) Il Prodotto deve essere stato utilizzato prima della data di scadenza indicata.
 - (2) Il Prodotto deve essere riconsegnato a Medtronic entro 60 giorni dall'uso e diverrà di proprietà di Medtronic.
 - (3) Il Prodotto non deve essere stato utilizzato per altri pazienti, non deve essere stato soggetto ad uso improprio, alterazione, abuso od incidente e non deve essere stato alterato o riparato in un modo tale che, a giudizio di Medtronic, possa avere alterato la sua solidità e affidabilità.
- C. La presente GARANZIA LIMITATA è limitata a quanto in essa specificato. In particolare:
- (1) Nel caso in cui si riscontrino gestione e impianto impropri o alterazioni dei materiali del Prodotto sostituito, non verrà concesso alcun rimborso per le spese di sostituzione.
 - (2) Medtronic non è responsabile per eventuali danni incidentali o consequenziali causati da uso, difetti, guasti o malfunzionamento del Prodotto, indipendentemente dal fatto che la richiesta di risarcimento di tali danni sia basata su garanzia, contratto, fatto illecito o altro.
- D. Le esclusioni e le restrizioni di cui sopra non vanno intese, né devono essere interpretate in quanto tali, come contrarie a norme ritenute inderogabili dalla legislazione vigente. Nel caso in cui una parte od una clausola della presente GARANZIA LIMITATA venisse giudicata illegale, inapplicabile od in conflitto con il diritto applicabile da un organo giudiziario competente, la validità delle rimanenti parti della presente GARANZIA LIMITATA non verrà compromessa e tutti i diritti e gli obblighi verranno interpretati ed applicati come se la presente GARANZIA LIMITATA non contenesse la parte o la clausola dichiarata non valida.

² La presente GARANZIA LIMITATA viene fornita da Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. È applicabile esclusivamente al di fuori degli Stati Uniti.

1 Aprašas

„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi (CBAP40) naudojama atliekant ekstrakorporines kraujo apytakos procedūras. Ji skirta varinėti kraują centrifugos jėga, kurią sukuria glotnūs besisukantys kūgai kartu su žemo profilio sparnuotėmis. Pompa perduoda kraujui energiją naudodama slėgį ir greitį taip, kad kraujas būtų nukreipiamas link pompos išleidžiamosios angos. Kad būtų sumažinta trintis ir šilumos išsiskyrimas, „Affinity CP“ centrifuginėje kraujo pompoje su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi panaudota lankstinių guolių konstrukcija su dviem keraminiais lankstais.

„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi buvo sterilizuota etileno oksidu.

„Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi padengtų produktų modelio numeryje yra raidės „CB“. Papildomos informacijos apie „Cortiva“ bioaktyvųjų paviršių galite rasti čia: 7 skyr.

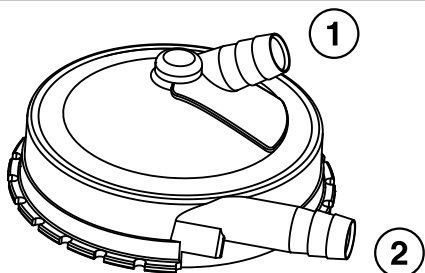
„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi jungiama prie nuotolinės magnetinės pavaros, vadinamos 560A modelio išorinės pavaros varikliu, kuris sąveikauja su Medtronic pompos greičio valdikliu. Be to, ji sujungta su HC150A modelio avarine rankine pompa tam atvejui, jei sugestų valdiklis arba dingtų elektros įtampa. Papildomos informacijos apie išorinės pavaros variklį ir avarinę rankinę pompą rasite atitinkamame Medtronic pompos greičio valdiklio naudojimo vadove.

Be to, „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi gali būti sujungta su „Affinity CP“ adapteriu, kad galėtų veikti su „Stöckert™“ ir „Sorin™“ centrifuginių pompų sistemomis arba „Sarns™“ ir „Terumo™“ centrifuginėmis sistemomis.

Adapteris gali būti neparduodamas jūsų šalyje. Kreipkitės į savo Medtronic atstovą, kad sužinotumėte, ar galima įsigyti adapterį.

Papildomos informacijos apie „Affinity CP“ adapterio naudojimą arba darbą su Medtronic pompos greičio valdikliu ir priedais rasite naudojimo instrukcijose arba naudojimo vadove.

1 pav. „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi



1 Įleidžiamoji anga

2 Išleidžiamoji anga

2 Naudojimo indikacijos

„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi yra skirta pumpuoti kraują per ekstrakorporinį apeinamajį kontūrą, kai reikalingas ekstrakorporinis palaikymas atliekant dirbtinės kraujo apytakos procedūras (iki 6 valandų).

Ji taip pat skirta naudoti ekstrakorporinėse pagalbinėse sistemose (iki 6 valandų), kurioms nereikalingas visas kardiopulmoninis šuntavimas (pvz., atliekant žiedo plastiką, kraujo apytakai palaikyti atliekant pakartotinę mitralinę vožtuvo operaciją, operuojant tuščiąją veną arba aortą, atliekant kepenų persodinimą).

„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi veikia naudodama išorinį varomąjį variklį arba avarinę rankinę pompą.

„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi yra skirta naudoti tik su Medtronic valdikliais arba gali būti naudojama su „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginių pompų sistemomis arba „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginėmis sistemomis, prijungus „Affinity CP“ adapterį.

3 Kontraindikacijos

„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi nenaudotina kaip įsiurbimo įtaisas kardiotomijoje. Naudokite įtaisą tik pagal paskirtį.

4 Įspėjimai

Prieš naudodamiesi perskaitykite visus įspėjimus, atsargumo priemones ir naudojimo instrukcijas. Priešingu atveju, neperskaičius ir nevykdant visų instrukcijų bei nepaisant visų čia pateiktų įspėjimų, pacientas gali patirti sunkų sužalojimą arba mirti.

4.1 „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa

- Centrifuginė kraujo pompa nebuvo in vitro, in vivo ar klinikiniais tyrimais kvalifiikuota naudoti ilgą laiką (ilgiau nei 6 valandas), naudoti vietoj transplantuoamo šunto arba atliliki palaikymą laukiant, kol bus atkurtas natūralios širdies darbas.
- „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa ir „Affinity CP“ adapteris negali būti naudojami veikiant pulsiniams režimui.
- Nenaudokite centrifuginės kraujo pompos su nesuderinama išorine variklio pavara arba adapteriu, nes dėl to gali sumažėti našumas, atsijungti pavara arba sugesti įranga.
- Įsitikinkite, ar prieš pradedant šuntavimą iš centrifuginės kraujo pompos ir sistemos buvo pašalinti oro burbuliukai ir ar ji buvo tinkamai pripildyta, taip sumažinama rizika, kad oras pasieks pacientą. Rekomenduojama naudoti arterinį filtrą. Turite vizualiai įsitikinti, kad visas oras pasišalino iš guolių rinkinio.
- Niekada neužspauskite ir neribokite srauto proksimalinėje siurblio pusėje; dėl to pompa gali sugesti. Jeigu srautas blokuojamas jėjimo pusėje, pompa gali veikti dideliais sūkiais ir sukurti aukštą, didesnį nei 500 mmHg, vakuumo lygi.
- Neleiskite veikti nepripildytai centrifuginei kraujo pompai, nes bus pažeisti vidiniai komponentai.
- Jei į pompą pateks daug oro, joje susidarys oro kamščių ir kraujas nustos tekėti. Prieš atnaujindami kraujo apytaką išjunkite pompą ir pašalinkite orą.
- Niekada neleiskite pompai veikti be skysčio.
- Neleiskite, kad centrifuginė kraujo pompa suktusi didesniu greičiu, nei nurodytas maksimalus greitis (4 000 aps./min.). Dėl to gali padidėti lanksto guolių susidėvėjimas.
- Saugokite centrifuginę kraujo pompą nuo skystų cheminių medžiagų, nes jos gali paveikti šio prietaiso konstrukciją. Žinoma, kad anesteziniai skysčiai, tokie kaip izofluranas, ardo polikarbonato plastiką. Stenkitės, kad šie tirpalai nepatektų ant centrifuginės kraujo pompos.
- Kad kraujas neimtų tekėti atgal, kai centrifuginės kraujo pompos išleidžiamasis vamzdelis yra atviras, nustatykite ir palaikykite mažiausią pompos greitį, kuris jveiktu linijos ir paciento pasipriešinimą. Jeigu teigiamo srauto nepavyksta užtikrinti, pompos išėjimo vamzdelis turi būti užspaustas, blokuojant srautą iš paciento. To nepadarius, srovė gali būti imti atgal, ir pacientas nukraujuos.
- Kai pompa neveikia, arterinės linijos visada turi būti užspaustos distalinėje pusėje, kad būtų išvengta atgalinio srauto.
- Visuomet turėkite atsarginę „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą ir atsarginę įrangą su tinkamu protokolu, kad galėtumėte juos pakeisti. Jeigu centrifuginę kraujo pompą reikia keisti palaikant kraujo apytaką, prieš tai atliekant reikėtų įvertinti galimą riziką pacientui.
- Rekomenduojama dažnai prižiūrėti pacientą ir prietaisą; nepalikite naudojamos centrifuginės kraujo pompos be priežiūros. Atidžiai stebékite srovės greitį, ar sistemoje nėra okliuzijos požymių.
- Nenaudokite centrifuginės kraujo pompos ilgiau kaip 30 sekundžių, jei nėra srovės. Pomoje gali pakilti temperatūra ir dėl to gali būti labiau pažeidžiamos ląstelės.
- Centrifuginei kraujo pompai turi būti naudojamas aseptinis metodas.

4.2 „Affinity CP“ adapteris

- Visuomet turėkite atsarginį „Affinity CP“ adapterį ir atsarginę įrangą su tinkamu protokolu, kad galėtumėte juos pakeisti. Jeigu adapterį reikia keisti palaikant kraujo apytaką, prieš tai atliekant reikėtų įvertinti galimą riziką pacientui.
- Įsitikinkite, ar adapteris tinkamai pritvirtintas prie pavaro variklio. Įsitikinkite, ar adapteris užfiksotas ant pavaro variklio. Netinkamai pritvirtinus gali būti pakenkta tinkamam pompos veikimui.
- Įsitikinkite, ar pompa tinkamai pritvirtinta prie adapterio. Pompa turi būti pritvirtinta po adapterio fiksuojamaja briauna ir fiksuojamaja sklende. Įsitikinkite, ar pompa saugiai pritvirtinta ir stipriai prigludusi prie adapterio lizdo. Netinkamai pritvirtinus gali būti pakenkta tinkamam pompos veikimui.
- „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa ir „Affinity CP“ adapteris negali būti naudojami veikiant pulsiniams režimui.
- Nenaudokite adapterio, kai greitis didesnis nei 3 600 aps./min. Adapteris nepritaikytas didesniams nei 3 600 aps./min. greičiams.
- Adapterio nesterilizuokite. Sterilizuojant adapteris gali būti pažeistas.
- Adapteriui nereikia techninės priežiūros. Neišardykitė adapterio, nes galite pakenkti tinkamam adapterio veikimui. Jei adapteris buvo sugadintas, nebenaudokite jo.

5 Atsargumo priemonės

Dėmesio! Šį prietaisą turėtų naudoti tik medicinos darbuotojai, gerai supažindinti su ekstrakorporinės apytakos procedūromis.

5.1 „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa

- Stipriai netrankykite ir nemėtykite centrifuginės kraujo pompos. Smūgis gali pažeisti prietaisą, dėl to jis gali netinkamai veikti.

- Centrifuginės kraujo pompos skysčių kelias yra sterilus ir nepirogeniškas. Prieš naudodami apžiūrėkite prietaisą ir jo pakuotę. Nenaudokite jo, jei pakuotė arba pats gaminys buvo pažeistas ar suteptas arba jei dangteliai yra ne savo vietose.
- Centrifuginė kraujo pompa skirta naudoti tik vienam pacientui. Pakartotinai nenaudokite, neapdorokite ir nesterilizuokite šio įtaiso. Dėl pakartotinio naudojimo, apdorojimo arba sterilizavimo gali nukentėti įtaiso struktūrinis vientisumas ir (arba) kilti pavojus, jog įtaisas bus užterštas, dėl to pacientas gali būti sužalotas, susirgti arba mirti.
- Laikykite liganinės protokolo tinkamam heparinizavimui atitinkamu dirbtinės kraujo apytakos laikotarpiu (iki 6 val.) palaikyti. Dėl trombų susiformavimo kontūre gali sugesti perfuzijos sistemos įranga.
- Prijunkite vamzdelius taip, kad nesusidarytų kilpos ar bet koks kitokio pobūdžio srovės ribojimas.
- Prijungdami prie pompos vamzdelius nenaudokite per didelės jėgos, nes galite pažeisti pompą.
- Perkeldami arba prijungdami vamzdelius, saugokite, kad nepažeistumėte jungčių.
- Nelaikykite centrifuginės kraujo pompos greta objektų, skleidžiančių stiprų magnetinį lauką.
- Būtina laikytis griežto antikoaguliacijos protokolo ir per visas procedūras reguliarai stebėti antikoaguliaciją. Pasirūpinkite atitinkamu heparinizavimu pagal CPB protokolą.
- Žr. pakuotės etiketėje ar naudojimo instrukcijoje pateikiamus laikymo temperatūros reikalavimus.
- Naudotojas yra atsakingas už prietaisų utilizavimą pagal vietos taisykles ir gydymo įstaigos nustatyta tvarką.

5.2 „Affinity CP“ adapteris

- Naudokite „Affinity CP“ adapterį, kaip aprašyta su adapteriu pateikiamose naudojimo instrukcijose.
- Naudokite Medtronic „Affinity CP“ adapterį tik su Medtronic „Affinity CP“ centrifuginėmis kraujo pompomis.
- „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemas ir „Sarns“ ir „Terumo“ centrifugines sistemas naudokite, kaip nurodyta prie kiekvieno prietaiso pridedamose naudojimo instrukcijose.
- Prieš naudodami patirkinkite, ar adapteris néra pažeistas. Nenaudokite adapterio, jei pastebite pažeidimų. Pažeistą gaminį grąžinkite į Medtronic atstovybę.
- Adapterje yra magnetinių dalių. Adapterį laikykite atokiai nuo metalinių objektų, magnetinių juostų ir magnetų.
- Adapterio nesutrenkite ir nenumeskite. Smūgis gali pažeisti adapterį.
- Nejdėkite ir neišsimkite adapterio ar pompos, kol pavaros variklis néra visiškai sustabdytas.
- Dėdami adapterį į pavaros variklį įsitikinkite, ar apatinė adapterio dalis yra stipriai prigludusi prie pavaros variklio lizdo ir ar lizdo sklendė yra užfiksuota.
- Naudodami netrankykite ir nepurkykite adapterio ar kontūro komponentų, kad adapteris ir pompa neatsi Jungtu nuo pavaros variklio arba vamzdelių jungčių. Atsijungus žiūrėkite 9 skyr.
- Nelaikykite itin aukštoje ar žemoje temperatūroje ir drėgnoje aplinkoje. Saugokite adapterį nuo tiesioginės saulės šviesos.
- Išsami įrengimo informacija pateikama prie „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemų ir „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų pridedamose naudojimo instrukcijose.
- Prispildykite pompą prieš paleisdami cirkuliavimą. Įjunkite pompą, adapteriu prijungtą prie pavaros variklio, maksimaliai sūkiaiš ir patirkinkite, ar nejaučiamas vibravimas, negirdėti neįprastų garsų, srautas yra tinkamas ir ar néra kitų neįprastų požymių. Jeigu pastebėjote ką nors neįprasto, žr. 9 skyr.
- Naudodami „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą ir „Affinity CP“ adapterį su suderinama sistema, kuri rodo įleidimo slėgi, naudokite išmatuotą įleidimo slėgio vertę, o ne apskaičiuotą. Apskaičiuota vertė paremta kreivių charakteristikomis, kurios neatitinka „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos, ir duomenys gali būti netikslūs.
- Nenaudokite spiritinį tirpalą, kitų organinių tirpiklių arba koncentruotų rūgščių ar šarmų adapteriu valyti. Šie tirpalai gali sugadinti adapterį.
- Nenaudokite adapterio, jei baigési prietaiso etiketėje nurodytas galiojimo laikas.
- Žr. pakuotės etiketėje ar naudojimo instrukcijoje pateikiamus laikymo temperatūros reikalavimus.
- Naudotojas yra atsakingas už prietaisų utilizavimą pagal vietos taisykles ir gydymo įstaigos nustatyta tvarką.

6 Nepageidaujami poveikiai

Toliau nurodyti žinomi nepageidaujami poveikiai, siejami su „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos su „Cortiva“ bioaktiviuoju paviršiumi (CBAP40) naudojimu:

- kraujo praradimas
- koagulopatija
- mirtis
- embolijs

- per didelis kraujo sudedamuju dalių suaktyvinimas arba trombogenišumas
- nukraujavimas
- hemolizė
- hemolizinė anemija
- infekcija
- išemija
- neurologinė disfunkcija
- organų disfunkcija

7 Papildoma informacija apie gaminius su „Cortiva“ bioaktyviaja danga

Pagrindiniai su krauju kontaktuojantys paviršiai padengti „Cortiva“ bioaktyviaja danga. Paviršiaus danga padidina suderinamumą su krauju ir sukuria trombams atsparų kontaktuojančią su krauju paviršių. „Cortiva“ bioaktyviojoje dangoje yra neišplaunamo heparino, gauto iš kiaulės žarnyno gleivinės¹.

Dėmesio! Gaminys, padengtas „Cortiva“ bioaktyviaja danga, yra vienkartinio naudojimo. Pakartotinis sterilizavimas gali neigiamai paveikti „Cortiva“ bioaktyvią dangą.

Dėmesio! Būtina laikytis griežto antikoaguliacijos protokolo ir per visas procedūras reguliarai stebėti antikoaguliaciją.

Įspėjimas. Nelaikykite „Cortiva“ bioaktyviaja danga padengto gaminio aukštesnėje nei 40°C (104°F) temperatūroje.

8 Naudojimo instrukcijos

Jeigu naudojate „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą be „Affinity CP“ adapterio, žiūrėkite šios naudojimo instrukcijos 8.1 skyr., 8.2 skyr., 8.7 skyr. ir 8.8 skyr.

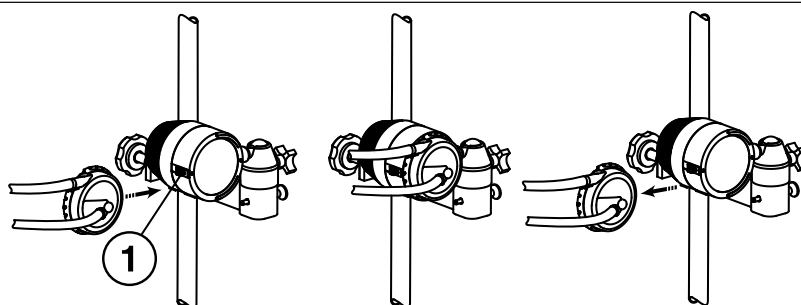
Jeigu naudojate „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą su „Affinity CP“ adapteriu, žiūrėkite šios naudojimo instrukcijos 8.3 skyr., 8.4 skyr., 8.5 skyr., 8.6 skyr., 8.7 skyr. ir 8.8 skyr.

8.1 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos jungimas prie Medtronic išorinės pavaros 560A modelio variklio

Prijunkite 560A modelio išorinės pavaros variklį prie atitinkamo Medtronic valdiklio. Visą informaciją apie įrengimą rasite atitinkamame Medtronic valdiklio naudojimo vadove.

1. Stumkite „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą į 560A modelio išorinės pavaros variklį (2 pav.), kol užsifiksuos sklendės kaištis.

2 pav. „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos įrengimas ir pašalinimas



1 Sklendė su fiksavimo kaiščiu ant 560A modelio išorinės pavaros variklio

Pastaba. jeigu tik jmanoma, įrenkite pompą žemiausiaime kontūro taške, tiesiai po rezervuaru.

2. Pripildykite centrifuginę kraujo pompą, kaip aprašyta šių naudojimo instrukcijų 8.7 skyr. procedūroje.

Dėmesio! jeigu centrifuginė kraujo pompa veikia tuomet, kai nėra tinkamai pripildyta, ji gali būti sugadinta.

3. Pasukite sūkių rankenėlę, kad ji spragtelėjusi išsijungtų. Pasukant rankenėlę į nulinę padėtį jaučiamas nedidelis pasipriešinimas ir pasigirsta spragtelėjimas. Juodas mygtukas ant rankenėlės yra kaip žymeklis sūkiams nustatyti.

Įspėjimas. naudojant „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą ne pagal pateiktamas rekomendacijas gali sugesti centrifuginę kraujo pompa, sumažėti pumpavimo pajėgumas, atsirasti pratekėjimų, būti per stipriai traumuojamas kraujas arba pradėti nykti ar irti su krauju besiliečiančios medžiagos ir jos per kraują gali būti perduodamos pacientui.

¹ Neišplaunamas apibrėžiamas kaip $\leq 0,1 \text{ IU/mL}$ heparino lygis, išmatuotas kliniškai aktualiomis paémimo sąlygomis.

Dėmesio! Istatant centrifuginę kraujo pompą, kai pavaros variklis sukasi, galima ją sugadinti.

4. Paleiskite ekstrakorporinę apytaką. Žr. prie kiekvieno prietaiso pridedamas naudojimo instrukcijas.

8.2 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos išémimas iš Medtronic išorinės pavaros 560A modelio variklio

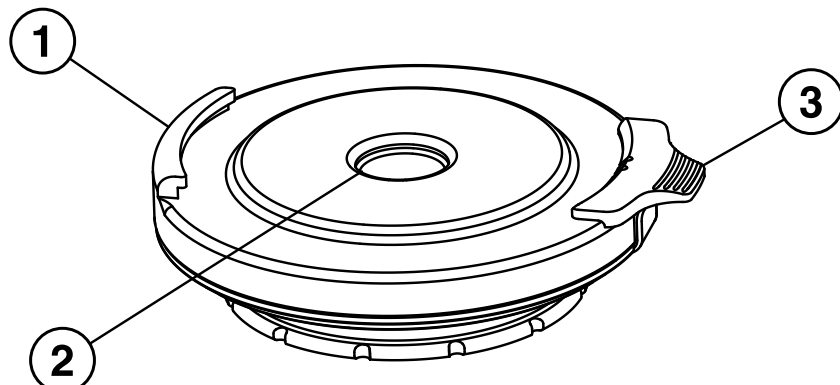
Nuimkite ir pašalinkite pompą po kiekvienos procedūros. Pašalinkite pompą pagal vietinius reikalavimus ir ligoninės protokolus.

1. Paspauskite pavaros variklio sklendę, kad atsipalauduotų centrifuginė kraujo pompa (2 pav.).
2. Ištraukite centrifuginę kraujo pompą iš pavaros variklio lizdo (2 pav.).

8.3 „Affinity CP“ adapterio įdėjimas

Medtronic „Affinity CP“ adapteris (3 pav.) skirtas Medtronic „Affinity CP“ centrifuginei kraujo pompai (modelis CBAP40) prijungti, kad būtų galima naudoti su „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginių pompu sistemomis arba „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginėmis sistemomis.

3 pav. „Affinity CP“ adapteris



1 Fiksuoamoji briauna

3 Fiksuojamoji sklendė

2 Adapterio lizdas

Adapterje yra magnetinė mava, kuri naudojama pavaros variklio sukimusį į vienkartinę centrifuginę kraujo pompą perduoti.

Adapteris tiekiamas nesterilus.

Naudojant adapterį nereikia keisti „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemų arba „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų.

Adapteris gali būti naudojamas daug kartų skirtiniems pacientams. Adapteris gali būti pakartotinai naudojamas iki prietaiso etiketėje nurodytos galiojimo datos.

Adapteris gali būti neparduodamas jūsų šalyje. Kreipkitės į savo Medtronic atstovą, kad sužinotumėte, ar galima įsigyti adapterį.

8.4 „Affinity CP“ adapterio įdėjimas į „Stöckert™“ ir „Sorin™“ centrifuginės pompos sistemas

Dėmesio! išsami įrengimo informacija pateikiama prie „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemų pridedamose naudojimo instrukcijose.

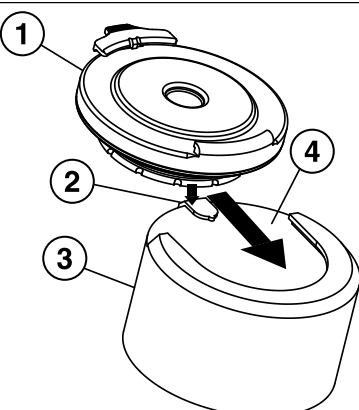
Pastaba. Prieš įdėdami adapterį į pavaros variklį, patirkinkite, ar ant adapterio nėra matomų biologinių teršalų, pavyzdžiu, kraujo ar kitų pašalininių medžiagų. Jei reikia, laikydamiesi instrukcijų, pateiktų 10 skyr., nuvalykite adapterį ar pavaros variklio lizdą.

Pastaba. Šios instrukcijos taip pat taikomos, kai adapteris naudojamas su suderinama „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemų rankine pompa.

Įdėkite „Affinity CP“ adapterį į „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemos pavaros variklį atliktami šiuos veiksmus:

1. Apatinę adapterio dalį įstatykite į pavaros variklio lizdą. Tai darydami paspauskite žemyn pavaros variklio fiksatorių.
2. Visiškai įdėkite adapterį į pavaros variklio lizdą (4 pav.).

4 pav. „Affinity CP“ adapterio įdėjimas į „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginės pompos sistemos pavaros variklį



1 „Affinity CP“ adapteris
2 Fiksatorius

3 Pavaros variklis
4 Pavaros variklio lizdas

- Norédami pasukti adapterį į norimą padėtį, paspauskite fiksatorių, pasukite adapterį į įsitikinkite, ar fiksatorius užsifiksavo adapterio apatinėje pusėje esančiam griovelyje.

Ispėjimas. Įsitikinkite, ar adapteris tinkamai pritvirtintas prie pavaros variklio. Įsitikinkite, ar adapteris užfiksotas ant pavaros variklio. Netinkamai pritvirtinus gali būti pakenkta tinkamam adapterio veikimui.

Dėmesio! Dėdami adapterį į pavaros variklį įsitikinkite, ar apatinė adapterio dalis yra stipriai prigludusi prie pavaros variklio lizdo ir ar fiksatorius yra užfiksotas.

8.5 „Affinity CP“ adapterio įdėjimas į „Sarns™“ ir „Terumo™“ centrifugines sistemas

Dėmesio! Išsami įrengimo informacija pateikiama prie „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų pridedamose naudojimo instrukcijose.

Dėmesio! Naudodami netrakykite ir nepurkykite adapterio ar kontūro komponentų, kad adapteris ir pompa neatsijungtų nuo pavaros variklio arba vamzdelių jungčių. Atsijungus žiurėkite 9 skyr.

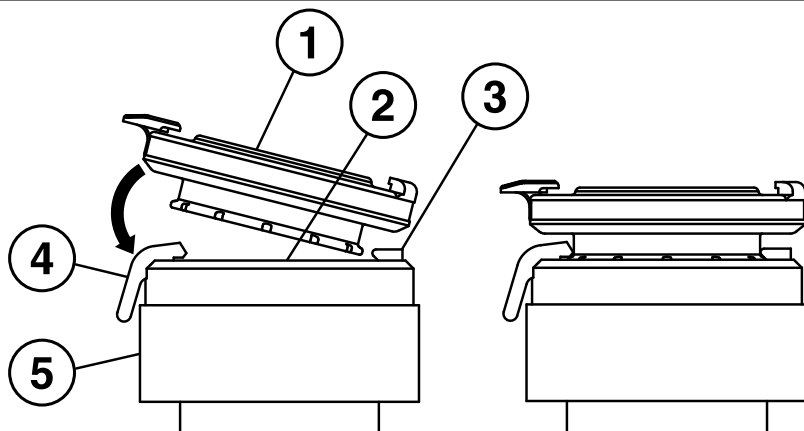
Pastaba. Prieš įdėdami adapterį į pavaros variklį, patikrinkite, ar ant adapterio nėra matomų biologinių teršalų, pavyzdžiui, kraujo ar kitų pašaliniai medžiagų. Jei reikia, laikydamiesi instrukcijų, pateiktų 10 skyr., nuvalykite adapterį ar pavaros variklio lizdą.

Pastaba. Šios instrukcijos taip pat taikomos, kai adapteris naudojamas su suderinama „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų rankine pompa.

Įdėkite „Affinity CP“ adapterį į „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų pavaros variklį atlikdami šiuos veiksmus:

- Atidarykite pavaros variklio lizdo sklendę ir nuimkite apsauginį pavaros variklio lizdo dangtelį.
- Apatinę adapterio dalį uždėkite ant pavaros variklio lizdo. Pakiškite adapterį po lizdo spaustuku (5 pav.).

5 pav. „Affinity CP“ adapterio įdėjimas į „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų pavaros variklį



1 „Affinity CP“ adapteris	4 Lizdo sklendė
2 Pavaros variklio lizdas	5 Pavaros variklis
3 Lizdo spaustukas	

3. Atidarykite lizdo sklendę ir įspauskite adapterį į reikiamą padėtį. Atleiskite sklendę, kad užfiksotumėte adapterį.

Įspėjimas. Įsitikinkite, ar adapteris tinkamai pritvirtintas prie pavaros variklio. Įsitikinkite, ar adapteris užfiksotas ant pavaros variklio. Netinkamai pritvirtinus gali būti pakenkta tinkamam adapterio veikimui.

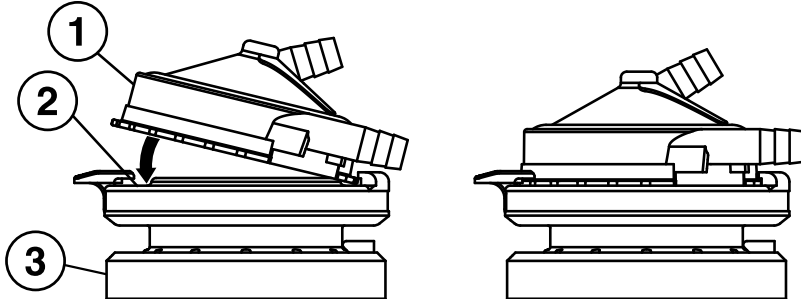
Dėmesio! Dėdami adapterį į pavaros variklį įsitikinkite, ar apatinė adapterio dalis yra stipriai prigludusi prie pavaros variklio lizdo ir ar lizdo sklendė yra užfiksota.

8.6 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos įdėjimas į „Affinity CP“ adapterį

„Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą įdėkite į „Affinity CP“ adapterį atlikdami šiuos veiksmus:

1. Apatinę pompos dalį uždékite ant adapterio lizdo. Pastumkite pompą po fiksuojamaja briauna.
2. Atidarykite fiksuojamają sklendę ir įspauskite pompą į reikiamą padėtį (6 pav.). Atleiskite fiksuojamają sklendę ir reguliuokite pompą, kol fiksuoamoji sklendė užsifiksos.

6 pav. „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos įdėjimas į „Affinity CP“ adapterį



1 „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa

2 „Affinity CP“ adapteris

3 Pavaros variklis

Įspėjimas. Įsitikinkite, ar pompa tinkamai pritvirtinta prie adapterio. Pompa turi būti pritvirtinta po adapterio fiksuojamaja briauna ir fiksuojamaja sklende. Įsitikinkite, ar pompa saugiai pritvirtinta ir stipriai prigludusi prie adapterio lizdo. Netinkamai pritvirtinus gali būti pakenkta tinkamam pompos veikimui.

3. Norédami pasukti pompą į norimą padėtį, paspauskite fiksuojamają sklendę, pasukite pompą ir atleiskite fiksuojamają sklendę. Reguliukite pompą, kol fiksuoamoji sklendė užsifiksos.

Dėmesio! Prieš paleisdami apytaką pripildykite pompą, laikydamosi pompos naudojimo instrukcijoje pateiktų nurodymų. Įjunkite pompą, adapteriu prijungtą prie pavaros variklio, maksimaliai sūkiais ir patirkinkite, ar nejauciamas vibravimas, negirdėti neįprastų garsų, srautas yra tinkamas ir ar néra kitų neįprastų požymių. Jeigu pastebėjote ką nors neįprasto, žr. 9 skyr.

4. Paleiskite ekstrakorporinę apytaką. Žr. prie kiekvieno prietaiso pridedamas naudojimo instrukcijas.

Įspėjimas. Visuomet turėkite atsarginį „Affinity CP“ adapterį ir atsarginę įrangą su tinkamu protokolu, kad galėtumėte juos pakeisti. Jeigu adapterį reikia keisti palaikant kraujo apytaką, prieš tai atliekant reikėtų įvertinti galimą riziką pacientui.

Įspėjimas. „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa ir „Affinity CP“ adapteris negali būti naudojami veikiant pulsiniams režimui.

Įspėjimas. Nenaudokite adapterio, kai greitis didesnis nei 3 600 aps./min. Adapteris nepritaikytas didesniams nei 3 600 aps./min. greičiui.

8.7 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos kontūro pripildymas

1. Naudodami patvirtintą sterilių skysčio linijų tvarkymo aseptinę metodiką, prijunkite atitinkamus vamzdelius prie centrifuginės kraujo pompos išeidžiamosios ir išeidžiamosios angos.
2. Jei galima, praplaukite sistemą ir pompą anglies dioksidu (CO_2).
3. Remdamiesi gravitacija pripildykite centrifuginę kraujo pompą iki taško už pompos išeidžiamosios angos ir užveržkite. Pašalinkite orą iš išėjimo vamzdelių.

Įspėjimas. Įsitikinkite, ar prieš pradedant šuntavimą iš centrifuginės kraujo pompos ir sistemos buvo pašalinti oro burbuliukai ir ar jie buvo tinkamai pripildyti, taip sumažinama rizika, kad oras pasieks pacientą. Rekomenduojama naudoti arterinį filtrą.

Įspėjimas. Jei į centrifuginę kraujo pompą pateks daug oro, ji bus užblokuota ir kraujas nustos tekėti. Prieš atnaujindami kraujo apytaką įjunkite pompą ir pašalinkite orą.

Dėmesio! Nesutrenkite centrifuginės kraujo pompos instrumentais. Smūgis gali pažeisti prietaisą, dėl to jis gali netinkamai veikti.

4. Užspaudę išleidžiamą angą įjunkite Medtronic valdiklio maitinimą.
5. Prijunkite srauto zondą prie kontūro vamzdelių pagal atitinkamas sederinamos sistemos naudojimo vadovą. Jeigu naudojate Medtronic valdiklį, nustatykite nulinį zondo srautą pagal atitinkamą Medtronic valdiklio naudojimo vadovą.
6. Kol išėjimo vamzdelis tebėra užspaustas, sukite Medtronic valdiklio sūkių rankenelę į reikiamą lygi, kad kontūras būtų tinkamai pripildytas ir iš jo būtų pašalinti burbuliukai. Pasižiūrėkite, ar pompoje nėra nuotekio ar kitų anomalijų.

Įspėjimas. Nenaudokite centrifuginės kraujo pompos ilgiau kaip 30 sekundžių, jei nėra srovės. Pompoje gali pakilti temperatūra ir dėl to gali būti labiau pažeidžiamos ląstelės.

7. Nustatykite sūkių rankenelę į nulinę padėtį ir patikrinkite pompos sandarumą.

Įspėjimas. Jeigu pastebėjote pratekėjimą, išimkite centrifuginę kraujo pompą ir pakeiskite ją nauja sterilia pompa. Jeigu pastebėjote dar ką nors nejprasto, žr. 9 skyr. Priplidykite pompą kartodami 1 veiksm.–7 veiksm.

8. Jeigu jokių anomalijų nepastebite, tēskite kontūro pildymą.

9. Prieš naudodami patikrinkite visus sujungimus, sistemos sandarumą bei tēkmę.

Įspėjimas. Nenaudokite centrifuginės kraujo pompos, kai išleidžiamoji anga užveržta, nes pompoje gali susidaryti neigiamas slėgis ir kraujyje gali susiformuoti oro burbuliukų.

8.8 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos kontrolinis sąrašas

Vykdykite jūsų klinikos komandos nustatytą protokolą. Šiame kraujo pompos šuntavimo darbų kontroliniame sąraše pateikiama informacija gali būti naudojama esamiems kontroliniams sąrašams tikslinti, naujinti arba išplėsti.

1. Įrangos surinkimas

- Pritvirtinkite 560A modelio išorinės pavaros variklį arba pavaros bloką prie sederinamos sistemos.
- Patikrinkite, ar visos elektros jungtys yra saugios.
- Išbandykite valdymo modulio maitinimą ir ekraną.
- Patikrinkite sterilios kraujo pompos (ir vienkartinio matuoklio, jeigu naudojamas) pakuotės (-ių) datą ir vientisumą.
- Jeigu naudojate adapterį, patikrinkite prietaiso etiketėje nurodytą galiojimo laiką.
- Patikrinkite, ar srovės keitiklio / jutiklio / vienkartinio zondo dydis yra tinkamas.
- Laikydami sterilumo surinkite perfuzijos kontūrą.
- Palikite pakankamo ilgio vamzdelius atsarginei pavarai arba rankinei pompai.
- Tinkamoje vietoje ir teisinga srovės kryptimi prijunkite srovės keitiklį / jutiklį / vienkartinį zondą prie grandinės.

2. Priplidykite pompą ir kontūrą

- Patikrinkite kontūrą ir įsitikinkite, ar nėra užlenkimų ar užsikimšimų.
- Jei nurodyta, praplaukite pompą ir kontūrą CO₂; užsukite CO₂.
- Remdamiesi gravitacija priplidykite pompą ir pašalinkite iš jos bei perfuzijos kontūro oro burbuliukus.
- Patikrinkite, ar pompoje nėra nuotekio, nereguliaraus judėjimo ar nejprasto triukšmo.
- Patikrinkite, ar sistemoje nėra oro.
- Patikrinkite, ar visi vamzdelių sujungimai yra saugūs.
- Visiškai užveržkite pompos išleidimo liniją.
- Visiškai užveržkite venos grīžimo liniją.

3. Darbiniai parametrai

Atlikite šiuos veiksmus pagal atitinkamą sederinamos sistemos naudojimo vadovą:

- Kalibrükite daviklius / jutiklius pagal gamintojo instrukcijas.
- Nustatykite ir patikrinkite mažos / didelės srovės aliarmus ir kitas esamas saugos sistemas.

4. Avarinė atsarginė įranga

Įsitikinkite, kad yra ši įranga:

- Atsarginis maitinimas
- Tinkama rankinė pompa ir sederinamos sistemos pavara
- Atsarginė „Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa ir vienkartinis zondas
- Jeigu naudojate adapterį, turėkite paruoštą atsarginį „Affinity CP“ adapterį
- Tinkamas sederinamos sistemos valdiklis

5. Perfuzija

- Prieš atverždami linijas, pompos srovę sumažinkite iki mažiausios.
- Patirkinkite valdymo modulio pranešimus ir įspėjamuosius signalus.
- Patirkinkite, ar perfuzijos kontūre nematicti oro ir ar néra užlenkta linija.
- Prieš užverždami linijas, palaikykite mažiausią srovę.

6. Valymas

- Išjunkite maitinimą.
- Tinkamai atjunkite vienkartinius komponentus.
- Nuvalykite variklį ir daviklį / jutiklį.
- Jeigu naudojate adapterį, valykite jį pagal skyriuje „Laikymas ir valymas“ pateiktas instrukcijas.

7. Įrangos patikra

- Apžiūrėkite ir patirkinkite, ar įranga veikia.
- Laikykités nurodyto prevencinės techninės priežiūros grafiko.
- Užtirkinkite, kad akumulatorius būtų visiškai įkrautas.

9 Problemų sprendimo instrukcija

Šiame skyriuje aptariamos 3 situacijos, kurios gali įvykti naudojant centrifuginę kraujo pompą. Laikykités gydymo įstaigos nustatyto klinikinio protokolo ir atsižvelkite į šiuos siūlomus problemų sprendimo būdus.

9.1 Pompos gedimas

Neįprasti arba aukšto tono garsai rodo, kad poma netinkamai veikia. Nedelsdami pakeiskite „Affinity CP“ centrifuginę kraujo pompą.

9.2 Per mažas srautas

Jei poma nesisuka ir néra srauto, atlikite šiuos veiksmus:

- Patirkinkite, ar poma ir prietaiso variklis yra tinkamai prijungti.

Jeigu naudojate adapterį, atlikite šiuos veiksmus:

- Patirkinkite, ar poma tinkamai pritvirtinta prie adapterio. Išsitinkinkite, ar poma yra pritvirtinta po adapterio fiksuojamaja briauna ir fiksuojamaja sklende.
- Patirkinkite, ar adapteris tinkamai pritvirtintas prie pavaros variklio.
- Sumažinkite pompos greitį iki nulio ir iš naujo įjunkite pavaros variklį.
- Laikykités ligoninės protokolo srautui atkurti.

9.3 Neįprasti garsai

Jei poma vibrusoja ar girdimas girgždėjimas, atlikite šiuos veiksmus:

- Pakeiskite pompą, jei vibravimas ar girgždėjimas neišnyksta.

Jeigu naudojate adapterį, atlikite šiuos veiksmus:

- Patirkinkite, ar poma tinkamai pritvirtinta prie adapterio. Išsitinkinkite, ar poma yra pritvirtinta po adapterio fiksuojamaja briauna ir fiksuojamaja sklende.
- Patirkinkite, ar adapteris tinkamai pritvirtintas prie pavaros variklio.
- Sumažinkite pompos greitį iki nulio ir iš naujo įjunkite pavaros variklį.
- Laikykités ligoninės protokolo srautui atkurti.
- Pakeiskite pompą ar adapterį, jei vibravimas ar girgždėjimas neišnyksta.

10 „Affinity CP“ adapterio laikymas ir valymas

Įspėjimas. Adapterio nesterilizuokite. Sterilizuojant adapteris gali būti pažeistas.

Dėmesio! Nelaikykite itin aukštoje ar žemoje temperatūroje ir drėgnoje aplinkoje. Saugokite adapterį nuo tiesioginės saulės šviesos.

Dėmesio! Nenaudokite spiritinių tirpalų, kitų organinių tirpiklių arba koncentruotų rūgščių ar šarmų adapteriui valyti. Šie tirpalai gali sugadinti adapterį.

Laikykités gydymo įstaigos protokolo valydamis arba dezinfekuodamis adapterį ir atsižvelkite į šiuos nurodymus:

- Valydam adapterį naudokite tik gydymo įstaigos patvirtintas dezinfekuojamąsias medžiagas. Šie tirpalai yra tinkami adapteriu valyti arba dezinfekuoti: vanduo, „Betadine™“, vandenilio peroksidas ir švelnus ploviklis. Nuvalę nušluostykite adapterį kempine arba švelnia medžiagos skiaute su vandeniu.
- Nedelsdami pašalinkite visus teršalus adapterio kempine arba švelnia medžiagos skiaute su vandeniu.
- Jei purvo nepavyksta nuvalyti kempine arba švelnia medžiagos skiaute su vandeniu, galima panardinti adapterį į vandenį ne ilgiau nei 10 minučių. Nenardinkite adapterio į jokį kitokį skystį.

11 Techninė priežiūra

Ispėjimas. Adapteriu nereikia techninės priežiūros. Neišardykitate adapterio, nes galite pakenkti tinkamam adapterio veikimui. Jei adapteris buvo sugadintas, nebenaudokite jo.

12 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos su „Cortiva“ bioaktyviaja danga specifikacijos

Detalės numeris:	CBAP40
Pripildymo tūris:	40 mL (apytiksliai)
Jleidžiamasis / išleidžiamasis ID:	9,5 mm (3/8 in)
Didžiausias darbo slėgis:	760 mmHg (101 kPa)
Didžiausias srovės greitis:	10 L/min
Didžiausias išleidžiamasis slėgis:	700 mmHg (93,3 kPa)
Didžiausias pompos greitis:	<ul style="list-style-type: none"> • 4 000 aps./min. (su „Medtronic“ išorinio variklio pavara 560A) • 3 600 aps./min. (su „Affinity CP“ adapteriu, prijungtu prie „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginių pompų sistemų arba „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginių sistemų)
Suderinamos sistemos:	Medtronic greičio valdymo sistemos (su 560A modelio išorinio variklio pavara, HC150A modelio avarine rankine pompa)

Laikykite gaminį kambario temperatūroje.

12.1 Transportavimo diapazonas

Temperatūra:	Nuo -30°C iki 40°C (nuo -22°F iki 105°F)
Santykinė oro drėgmė:	nuo 20 iki 85 % be kondensacijos

13 „Affinity CP“ adapterio techniniai duomenys

Detalės numeris:	AP40AST
Suderinamos pompos:	„Affinity CP“ centrifuginė kraujo pompa su „Cortiva“ bioaktyviaja danga (CBAP40)
Suderinamos sistemos:	<ul style="list-style-type: none"> • „Stöckert“ ir „Sorin“ centrifuginių pompų sistemas (su pavarų modeliais 60-01-04 ir 60-01-00 bei avarinių pavarų modeliais 60-01-35 ir 60-01-50) • „Sarns“ ir „Terumo“ centrifuginės sistemos (su pavaros modeliu 164267 ir rankinės pavaros modeliu 164268)
Didžiausias adapterio greitis:	3 600 aps./min.
IP nominali vertė:	IP47

13.1 Bendrieji matmenys

Svoris:	315 g (0,69 lb)
Aukštis:	28 mm (1,1 in)
Skersmuo:	94 mm (3,7 in)

13.2 Laikymo ir transportavimo aplinka

Temperatūra:	Nuo -30°C iki 70°C (nuo -22°F iki 158°F)
Santykinė oro drėgmė:	nuo 15 iki 93 % be kondensacijos
Atmosferos slėgis:	Nuo 70 kPa iki 106,3 kPa

13.3 Naudojimo aplinka

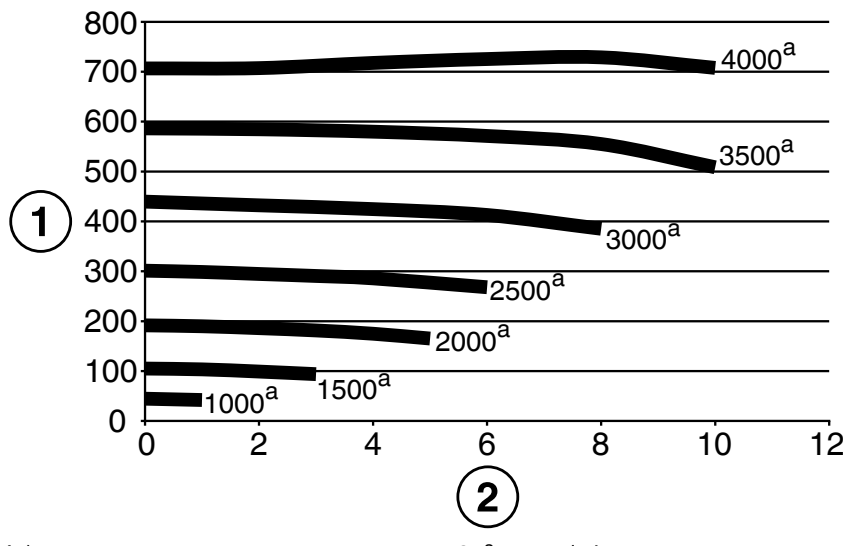
Temperatūra:	Nuo 10°C iki 40°C (nuo 50°F iki 104°F)
Santykinė oro drėgmė:	nuo 20 iki 75 % be kondensacijos
Atmosferos slėgis:	Nuo 70 kPa iki 106,3 kPa

14 „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos srovės greitis

Pastaba. Reali pasiekiamą srovę priklauso nuo pompos pokrūvio, susidarančio dėl ekstrakorporinio kontūro komponentų ir paciento arterinio pasipriešinimo.

Pastaba. Slėgio kritimas yra skirtumas tarp pompos išleidžiamosios ir įleidžiamosios angos.

7 pav. „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos hidraulinės charakteristikos



1 Slėgio kritimas (mmHg)

2 Srovės greitis (L/min)

3 ^a = aps./min.

15 Ribotoji garantija

Ši RIBOTOJI GARANTIJA skirta tik Jungtinių Valstijų klientams:

- Ši RIBOTOJI GARANTIJA yra skirta tik CBAP40 modelio „Affinity CP“ centrifuginės kraujo pompos su „Cortiva“ bioaktyviuoju paviršiumi (toliau vadinamos „Produktu“) pirminiam pirkėjui.
 - Jei esant įprastai tolerancijai Produktas veikia netinkamai, pristačiusi Produktą pirkėjui dėl visų medžiagų ir darbo kokybės pažeidimų bendrovė Medtronic įspareigoja vienerius (1) metus: (a) taisyti arba pakeisti bet kurią sugedusią Produktą dalį; (b) suteikti pirkėjui kreditą, kurio dydis atitinka Produktu įsigijimo kainą, nurodytą A(2) poskyryje žemiau, kuris būtų panaudotas norint įsigyti kitą įrangą; arba (c) nemokamai suteikti funkciniu požiūriu tokį pat Produktą.
 - Čia minima įsigijimo kaina reiškia vieną iš šių kainų, kuri yra mažesnė: (i) sąskaitoje nurodytą originalaus Produkto kainą, (ii) funkciniu požiūriu tokios pat įrangos kainą arba (iii) pakeičiamos įrangos kainą.
- Norint gauti šią taisymo, pakeitimo ar kredito garantiją, nustatyta A skyriuje aukščiau, turi būti įvykdotos šios sąlygos:
 - Produktą būtina grąžinti bendrovei Medtronic per šešiasdešimt (60) dienų aptikus defektą;
 - Produktas neturi būti naudojamas kitaip nei nurodoma naudojimo instrukcijoje, neturi būti naudojamas daugiau nei vienam pacientui ir neturi būti perdirbtas arba remontuotas bet kokiu būdu, jei Medtronic nustatys, jog tai turi įtakos Produkto stabilumui ir patikimumui. Produktas nepriimamas, jei jis buvo naudojamas netinkamai, ne tuo tikslu, kuriuo nurodyta, buvo sugadintas dėl aplaidumo per avariją.
 - Produkto galiojimo laikas turi būti nepraejęs.
- Ši RIBOTOJI GARANTIJA taikoma tik aiškiai joje nustatytomis sąlygomis. Konkrečiai:
 - Išskyrus konkrečius atvejus, nustatytus šios RIBOTOSIOS GARANTIJOS, MEDTRONIC NĖRA ATSAKINGA UŽ TIESIOGINIUS, ATSITIKTINIUS AR IŠ TO KYLANČIUS GEDIMUS, ATSIRADUSIUS DĖL PRODUKTO NAUDOJIMO,

DEFEKTU, NEVEIKIMO AR SUTRIKIMO, NEATSIZVELGIAINT Į TAI, AR PRETENZIJOS DĖL GEDIMU PAREMTOS GARANTIJA, SUTARTIMI, CIVILINIU TEISĒS PAŽEIDIMU AR KT.

- (2) Ši RIBOTOJI GARANTIJA taikoma tik Produktą įsigijusiam pirkėjui. KITIEMS ASMENIMS MEDTRONIC NESUTEIKIA JOKIŲ NEI AIŠKIŲ, NEI NUMANOMŲ GARANTIJŲ, ISKAITANT, TAČIAU NEAPSIRIBOJANT NUMANOMOMIS GARANTIJOMIS DĖL GAMINIO GALIMYBĖS PARDUOTI ARBA JO TINKAMUMO TAM TIKRIEMS TIKSLAMS, NEATSIZVELGIAINT Į TAI, AR JAS NUMATO ĮSTATYMAI, BENDROJI TEISĖ, PAPROČIAI AR KT. NEI AIŠKIAI IŠREIKŠTA, NEI MENAMA GARANTIJA NETEIKIAMA PIRKĖJUI ILGESNIAM LAIKOTARPIUI, NEI NURODYTA A(1) PUNKTE. ŠI RIBOTOJI GARANTIJA BUS VIENINTELĖ BET KURIO ASMENS TEISIŲ GYNIMO PRIEMONĖ.
- D. Pirmiau nustatytomis išimtimis ir apribojimais nesiekama prieštarauti privalomoms galiojančių teisės aktų nuostatomis ir jie neturėtų būti taip traktuojami. Jei bet kurią šios RIBOTOSIOS GARANTIJOS dalį arba sąlygą kompetentingos jurisdikcijos teismas paskelbtų neteisėta, neigyvendinama arba prieštaraujuančia galiojantiems įstatymams, tai neturės poveikio likusių šios RIBOTOSIOS GARANTIJOS dalį galiojimui, o visos teisės ir įspareigojimai bus interpretuojami ir įgyvendinami taip, lyg šioje RIBOTOJOJE GARANTijoje nebūtų negaliojančia paskelbtos dalies arba sąlygos.
- E. Joks asmuo neturi teisés įpareigoti bendrovę Medtronic laikytis kitų įspareigojimų, sąlygų arba suteikti kokią nors kitą garantiją, išskyrus šią RIBOTĄJĄ GARANTIJĄ.

16 Ribotoji garantija²

Ši RIBOTOJI GARANTIJA taikoma klientams, esantiems už Jungtinių Amerikos Valstijų ribų:

- A. Ši RIBOTOJI GARANTIJA yra skirta tik Medtronic CBAP40 modelio „Affinity CP“ centrifuginės krauko pompos su „Cortiva“ bioaktyviaja danga (toliau vadintinos „Produktu“) pirminiui pirkėjui. Jeigu Produktas nefunkcionuoja pagal naudojimo instrukcijose pateiktas specifikacijas, Medtronic suteiks kreditą, lygų originalaus produkto pirkimo kainai (bet neviršijant keičiamo produkto vertės), pirkti bet kokiam Medtronic pakeiciamam Produktui, kuris bus naudojamas šiam pacientui.
PRODUKTO ETIKETĖSE PATEIKIAMĮ ĮSPĖJIMAI LAIKOMI SUDĖTINE ŠIOS RIBOTOSIOS GARANTIJOS DALIMI.
INFORMACIJOS APIE TAI, KAIP PATEIKTI PRETENZIJĄ ATSIŽVELGIAINT ŠIA RIBOTĄJĄ GARANTIJĄ, KREIPKITÈS Į SAVO VIETINĮ MEDTRONIC ATSTOVĄ.
- B. Norint pasinaudoti šia RIBOTĄJA GARANTIJA, būtina įvykdyti šias sąlygas:
- (1) Gaminys turi būti panaudotas iki galiojimo datos.
 - (2) Produktą būtina grąžinti bendrovei Medtronic per 60 dienų nuo to laiko, kai buvo pradėtas naudoti, ir jis bus laikomas bendrovės Medtronic nuosavybe.
 - (3) Produktu negalima naudoti jokiam kitam pacientui, jo negalima naudoti ne pagal paskirtį, perdaryti, netinkamai su juo elgtis arba sutrenkti, Produktas neturi būti perdirbtas arba remontuotas bet kokiu būdu, jei Medtronic nustatys, jog tai turi įtakos Produktu stabilumui ir patikimumui.
- C. Ši RIBOTOJI GARANTIJA taikoma tik aiškiai joje nustatytomis sąlygomis. Konkrečiai:
- (1) Kreditas pakaitiniam Produktui įsigyti nesuteikiamas jokiui atveju, kai turima įrodymų, kad keičiamas Produktas buvo netinkamai tvarkomas, netinkamai implantuotas arba buvo pakeistas medžiagos.
 - (2) Bendrovė Medtronic neatsako už jokius šalutinius ar pasekminius nuostolius dėl Produktu naudojimo, defekto ar gedimo, neatsizvelgiant į tai, ar pretenzija grindžiama garantija, sutartimi, deliktu ar kitu pagrindu.
- D. Aukščiau išdėstytois išimtys bei apribojimai nėra ir nelaikytini prieštaraujuančiais privalomosioms taikomo įstatymo nuostatomis. Jei kurią nors šios RIBOTOSIOS GARANTIJOS dalį arba sąlygą kompetentingos jurisdikcijos teismas paskelbtų neteisėta, neigyvendinama arba prieštaraujuančia galiojantiems įstatymams, tai neturės poveikio likusių šios RIBOTOSIOS GARANTIJOS dalį galiojimui, o visos teisės ir įspareigojimai bus interpretuojami ir įgyvendinami taip, lyg šioje RIBOTOJOJE GARANTijoje nebūtų negaliojančia paskelbtos dalies arba sąlygos.

² Šią RIBOTĄJĄ GARANTIJĄ suteikia bendrovė Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Ji taikoma tik už Jungtinių Amerikos Valstijų ribų.

1 Apraksts

Affinity CP centrbēdzes asins sūkni ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu (CBAP40) ir paredzēts izmantot mākslīgās asinsrites procedūrās. Tā uzdevums ir pārvietot asinis ar centrbēdzes spēku, ko rada vienmērīgas rotācijas konusa un zema profila darbrata lāpstiņu kombinācija. Enerģija no sūkņa pāriet spiediena un ātruma formā, pārvietojot asinis uz sūkņa izplūdes atveri. Lai samazinātu berzes veidošanos un temperatūras palielināšanos, Affinity CP centrbēdzes asins sūknim ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu izmanto šarnīra gultņa konstrukciju uz divkārša keramikas šarnīra.

Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir sterilizēts, izmantojot etilēnoksīdu.

Izstrādājumiem ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu modeļa numura sākumā ir burti "CB". Papildinformācija par Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir pieejama šeit: 7. nod.

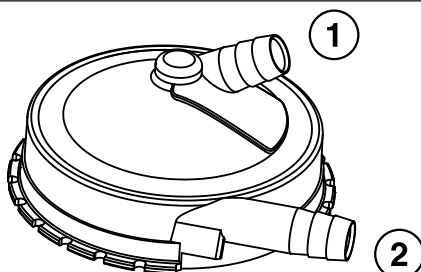
Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir lietojams kopā ar tālvadības magnētiskās piedziņas ierīci, ko sauc par ārējās piedziņas motoru (modelis 560A), kurš saskaņoti darbojas ar Medtronic sūkņa ātruma regulatoru. To var arī savienot ar ārkārtas rokas ģeneratoru HC150A, kas tiek izmantots regulatora vai elektroapgādes traucējumu gadījumos. Papildinformāciju par ārējās piedziņas motoru un ārkārtas rokas ģeneratoru skatiet atbilstošā Medtronic sūkņa ātruma regulatora lietotāja rokasgrāmatā.

Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir savienojams arī ar Affinity CP adapteri, lai sūknī varētu lietot ar Stöckert™ un Sorin™ centrbēdzes sūknī sistēmām vai Sarns™ un Terumo™ centrbēdzes sistēmām.

Adapteris jūsu valstī, iespējams, nav pieejams. Lai pārbaudītu, vai adapteris ir pieejams, sazinieties ar vietējo Medtronic pārstāvi.

Papildinformāciju par Affinity CP adaptera, Medtronic sūkņa ātruma regulatora vai piederumu izmantošanu skatiet lietošanas pamācībā vai lietotāja rokasgrāmatā.

1. att. Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu



1 Ieplūdes atvere

2 Izplūdes atvere

2 Lietošanas indikācijas

Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir paredzēts asiņu sūknēšanai caur mākslīgās asinsrites apvada sistēmu, lai nodrošinātu ekstrakorporālo asinsriti laikā, kāds nepieciešams kardiopulmonārajām mākslīgās asinsrites procedūrām (līdz 6 stundām).

To paredzēts arī izmantot ekstrakorporālajās atbalsta sistēmās (uz laiku līdz 6 stundām), kurām nav nepieciešama pilnīga mākslīgā asinsrite (piemēram, valvuloplastikā, asinsrites atbalstam mitrālā vārstuļa atkārtotas operācijas laikā un dobās vēnas vai aortas operācijās, aknu transplantācijas operācijās).

Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu tiek darbināts ar ārējās piedziņas motoru vai ārkārtas rokas ģeneratoru.

Affinity CP centrbēdzes asins sūknī ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir paredzēts izmantot kopā ar Medtronic regulatoriem, kā arī to var izmantot kopā ar Stöckert un Sorin centrbēdzes sūknī sistēmām vai Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmām, pievienojot Affinity CP adapteri.

3 Kontrindikācijas

Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir kontrindicēts lietošanai asins atsūkšanas ierīces vietā sirds kīrurgijā. Lietojiet šo ierīci tikai atbilstoši norādījumiem.

4 Brīdinājumi

Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet visus brīdinājumus, piesardzības norādījumus un lietošanas pamācību. Ja visi norādījumi netiek izlasīti un ievēroti vai netiek ķemti vērā visi minētie brīdinājumi, pacients var gūt nopietnu savainojumu vai nomirt.

4.1 Affinity CP centrbēdzes asins sūknis

- In vitro, in vivo vai kliniskajos pētījumos nav iegūts apstiprinājums centrbēdzes asins sūkņa ilglaicīgai lietošanai (ilgāk par 6 stundām) kā transplantāta savienotājs (t.s. "bridge-to-transplant") vai dabīgās sirds aktuālas atveselošanās laikā.
- Affinity CP centrbēdzes asins sūknis un Affinity CP adapteris nav saderīgi, veicot darbību pulsējošā režīmā.
- Centrbēdzes asins sūknī nedrīkst izmantot kopā ar nesaderīgu ārēju dziņa motoru vai adapteri, jo to izmantošana var samazināt veikspēju, veicināt atvienošanos vai izraisīt bojājumu.
- Lai samazinātu risku, ka pacienta asinīs varētu nonākt gaiss, pirms mākslīgās asinsrites sākšanas centrbēdzes asins sūknī un sistēmas kontūrā likvidējiet gaisa burbulus un atbilstoši tos uzpildiet. Ieteicams izmantot arteriālo filtru. Vizuāli pārliecinieties, vai ir likvidēts viss gaiss, kas uzkrājies gultņu uzstādīšanas laikā.
- Sūkņa tuvumā nenoslēdziet un neierobežojiet plūsmu, jo šādi var rasties sūkņa atteice. Ja plūsma pie ieplūdes atveres tiek noslēgta, sūknis var sākt darboties ar lielu rotācijas ātrumu un radīt vakuumu, kura spiediens ir lielāks nekā 500 mmHg.
- Nedrīkst darbināt neuzpildītu centrbēdzes asins sūknī, jo tādējādi var rasties iekšējo sastāvdaļu bojājumi.
- Lielas gaisa plūsmas nonākšana centrbēdzes asins sūknī izlādē sūknī un aptur asins plūsmu. Pirms cirkulācijas atsākšanas apturiet sūknī un izvadiet no tā gaisu.
- Nekad nedarbiniet sūknī neuzpildītu.
- Centrbēdzes asins sūknī nedrīkst darbināt ar lielāku rotācijas ātrumu, nekā maksimāli norādīts (4000 apgr./min). Tas var izraisīt šarnīra gultņu pārmērīgu nodilšanu.
- Nepakļaujiet centrbēdzes asins sūknī šķidru ķīmisko vielu iedarbībai, jo tās var ieteikt iekārtas tehnisko stāvokli. Anestezējošie šķidrumi, piemēram, izoflurāns, noārda polikarbonāta plastmasas. Nepieļaujiet šādu līdzekļu saskari ar centrbēdzes asins sūknī.
- Lai nepieļautu asinu atplūdi laikā, kad centrbēdzes asins sūkņa izvades caurulīte ir atvērta, iestatiet un uzturiet minimālo sūkņa ātrumu, kas pārsniedz līnijas un pacienta pretestību. Ja pozitīvu plūsmu nav iespējams saglabāt, sūkņa izvades caurulīte ir jānoslēdz, lai apturētu asins plūsmu virzienā no pacienta. Pretējā gadījumā plūsma var atjaunoties atpakaļvirzienā un pacients var noasīnot.
- Lai nepieļautu atpakaļvirziena plūsmu, arteriālās līnijas vienmēr ir jānoslēdz distāli, kad nedarbojas centrbēdzes asins sūknis.
- Vienmēr nodrošiniet, lai būtu pieejams rezerves Affinity CP centrbēdzes asins sūknis un rezerves aprīkojums ar atbilstošu nomaiņas protokolu. Ja centrbēdzes asins sūknī ir nepieciešams nomainīt asinsrites atbalsta nodrošināšanas laikā, pirms sūknī nomaiņas ir jāizvērtē iespējamais risks pacientam.
- Pacientu un ierīci ir ieteicams pastāvīgi novērot; kamēr ierīce darbojas, neatstājiet to bez uzraudzības. Uzmanīgi pārbaudiet plūsmas ātrumu, lai sistēmas kontūrā neveidototos nosprostojuma pazīmes.
- Centrbēdzes asins sūknī, kurā nav plūsmas, nedrīkst darbināt ilgāk par 30 sekundēm. Sūknī var paaugstināties temperatūra, un var rasties pastiprināts celulārs bojājums.
- Rīkojoties ar centrbēdzes asins sūknī, jāizmanto aseptiskas metodes.

4.2 Affinity CP adapteris

- Vienmēr nodrošiniet, lai būtu pieejams rezerves Affinity CP adapteris un rezerves aprīkojums ar atbilstošu nomaiņas protokolu. Ja adapteris ir jānomaina cirkulācijas atbalsta nodrošināšanas laikā, pirms adaptera maiņas ir jāizvērtē iespējamais risks pacientam.
- Pārliecinieties, ka adapteris ir pareizi piestiprināts piedziņas motoram. Pārbaudiet, vai adapteris ir fiksēts uz piedziņas motora. Nepareizas nostiprināšanas dēļ adaptera veikspēja var tikt samazināta.
- Pārliecinieties, ka sūknis ir pareizi pieslēgts adapterim. Sūknim ir jābūt nostiprinātam zem adaptera aiztures malas un aiztures fiksatora. Pārliecinieties, ka sūknis ir stabili fiksēts un ir ciešā saskarē ar adaptera ligzdu. Nepareizas nostiprināšanas dēļ sūkņa darbības efektivitāte var tikt samazināta.
- Affinity CP centrbēdzes asins sūknis un Affinity CP adapteris nav saderīgi, veicot darbību pulsējošā režīmā.
- Adapteri nedrīkst lietot ātrumā, kas pārsniedz 3600 apgr./min. Šis adapteris nav paredzēts lietošanai ātrumā, kas pārsniedz 3600 apgr./min.
- Adapteri nedrīkst sterilizēt. Sterilizēšanas rezultātā adapteris var tikt bojāts.
- Adapterim nav jāveic tehniskā apkope. Adapteri nedrīkst izjaukt, pretējā gadījumā adaptera veikspēja var tikt samazināta. Ja adapteris ir bojāts, nelietojiet to.

5 Piesardzības pasākumi

Uzmanību! Šo ierīci drīkst izmantot tikai klinikas speciālisti, kuriem ir atbilstošas zināšanas par mākslīgās asinsrites procedūrām.

5.1 Affinity CP centrbēdzes asins sūknis

- Centrbēdzes asins sūkni nedrīkst spēcīgi sist vai nomest. Trieciens var radīt ierīces bojājumus vai izraisīt tās nepareizu darbību.
- Centrbēdzes asins sūkņa šķidruma plūsmas celš ir sterils un nepirogēns. Pirms lietošanas rūpīgi pārbaudiet ierīci un iepakojumu. Nelietojiet, ja iekārtas iepakojums vai produkts ir bojāts vai notraipīts vai ja vāki nav savās vietās.
- Centrbēdzes asins sūknis ir paredzēts lietošanai tikai vienam pacientam. Ierīci nedrīkst atkārtoti lietot, apstrādāt vai sterilizēt. Ierīces atkārtota lietošana, pārstrāde vai sterilizēšana var nelabvēlīgi ietekmēt ierīces strukturālo integritāti un/vai radīt ierīces kontaminācijas risku, kas var izraisīt pacienta ievainojumus, saslimšanu vai nāvi.
- Ievērojiet slimnīcas protokolu, lai saglabātu adekvātu heparīna koncentrāciju visu laika periodu, kas ir atbilstošs mākslīgās asinsrites veikšanai (līdz 6 stundām). Ja aplī veidojas trombs, tas var palielināt perfūzijas sistēmas aprīkojuma bojājumu risku.
- Pievienojiet caurulītes tā, lai tiktu novērsta to samezglošanās, kas var ietekmēt plūsmu.
- Nelietojiet pārmēriku spēku, lai sūknim pievienotu caurulītes, jo tas var izraisīt sūkņa bojājumus.
- Nomainot vai pievienojot caurulītes, uzmanieties, lai nesabojātu savienojumus.
- Centrbēdzes asins sūknī nedrīkst novietot tādu ierīču tuvumā, kuras nelabvēlīgi ietekmē magnētiskais lauks.
- Stingri ievērojiet antikoagulācijas protokolu un visu procedūru laikā rūpīgi kontrolējet antikoagulācijas līmeni. Atbilstoša heparīna daudzuma ievadišana ir jāuztur saskaņā ar kardiopulmonārās šuntēšanas protokolu.
- Informāciju par nepieciešamo uzglabāšanas temperatūru skatiet uz iepakojuma markējuma vai lietošanas pamācībā.
- Lietotāja pienākums ir atbrīvoties no šīs ierīces saskaņā ar vietējiem noteikumiem un ārstniecības iestādē pieņemto kārtību.

5.2 Affinity CP adapteris

- Izmantojiet Affinity CP adapteri, kā norādīts adaptera komplektācijā iekļautajā lietošanas pamācībā.
- Izmantojiet Medtronic Affinity CP adapteri tikai kopā ar Medtronic Affinity CP centrbēdzes asins sūkņiem.
- Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmas un Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmas ir jāizmanto, kā paskaidrots katras ierīces komplektācijā iekļautajā lietošanas pamācībā.
- Pirms lietošanas pārbaudiet, vai adapterim nav fizisku bojājumu. Ja šķiet, ka adapteris ir bojāts, nelietojiet to. Nogādājiet bojāto izstrādājumu atpakaļ uzņēmuma Medtronic pārstāvībam.
- Adapterī ir magnēti. Neuzglabājiet adapteri kopā ar metāliem, magnētiskajām lentām un citiem magnētiem.
- Adapteri nedrīkst sasist vai nomest. Triecienu rezultātā adapteris var tikt bojāts.
- Adapteri vai sūkni nedrīkst ievietot vai izņemt, pirms piedziņas motors ir apstājies pilnībā.
- Ievietojot adapteri uz piedziņas motora, pārliecinieties, vai adaptera apakšspuse cieši saskaras ar piedziņas motora stiprinājuma ligzdu un ligzdas fiksators ir slēgtā pozīcijā.
- Lietošanas laikā nesasitiet adapteri vai kontūra komponentus, lai samazinātu adaptera un sūkņa atvienošanās risku no piedziņas motora vai jebkādiem cauruļu savienojumiem. Ja tas tiek atvienots, informāciju skatiet šeit: 9. nod.
- Nedrīkst glabāt īpaši augstā vai zemā temperatūrā un gaisa mitrumā. Neglabājiet adapteri tiešā saules gaismā.
- Pilnīgu informāciju par uzstādīšanu skatiet lietošanas pamācībā, kas ir iekļauta Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmu vai Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmu komplektācijā.
- Pirms cirkulācijas uzsākšanas uzpildiet sūkni. Darbiniet sūkni, kad tas ir savienots ar piedziņas motoru, kuram pievienots adapteris, maksimālā ātrumā un pārbaudiet, vai nav novērojama vibrācija, neparasti trokšņi, plūsmas trūkums vai citi neparasti apstākļi. Ja ievērojat novirzi no normas, informāciju skatiet šeit: 9. nod.
- Izmantojot Affinity CP centrbēdzes asins sūkni un Affinity CP adapteri ar saderīgu sistēmu, kurā tiek rādīts ieplūdes spiediens, izmantojiet noteiku ieplūdes vērtību, nevis aprēķinātu vērtību. Aprēķināta vērtība ir balstīta uz raksturīknēm, kas neatspogulo Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa darbību un var izraisīt neprecīzus rādījumus.
- Tīrot adapteri, neizmantojiet šķīdumus, kuru sastāvā ir spirits, citus organiskos šķīdinātājus, koncentrētas skābes vai bāzes. Šie šķīdumi var izraisīt adaptera bojājumus.
- Adapteri nedrīkst izmantot pēc lietošanas termiņa beigu datuma, kas ir norādīts uz ierīces etiķetes.
- Informāciju par nepieciešamo uzglabāšanas temperatūru skatiet uz iepakojuma markējuma vai lietošanas pamācībā.
- Lietotāja pienākums ir atbrīvoties no šīs ierīces saskaņā ar vietējiem noteikumiem un ārstniecības iestādē pieņemto kārtību.

6 Blakusparādības

Izmantojot Affinity CP centrbēdzes asins sūkni ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu (CBAP40), var rasties tālāk norādītās zināmās blakusparādības:

- asins zudums;
- koagulopātija;
- nāve;
- embolija;
- pārmēriga asins komponentu aktivitāte vai trombogenitāte;
- noasiņošana;
- hemolīze;
- hemolītiskā anēmija;
- infekcija;
- išēmija;
- neiroloģiskā disfunkcija;
- orgānu disfunkcija;

7 Informācija par izstrādājumiem ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu

Galvenās izstrādājuma virsmas, kuras saskaras ar asinīm, ir pārklātas ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu. Šī pārklātā virsma uzlabo asins saderību un nodrošina tromborezistētu virsmu saskarei ar asinīm. Cortiva bioloģiski aktīvais pārklājums satur nenoskalojamu heparīnu, kas ir iegūts no cūku zarnu glotādas¹.

Uzmanību! Izstrādājums ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu ir paredzēts tikai vienreizējai lietošanai. Atkārtota sterilizācija var nelabvēlīgi ietekmēt Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu.

Uzmanību! Stingri ievērojiet antikoagulācijas protokolu un visu procedūru laikā rūpīgi kontrolējet antikoagulācijas līmeni.

Brīdinājums! Izstrādājumu ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu nedrīkst uzglabāt temperatūrā, kas pārsniedz 40°C (104°F).

8 Lietošanas norādījumi

Ja Affinity CP centrbēdzes asins sūknis tiek izmantots bez Affinity CP adaptera, skatiet šīs lietošanas pamācības 8.1. sad., 8.2. sad., 8.7. sad. un 8.8. sad.

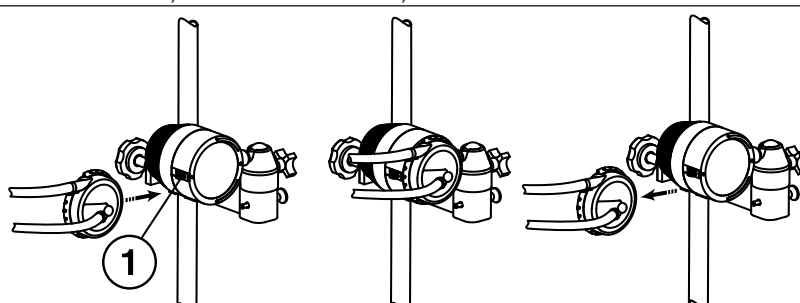
Ja Affinity CP centrbēdzes asins sūknis tiek izmantots kopā ar Affinity CP adapteri, skatiet šīs lietošanas pamācības 8.3. sad., 8.4. sad., 8.5. sad., 8.6. sad., 8.7. sad. un 8.8. sad.

8.1 Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa uzstādīšana uz Medtronic ārējā piedziņas motora modeļa 560A

Pievienojiet ārējās piedziņas motora modeli 560A atbilstošajam Medtronic regulatoram. Pilnīgu informāciju par uzstādīšanu skatiet atbilstošā Medtronic regulatora lietotāja rokasgrāmatā.

1. Bīdēt Affinity CP centrbēdzes asins sūkni ārējās piedziņas motora modelī 560A (2. att.), līdz aizbīdīta tapa tieknofiksēta.

2. att. Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa uzstādīšana un noņemšana



1 Aizbīdnis ar fiksatora tapu uz ārējās piedziņas motora modeļa 560A

Piezīme: kad tas iespējams, uzstādīet sūkni kontūra zemākajā vietā tieši zem tvertnes.

¹ Nenoskalojamību raksturo heparīna līmenis $\leq 0,1$ IU/mL, mērot klīniski atbilstošos ekstrakcijas apstākļos.

- Uzpildiet centrbēdzes asins sūkni atbilstoši procedūrai, kas aprakstīta šīs lietošanas pamācības 8.7. sad.
- Uzmanību!** Neuzpildīta centrbēdzes asins sūkņa darbināšana var izraisīt centrbēdzes asins sūkņa bojājumus.
- Pagrieziet pārslēgu "rpm" (apgr./min) izslēgtā pozīcijā (jāatskan klikšķim). Pagriezot pārslēgu uz nulli, lietotājs jutīs nelielu pretestību un būs dzirdams klikšķis. Melnā poga uz pārslēga kalpo kā "rpm" (apgr./min) atskaites punkts.
- Būdinājums!** Izmantojot Affinity CP centrbēdzes asins sūkni citā nolūkā, kas šeit nav minēts, var rasties centrbēdzes asins sūkņa darbības klūme, samazināties sūkņa kapacitāte, rasties sūces, pacientam tikt ievadīts pārāk daudz asiņu vai arī var noārdīties vai korodēt materiāli, kas ir tiešā saskarē ar asiņim, un iekļūt pacienta asiņā.
- Uzmanību!** Ja centrbēdzes asins sūknis tiek uzstādīts, kamēr darbojas piedziņas motors, sūknis var tikt bojāts.
- Sāciet ārpusķermeņa cirkulāciju. Skatiet katras ierīces komplektācijā iekļauto lietošanas pamācību.

8.2 Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa noņemšana no Medtronic ārējā piedziņas motora modeļa 560A

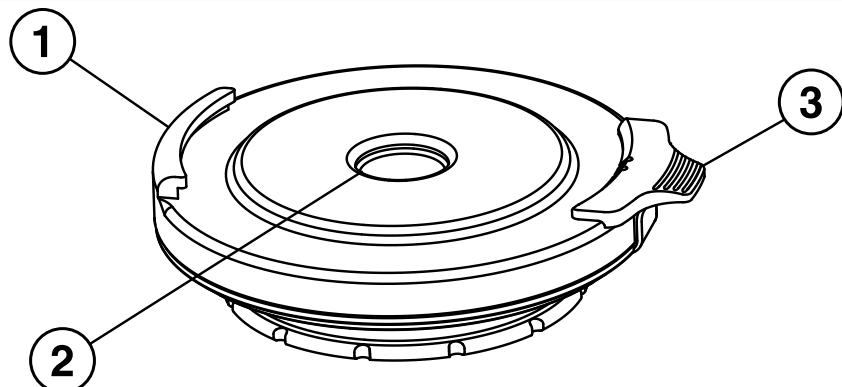
Pēc katras procedūras noņemiet sūknī un atrīvojieties no tā. Sūknī utilizējet atbilstoši vietējiem un slimnīcas protokoliem.

- Lai atrīvotu centrbēdzes asins sūknī, nospiediet sūkņa motora aizbīdni (2. att.).
- Izbīdiet centrbēdzes asins sūknī no sūkņa motora stiprinājuma ligzdas (2. att.).

8.3 Affinity CP adaptera ievietošana

Medtronic Affinity CP adapteri (3. att.) ir paredzēti izmantot, lai Medtronic Affinity CP centrbēdzes asins sūknī (modeli CBAP40) varētu darbināt kopā ar Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmām vai Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmām.

3. att. Affinity CP adapteris



1 Aiztures mala
2 Adaptera ligzda

3 Aiztures fiksators

Lai piedziņas motora griezes momentu pārnestu uz vienreizējās lietošanas centrbēdzes asins sūknī, adapterī tiek izmantots magnētiskais sajūgs.

Adapteris tiek piegādāts nesterils.

Lai izmantotu šo adapteri, Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmās vai Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmās nav jāveic izmaiņas.

Adapteris ir izveidots vairākkārtējai lietošanai dažādiem pacientiem. Adapteri iespējams lietot atkārtoti līdz derīguma termiņa beigām.

Adapteris jūsu valstī, iespējams, nav pieejams. Lai pārbaudītu, vai adapteris ir pieejams, sazinieties ar vietējo Medtronic pārstāvi.

8.4 Affinity CP adaptera ievietošana Stöckert™ un Sorin™ centrbēdzes sūkņu sistēmās

Uzmanību! Pilnīgu informāciju par uzstādīšanu skatiet lietošanas pamācībā, kas ir iekļauta Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmu komplektācijā.

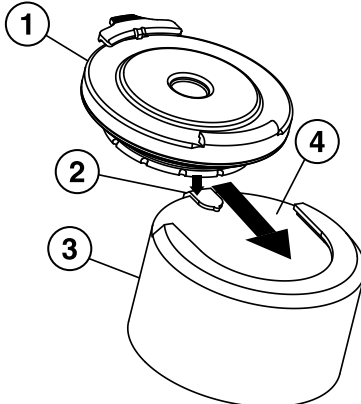
Piezīme: pirms adaptera ievietošanas uz piedziņas motora ir jāpārbauda, vai adapterim nav bioloģiskā piesārņojuma, piemēram, asins vai nepiederoši materiāli. Ja nepieciešams, notīriet adapteri vai piedziņas motora ligzdu saskaņā ar norādījumiem, kas atrodami šeit: 10. nod.

Piezīme: šie norādījumi ir spēkā arī tad, ja adapteris tiek lietots ar saderīgu manuālo sūknī no Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmām.

Izpildot tālāk aprakstītās darbības, ievietojiet Affinity CP adapteri uz Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmu piedziņas motora.

1. Adaptera apakšējo daļu ievietojiet piedziņas motora ligzdā. Šī procesa laikā nospiediet aiztures atslēgu uz piedziņas motora.
2. Ievietojiet adapteri līdz galam piedziņas motora stiprinājuma ligzdā. (4. att.).

4. att. Affinity CP adaptera ievietošana Stöckert un Sorin centrbēdzes sūkņu sistēmu piedziņas motorā



1 Affinity CP adapteris
2 Fiksatora taustiņš

3 Piedziņas motors
4 Piedziņas motora ligzda

3. Lai adapteri pagrieztu nepieciešamajā virzienā, nospiediet aiztures atslēgu, pagrieziet adapteri un pārliecinieties, ka aiztures atslēga ir fiksēta adaptera apakšdaļā esošajā ierobā.

Brīdinājums! Pārliecinieties, ka adapteris ir pareizi piestiprināts piedziņas motoram. Pārbaudiet, vai adapteris ir fiksēts uz piedziņas motora. Nepareizas uzstādīšanas dēļ adaptera veikspēja var tikt samazināta.

Uzmanību! Ievietojot adapteri piedziņas motorā, pārliecinieties, vai adaptera apakšpusē cieši saskaras ar piedziņas motora stiprinājuma ligzdu un fiksatora taustiņš ir slēgtā pozīcijā.

8.5 Affinity CP adaptera ievietošana Sarns™ un Terumo™ centrbēdzes sistēmās

Uzmanību! Pilnīgu informāciju par uzstādīšanu skatiet lietošanas pamācībā, kas ir iekļauta Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmu komplektācijā.

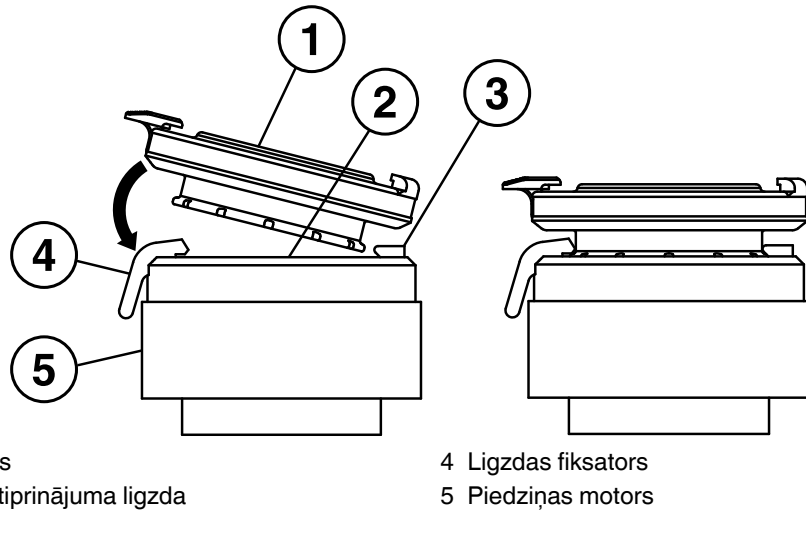
Uzmanību! Lietošanas laikā nesasietiet adapteri vai kontūra komponentus, lai samazinātu adaptera un sūkņa atvienošanās risku no piedziņas motora vai jebkādiem cauruļu savienojumiem. Ja tas tiek atvienots, informāciju skatiet šeit: 9. nod.

Piezīme: pirms adaptera ievietošanas uz piedziņas motora ir jāpārbauda, vai adapterim nav bioloģiskā piesārņojuma, piemēram, asins vai nepiederīgi materiāli. Ja nepieciešams, notīriet adapteri vai piedziņas motora ligzdu saskaņā ar norādījumiem, kas atrodami šeit: 10. nod.

Piezīme: šie norādījumi ir spēkā arī tad, ja adapteris tiek lietots ar saderīgu manuālo sūknī no Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmām. Izpildot tālāk norādītās darbības.

1. Atveriet piedziņas motora ligzdas fiksatoru un noņemiet aizsargapvalku no piedziņas motora ligzdas.
2. Novietojiet adapteri tādā veidā, lai tā apakšējā daļa atrastos virs piedziņas motora ligzdas. Pabīdiet adapteri zem ligzdas skavas (5. att.).

5. att. Affinity CP adaptera ievietošana Sarns un Terumo centrbēdzes sistēmu piedziņas motorā



1 Affinity CP adapteris

2 Piedziņas motora stiprinājuma ligzda

3 Ligzdas skava

4 Ligzdas fiksators

5 Piedziņas motors

- Atveriet ligzdas fiksatoru un iespiediet adapteri tam paredzētajā vietā. Atlaidiet fiksatoru, nostiprinot adapteri tam paredzētajā vietā.

Brīdinājums! Pārliecinieties, ka adapteris ir pareizi piestiprināts piedziņas motoram. Pārbaudiet, vai adapteris ir fiksēts uz piedziņas motora. Nepareizas uzstādīšanas dēļ adaptera veikspēja var tikt samazināta.

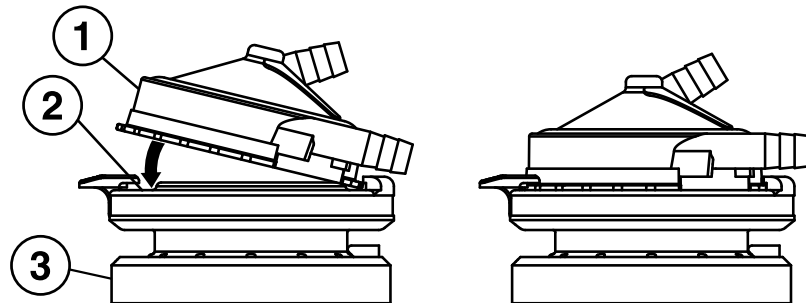
Uzmanību! Ievietojot adapteri uz piedziņas motora, pārliecinieties, vai adaptera apakšpusē cieši saskaras ar piedziņas motora stiprinājuma ligzdu un ligzdas fiksators ir slēgtā pozīcijā.

8.6 Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa ievietošana Affinity CP adapterī

Affinity CP centrbēdzes asins sūknis ir jāievieto Affinity CP adapterī, izpildot tālāk norādītās darbības.

- Novietojiet sūkni tādā veidā, lai tā apakšējā daļa atrastos virs adaptera ligzdas. Bīdiet sūkni zem aiztures malas.
- Atveriet aiztures fiksatoru un iespiediet sūkni tam paredzētajā vietā (6. att.). Atlaidiet aiztures fiksatoru un pielāgojiet sūkņa pozīciju, līdz aiztures fiksators nofiksējas tam paredzētajā vietā.

6. att. Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa ievietošana Affinity CP adapterī



1 Affinity CP centrbēdzes asins sūknis

2 Affinity CP adapteris

3 Piedziņas motors

Brīdinājums! Pārliecinieties, ka sūknis ir pareizi pieslēgts adapterim. Sūknim ir jābūt nostiprinātam zem adaptera aiztures malas un aiztures fiksatora. Pārliecinieties, ka sūknis ir stabili fiksēts un ir ciešā saskarē ar adaptera ligzdu. Nepareizas nostiprināšanas dēļ adaptera veikspēja var tikt samazināta.

- Lai sūkni iegrozutu nepieciešamajā pozīcijā, nospiediet aiztures fiksatoru, pagrieziet sūkni un atlaidiet aiztures fiksatoru. Pielāgojiet sūkņa pozīciju, līdz aiztures fiksators nofiksējas vietā.
- Uzmanību!** Pirms asins cirkulācijas sākšanas sūknis ir jāuzpilda, kā norādīts sūkņa lietošanas pamācībā. Darbiniet sūknī, kas ir savienots ar piedziņas motoru, izmantojot adapteri, maksimālā ātrumā un pārbaudiet, vai nav novērojama vibrācija, neparasti trokšņi, plūsmas trūkums vai citi neparasti apstāklī. Ja ievērojat novirzi no normas, informāciju skatiet šeit: 9. nod.
- Sāciet ārpusķermeņa cirkulāciju. Skatiet katras ierīces komplektācijā iekļauto lietošanas pamācību.

Brīdinājums! Vienmēr nodrošiniet, lai būtu pieejams rezerves Affinity CP adapteris un rezerves aprīkojums ar atbilstošo nomaiņas protokolu. Ja adapteris ir jānomaina cirkulācijas atbalsta nodrošināšanas laikā, pirms adaptera maiņas ir jāizvērtē iespējamais risks pacientam.

Brīdinājums! Affinity CP centrībēdzes asins sūknis un Affinity CP adapteris nav saderīgi, veicot darbību pulsējošā režīmā.

Brīdinājums! Adapteri nedrīkst lietot ātrumā, kas pārsniedz 3600 apgr./min. Šis adapteris nav paredzēts lietošanai ātrumā, kas pārsniedz 3600 apgr./min.

8.7 Affinity CP centrībēdzes asins sūkņa kontūra uzpildīšana

1. Lietojot apstiprinātās aseptiskas metodes, kas nodrošina sterīlu šķidruma plūsmas ceļu, centrībēdzes asins sūkņa ieplūdes un izplūdes atverēm piestipriniet atbilstošus caurulīvadus.
2. Ja iespējams, izskalojiet sistēmas kontūru un sūknī ar oglekļa dioksīdu (CO_2).
3. Ar pašteci piepildiet centrībēdzes asins sūknī ar uzpildes šķidumu līdz punktam, kas ir virs sūkņa izvades pieslēgvetas un skavas. Izvadiet gaisu no izvades caurulītes.

Brīdinājums! Lai samazinātu risku, ka pacienta asinīs varētu nonākt gaiss, pirms mākslīgās asinsrites centrībēdzes asins sūknī un sistēmas kontūrā likvidējet gaisa burbuļus un atbilstoši tos uzpildiet. Ieteicams izmantot arteriālo filtru.

Brīdinājums! Ja centrībēdzes asins sūknī lielā daudzumā iekļūst gaiss, tas celsies uz augšu un asins plūsma tiks pārtraukta. Pirms cirkulācijas atsākšanas apturiet sūknī un izvadiet no tā gaisu.

Uzmanību! Nesitiet centrībēdzes asins sūknī ar instrumentiem. Trieciens var sabojāt ierīci, izraisot tās nepareizu darbību.

4. Kad izplūdes caurulīte ir noslēgta, ieslēdziet Medtronic regulatora strāvas padevi.
 5. Pievienojiet plūsmas zondi kontūra caurulītei, kā norādīts saderīgās sistēmas lietotāja rokasgrāmatā. Ja izmantojat Medtronic regulatoru, iestatiet plūsmas zondi nulles pozīcijā, kā norādīts Medtronic regulatora lietotāja rokasgrāmatā.
 6. Joprojām turot noslēgtu izplūdes caurulīti, pagrieziet Medtronic regulatora ātruma pārslēgu vēlamajā līmenī, lai atbilstoši uzpildītu kontūru un izvadiju gaisa burbuļus. Apskatiet, vai sūknim nav noplūdes vai citas novirzes no normas.
 7. Pagrieziet "rpm" (apgr./min) pārslēgu nulles pozīcijā un vēlreiz pārbaudiet centrībēdzes sūkņa stāvokli.
- Brīdinājums!** Ja atrodat noplūdi, izņemiet centrībēdzes asins sūknī un ievietojiet jaunu, sterīlu sūknī. Ja pamanāt citas novirzes no normas, informāciju skatiet šeit: 9. nod. Lai uzpildītu sūknī, atkārtojiet no 1. darb. līdz 7. darb.
8. Ja novirzes no normas netiek konstatētas, turpiniet kontūra uzpildi.
 9. Pirms lietošanas pārbaudiet visus savienojumus un kontūra stāvokli un plūsmu.

Brīdinājums! Centrībēdzes asins sūknī nedrīkst darbināt, ja ieplūdes caurulīte ir noslēgta, jo tādējādi sūknī var veidoties negatīvs spiediens un asinīs var veidoties gaisa burbuļi.

8.8 Affinity CP centrībēdzes asins sūkņa kontrolsaraksts

Ievērojiet savā klīnikā pieņemto protokolu. Informāciju no šī asins sūkņa apvedceļu pārbaudes protokola var izmantot, lai atbilstoši pārstrādātu, uzlabotu vai paplašinātu esošos pārbaudes protokolus.

1. Iekārtas uzstādīšana

- Uzstādiet ārējās piedziņas motora modeli 560A vai saderīgas sistēmas piedziņas ierīci.
- Pārbaudiet, vai visi elektriskie savienojumi ir droši.
- Pārbaudiet kontroles moduļa jaudu un displeju.
- Pārbaudiet sterīlā asins sūkņa (un vienreizējās lietošanas zondes, ja tāda tiek izmantota) iepakojuma(-u) datumu un stāvokli.
- Ja adapteris tiek izmantots, pārbaudiet lietošanas beigu datumu, kas ir norādīts uz ierīces etiķetes.
- Pārbaudiet, vai tiek lietots pareiza izmēra plūsmas devējs/sensors/vienreizējas lietošanas zonde.
- Veiciet perfūzijas kontūra montāžu, izmantojot sterīlu metodi.
- Rezerves piedziņas ierīcei vai manuālajam sūknim nodrošiniet pietiekamu caurulīšu garumu.
- Pievienojiet plūsmas devēju/sensoru/vienreizējās lietošanas zondi kontūram pareizajā vietā un ar atbilstošu plūsmas virzienu.

2. Sūkņa un kontūra uzpilde

- Pārbaudiet kontūru, lai pārliecinātos, vai tajā nav mezglu vai nosprostojumu.
- Skalojiet sūknī un kontūru ar CO_2 , ja tā norādīts; izslēdziet CO_2 padevi.
- Ar pašteci uzpildiet sūknī un perfūzijas kontūru un izvadiet gaisa burbuļus.
- Pārbaudiet, vai sūknim nav noplūžu, neatbilstošu kustību un trokšņu.

- Pārbaudiet, vai sistēmas kontūrā nav redzams gaiss.
- Pārbaudiet, vai visi caurulīšu savienojumi ir droši.
- Pilnībā noslēdziet sūkņa izvades caurulīti.
- Pilnībā noslēdziet venozās atteces caurulīti.

3. Darbības parametri

Saskaņā ar atbilstošo saderīgās sistēmas lietotāja rokasgrāmatu veiciet šādas darbības:

- kalibrējiet devējus/sensorus saskaņā ar ražotāja norādījumiem;
- iestatiet un pārbaudiet plūsmas brīdinājuma signālus un citas pieejamās drošības sistēmas.

4. Ārkartas rezerves aprīkojums

Nodrošiniet, lai būtu pieejams šāds aprīkojums:

- rezerves jaudas padeve;
- atbilstīgs manuālais sūknis un piedziņas bloks no saderīgas sistēmas;
- rezerves Affinity CP centrībēdzes asins sūknis un vienreizējas lietošanas zonde;
- ja izmantojat adapteri, nodrošiniet, lai ir pieejams rezerves Affinity CP adapteris;
- atbilstīga kontroles ierīce no saderīgas sistēmas.

5. Perfūzija

- Pirms caurulīšu atvēršanas sasniedziet minimālo sūkņa plūsmu.
- Pārbaudiet, vai vadības modulī nav redzami ziņojumi vai brīdinājumi.
- Pārbaudiet, vai perfūzijas kontūrā nav redzams gaiss vai mezgli līnijās.
- Pirms caurulīšu noslēgšanas uzturiet minimālo sūkņa plūsmu.

6. Tīrišana

- Izslēdziet strāvas padevi.
- Atbilstoši atbrīvojieties no vienreizējās lietošanas sastāvdaļām.
- Notīriet motoru un plūsmas devēju/sensoru.
- Ja izmantojat adapteri, tīriet to atbilstoši norādījumiem, kas atrodami sadaļā Uzglabāšana un tīrišana.

7. Iekārtas pārbaude

- Novērtējiet un pārbaudiet, vai iekārta darbojas.
- Ievērojiet norādītās profilaktiskās tehniskās apkopes grafiku.
- Nodrošiniet, lai akumulatori būtu pilnībā uzlādēti.

9 Problēmu novēršanas ieteikumi

Šajā sadaļā ir aprakstītas trīs situācijas, kas var rasties, izmantojot centrībēdzes asins sūkni. Ievērojiet slimnīcas noteikto klinisko protokolu un ņemiet vērā tālāk sniegtos problēmu novēršanas ieteikumus.

9.1 Sūkņa atteice

Neparasta vai spalga skaņa norāda, ka ir radusies sūkņa atteice. Nekavējoties nomainiet Affinity CP centrībēdzes asins sūkni.

9.2 Nav plūsmas

Ja sūknis negriežas vai nav plūsmas, ņemiet vērā tālāk sniegtos ieteikumus.

- Pārliecinieties, ka sūknis un piedziņas motors ir pareizi savienoti.

Ja izmantojat adapteri, veiciet tālāk norādītās darbības.

- Pārbaudiet, vai sūknis ir pareizi savienots ar adapteri. Pārliecinieties, ka sūknis ir nostiprināts zem adaptera aiztures malas un aiztures fiksatora.
- Pārbaudiet, vai adapteris ir pareizi savienots ar piedziņas motoru.
- Samaziniet sūkņa darbības ātrumu līdz nullei un atkārtoti ieslēdziet piedziņas motoru.
- Lai atkārtoti aktivizētu plūsmu, ievērojiet slimnīcas protokolu.

9.3 Neparasts troksnis

Ja sūknis vibrē vai rada čirkstošu troksni, veiciet tālāk norādītās darbības.

- Ja vibrācija vai čirkstošais troksnis nemītējas, nomainiet sūkni.

Ja izmantojat adapteri, veiciet tālāk norādītās darbības.

- Pārbaudiet, vai sūknis ir pareizi savienots ar adapteri. Pārliecinieties, ka sūknis ir nostiprināts zem adaptera aiztures malas un aiztures fiksatora.
- Pārbaudiet, vai adapteris ir pareizi savienots ar piedziņas motoru.
- Samaziniet sūkņa darbības ātrumu līdz nullei un atkārtoti ieslēdziet piedziņas motoru.
- Lai atkārtoti aktivizētu plūsmu, ievērojiet ārstniecības iestādes protokolu.
- Ja vibrācija vai troksnis nemītējas, nomainiet sūkni vai adapteri.

10 Affinity CP adaptera uzglabāšana un tīrīšana

Brīdinājums! Adapteri nedrīkst sterilizēt. Sterilizēšanas rezultātā adapteris var tikt bojāts.

Uzmanību! Nedrīkst glabāt īpaši augstā vai zemā temperatūrā un gaisa mitrumā. Neglabājiet adapteri tiešā saules gaismā.

Uzmanību! Tīrot adapteri, neizmantojiet šķīdumus, kuru sastāvā ir spirts, citus organiskos šķīdinātājus, koncentrētas skābes vai bāzes. Šie šķīdumi var izraisīt adaptera bojājumus.

Tīrot vai dezinficējot adapteri, rīkojieties saskaņā ar ārstniecības iestādes protokolu un nēmiet vērā tālāk sniegtos norādījumus.

- Adaptera tīrīšanai drīkst izmantot tikai slimnīcas apstiprinātos dezinfekcijas līdzekļus. Adaptera tīrīšanai vai dezinficēšanai var izmantot šādus šķīdumus: ūdens, Betadine™, ūdeņraža peroksīds, viegls mazgāšanas līdzeklis. Pēc tīrīšanas noslaukiet adapteri ar sūkli vai mīkstu drānu un ūdeni.
- Nekavējoties noņemiet no adaptera visus netīrumus, izmantojot sūkli vai mīkstu drānu un ūdeni.
- Ja netīrumus nevar noņemt ar sūkli vai mīkstu drānu un ūdeni, adapteri var iemērkt ūdenī ne ilgāk kā 10 minūtes. Adapteri nedrīkst iemērkt citos šķidrumos.

11 Apkope

Brīdinājums! Adapterim nav jāveic tehniskā apkope. Adapteri nedrīkst izjaukt, pretējā gadījumā adaptera veikspēja var tikt samazināta. Ja adapteris ir bojāts, nelietojiet to.

12 Affinity CP centrībēdzes asins sūkņa ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu tehniskie dati

Daļas numurs:	CBAP40
Uzpildes tilpums:	40 mL (aptuveni)
Ieplūdes/izplūdes ID:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimālais darba spiediens:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimālais plūsmas ātrums:	10 L/min
Maksimālais izplūdes spiediens:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimālais sūkņa ātrums:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 apgr./min (izmantojot Medtronic 560 A ārējās piedziņas motoru)• 3600 apgr./min (izmantojot Affinity CP adapteri Stöckert un Sorin centrībēdzes sūkņu sistēmās vai Sarns un Terumo centrībēdzes sistēmās)
Saderīgās sistēmas:	Medtronic ātruma regulatoru sistēmas (ar 560 A ārējās piedziņas motoru, ārkārtas manuālā ģeneratora modeli HC150A)

Uzglabājiet izstrādājumu istabas temperatūrā.

12.1 Transportēšanas apstākļi

Temperatūra:	no -30°C līdz 40°C (no -22°F līdz 105°F)
Mitruma saturs:	no 20% līdz 85%, bez kondensācijas

13 Affinity CP adaptera tehniskie dati

Daļas numurs:	AP40AST
Saderīgais sūknis:	Affinity CP centrībēdzes asins sūknis ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu (CBAP40)
Saderīgās sistēmas:	<ul style="list-style-type: none">• Stöckert un Sorin centrībēdzes sūkņu sistēmas (ar piedziņas bloka modeļiem 60-01-04 un 60-01-00 un ārkārtas piedziņas bloka modeļiem 60-01-35 un 60-01-50)• Sarns un Terumo centrībēdzes sistēmas (ar piedziņas ierīces modeļi 164267 un manuālās piedziņas ierīces modeļi 164268)
Maksimālais adaptera ātrums:	3600 apgr./min
IP vērtējums:	IP47

13.1 Izmēri ar iepakojumu

Svars:	315 g (0,69 mārciņas)
Augstums:	28 mm (1,1 in)
Diametrs:	94 mm (3,7 in)

13.2 Uzglabāšanas un transportēšanas apstākļi

Temperatūra:	no -30°C līdz 70°C (no -22°F līdz 158°F)
Mitruma saturs:	no 15% līdz 93%, bez kondensācijas
Atmosfēras spiediens:	no 70 kPa līdz 106,3 kPa

13.3 Darba vide

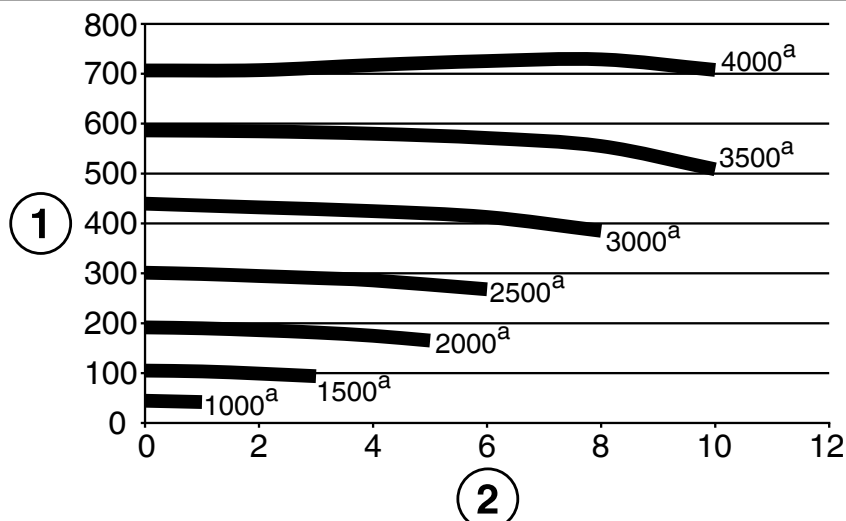
Temperatūra:	no 10°C līdz 40°C (no 50°F līdz 104°F)
Mitruma saturs:	no 20% līdz 75%, bez kondensācijas
Atmosfēras spiediens:	no 70 kPa līdz 106,3 kPa

14 Affinity CP centrībēdzes asins sūkņa plūsmas ātrums

Piezīme: faktiskā iegūstamā plūsma ir atkarīga no sūkņa pēcslodzes, kas veidojas no mākslīgās asinsrites sistēmas komponentiem un pacienta arteriālās pretestības.

Piezīme: spiediena kritums ir sūkņa izplūdes un sūkņa ieplūdes spiediena starpība.

7. att. Affinity CP centrībēdzes asins sūkņa caurlaidspēja



1 Spiediena kritums (mmHg)

2 Plūsmas ātrums (L/min)

3 ^a = apgriezeni skaits minūtē

15 Ierobežotā garantija

Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA attiecas tikai uz pircējiem Amerikas Savienotajās Valstīs.

- A. Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA ir pieejama tikai Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa (modeļa CBAP40) ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu (turpmāk tekstā – “Izstrādājums”) pircējam.
- (1) Ja izstrādājums pārstāj darboties normālos lietošanas apstākļos materiālu vai ražošanas defekta dēļ viena (1) gada laikā, kopš izstrādājums ir piegādāts pircējam, Medtronic pēc savas izvēles: (a) izlabos vai nomainīs jebkuras bojātās izstrādājuma daļas, (b) izsniegs pircējam pirkuma cenai (kā noteikts apakšsadalā A(2)) atbilstošu kredītu aizstājējizstrādājuma iegādei vai (c) bez maksas nodrošinās funkcionāli salīdzināmu aizstājējizstrādājumu.
 - (2) Pirkuma cena ierobežotās garantijas izpratnē nozīmē zemāko no šīm summām: (i) oriģinālā izstrādājuma rēķinā norādīto neto cenu, (ii) pašlaik funkcionējošas salīdzināmas iekārtas cenu vai (iii) aizstājējiekārtas cenu.
- B. Lai iegūtu tiesības uz iepriekš A punktā minēto remontu, izstrādājuma nomaiņu vai kredītu, jābūt izpildītiem tālāk norādītajiem nosacījumiem.
- (1) Izstrādājums ir jānosūta atpakaļ uzņēmumam Medtronic sešdesmit (60) dienu laikā pēc defekta konstatēšanas.
 - (2) Izstrādājumam jābūt izmantotam tikai atbilstoši lietošanas pamācībai, to nedrīkst izmantot vairāk nekā vienam pacientam, un to nedrīkst pārveidot vai remontēt jebkādā veidā, kas, pēc Medtronic uzskatiem, ietekmē izstrādājuma stabilitāti un drošumu. Izstrādājums nedrīkst būt nepareizi vai ļaunprātīgi izmantots vai netīši sabojāts.
 - (3) Izstrādājuma derīguma termiņš nedrīkst būt pagājis.
- C. Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA attiecas tikai uz tajā skaidri izteiktajiem noteikumiem. Tie ir:
- (1) Ja vien šajā IEROBEŽOTAJĀ GARANTIJĀ nav skaidri noteikts citādi, MEDTRONIC NAV ATBILDĪGS NE PAR KĀDIEM TIEŠIEM, NE JAUŠIEM VAI IZRIETOŠIEM ZAUDĒJUMIEM, KAS RADUŠIES IZSTRĀDĀJUMA DEFEKTA, ATTEICES VAI NEPAREIZAS DARBĪBAS DĒL, NEATKARĪGI NO TĀ, VAI PRASĪBAS PAMATOJUMS IR GARANTIJA, LĪGUMS, LIKUMĀ NOTEIKTS ATLĪDZINĀMS KAITĒJUMS VAI CITĀDS PAMATOJUMS.
 - (2) Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA tiek sniegtā tikai iekārtas pircējam. VISIEM PĀRĒJIEM UZNĒMUMS MEDTRONIC NESNIEDZ NEKĀDU GARANTIJU, TIEŠU VAI NETIEŠU, TOSTARP (BET NE TIKAI) NEKĀDU NETIEŠU GARANTIJU PAR PIEMĒROTĪBU PĀRDOŠANAI VAI NOTEIKTAM MĒRKIM, NEATKARĪGI NO LIKUMIEM, VISPARĒJĀM TIESĪBĀM, PARAŽĀM VAI CITĀDI. TIEŠĀS VAI NETIEŠĀS PIRCĒJAM SNIEGTĀS GARANTIJAS TERMINĀS NEPĀRSNIEDZ IEPRIEKŠ PUNKTĀ A(1) NORĀDĪTO LAIKA POSMU. Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA TIEK UZSKATĪTA PAR JEBKURAM PIEJAMU EKSKLUZĪVU TIESISKĀS AIZSARDZĪBAS LĪDZEKLĪ.
- D. Iepriekš minētie izņēmumi un ierobežojumi nav domāti un nav tulkojami tā, lai būtu pretrunā ar atbilstošās likumdošanas obligātajām prasībām. Ja kāda šīs IEROBEŽOTĀS GARANTIJAS daļa vai noteikums tiks uzskatīts par nelikumīgu, nepiemērojamu vai pretrunā ar piemērojamo likumu kompetentas jurisdikcijas tiesā, pārējo IEROBEZOTĀS GARANTIJAS daļu spēkā esamība netiks ietekmēta un visas tiesības un saistības tiks interpretētas un piemērotas tā, it kā par nederīgu uzskatītā daļa vai noteikums šajā IEROBEŽOTAJĀ GARANTIJĀ nebūtu minēts.
- E. Nevienai personai nav tiesību saistīt uzņēmumu Medtronic ar jebkādu paziņojumu, nosacījumu vai garantiju, izņemot šo IEROBEŽOTO GARANTIJU.

16 Ierobežotā garantija²

Tālāk norādītā ierobežotā garantija tiek piemērota klientiem, kas atrodas ārpus Amerikas Savienotajām Valstīm.

- A. Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA ir pieejama tikai Medtronic Affinity CP centrbēdzes asins sūkņa (modeļa CBAP40) ar Cortiva bioloģiski aktīvo pārklājumu (turpmāk tekstā “Izstrādājums”) pircējam. Ja izstrādājums nedarbosies atbilstoši tehniskajiem datiem, kas norādīti lietošanas pamācībā, Medtronic izsniegs kredītu, kas būs līdzvērtīgs oriģinālā izstrādājuma cenai (taču nepārsniegs aizstājējizstrādājuma vērtību), lai iegādātos jebkuru Medtronic aizstājējizstrādājumu, kas jāizmanto attiecīgajam pacientam. BRĪDINĀJUMI, KURI IR IETVERTI IZSTRĀDĀJUMA MARKĒJUMĀ, IR UZSKATĀMI PAR NEATNEMAMU ŠĪS IEROBEŽOTĀS GARANTIJAS SASTĀVDAĻU. LAI IEGŪTU INFORMĀCIJU, KĀ SAGATAVOT PRASĪBU ATBILSTOŠI ŠAI IEROBEŽOTAJAI GARANTIJAI, SAZINIETIES AR VIETĒJO MEDTRONIC PĀRSTĀVI.
- B. Lai iegūtu tiesības uz IEROBEŽOTO GARANTIJU, jābūt izpildītiem tālāk minētajiem nosacījumiem.
- (1) Izstrādājums ir jāizmanto pirms tā derīguma termiņa beigām.
 - (2) Izstrādājums ir jānosūta atpakaļ uzņēmumam Medtronic 60 dienu laikā pēc lietošanas, un tas klūst par uzņēmuma Medtronic īpašumu.
 - (3) Izstrādājums nedrīkst būt izmantots citam pacientam, tas nedrīkst būt nepareizi vai ļaunprātīgi izmantots, pārveidots vai pakļauts nelaimes gadījumam, un izstrādājums nedrīkst būt nekādā veidā pārveidots vai remontēts, kas, pēc Medtronic uzskatiem, ietekmē tā stabilitāti un drošumu.

² Šo IEROBEŽOTĀ GARANTIJĀ nodrošina uzņēmums Medtronic, kura adrese ir 710 Medtronic Parkway, Mineapolis, MN 55432. Tā attiecas tikai uz pircējiem ārpus Amerikas Savienotajām Valstīm.

- C. Šī IEROBEŽOTĀ GARANTIJA attiecas tikai uz tajā skaidri izteiktajiem noteikumiem. Tas ir:
- (1) Nomaiņas kredīts nekādā gadījumā netiek piešķirts, ja ir pierādījumi par nepareizu rīcību ar nomaināmo izstrādājumu, tā nepareizu implantāciju vai būtiskām izmaiņām.
 - (2) Uzņēmums Medtronic nav atbildīgs ne par kādiem nejaušiem vai izrietošiem zaudējumiem, kas radušies izstrādājuma lietošanas, defekta vai atteices dēļ, neatkarīgi no tā, vai prasības pamatojums ir garantija, līgums, likumā noteikts atlīdzināms kaitējums vai citāds pamatojums.
- D. Iepriekš minētie izņēmumi un ierobežojumi nav paredzēti un nav interpretējami tā, lai būtu pretrunā ar piemērojamo tiesību aktu obligātajiem nosacījumiem. Ja kāda šīs IEROBEŽOTĀS GARANTIJAS daļa vai noteikums jebkurā kompetentas jurisdikcijas tiesā tiek uzskatīts par nelikumīgu, nepiemērojamu vai pretrunā ar piemērojamu likumu, pārējo IEROBEŽOTĀS GARANTIJAS daļu derīgums netiek ietekmēts un visas tiesības un saistības tiek skaidrotas un piemērotas tā, it kā par nederīgu uzskatītā daļa vai noteikums šajā IEROBEŽOTAJĀ GARANTIJĀ nebūtu minēts.

1 Beschrijving

De Affinity™ CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag (CBAP40) is bestemd voor gebruik bij extracorporele bypassprocedures. De pomp is ontworpen om bloed door middel van centrifugaalkrachten (m.b.v. gladde kegelvormige bladen en een eenvoudige waaier) te verplaatsen. Energie, in de vorm van druk en snelheid, wordt van de pomp overgebracht op het bloed waardoor dit richting de uitgang van de pomp wordt gebracht. De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag is ontworpen met een draaispil op een dubbele keramische spil om wrijving en warmteopwekking te beperken.

De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag is gesteriliseerd met ethyleenoxide.

Producten gecoat met een bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag zijn herkenbaar aan een modelnummer dat begint met "CB". Aanvullende informatie over de bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag is te vinden in Hoofdstuk 7.

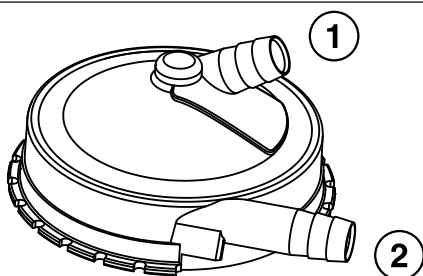
De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag wordt aangesloten op een extern magnetisch aandrijfmechanisme, de externe aandrijfmotor Model 560A, dat samenwerkt met een pompsnelheidsregelaar van Medtronic. De pomp wordt ook aangesloten op de handslinger voor noodgebruik Model HC150A in geval van een storing in de regelaar of de stroomvoorziening. Raadpleeg de gebruikershandleiding van de desbetreffende pompsnelheidsregelaar van Medtronic voor meer informatie over de externe aandrijfmotor en de handslinger voor noodgebruik.

De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag wordt ook gekoppeld aan de Affinity CP-adapter om de pomp te kunnen gebruiken met centrifugaalpompsystemen van Stöckert™ en Sorin™ of centrifugaalsystemen van Sarns™ en Terumo™.

Mogelijk is de adapter niet verkrijgbaar in uw land. Neem contact op met Medtronic om na te gaan of de adapter verkrijgbaar is.

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing of gebruikershandleiding voor meer informatie over het gebruik van de Affinity CP-adapter, de pompsnelheidsregelaar van Medtronic of het toebehoren.

Afbeelding 1. Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag



1 Inlaatpoort

2 Uitlaatpoort

2 Gebruiksindicaties

De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag wordt gebruikt om bloed door het extracorporele bypasscircuit te pompen, ter extracorporele ondersteuning van circulatie wanneer een cardiopulmonale bypass nodig is (gedurende maximaal 6 uur).

De pomp is ook geïndiceerd voor gebruik in combinatie met extracorporele ondersteuningssystemen (gedurende maximaal 6 uur) waarbij geen volledige cardiopulmonale bypass vereist is (zoals bij valvuloplastiek, circulatieondersteuning tijdens mitralisklepoperaties, operaties aan de vena cava of aorta en bij levertransplantaties).

De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag wordt aangedreven door de externe aandrijfmotor of de handslinger voor noodgebruik.

De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag is bedoeld voor gebruik met regelaars van Medtronic, maar kan ook worden gebruikt met de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin of de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo door het systeem aan te sluiten op de Affinity CP-adapter.

3 Contra-indicaties

De Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaktelaag mag niet gebruikt worden voor cardiotomiesuctie. Gebruik het apparaat uitsluitend volgens voorschrift.

4 Waarschuwingen

Lees vóór gebruik aandachtig alle waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en gebruiksinstructies. Als u niet alle instructies leest en opvolgt of niet alle gegeven waarschuwingen in acht neemt, kan de patiënt ernstig letsel oplopen of zelfs overlijden.

4.1 Affinity CP-centrifugaalpomp

- De centrifugaalpomp is niet via in-vitro-, in-vivo- of klinisch onderzoek geschikt bevonden voor langdurig gebruik (langer dan 6 uur) als overbrugging bij transplantatie of in afwachting van herstel van het hart van de patiënt.
- De Affinity CP-centrifugaalpomp en de Affinity CP-adapter kunnen niet worden gebruikt in een pulserende modus.
- Gebruik de centrifugaalpomp niet met een externe aandrijfmotor of adapter waarmee de pomp niet compatibel is. Dit kan leiden tot een verslechterde werking, ontkoppeling of beschadiging.
- Zorg dat de centrifugaalpomp en het circuit vrij zijn van luchtbellen en op de juiste wijze zijn gevuld voordat u de bypasscirculatie start, om het risico van lucht in de bloedcirculatie van de patiënt tot een minimum te beperken. Het gebruik van een arteriële filter wordt aanbevolen. U moet visueel bevestigen dat al de lucht is verwijderd uit het draaispil-onderdeel.
- Verminder of klem de doorstroom nooit proximaal van de pomp af; dit kan leiden tot een storing. Als de doorstroom bij de inlaat wordt afgesloten, kan de pomp met een hoog toerental gaan lopen en eventueel een vacuüm genereren dat hoger is dan 500 mmHg.
- Gebruik de centrifugaalpomp niet zonder vloeistof. Anders kunnen de interne onderdelen beschadigd raken.
- Wanneer een grote hoeveelheid lucht in de centrifugaalpomp komt, ontstaat in de pomp een tekort aan vloeistof en komt de bloedcirculatie tot stilstand. Zet de pomp stil en verwijder de lucht voordat u de bloedcirculatie hervat.
- Gebruik de pomp nooit zonder vloeistof.
- Laat de centrifugaalpomp niet werken met hogere draaisnelheden dan het gespecificeerde maximum (4000 rpm). Hierdoor kan de draaispil overmatig verslijten.
- Stel de centrifugaalpomp niet bloot aan chemische vloeistoffen, aangezien deze het apparaat kunnen aantasten. Anesthetica als isofluraan kunnen polycarbonaatkunststoffen afbreken. Vermijd contact tussen dergelijke oplossingen en de centrifugaalpomp.
- Om te voorkomen dat bloed terugstroomt wanneer de uitgang van de centrifugaalpomp niet afgeklemd is, stelt u een minimumsnelheid voor de centrifugaalpomp in die voldoende groot is ten opzichte van de weerstand in de lijnen en de patiënt. Wanneer de flow niet positief kan worden gehouden, moet de uitgang van de pomp worden afgeklemd om de flow van de patiënt te isoleren. Als u dit niet doet, kan er een retrograde flow optreden waardoor de patiënt leegbloedt.
- Arteriële lijnen moeten altijd distaal worden afgeklemd wanneer de centrifugaalpomp stilstaat, om een retrograde flow te voorkomen.
- Zorg altijd dat u een extra Affinity CP-centrifugaalpomp en reserve-apparatuur met de bijbehorende vervangingsprotocollen achter de hand heeft. Voordat de centrifugaalpomp tijdens de bloedcirculatie wordt verwisseld, moet het mogelijke risico voor de patiënt worden beoordeeld.
- Regelmatische controle van de patiënt en het systeem wordt aanbevolen. Laat de centrifugaalpomp nooit onbeheerd achter terwijl deze in gebruik is. Let in het hele circuit goed op de flow voor tekenen van occlusie.
- Laat de centrifugaalpomp niet langer dan 30 seconden werken als er geen bloedflow is. De temperatuur in de pomp kan stijgen, wat kan leiden tot een toename van celbeschadiging.
- De centrifugaalpomp moet met een aseptische techniek worden gehanteerd.

4.2 Affinity CP-adapter

- Zorg altijd dat u een extra Affinity CP-adapter en reserve-apparatuur met de bijbehorende vervangingsprotocollen achter de hand heeft. Voordat de adapter tijdens de bloedcirculatie wordt vervangen, moet het mogelijke risico voor de patiënt worden beoordeeld.
- De adapter moet correct zijn bevestigd op de aandrijfmotor. Controleer of de adapter is vastgeklemd op de aandrijfmotor. Onjuiste bevestiging kan de werking van de pomp negatief beïnvloeden.
- Zorg ervoor dat de pomp correct is bevestigd op de adapter. De pomp moet goed vastzitten onder de borgrond en de borgvergrendeling van de adapter. Controleer of de pomp goed is vergrendeld en stevig vastzit tegen de adapteraansluiting. Onjuiste bevestiging kan de werking van de pomp negatief beïnvloeden.
- De Affinity CP-centrifugaalpomp en de Affinity CP-adapter kunnen niet worden gebruikt in een pulserende modus.
- Gebruik de adapter niet met toerentallen van meer dan 3600 rpm. De adapter is niet geschikt voor toerentallen van meer dan 3600 rpm.
- Steriliseer de adapter niet. Door sterilisatie kan de adapter worden beschadigd.
- De adapter bevat geen onderdelen die door de gebruiker kunnen worden onderhouden. Demonteer de adapter niet, omdat de prestaties hierdoor achteruit kunnen gaan. Gebruik de adapter niet als eraan is gesleuteld.

5 Voorzorgsmaatregelen

Let op: Dit product mag alleen worden gebruikt door medisch personeel dat getraind is in het gebruik van extracorporele bypassprocedures.

5.1 Affinity CP-centrifugaalpomp

- Stoot niet hard tegen de centrifugaalpomp en laat de pomp niet vallen. Schokken kunnen het apparaat beschadigen, wat kan leiden tot storingen in het systeem.
- Het vloeistoftraject van de centrifugaalpomp is steriel en niet-pyrogeen. Controleer het product en de verpakking voor gebruik zorgvuldig. Gebruik het apparaat niet als de verpakking geopend of beschadigd is, of als de beschermkapjes niet op hun plaats zitten.
- De centrifugaalpomp is uitsluitend bedoeld voor gebruik bij één patiënt. Niet opnieuw gebruiken, verwerken ten behoeve van hergebruik of hersteriliseren. Door het opnieuw gebruiken, verwerken ten behoeve van hergebruik of hersteriliseren kan het apparaat worden besmet en/of de structuur van het apparaat worden aangetast, wat kan resulteren in letsel, ziekte of overlijden van de patiënt.
- Volg het ziekenhuisprotocol voor het handhaven van voldoende heparinisatie tijdens cardiopulmonale bypassprocedures (maximaal 6 uur). Trombusvorming in het circuit kan het risico op schade aan het perfusiesysteem vergroten.
- Slangen moeten zodanig worden aangesloten dat er geen knikken of knellingen kunnen ontstaan die gevolgen kunnen hebben voor de doorstroming.
- Sluit de slangen voorzichtig op de pomp aan om beschadiging van de pomp te voorkomen.
- Voorkom dat u de aansluitstukken beschadigt bij het aansluiten of verplaatsen van slangen.
- Plaats de centrifugaalpomp niet in de buurt van voorwerpen die nadelig worden beïnvloed door magnetische velden.
- Er moet een strikt protocol voor antistollingsbehandeling worden gevolgd en deze behandeling moet tijdens alle procedures routinematiig worden bewaakt. Er moet voldoende worden gehepariniseerd volgens het CPB-protocol van de instelling.
- Controleer op het verpakkingslabel of in de gebruiksaanwijzing welke opslagtemperatuur vereist is.
- Het behoort tot de verantwoordelijkheid van de gebruiker de apparaten na gebruik weg te werpen in overeenstemming met de lokaal geldende afvalverwerkingsregels en de ziekenhuisprocedure.

5.2 Affinity CP-adapter

- Gebruik de Affinity CP-adapter zoals beschreven in de gebruiksaanwijzing die bij de adapter wordt geleverd.
- De Affinity CP-adapter van Medtronic mag alleen worden gebruikt met Affinity CP-centrifugaalpompen van Medtronic.
- Gebruik de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin en de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo zoals beschreven in de gebruiksaanwijzing van het desbetreffende apparaat.
- Controleer de adapter vóór het gebruik op beschadigingen. Gebruik de adapter niet als deze beschadigd lijkt. Retourneer het beschadigde product naar Medtronic.
- De adapter bevat magneten. Let op dat de adapter niet in de buurt komt van metalen, magnetische tapes of magneten.
- Stoot niet tegen de adapter en laat deze niet vallen. Door een schok kan de adapter worden beschadigd.
- Plaats of verwijder de adapter of de pomp pas als de aandrijfmotor geheel is gestopt.
- Als de adapter op de aandrijfmotor wordt geplaatst, moet u er op letten dat de onderkant van de adapter stevig vastzit op de aansluiting en dat de aansluiting vergrendeld is.
- Stoot niet tegen de adapter of circuitonderdelen terwijl deze in gebruik zijn. Zo verkleint u het risico dat de adapter of pomp losraakt van de aandrijfmotor of slangaansluitingen. Als een onderdeel losraakt, raadpleegt u Hoofdstuk 9.
- Niet bewaren bij extreme temperaturen en vochtigheid. Bewaar de adapter uit de buurt van direct zonlicht.
- Voor informatie over de installatie raadpleegt u de gebruiksaanwijzing van de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin en de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo.
- Voordat u begint met de circulatie, vult u de pomp. Start de pomp terwijl deze is gekoppeld aan de aandrijfmotor met de adapter en controleer bij het maximale toerental of er onregelmatigheden optreden, bijvoorbeeld trillingen, ongewone geluiden of geen stroming. Als er onregelmatigheden optreden, raadpleegt u Hoofdstuk 9.
- Als u de Affinity CP-centrifugaalpomp en de Affinity CP-adapter gebruikt met een compatibel weergavesysteem voor inlaatdruk, meet u de werkelijke inlaatdruk (gebruik geen berekende waarde). Berekende waarden zijn gebaseerd op karakteristieken (kenmerkende krommen) die niet representatief zijn voor de Affinity CP-centrifugaalpomp. Dit kan leiden tot onnauwkeurige meetwaarden.
- Gebruik geen vloeistoffen met alcohol, andere organische oplosmiddelen of geconcentreerde zuren of basen op de adapter. De adapter kan door dergelijke oplossingen beschadigd worden.

- Gebruik de adapter niet na de uiterste gebruiksdatum op het productlabel.
- Controleer op het verpakkingslabel of in de gebruiksaanwijzing welke opslagtemperatuur vereist is.
- Het behoort tot de verantwoordelijkheid van de gebruiker de apparaten na gebruik weg te werpen in overeenstemming met de lokaal geldende afvalverwerkingsregels en de ziekenhuisprocedure.

6 Bijwerkingen

De volgende bijwerkingen kunnen bij het gebruik van de Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaklaag (CBAP40) optreden:

- bloedverlies
- coagulopathie
- overlijden
- embolie
- overmatig activeren van bloedcomponenten of trombogenese
- leegbloeden
- hemolyse
- hemolytische anemie
- infectie
- ischemie
- neurologische disfunctie
- orgaanfalen

7 Informatie voor producten met een bioactieve Cortiva-oppervlaklaag

De primaire oppervlakken van het product die met bloed in aanraking komen, zijn voorzien van een bioactieve Cortiva-oppervlaklaag. Deze oppervlaklaag verbetert de bloedcompatibiliteit en voorkomt trombusvorming op het oppervlak dat met bloed in aanraking komt. De bioactieve Cortiva-oppervlaklaag bevat niet-weglekkende heparine, een afleiding van porcine darmlijmvlies¹.

Let op: Producten met een bioactieve Cortiva-oppervlaklaag zijn uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Door hersterilisatie kan de bioactieve Cortiva-oppervlaklaag worden aangetast.

Let op: Er moet een strikt protocol voor antistollingsbehandeling worden gevolgd en deze behandeling moet tijdens alle procedures routinematig worden bewaakt.

Waarschuwing: Bewaar producten met een bioactieve Cortiva-oppervlaklaag niet bij een temperatuur boven 40°C (104°F).

8 Gebruiksinstucties

Als u de Affinity CP-centrifugaalpomp gebruikt zonder de Affinity CP-adapter, raadpleegt u de secties Sectie 8.1, Sectie 8.2, Sectie 8.7 en Sectie 8.8 van deze gebruiksaanwijzing.

Als u de Affinity CP-centrifugaalpomp gebruikt met de Affinity CP-adapter, raadpleegt u de secties Sectie 8.3, Sectie 8.4, Sectie 8.5, Sectie 8.6, Sectie 8.7 en Sectie 8.8 van deze gebruiksaanwijzing.

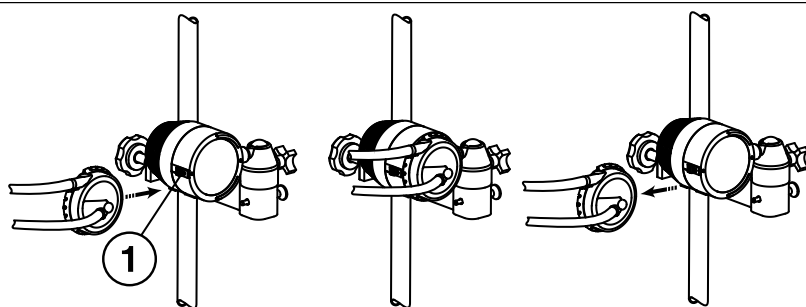
8.1 De Affinity CP-centrifugaalpomp installeren op de externe aandrijfmotor Model 560A van Medtronic

Sluit de kabel van de externe aandrijfmotor Model 560A aan op de betreffende regelaar van Medtronic. Raadpleeg de betreffende gebruikershandleiding bij de regelaar van Medtronic voor meer informatie over de installatie.

1. Schuif de Affinity CP-centrifugaalpomp in de externe aandrijfmotor Model 560A (Afbeelding 2) tot de borgstift van de duimpal vastklikt.

¹ Niet-weglekkende wordt gedefinieerd als heparine op een niveau van ≤ 0,1 eenheden/mL, zoals gemeten onder klinisch relevante extractievoorwaarden.

Afbeelding 2. De Affinity CP-centrifugaalpomp installeren en verwijderen



1 Duimpal met borgstift op externe aandrijfmotor Model 560A

Opmerking: Als het mogelijk is installeert u de pomp altijd op het laagste punt in het circuit, direct onder het reservoir.

2. Vul de centrifugaalpomp volgens de procedures in Sectie 8.7 van deze gebruiksaanwijzing.

Let op: Als de centrifugaalpomp wordt gebruikt terwijl deze niet gevuld is, kan dat leiden tot beschadiging van de centrifugaalpomp.

3. Draai de toerentalknop in de uit-klikstand. Als de toerentalknop net door de nul heen wordt gedraaid, is even een lichte tegendruk merkbaar en een klikkend geluid hoorbaar. De zwarte ontgrendelingsknop op de toerentalknop geeft ook aan op welk toerental de toerentalknop ingesteld staat.

Waarschuwing: Het gebruik van de Affinity CP-centrifugaalpomp voor andere dan de aangegeven doeleinden kan leiden tot storingen van de centrifugaalpomp, een verminderde pompcapaciteit, lekkage, overmatig bloedtrauma, en tot degradatie of corrosie van materialen die via het bloed aan de patiënt kunnen worden doorgegeven.

Let op: Het installeren van een centrifugaalpomp met draaiende aandrijfmotor kan tot schade aan de pomp leiden.

4. Ga door met de extracorporele circulatieprocedure. Raadpleeg de gebruiksaanwijzingen van de desbetreffende apparaten.

8.2 De Affinity CP-centrifugaalpomp verwijderen van de externe aandrijfmotor Model 560A van Medtronic

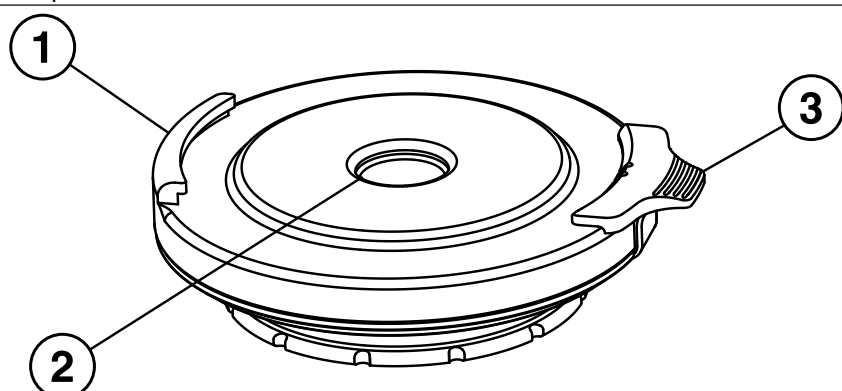
Na elke procedure moet de pomp worden verwijderd en weggegooid. Voer de pomp af volgens de lokaal of in het ziekenhuis geldende voorschriften.

1. Druk de duimpal op de aandrijfmotor in om de centrifugaalpomp te ontgrendelen (Afbeelding 2).
2. Schuif de centrifugaalpomp uit de aansluiting op de aandrijfmotor (Afbeelding 2).

8.3 De Affinity CP-adapter plaatsen

De Affinity CP-adapter van Medtronic (Afbeelding 3) wordt gebruikt om de Affinity CP-centrifugaalpomp (model CBAP40) van Medtronic te gebruiken met centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin of centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo.

Afbeelding 3. Affinity CP-adapter



1 Borgrond

2 Adapteraansluiting

3 Borgvergrendeling

De adapter maakt gebruik van magnetische koppeling om het aandrijfmotorkoppel over te brengen op de centrifugaalpomp voor eenmalig gebruik.

De adapter wordt niet-steriel geleverd.

Voor het gebruik van de adapter hoeven de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin en de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo niet te worden aangepast.

De adapter is bedoeld om meerdere keren bij verschillende patiënten te worden gebruikt. De adapter kan worden hergebruikt tot de uiterste gebruiksdatum die wordt aangegeven op het productlabel.

Mogelijk is de adapter niet verkrijgbaar in uw land. Neem contact op met Medtronic om na te gaan of de adapter verkrijgbaar is.

8.4 De Affinity CP-adapter op de centrifugaalpompsystemen van Stöckert™ en Sorin™ plaatsen

Let op: Voor meer informatie over de installatie raadpleegt u de gebruiksaanwijzing van de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin.

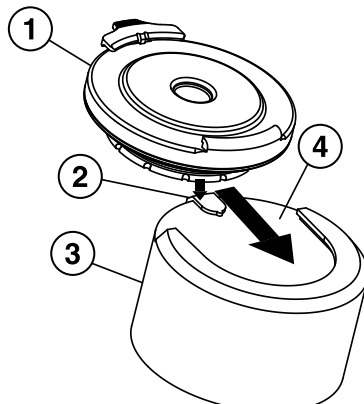
Opmerking: Voordat u de adapter op de aandrijfmotor plaatst, controleert u de adapter op zichtbare biocontaminatie, bijvoorbeeld van bloed of ander vreemd materiaal. Reinig zo nodig de adapter of de aansluiting op de aandrijfmotor volgens de instructies in Hoofdstuk 10.

Opmerking: Deze instructies zijn ook van toepassing als de adapter wordt gebruikt met een compatibele handslinger van de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin.

Ga als volgt te werk om de Affinity CP-adapter op de aandrijfmotor van de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin te plaatsen:

1. Plaats de onderkant van de adapter in de aansluiting van de aandrijfmotor. Terwijl u dit doet, drukt u de borgpal op de aandrijfmotor in.
2. Duw de adapter helemaal in de aansluiting van de aandrijfmotor (Afbeelding 4).

Afbeelding 4. De Affinity CP-adapter op de aandrijfmotor van de centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin plaatsen



1 Affinity CP-adapter

2 Borgpen

3 Aandrijfmotor

4 Aansluiting van aandrijfmotor

3. Om de adapter naar de gewenste locatie te draaien, drukt u op de borgpen. Draai de adapter en zorg ervoor dat de borgpen vastklikt in de uitsparing aan de onderkant van de adapter.

Waarschuwing: De adapter moet correct zijn bevestigd op de aandrijfmotor. Controleer of de adapter is vastgeklemd op de aandrijfmotor. Onjuiste bevestiging kan de werking van de adapter negatief beïnvloeden.

Let op: Als de adapter op de aandrijfmotor wordt geplaatst, moet u er op letten dat de onderkant van de adapter stevig vastzit op de aansluiting en dat de borgpen vergrendeld is.

8.5 De Affinity CP-adapter op de centrifugaalsystemen van Sarns™ en Terumo™ plaatsen

Let op: Voor meer informatie over de installatie raadpleegt u de gebruiksaanwijzing van de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo.

Let op: Stoot niet tegen de adapter of circuitonderdelen terwijl deze in gebruik zijn. Zo verkleint u het risico dat de adapter of pomp losraakt van de aandrijfmotor of slangaansluitingen. Als een onderdeel losraakt, raadpleegt u Hoofdstuk 9.

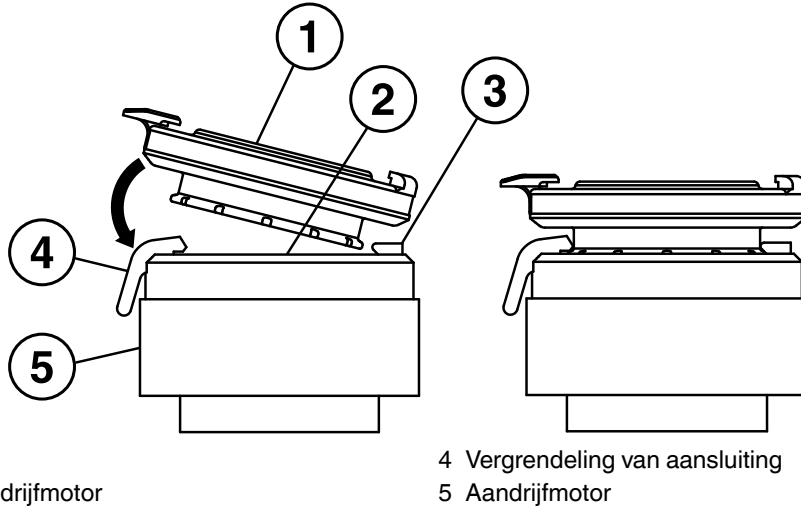
Opmerking: Voordat u de adapter op de aandrijfmotor plaatst, controleert u de adapter op zichtbare biocontaminatie, bijvoorbeeld van bloed of ander vreemd materiaal. Reinig zo nodig de adapter of de aansluiting op de aandrijfmotor volgens de instructies in Hoofdstuk 10.

Opmerking: Deze instructies zijn ook van toepassing als de adapter wordt gebruikt met een compatibele handslinger van de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo.

Ga als volgt te werk om de Affinity CP-adapter op de aandrijfmotor van de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo te plaatsen:

1. Open de vergrendeling op de aansluiting van de aandrijfmotor en verwijder de beschermkap van de aansluiting.
2. Plaats de onderkant van de adapter boven de aansluiting van de aandrijfmotor. Schuif de adapter onder de aansluitklem (Afbeelding 5).

Afbeelding 5. De Affinity CP-adapter op de aandrijfmotor van de centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo plaatsen



3. Open de vergrendeling van de aansluiting en druk de adapter op zijn plaats. Laat de vergrendeling los om de adapter vast te zetten.

Waarschuwing: De adapter moet correct zijn bevestigd op de aandrijfmotor. Controleer of de adapter is vastgeklekt op de aandrijfmotor. Onjuiste bevestiging kan de werking van de adapter negatief beïnvloeden.

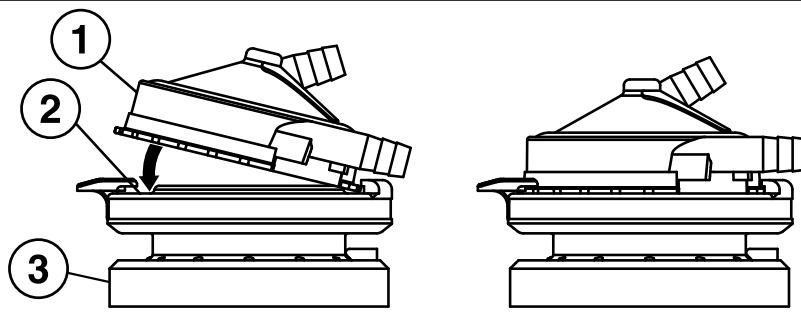
Let op: Als de adapter op de aandrijfmotor wordt geplaatst, moet u er op letten dat de onderkant van de adapter stevig vastzit op de aansluiting en dat de aansluiting vergrendeld is.

8.6 De Affinity CP-centrifugaalpomp op de Affinity CP-adapter plaatsen

Ga als volgt te werk om de Affinity CP-centrifugaalpomp op de Affinity CP-adapter te plaatsen:

1. Plaats de onderkant van de pomp boven de aansluiting van de adapter. Schuif de pomp onder de borgrond.
2. Open de borgvergrendeling en druk de pomp op zijn plaats (Afbeelding 6). Laat de borgvergrendeling los en stel de pomp bij totdat de borgvergrendeling vastklikt.

Afbeelding 6. De Affinity CP-centrifugaalpomp op de Affinity CP-adapter plaatsen



- 1 Affinity CP-centrifugaalpomp
2 Affinity CP-adapter
3 Aandrijfmotor

Waarschuwing: Zorg ervoor dat de pomp correct is bevestigd op de adapter. De pomp moet goed vastzitten onder de borgrond en de borgvergrendeling van de adapter. Controleer of de pomp goed is vergrendeld en stevig vastzit tegen de adapteraansluiting. Onjuiste bevestiging kan de werking van de pomp negatief beïnvloeden.

3. Om de pomp naar de gewenste positie te draaien, drukt u op de borgvergrendeling. Draai de pomp en laat de borgvergrendeling los. Stel de pomp bij totdat de borgvergrendeling vastklikt.

Let op: Voordat u begint met de circulatie, vult u de pomp. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing van de pomp voor meer informatie. Start de pomp terwijl deze is gekoppeld aan de aandrijfmotor met de adapter en controleer bij het maximale toerental of er onregelmatigheden optreden, bijvoorbeeld trillingen, ongewone geluiden of geen stroming. Als er onregelmatigheden optreden, raadpleeg u Hoofdstuk 9.

4. Ga door met de extracorporele circulatieprocedure. Raadpleeg de gebruiksaanwijzingen van de desbetreffende apparaten.

Waarschuwing: Zorg altijd dat u een extra Affinity CP-adapter en reserve-apparatuur met de bijbehorende vervangingsprotocollen achter de hand heeft. Voordat de adapter tijdens de bloedcirculatie wordt vervangen, moet het mogelijke risico voor de patiënt worden beoordeeld.

Waarschuwing: De Affinity CP-centrifugaalpomp en de Affinity CP-adapter kunnen niet worden gebruikt in een pulserende modus.

Waarschuwing: Gebruik de adapter niet met toerentallen van meer dan 3600 rpm. De adapter is niet geschikt voor toerentallen van meer dan 3600 rpm.

8.7 Het Affinity CP-centrifugaalpompcircuit vullen

1. Bevestig de desbetreffende slangen op de ingang en uitgang van de centrifugaalpomp. Ga hierbij aseptisch te werk om de steriliteit van het vloeistoftraject te handhaven.

2. Spoel het circuit en de pomp indien mogelijk met koolstofdioxide (CO_2).

3. Gebruik zwaartekracht om de centrifugaalpomp tot voorbij de uitgang van de pomp en de klem met vulvloeistof te vullen. Verwijder de lucht uit de uitlaatslang.

Waarschuwing: Zorg dat de centrifugaalpomp en het circuit vrij zijn van luchtbellen en op de juiste wijze zijn gevuld voordat u de bypasscirculatie start, om het risico van lucht in de bloedcirculatie van de patiënt tot een minimum te beperken. Het gebruik van een arteriële filter wordt aanbevolen.

Waarschuwing: Wanneer een grote hoeveelheid lucht in de centrifugaalpomp komt, ontstaat in de pomp een tekort aan vloeistof en komt de bloedcirculatie tot stilstand. Zet de pomp stil en verwijder de lucht voordat u de bloedcirculatie hervat.

Let op: Stoot of sla niet tegen de centrifugaalpomp met instrumenten. Schokken kunnen het product beschadigen, wat kan leiden tot storingen in het systeem.

4. Zorg dat de uitlaatslang afgeklemd is en zet de regelaar van Medtronic aan.

5. Sluit de flow-probe aan op de circuittubing volgens de betreffende gebruikershandleiding van het compatibele systeem. Als u een regelaar van Medtronic gebruikt, zet u de flow-probe op nul volgens de betreffende gebruikershandleiding van de regelaar van Medtronic.

6. Houd de uitlaatslang afgeklemd en stel de toerentalknop op de regelaar van Medtronic in op de gewenste waarde voor het vullen en ontluchten van het circuit. Controleer of er geen lekken of andere onregelmatigheden optreden.

Waarschuwing: Laat de centrifugaalpomp niet langer dan 30 seconden werken als er geen bloodflow is. De temperatuur in de pomp kan stijgen, wat kan leiden tot een toename van celbeschadiging.

7. Zet de toerentalknop op nul en controleer de centrifugaalpomp opnieuw.

Waarschuwing: In geval van lekkage verwijdert u de centrifugaalpomp en vervangt u deze door een nieuwe, steriele pomp. Als er andere onregelmatigheden optreden, raadpleegt u Hoofdstuk 9. Herhaal stap Stap 1 tot en met Stap 7 om het systeem te vullen.

8. Als u geen onregelmatigheden ziet, ga dan verder met het vullen van het circuit.

9. Controleer vóór gebruik alle aansluitingen en het circuit.

Waarschuwing: Laat de centrifugaalpomp niet werken met afgeklede inlaatlijn, omdat er anders een negatieve druk in de pomp kan ontstaan, wat tot de vorming van luchtbellen in het bloed kan leiden.

8.8 Checklist voor de Affinity CP-centrifugaalpomp

Houd u aan het protocol dat door uw klinisch team is gespecificeerd. Gebruik de informatie in deze checklist om uw bestaande checklist te updaten.

1. Apparatuur monteren

- Monteer de externe aandrijfmotor Model 560A of het aandrijfmechanisme van het compatibele systeem.
- Controleer of alle elektrische aansluitingen goed vast zitten.
- Test de stroomtoevoer naar en het scherm van de controlesysteem.
- Controleer de vervaldatum en steriele verpakking van de centrifugaalpomp (en de flow-probe, indien van toepassing).

- Als u de adapter gebruikt, controleert u de uiterste gebruiksdatum op het productlabel.
- Controleer of u de juiste maat flowtransducer/sensor/flow-probe heeft.
- Monteer het perfusiecircuit op steriele wijze.
- Zorg dat er voldoende slanglengte is om een reserve aandrijfmechanisme of handslinger aan te kunnen sluiten.
- Plaats de transducer/sensor/flow-probe op de juiste plek en in de juiste stroomrichting in het circuit.

2. Pomp en circuit vullen

- Controleer of er geen knikken of verstoppingen in het circuit aanwezig zijn.
- Spoel de gewenste delen van het circuit en de pomp met CO₂. Zet daarna de CO₂-toevoer uit.
- Vul met behulp van zwaartekracht de pomp en het perfusiecircuit met vulvloeistof en ontlucht het systeem.
- Controleer of de pomp niet lekt, onregelmatig draait of ongewone geluiden maakt.
- Controleer of u geen luchtbellen in het circuit ziet.
- Controleer of alle slangaansluitingen goed vast zitten.
- Klem de uitlaatslang van de pomp af.
- Klem de veneuze retourslang af.

3. Bedrijfsparameters

Voer de volgende handelingen uit volgens de betreffende gebruikershandleiding van het compatibele systeem:

- Kalibreer de transducers/sensoren volgens de instructies van de fabrikant.
- Stel de alarmen voor lage/hoge flow en andere beschikbare veiligheidssystemen in en controleer ze.

4. Reserve-apparatuur

Controleer of de volgende apparatuur beschikbaar is:

- Noodstroomvoorziening
- Handslinger en aandrijving van een compatibel systeem
- Extra Affinity CP-centrifugaalpomp en flow-probe
- Als u de adapter gebruikt, zorgt u dat er een extra Affinity CP-adapter beschikbaar is
- Een controller van een compatibel systeem

5. Perfusie

- Zorg dat de pomp op minimale flow draait alvorens de lijnen te openen.
- Controleer de controlesmodule op berichten en alarmmeldingen.
- Controleer het perfusiecircuit op lucht en knikken in de lijnen.
- Laat de pomp op minimale flow draaien alvorens de lijnen af te klemmen.

6. Na afloop

- Zet de stroom uit.
- Werp de wegweronderdelen op de voorgeschreven wijze weg.
- Reinig de motor en de flowtransducer/sensor.
- Als u de adapter gebruikt, reinigt u deze volgens de instructies in de sectie Opslag en reiniging.

7. Apparatuurcontrole

- Controleer de apparatuur op een juiste werking.
- Voer geplande onderhoudswerkzaamheden volgens schema uit.
- Controleer of de batterijen volledig opgeladen zijn.

9 Leidraad voor het oplossen van problemen

In deze sectie worden 3 problemen besproken die kunnen optreden bij het gebruik van een centrifugaalpomp. Houd u onder dergelijke omstandigheden aan het klinische protocol van het ziekenhuis, en overweeg de volgende suggesties voor het oplossen van problemen.

9.1 Pompstoring

Een ongebruikelijke of hoge pieptoon geeft aan dat er een pompstoring is. Vervang de Affinity CP-centrifugaalpomp onmiddellijk.

9.2 Geen flow

Als de pomp niet draait of als er geen flow is, kunt u het volgende overwegen:

- Controleer of de pomp en de aandrijfmotor correct zijn aangesloten.

Als u de adapter gebruikt, moet u rekening houden met het volgende:

- Controleer of de pomp correct is bevestigd op de adapter. Zorg dat de pomp goed vastzit onder de borgrond en de borgvergrendeling van de adapter.
- Controleer of de adapter correct is bevestigd op de aandrijfmotor.
- Verlaag het pomptoerental tot nul en start de aandrijfmotor opnieuw op.
- Bouw de flow weer op volgens het ziekenhuisprotocol.

9.3 Ongewone geluiden

Als de pomp trilt of schurende geluiden maakt, kunt u het volgende overwegen:

- Als de trilling of het schurende geluid nog steeds aanwezig is, kunt u eventueel de pomp vervangen.

Als u de adapter gebruikt, moet u rekening houden met het volgende:

- Controleer of de pomp correct is bevestigd op de adapter. Zorg dat de pomp goed vastzit onder de borgrond en de borgvergrendeling van de adapter.
- Controleer of de adapter correct is bevestigd op de aandrijfmotor.
- Verlaag het pomptoerental tot nul en start de aandrijfmotor opnieuw op.
- Bouw de flow weer op volgens het ziekenhuisprotocol.
- Als de trilling of het schurende geluid nog steeds aanwezig is, kunt u eventueel de pomp of de adapter vervangen.

10 Opslag en reiniging van de Affinity CP-adapter

Waarschuwing: Steriliseer de adapter niet. Door sterilisatie kan de adapter worden beschadigd.

Let op: Niet bewaren bij extreme temperaturen en vochtigheid. Bewaar de adapter uit de buurt van direct zonlicht.

Let op: Gebruik geen vloeistoffen met alcohol, andere organische oplosmiddelen of geconcentreerde zuren of basen op de adapter. De adapter kan door dergelijke oplossingen beschadigd worden.

Volg het ziekenhuisprotocol om de adapter te reinigen of te desinfecteren, en houd rekening met het volgende:

- Gebruik alleen door het ziekenhuis goedgekeurde desinfectiemiddelen om de adapter te reinigen. De volgende oplossingen kunnen worden gebruikt om de adapter te reinigen of te desinfecteren: water, Betadine™, waterstofperoxide en milde reinigingsmiddelen. Veeg na de reiniging de adapter af met een spons of een zachte doek en water.
- Verwijder eventueel vuil direct van de adapter met een spons of een zachte doek en water.
- Als vuil niet met een spons of een zachte doek en water kan worden verwijderd, kunt u de adapter maximaal 10 minuten in water onderdompelen. De adapter mag niet in andere vloeistoffen worden ondergedompeld.

11 Service

Waarschuwing: De adapter bevat geen onderdelen die door de gebruiker kunnen worden onderhouden. Demonteer de adapter niet, omdat de prestaties hierdoor achteruit kunnen gaan. Gebruik de adapter niet als eraan is gesleuteld.

12 Specificaties voor de Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaklaag

Onderdeelnummer:	CBAP40
Vulvolume:	Ongeveer 40 mL
Binnendiameter ingang/uitgang:	9,5 mm (3/8 in)
Maximale druk tijdens bedrijf:	760 mmHg (101 kPa)
Maximale stroomsnelheid:	10 L/min
Maximale druk uitlaat:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maximale pompsnelheid:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 rpm (met de externe aandrijfmotor Model 560A van Medtronic)

- 3600 rpm (met de Affinity CP-adapter op een centrifugaalpompsysteem van Stöckert en Sorin of een centrifugaalsysteem van Sarns en Terumo)

Compatibele systemen: Pompsnelheidsregelsystemen van Medtronic (met een externe aandrijfmotor Model 560A, handslinger voor noodgevallen Model HC150A)

Bewaar het product bij kamertemperatuur.

12.1 Bereik tijdens transport

Temperatuur: -30°C tot 40°C (-22°F tot 105°F)
Luchtvochtigheid: 20% tot 85% niet-condenserend

13 Specificaties van de Affinity CP-adapter

Onderdeelnummer:	AP40AST
Compatibele pomp:	Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaklaag (CBAP40)
Compatibele systemen:	<ul style="list-style-type: none"> • Centrifugaalpompsystemen van Stöckert en Sorin (met aandrijving Model 60-01-04 en 60-01-00 en noodaandrijving Model 60-01-35 en 60-01-50) • Centrifugaalsystemen van Sarns en Terumo (met aandrijving Model 164267 en handaandrijving Model 164268)
Maximaal adaptertoerental:	3600 rpm
IP-classificatie:	IP47

13.1 Brutoafmetingen

Gewicht:	315 g (0,69 lb)
Hoogte:	28 mm (1,1 in)
Diameter:	94 mm (3,7 in)

13.2 Opslag en transport

Temperatuur:	-30°C tot 70°C (-22°F tot 158°F)
Luchtvochtigheid:	15% tot 93% niet-condenserend
Atmosferische druk:	70 kPa tot 106,3 kPa

13.3 Bedrijfsomgeving

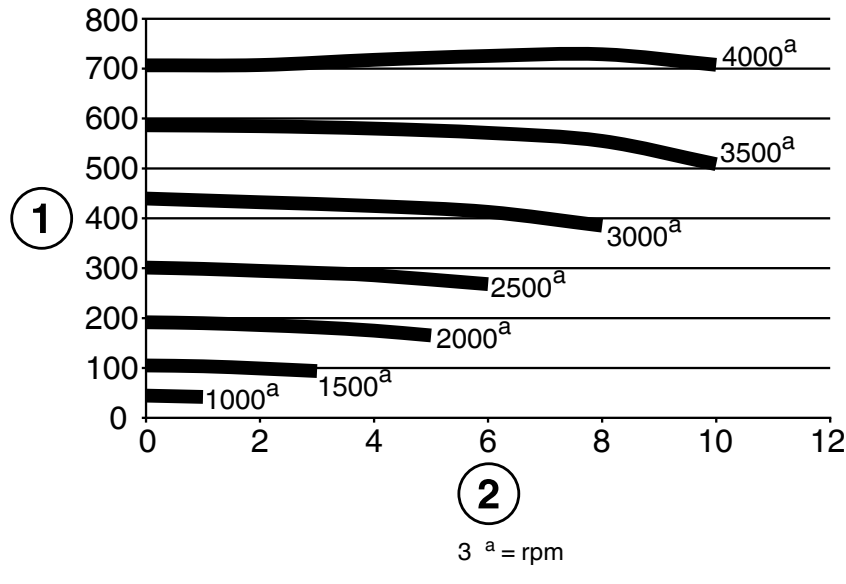
Temperatuur:	10°C tot 40°C (50°F tot 104°F)
Luchtvochtigheid:	20% tot 75% niet-condenserend
Atmosferische druk:	70 kPa tot 106,3 kPa

14 Flow van de Affinity CP-centrifugaalpomp

Opmerking: De werkelijke flow die kan worden gerealiseerd is afhankelijk van de afterload van de pomp, die wordt bepaald door de onderdelen van het extracorporele circuit en de arteriële weerstand van de patiënt.

Opmerking: De drukdaling is het verschil tussen de uitlaat van de pomp en de inlaat van de pomp.

Afbeelding 7. Hydraulische prestaties van de Affinity CP-centrifugaalpomp



15 Beperkte garantie

De hiernavolgende BEPERKTE GARANTIE geldt alleen voor klanten in de Verenigde Staten:

- A. Deze BEPERKTE GARANTIE geldt uitsluitend voor de oorspronkelijke koper van de Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaklaag, Model CBAP40 (hierna het "Product" genoemd).
 - (1) Indien het Product niet volgens de specificaties functioneert binnen een periode van één (1) jaar vanaf de afleverdatum van het Product aan de koper door een defect in het materiaal of door een fabricagefout, zal Medtronic naar keuze: (a) het defecte onderdeel/de defecte onderdelen van het Product repareren of vervangen; (b) een vergoeding toekennen gelijk aan de oorspronkelijke koopprijs - zie de voorwaarden in paragraaf A(2) - voor de aankoop van een vervangend Product, of (c) kosteloos een functioneel vergelijkbaar Product verstrekken.
 - (2) De koopprijs betekent in dit verband (i) de factuurprijs van het originele Product, (ii) de prijs van een vergelijkbaar Product of (iii) de prijs van een vervangend Product (welke van de drie het laagst is).
- B. Om in aanmerking te komen voor de reparatie, vervanging of vergoeding zoals vermeld in Paragraaf A, moet aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:
 - (1) Het Product moet binnen zestig (60) dagen nadat het defect is opgemerkt, worden gereturneerd aan Medtronic;
 - (2) Het Product mag niet op andere wijze zijn gebruikt dan strikt volgens de Gebruiksaanwijzing, mag niet bij meer dan één patiënt zijn gebruikt en mag niet zijn veranderd of gerepareerd zodanig dat, volgens het oordeel van Medtronic, de degelijkheid en betrouwbaarheid ervan aangetast worden. Het Product mag niet zijn blootgesteld aan verkeerd gebruik, misbruik of onregelmatigheden; en
 - (3) De uiterste gebruiksdatum van het Product mag niet zijn verstreken.
- C. Deze BEPERKTE GARANTIE is beperkt tot de uitdrukkelijk vermelde voorwaarden. In het bijzonder:
 - (1) Tenzij uitdrukkelijk vermeld in deze BEPERKTE GARANTIE, is MEDTRONIC NIET VERANTWOORDELIJK VOOR WELKE DIRECTE, INCIDENTELE OF VEROVOLGSCHADE DAN OOK, VOORTKOMEND UIT OM HET EVEN WELK DEFECT OF FALEN VAN HET PRODUCT, ONGEACHT OF DE VORDERING IS GEBASEERD OP EEN GARANTIE, CONTRACT, ONRECHTMATIGE DAAD OF ANDERSZINS.
 - (2) Deze BEPERKTE GARANTIE geldt alleen voor de koper van het apparaat. TEGENOVER ANDEREN GEEFT MEDTRONIC GEEN ANDERE GARANTIE, NOCH EXPLICIET NOCH IMPLICIET, WAARONDER ENIGE IMPLICIETE GARANTIE VAN VERKOOPBAARHEID OF GESCHIKTHEID VOOR EEN BEPAALD DOEL, OF DEZE NU VOORKOMT UIT STATUTEN, DE WET, GEWOONTERECHT OF ANDERSZINS. GEEN ENKELE EXPLICIETE OF IMPLICIETE GARANTIE AAN DE KOPER OVERSCHRIJDT DE PERIODE GENOEMD IN PARAGRAAF A(1). DEZE BEPERKTE GARANTIE ZAL DE ENIGE VOOR ENIG PERSOON BESCHIKBARE REMEDIE ZIJN.
- D. De uitsluitingen en beperkingen die hierboven uiteengezet zijn, zijn niet bedoeld, en moeten niet geïnterpreteerd worden als een inbreuk op dwingende bepalingen van de van toepassing zijnde wet. Indien enig onderdeel of enige bepaling van deze BEPERKTE GARANTIE door een daartoe bevoegde rechtkant als onrechtmatig, onuitvoerbaar of in strijd met de van toepassing

zijnde wet beschouwd wordt, zal dit de geldigheid van het overige deel van deze BEPERKTE GARANTIE niet aantasten en zullen alle rechten en plichten worden uitgelegd en ten uitvoer worden gebracht alsof deze BEPERKTE GARANTIE het desbetreffende ongeldig verklaarde gedeelte niet bevatte.

- E. Geen enkel persoon is gerechtigd om Medtronic aan enige verklaring, bepaling of garantie te binden, behalve deze BEPERKTE GARANTIE.

16 Beperkte garantie²

De hiernavolgende beperkte garantie geldt alleen voor klanten buiten de Verenigde Staten:

- A. Deze BEPERKTE GARANTIE geldt uitsluitend voor de oorspronkelijke koper van de Affinity CP-centrifugaalpomp met bioactieve Cortiva-oppervlaklaag van Medtronic, Model CBAP40 (hierna het "Product" genoemd). Indien het Product niet volgens de Gebruiksaanwijzing functioneert, zal Medtronic een vergoeding toekennen gelijk aan de oorspronkelijke koopprijs (doch niet hoger dan de waarde van het vervangende product) voor de vervangingsaankoop van enig Medtronic-product bestemd voor de desbetreffende patiënt. DE WAARSCHUWINGEN IN DE PRODUCTDOCUMENTATIE VORMEN EEN INTEGRAAL ONDERDEEL VAN DEZE BEPERKTE GARANTIE. NEEM CONTACT OP MET UW LOKALE MEDTRONIC-VERTEGENWOORDIGER VOOR INFORMATIE OVER DE WIJZE WAAROP AANSPRAKEN KRACHTENS DEZE BEPERKTE GARANTIE BEHANDELD MOETEN WORDEN.
- B. Om in aanmerking te komen voor de BEPERKTE GARANTIE, moet aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:
- (1) Het Product moet gebruikt zijn vóór het verstrijken van de uiterste gebruiksdatum.
 - (2) Het Product moet binnen 60 dagen na gebruik worden geretourneerd aan Medtronic en zal eigendom worden van Medtronic.
 - (3) Het Product mag niet bij meer dan één patiënt zijn gebruikt, mag niet zijn blootgesteld aan verkeerd gebruik, modificatie, misbruik of onregelmatigheden, en mag niet zijn veranderd of gerepareerd zodanig dat, volgens het oordeel van Medtronic, de degelijkheid en betrouwbaarheid ervan aangetast worden.
- C. Deze BEPERKTE GARANTIE is beperkt tot de uitdrukkelijk vermelde voorwaarden. In het bijzonder:
- (1) In geen geval zal een vervangingsvergoeding worden toegekend wanneer er tekenen zijn van oneigenlijk hanteren, oneigenlijk gebruik of wijzigingen in het Product.
 - (2) Medtronic is niet verantwoordelijk voor enige incidentele of gevolgschade, veroorzaakt door om het even welk gebruik, defect of falen van het Product, ongeacht of de vordering is gebaseerd op een garantie, contract, onrechtmatige daad of anderszins.
- D. De uitsluitingen en beperkingen die hierboven uiteengezet zijn, zijn niet bedoeld, en moeten niet geïnterpreteerd worden als een inbreuk op dwingende bepalingen van de van toepassing zijnde wet. Indien enig onderdeel of enige bepaling van deze BEPERKTE GARANTIE door een daartoe bevoegde rechtbank als onrechtmatig, onuitvoerbaar of in strijd met de van toepassing zijnde wet beschouwd wordt, zal dit de geldigheid van het overige deel van deze BEPERKTE GARANTIE niet aantasten en zullen alle rechten en plichten worden uitgelegd en ten uitvoer worden gebracht alsof deze BEPERKTE GARANTIE het desbetreffende ongeldig verklaarde gedeelte niet bevatte.

² Deze BEPERKTE GARANTIE is afkomstig van Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Deze garantie is uitsluitend geldig buiten de Verenigde Staten.

1 Beskrivelse

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate (CBAP40) er beregnet for bruk under prosedyrer med ekstrakorporal sirkulasjon. Den er laget for å transportere blod med centrifugalkraft generert med en kombinasjon av en glatt, roterende kjegle og lavprofilsskovler. Energi overføres fra pumpen i form av trykk og hastighet når blodet føres mot pumpens utløp. Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate har et dreielager på et dobbelt keramisk omdreiningspunkt for å redusere friksjon og varmeutvikling.

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate er sterilisert med etylenoksid.

Produkter som er belagt med Cortiva bioaktiv overflate, har prefikset "CB" i modellnummeret. Du finner mer informasjon om Cortiva bioaktiv overflate i Kapittel 7.

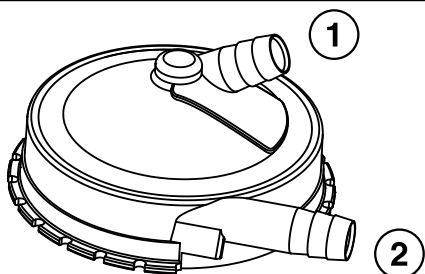
Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate kobles til en eksterne magnetisk drivenhet kalt den eksterne drivmotoren, modell 560A. Denne drivmotoren kommuniserer med en styringsenhet fra Medtronic som regulerer pumpens hastighet. Den kan også kobles til nødhåndsveiven, modell HC150A, hvis det oppstår feil på styringenheten eller strømbrudd. Du finner mer informasjon om den eksterne drivmotoren og nødhåndsveiven i brukerhåndboken for den aktuelle styringenheten for pumpehastighet fra Medtronic.

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate kan også kobles til Affinity CP-adapteren slik at pumpen kan brukes sammen med centrifugalpumpesystemene Stöckert™ og Sorin™ eller centrifugalsystemene Sarns™ og Terumo™.

Adapteren er kanskje ikke tilgjengelig i ditt land. Kontakt Medtronic-representanten for å få bekreftet om adapteren er tilgjengelig.

Du finner mer informasjon om bruk av Affinity CP-adapteren eller bruk av styringenheten for pumpehastighet fra Medtronic eller annet tilbehør i bruksanvisningen eller brukerhåndboken.

Figur 1. Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate



1 Innløp

2 Utløp

2 Indikasjoner for bruk

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate brukes til å pumpe blod gjennom den ekstrakorporale bypass-kretsen for å gi ekstrakorporal sirkulasjonsstøtte i et tidsrom som er hensiktsmessig ved kardiopulmonal bypass (opptil 6 timer).

Pumpen kan også brukes i et ekstrakorporalt system (i opptil 6 timer) som ikke krever fullstendig kardiopulmonal bypass (for eksempel valvuloplastikk, sirkulasjonsstøtte ved reoperasjon av mitralklaffer, operasjoner i vena cava eller aorta, levertransplantasjoner).

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate drives av den eksterne drivmotoren eller nødhåndsveiven.

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate er beregnet for bruk med styringenheter fra Medtronic, eller den kan brukes sammen med centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin eller centrifugalsystemene Sarns og Terumo hvis Affinity CP-adapteren kobles til.

3 Kontraindikasjoner

Sentrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate er kontraindisert for bruk som sug under kardiotomi. Enheten skal kun brukes som indisert.

4 Advarsler

Les alle advarsler, forholdsregler og instruksjoner for bruk nøye før bruk. Hvis du ikke leser og følger alle instruksjoner og advarsler, kan det forårsake alvorlig pasientskade eller død.

4.1 Affinity CP-sentrifugalpumpe

- Sentrifugalpumpen er ikke evaluert in vitro, in vivo eller ved kliniske studier når det gjelder langtidsbruk (mer enn 6 timer) som støtte før transplantasjon, eller inntil pasientens hjerte fungerer igjen etter operasjonen.
- Affinity CP-sentrifugalpumpen og Affinity CP-adapteren er ikke kompatible med drift i pulserende modus.
- Bruk ikke centrifugalpumpen sammen med en ekstern drivmotor eller adapter som den ikke er kompatibel med, da dette kan føre til redusert ytelse, frakobling eller skade.
- Sørg for at alle luftbobler er fjernet fra centrifugalpumpen og kretsen, og at disse delene er primet ordentlig før bypass starter, for å minimere risikoen for at luft føres inn i pasienten. Det anbefales å bruke et arteriefilter. Du må visuelt bekrefte at all luft er fjernet fra lagersammenkoblingen.
- Klem aldri av eller begrens flow prosimalt for pumpen. Det kan oppstå feil på pumpen hvis dette gjøres. Hvis flow okkluderes ved innløpet, kan pumpen gå med høyt turtall og komme til å generere et kraftig vakuum på mer enn 500 mmHg.
- Bruk ikke centrifugalpumpen når den ikke er primet, fordi det vil gi skader på de interne komponentene.
- Hvis det kommer store mengder luft inn i centrifugalpumpen, tømmes pumpen for væske og blodflow stopper. Stopp pumpen og fjern luften før sirkulasjonen gjenopptas.
- Bruk aldri pumpen uten væske.
- Bruk ikke centrifugalpumpen ved høyere turtall enn den angitte maksimumshastigheten (4000 rpm). Dette kan føre til overdreven slitasje på dreielagrene.
- Sentrifugalpumpen må ikke komme i kontakt med flytende kjemiske midler ettersom disse kan påvirke enhetens integritet. Anestesivæsker, for eksempel isofluran, bryter ned polykarbonatplast. Unngå kontakt mellom slike løsninger og centrifugalpumpen.
- Du må sørge for at pumpen går med en hastighet som overstiger motstanden i slangene og pasienten, for å unngå retrograd blodflow når utløpsslangen fra centrifugalpumpen er åpen. Hvis du ikke klarer å opprettholde positiv flow, må utløpsslangen fra pumpen klemmes av for å isolere flow fra pasienten. Hvis dette ikke gjøres, kan det føre til retrograd flow slik at pasienten tappes for blod.
- For å unngå retrograd flow må arterieslangene alltid være klemt av distalt når centrifugalpumpen ikke går.
- Ha alltid en ekstra Affinity CP-sentrifugalpumpe og reserveutstyr tilgjengelig med riktig protokoll for utskifting. Hvis centrifugalpumpen må skiftes ut mens det gis sirkulasjonsstøtte, må mulig risiko for pasienten vurderes før pumpen skiftes ut.
- Hyppig overvåking av pasienten og enheten anbefales. La ikke centrifugalpumpen være uten tilsyn mens den er i bruk. Overvåk flowhastigheten nøyne for tegn på okklusjon i kretsen.
- Bruk ikke centrifugalpumpen i mer enn 30 sekunder uten flow. Temperaturen i pumpen kan stige, og det kan oppstå økt celleskade.
- Sentrifugalpumpen må håndteres med aseptisk teknikk.

4.2 Affinity CP-adapter

- Ha alltid en ekstra CP-adapter og reserveutstyr tilgjengelig med riktig protokoll for utskifting. Hvis adapteren må skiftes ut mens det gis sirkulasjonsstøtte, må mulig risiko for pasienten vurderes før adapteren skiftes ut.
- Kontroller at adapteren er riktig koblet til drivmotoren. Kontroller at adapteren er låst på drivmotoren. Feil tilkobling kan ha negativ innvirkning på pumpeytelsen.
- Kontroller at pumpen er riktig koblet til adapteren. Pumpen skal være sikret under sperrelisten og sperrehaken på adapteren. Kontroller at pumpen er låst fast og i nær kontakt med adapterholderen. Feil tilkobling kan ha negativ innvirkning på pumpeytelsen.
- Affinity CP-sentrifugalpumpen og Affinity CP-adapteren er ikke kompatible med drift i pulserende modus.
- Bruk ikke adapteren ved større hastigheter enn 3600 rpm. Adapteren er ikke godkjent for større hastigheter enn 3600 rpm.
- Adapteren må ikke steriliseres. Sterilisering kan skade adapteren.
- Det kan ikke utføres service på adapteren. Adapteren må ikke demonteres fordi dette kan ha negativ innvirkning på ytelsen til adapteren. Hvis adapteren har vært fikset på, må den ikke brukes.

5 Forholdsregler

Forsiktig! Denne enheten skal bare brukes av leger med grundig opplæring i prosedyrer med ekstrakorporal sirkulasjon.

5.1 Affinity CP-sentrifugalpumpe

- Sentrifugalpumpen skal ikke utsettes for slag eller mistes i gulvet. Støt kan forårsake skade på enheten, som kan føre til at enheten ikke virker som den skal.
- Sentrifugalpumpens væskebane er steril og pyrogenfri. Kontroller enheten og pakningen nøyne før bruk. Skal ikke brukes hvis pakningen eller produktet er skadet eller tilsølt, eller hvis hettene ikke er på plass.

- Denne centrifugalpumpen skal kun brukes på én pasient. Dette produktet skal ikke brukes, bearbeides eller steriliseres flere ganger. Hvis produktet brukes, bearbeides eller steriliseres flere ganger, kan det påvirke enhetens strukturelle integritet og/eller utsette enheten for kontaminering, som kan føre til at pasienten skades, blir syk eller dør.
- Følg sykehusets protokoll for å opprettholde tilstrekkelig heparinisering i et tidsrom som er hensiktsmessig ved kardiopulmonal bypass (opp til 6 timer). Trombedannelse i kretsen kan øke risikoen for skade på utstyret i perfusjonssystemet.
- Fest slangene slik at du unngår knekk eller sammenklemming som kan påvirke flow.
- Bruk ikke for stor kraft når du fester slangene til pumpen, fordi dette kan skade pumpen.
- Vær forsiktig slik at du ikke skader koblingene når du flytter eller fester slangene.
- Plasser ikke centrifugalpumpen nær utstyr som kan påvirkes av magnetfelter.
- En streng antikoagulasjonsprotokoll må følges, og antikoagulasjonen må overvåkes rutinemessig under alle prosedyrer. Det må sørget for tilstrekkelig heparinisering i henhold til institusjonens protokoll for kardiopulmonal bypass.
- Du finner krav til oppbevaringstemperatur på pakningsetiketten eller i bruksanvisningen.
- Det er brukerens ansvar å sørge for at enhetene deponeres i samsvar med lokale regler og sykehusets rutiner.

5.2 Affinity CP-adapter

- Bruk Affinity CP-adapteren slik det er beskrevet i bruksanvisningen som følger med adapteren.
- Affinity CP-adapteren fra Medtronic skal kun brukes med Affinity CP-sentrifugalpumpene fra Medtronic.
- Bruk centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin og centrifugalsystemene Sarns og Terumo som beskrevet i bruksanvisningen som følger med hver enhet.
- Undersøk om det er fysisk skade på adapteren før bruk. Bruk ikke adapteren hvis det ser ut til at den er skadet. Returner det skadete produktet til en Medtronic-representant.
- Adapteren inneholder magneter. Hold adapteren på avstand fra metaller, magnetbånd og magneter.
- Adapteren må ikke utsettes for slag eller fall. Et støt kan skade adapteren.
- Sett ikke inn eller fjern adapteren eller pumpen før drivmotoren har stoppet helt.
- Når du setter inn adapteren på drivmotoren, må du kontrollere at undersiden av adapteren er i nær kontakt med holderen på drivmotoren, og at holdersperren er i låst posisjon.
- Under bruk må du ikke dunke eller banke på adapteren eller kretskomponentene, for å redusere risikoen for at adapteren og pumpen løsner fra drivmotoren eller slangekoblingene. Hvis noe løsner, kan du se Kapittel 9.
- Skal ikke oppbevares ved ekstreme temperatur- og luftfuktighetsforhold. Unngå å oppbevare adapteren i direkte sollys.
- Du finner fullstendig monteringsinformasjon i bruksanvisningen som følger med centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin eller centrifugalsystemene Sarns og Terumo.
- Pumpen skal primes før sirkulasjonen startes. Kjør pumpen ved maksimalt turtall mens den er koblet til drivmotoren med adapteren, for å se etter vibrasjon, uvanlige lyder, manglende flow og andre avvik. Se Kapittel 9 hvis det oppdages et avvik.
- Når Affinity CP-sentrifugalpumpen og Affinity CP-adapteren brukes med et kompatibelt system som viser innløpstrykk, må du bruke en målt verdi for innløpstrykk i stedet for en beregnet verdi. En beregnet verdi er basert på egenskapskurver som ikke er representative for Affinity CP-sentrifugalpumpen, og kan føre til unøyaktige målinger.
- Bruk ikke alkoholbaserte løsninger, andre organiske løsemidler eller koncentrerte syrer eller baser på adapteren. Disse løsningene kan skade adapteren.
- Adapteren må ikke brukes etter siste forbruksdag som står angitt på etiketten på enheten.
- Du finner krav til oppbevaringstemperatur på pakningsetiketten eller i bruksanvisningen.
- Det er brukerens ansvar å sørge for at enhetene deponeres i samsvar med lokale regler og sykehusets rutiner.

6 Bivirkninger

Følgende kjente bivirkninger er forbundet med bruk av centrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate (CBAP40):

- blodtap
- koagulopati
- død
- emboli
- høy blodkomponentaktivering eller trombogenisitet
- alvorlig blødning
- hemolyse
- hemolytisk anemi

- infeksjon
- iskemi
- nevrologisk dysfunksjon
- organdysfunksjon

7 Informasjon for produkter med Cortiva bioaktiv overflate

De primære overflatene av produktet som kommer i kontakt med blod, er belagt med Cortiva bioaktiv overflate. Dette overflatebelegget øker kompatibiliteten med blod og sørger for at blodkontaktoverflatene er tromboresistente. Cortiva bioaktiv overflate inneholder ikke-utvaskbar heparin fra tarmslimhinnen hos gris¹.

Forsiktig! Et produkt som er belagt med Cortiva bioaktiv overflate, er kun beregnet for engangsbruk. Resterilisering kan ha negativ innvirkning på Cortiva bioaktiv overflate.

Forsiktig! En streng antikoagulasjonsprotokoll må følges, og antikoagulasjonen må overvåkes rutinemessig under alle prosedyrer.

Advarsel! Produkter som er belagt med Cortiva bioaktiv overflate, må ikke oppbevares over 40°C (104°F).

8 Bruksanvisning

Se Avsnitt 8.1, Avsnitt 8.2, Avsnitt 8.7 og Avsnitt 8.8 i denne bruksanvisningen hvis Affinity CP-sentrifugalpumpen brukes uten Affinity CP-adapteren.

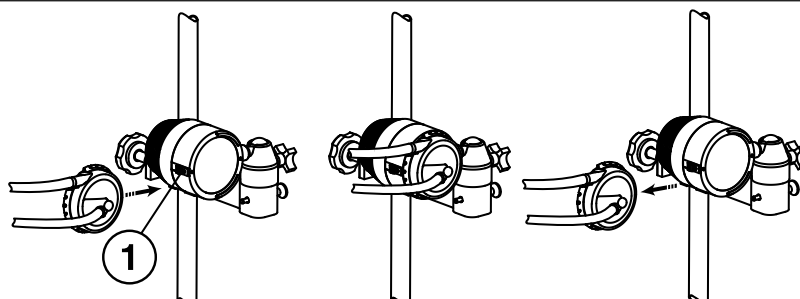
Se Avsnitt 8.3, Avsnitt 8.4, Avsnitt 8.5, Avsnitt 8.6, Avsnitt 8.7 og Avsnitt 8.8 i denne bruksanvisningen hvis Affinity CP-sentrifugalpumpen brukes med Affinity CP-adapteren.

8.1 Koble Affinity CP-sentrifugalpumpen til den eksterne drivmotoren, modell 560A, fra Medtronic

Koble den eksterne drivmotoren, modell 560A, til den aktuelle styringsenheten fra Medtronic. Du finner fullstendig monteringsinformasjon i brukerhåndboken for den aktuelle styringsenheten fra Medtronic.

1. Skyt Affinity CP-sentrifugalpumpen inn i den eksterne drivmotoren, modell 560A, (Figur 2) til klinkelåspinnen fester seg.

Figur 2. Koble til og fjerne Affinity CP-sentrifugalpumpen



1 Klinkelås med låsepinne på den eksterne drivmotoren, modell 560A

Merk! Når det er mulig, skal pumpen installeres på det laveste punktet i kretsen, rett under reservoaret.

2. Prime sentrifugalpumpen i henhold til prosedyrene som er beskrevet i Avsnitt 8.7 i denne bruksanvisningen.

Forsiktig! Hvis sentrifugalpumpen brukes uten at den er primet, kan det oppstå skader på sentrifugalpumpen.

3. Drej rpm-hjulet til av-positions (du merker et klikk). Når hjulet dreies til null, vil brukeren kjenne et lett trykk og høre et klikk. Den svarte knappen på rpm-hjulet angir rpm-innstillingerne.

Advarsel! Hvis Affinity CP-sentrifugalpumpen brukes utover de angitte anbefalingene, kan det føre til svikt i sentrifugalpumpen, redusert pumpekapasitet, lekkasje, kraftig blodtraume eller forringelse eller korrosjon av materialer som er i kontakt med blod, og som kan overføres til pasienten via blodet.

Forsiktig! Det kan oppstå skade på sentrifugalpumpen hvis den tilkobles mens drivmotoren går.

4. Fortsett med ekstrakorporal sirkulasjon. Se bruksanvisningen som følger med hver enhet.

¹ Ikke-utvaskbar defineres som heparin ved et nivå ≤ 0,1 IE/mL, i henhold til målinger som er gjort under klinisk relevante ekstraheringsforhold.

8.2 Fjerne Affinity CP-sentrifugalpumpen fra den eksterne drivmotoren, modell 560A, fra Medtronic

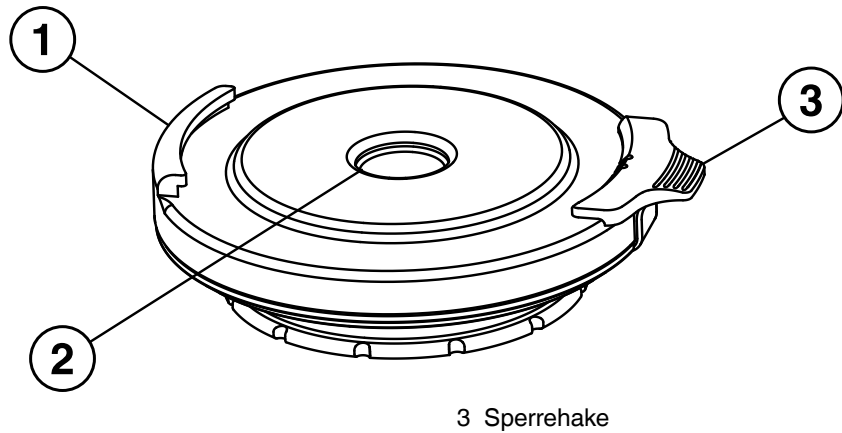
Pumpen skal fjernes og kasseres etter hver prosedyre. Kasser pumpen i henhold til lokale retningslinjer og sykehusets prosedyrer.

1. Trykk på drivmotorens klinkelås for å løsne centrifugalpumpen (Figur 2).
2. Skyv centrifugalpumpen ut av holderen på drivmotoren (Figur 2).

8.3 Sette inn Affinity CP-adapteren

Affinity CP-adapteren (Figur 3) fra Medtronic brukes sammen med centrifugalpumpen Affinity CP (modell CBAP40) fra Medtronic slik at den kan brukes sammen med centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin eller centrifugalsystemene Sarns og Terumo.

Figur 3. Affinity CP-adapter



- 1 Sperrelist
2 Adapterholder

- 3 Sperrehake

Adapteren bruker magnetisk kobling til å overføre drivmotormomentet til centrifugalpumpen, som er til engangsbruk.

Adapteren leveres usteril.

Bruk av adapteren krever ikke modifisering av Stöckert- og Sorin-sentrifugalpumpesystemene eller Sarns- og Terumo-sentrifugalsystemene.

Adapteren er utformet for å brukes flere ganger på forskjellige pasienter. Adapteren kan brukes om igjen frem til siste forbruksdag som står angitt på etiketten på enheten.

Adapteren er kanskje ikke tilgjengelig i ditt land. Kontakt Medtronic-representanten for å få bekreftet om adapteren er tilgjengelig.

8.4 Sette inn Affinity CP-adapteren på centrifugalpumpesystemene Stöckert™ og Sorin™

Forsiktig! Du finner fullstendig monteringsinformasjon i bruksanvisningen som følger med centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin.

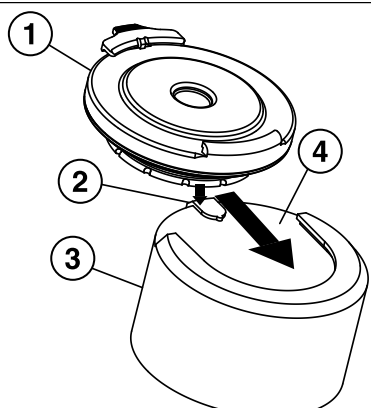
Merk! Før du setter inn adapteren på drivmotoren, må du undersøke adapteren og se etter synlig biokontaminering, som blod eller fremmed materiale. Rengjør om nødvendig holderen på drivmotoren eller adapteren i samsvar med instruksjonene i Kapittel 10.

Merk! Disse instruksjonene gjelder også når adapteren brukes med en kompatibel håndsveiv fra centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin.

Sett inn Affinity CP-adapteren på drivmotoren til centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin ved å følge denne fremgangsmåten:

1. Plasser bunnen av adapteren i holderen på drivmotoren. Trykk samtidig ned sperrekappen på drivmotoren.
2. Sett adapteren helt inn i holderen på drivmotoren (Figur 4).

Figur 4. Sette Affinity CP-adapteren inn i drivmotoren på centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin



1 Affinity CP-adapter
2 Sperreknapp

3 Drivmotor
4 Holder på drivmotor

3. Drei adapteren til ønsket posisjon ved å trykke ned sperreknappen, dreie adapteren og kontrollere at sperreknappen låser seg i hakket på undersiden av adapteren.

Advarsel! Kontroller at adapteren er riktig koblet til drivmotoren. Kontroller at adapteren er låst på drivmotoren. Feil tilkobling kan ha negativ innvirkning på adaptertytelsen.

Forsiktig! Når du setter inn adapteren på drivmotoren, må du kontrollere at undersiden av adapteren er i nær kontakt med holderen på drivmotoren, og at sperreknappen er i låst posisjon.

8.5 Sette inn Affinity CP-adapteren på centrifugalsystemene Sarns™ og Terumo™

Forsiktig! Du finner fullstendig monteringsinformasjon i bruksanvisningen som følger med Sarns- og Terumo-sentrifugalsystemene.

Forsiktig! Under bruk må du ikke dunke eller banke på adapteren eller kretskomponentene, for å redusere risikoen for at adapteren og pumpen løsner fra drivmotoren eller slangekoblingene. Hvis noe løsner, kan du se Kapittel 9.

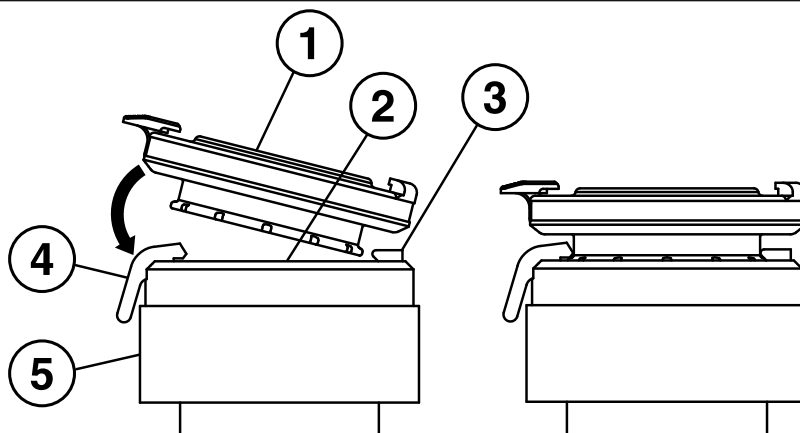
Merk! Før du setter inn adapteren på drivmotoren, må du undersøke adapteren og se etter synlig biokontaminering, som blod eller fremmed materiale. Rengjør om nødvendig holderen på drivmotoren eller adapteren i samsvar med instruksjonene i Kapittel 10.

Merk! Disse instruksjonene gjelder også når adapteren brukes med en kompatibel håndsveiv fra centrifugalsystemene Sarns og Terumo.

Sett inn Affinity CP-adapteren på drivmotoren til centrifugalsystemene Sarns og Terumo ved å følge denne fremgangsmåten:

1. Åpne holdersperren på drivmotoren og fjern beskyttelsesdekslet fra holderen på drivmotoren.
2. Plasser bunnens av adapteren over holderen på drivmotoren. Skyv adapteren under holderklipsen (Figur 5).

Figur 5. Sette Affinity CP-adapteren inn i drivmotoren på centrifugalsystemene Sarns og Terumo



1 Affinity CP-adapter
2 Holder på drivmotor

3 Holderklips

4 Holdersperre

5 Drivmotor

- Åpne holdersperren og trykk adapteren på plass. Slipp sperren slik at adapteren låses på plass.

Advarsel! Kontroller at adapteren er riktig koblet til drivmotoren. Kontroller at adapteren er låst på drivmotoren. Feil tilkobling kan ha negativ innvirkning på adaptertytelsen.

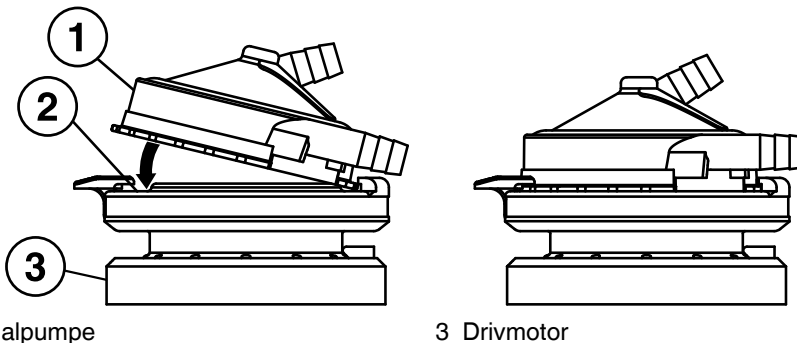
Forsiktig! Når du setter inn adapteren på drivmotoren, må du kontrollere at undersiden av adapteren er i nær kontakt med holderen på drivmotoren, og at holdersperren er i låst posisjon.

8.6 Sette inn Affinity CP-sentrifugalpumpen på Affinity CP-adapteren

Sett inn Affinity CP-sentrifugalpumpen på Affinity CP-adapteren ved å følge denne fremgangsmåten:

- Plasser bunnen av pumpen over adapterholderen. Skyv pumpen under sperrehaken.
- Åpne sperrehaken og trykk pumpen på plass (Figur 6). Slipp sperrehaken og juster pumpen til sperrehaken låser seg.

Figur 6. Sette inn Affinity CP-sentrifugalpumpen på Affinity CP-adapteren



1 Affinity CP-sentrifugalpumpe

2 Affinity CP-adapter

3 Drivmotor

Advarsel! Kontroller at pumpen er riktig koblet til adapteren. Pumpen skal være sikret under sperrelisten og sperrehaken på adapteren. Kontroller at pumpen er låst fast og i nær kontakt med adapterholderen. Feil tilkobling kan ha negativ innvirkning på pumpetytelsen.

- Drei pumpen til ønsket posisjon ved å trykke på sperrehaken, dreie pumpen og slippe sperrehaken. Juster pumpen til sperrehaken låses på plass.

Forsiktig! Prime pumpen før du starter sirkulasjonen i henhold til instruksjonene i bruksanvisningen for pumpen. Kjør pumpen ved maksimalt tutall mens den er koblet til drivmotoren med adapteren, for å se etter vibrasjon, uvanlige lyder, manglende flow og andre avvik. Se Kapittel 9 hvis det oppdages et avvik.

- Fortsett med ekstrakorporal sirkulasjon. Se bruksanvisningen som følger med hver enhet.

Advarsel! Ha alltid en ekstra Affinity CP-adapter og reserveutstyr tilgjengelig med riktig protokoll for utskifting. Hvis adapteren må skiftes ut mens det gis sirkulasjonsstøtte, må mulig risiko for pasienten vurderes før adapteren skiftes ut.

Advarsel! Affinity CP-sentrifugalpumpen og Affinity CP-adapteren er ikke kompatibel med drift i pulserende modus.

Advarsel! Bruk ikke adapteren ved større hastigheter enn 3600 rpm. Adapteren er ikke godkjent for større hastigheter enn 3600 rpm.

8.7 Prime Affinity CP-sentrifugalpumpekretsen

- Bruk aseptisk teknikk for at væskebanen skal være steril, og koble riktig slange til centrifugalpumpens innløp og utløp.
- Skyll om mulig kretsen og pumpen med karbondioksid (CO_2).
- Fyll centrifugalpumpen med primingvæske ved hjelp av tyngdekraft til væsken har passert utløpet og klemmen. Fjern luft fra utløpsslangen.

Advarsel! Sørg for at alle luftbobler er fjernet fra centrifugalpumpen og kretsen, og at disse delene er primet ordentlig før bypass starter, for å minimere risikoen for at luft føres inn i pasienten. Det anbefales å bruke et arteriefilter.

Advarsel! Hvis det kommer store mengder luft inn i centrifugalpumpen, tømmes pumpen for væske og blodflow stopper. Stopp pumpen og fjern luften før sirkulasjonen gjenopptas.

Forsiktig! Du må ikke dunke på centrifugalpumpen med instrumenter. Støt kan skade enheten og føre til at den ikke fungerer.

- Sørg for at utløpsslangen er klemt av, og slå på styringsenheten fra Medtronic.

5. Koble flowproben til slangekretsen i henhold til brukerhåndboken for det aktuelle kompatible systemet. Hvis du bruker en styringsenhet fra Medtronic, skal flowproben nullstilles i henhold til brukerhåndboken for den aktuelle styringsenheten fra Medtronic.
6. Mens utløpsslangen fortsatt er klemt av, dreier du rpm-hjulet på Medtronic-styringsenheten til ønsket nivå for å prime tilstrekkelig og fjerne luftbobler fra kretsen. Kontroller om det er lekkasje fra pumpen eller andre feil.
Advarsel! Bruk ikke centrifugalpumpen i mer enn 30 sekunder uten flow. Temperaturen i pumpen kan stige, og det kan oppstå økt celleskade.
7. Drei rpm-hjulet til null og kontroller igjen at centrifugalpumpen virker som den skal.
Advarsel! Hvis det oppdages lekkasjer, skal centrifugalpumpen fjernes og erstattes med en ny, steril pumpe. Se Kapittel 9 hvis det oppdages andre avvik. Gjenta Trinn 1 til Trinn 7 for å prime.
8. Hvis du ikke oppdager noen feil, kan du fortsette å prime kretsen.
9. Før bruk må du kontrollere alle tilkoblinger, kretsens integritet og flow gjennom kretsen.
Advarsel! Bruk ikke centrifugalpumpen mens innløpsslangen er klemt av, ettersom det skaper et negativt trykk i pumpen og det kan dannes luftbobler i blodet.

8.8 Kontrolliste for Affinity CP-sentrifugalpumpen

Følg retningslinjene som er bestemt av det kliniske teamet. Informasjonen i denne kontrollisten kan brukes til å revidere eller oppgradere eksisterende kontrollister.

- 1. Sammenkobling av utstyret**
 - Monter den eksterne drivmotoren, modell 560A, eller en drivenhet fra et kompatibelt system.
 - Kontroller at alle elektriske kontakter er ordentlig koblet til.
 - Test strøm til kontrollmodulen og skjermen.
 - Kontroller datoene på pakningen(e) med den sterile blodpumpen (og engangsproben, hvis relevant), og kontroller at de ikke er skadet.
 - Hvis du bruker adapteren, må du kontrollere siste forbruksdag som står angitt på etiketten på enheten.
 - Kontroller at flowtransduseren/sensoren/engangsproben har riktig størrelse.
 - Bruk steril teknikk og sett sammen perfusjonskretsen.
 - La det være tilstrekkelig slangelengde for reservedrivenheten og håndsveiven.
 - Koble flowtransduseren/sensoren/engangsproben til kretsen på riktig sted og i riktig flowretning.
- 2. Prime pumpen og kretsen**
 - Kontroller kretsen for å sikre at det ikke har oppstått knekk eller okklusjoner.
 - Skyll pumpen og kretsen med CO₂ ved behov. Slå av CO₂.
 - Prime pumpen og perfusjonskretsen ved hjelp av tyngdekraft, og fjern luftbobler.
 - Kontroller om det er lekkasje, uregelmessig bevegelse eller støy i pumpen.
 - Kontroller kretsen for synlige luftbobler.
 - Kontroller at alle slangekoblinger er ordentlig koblet til.
 - Steng pumpens utløpsslange helt.
 - Steng den venøse returslangen helt.
- 3. Driftsparametere**

Utfør følgende i henhold til brukerhåndboken for det aktuelle kompatible systemet:

 - Kalibrer transdusere/sensorer i henhold til produsentens instruksjoner.
 - Still inn og kontroller alarmene for lav/høy flow og andre tilgjengelige sikkerhetssystemer.
- 4. Reserveutstyr ved en akutt situasjon**

Sørg for å ha følgende utstyr tilgjengelig:

 - Reservestrøm
 - Riktig håndsveiv og drivenhet fra et kompatibelt system
 - En Affinity CP-sentrifugalpumpe og engangsprobe i reserve
 - Hvis du bruker adapteren, må du ha en ekstra Affinity CP-adapter tilgjengelig
 - Riktig kontrollenhet fra et kompatibelt system

5. Perfusjon

- Sørg for at pumpen går med laveste flow, før du åpner slangene.
- Kontroller om det er meldinger eller alarmer på kontrollmodulen.
- Kontroller om det er synlige luftbobler og knekk på slangene i perfusjonskretsen.
- Oppretthold laveste pumpeflow før du stenger slangene.

6. Rengjøring

- Slå av strømmen.
- Kasser engangsutstyr på en forsvarlig måte.
- Rengjør motoren og transduseren/sensoren.
- Hvis du bruker adapteren, må du rengjøre den i samsvar med instruksjonene i avsnittet om oppbevaring og rengjøring.

7. Kontrollere utstyret

- Kontroller at utstyret fungerer som det skal.
- Følg anbefalt plan for forebyggende vedlikehold.
- Kontroller at batteriene er fulladet.

9 Feilsøkingsveiledning

I denne delen omtales 3 situasjoner som kan oppstå når du bruker en centrifugalpumpe. Følg sykehusets kliniske protokoll, og ta følgende feilsøkingsforslag i betrakting.

9.1 Pumpefeil

En uvanlig eller høyfrekvent lyd angir at det har oppstått en feil på pumpen. Bytt ut Affinity CP-sentrifugalpumpen umiddelbart.

9.2 Manglende flow

Hvis pumpen ikke roterer eller det ikke er flow, kan du vurdere følgende:

- Kontroller at pumpen og drivmotoren er riktig koblet.

Hvis du bruker adapteren, skal du vurdere følgende:

- Kontroller at pumpen er riktig koblet til adapteren. Kontroller at pumpen er sikret under sperrelisten og sperrehaken på adapteren.
- Kontroller at adapteren er riktig koblet til drivmotoren.
- Reduser pumpehastigheten til null og start drivmotoren på nytt.
- Følg sykehusets protokoll for å gjenopprette flow.

9.3 Uvanlige lyder

Hvis pumpen vibrerer eller lager skrapelyder, skal du vurdere følgende:

- Vurder å skifte ut pumpen hvis vibrasjonen eller skrapelyden vedvarer.

Hvis du bruker adapteren, skal du vurdere følgende:

- Kontroller at pumpen er riktig koblet til adapteren. Kontroller at pumpen er sikret under sperrelisten og sperrehaken på adapteren.
- Kontroller at adapteren er riktig koblet til drivmotoren.
- Reduser pumpehastigheten til null og start drivmotoren på nytt.
- Følg sykehusets protokoll for å gjenopprette flow.
- Vurder å skifte ut pumpen eller adapteren hvis vibrasjonen eller skrapelyden vedvarer.

10 Oppbevaring og rengjøring av Affinity CP-adapteren

Advarsel! Adapteren må ikke steriliseres. Sterilisering kan skade adapteren.

Forsiktig! Skal ikke oppbevares ved ekstreme temperatur- og luftfuktighetsforhold. Unngå å oppbevare adapteren i direkte sollys.

Forsiktig! Bruk ikke alkoholbaserte løsninger, andre organiske løsemidler eller koncentrerte syrer eller baser på adapteren. Disse løsningene kan skade adapteren.

Følg sykehusets protokoll for rengjøring eller desinfeksjon av adapteren, og ta følgende i betrakting:

- Bruk bare desinfeksjonsmidler som er godkjent for sykehus, til å rengjøre adapteren. Følgende løsninger kan brukes til rengjøring eller desinfeksjon av adapteren: vann, Betadine™, hydrogenperoksid og milde rengjøringsmidler. Etter rengjøring skal adapteren tørkes med en svamp eller en myk klut og vann.
- Fjern all kontaminering umiddelbart fra adapteren med en svamp eller en myk klut og vann.
- Hvis kontamineringen ikke kan fjernes med en svamp eller en myk klut og vann, kan adapteren legges i vann i opptil 10 minutter. Legg ikke adapteren i noen annen væske.

11 Service

Advarsel! Det kan ikke utføres service på adapteren. Adapteren må ikke demonteres fordi dette kan ha negativ innvirkning på ytelsen til adapteren. Hvis adapteren har vært fikset på, må den ikke brukes.

12 Spesifikasjoner for Affinity CP-sentrifugalpumpen med Cortiva bioaktiv overflate

Delenummer:	CBAP40
Primingvolum:	40 mL (omtrent)
Indre diameter på innløp/utløp:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimalt driftstrykk:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimal flowhastighet:	10 L/min
Maksimalt utløpsttrykk:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimal pumphastighet:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 rpm (med den eksterne drivmotoren 560A fra Medtronic) • 3600 rpm (med Affinity CP-adapteren på centrifugalpumpesystemene Stöckert og Sorin eller centrifugalsystemene Sarns og Terumo)
Kompatible systemer:	Systemer for hastighetsstyring fra Medtronic (med ekstern drivmotor, modell 560A, og nød-håndsveiv, modell HC150A)

Oppbevar produktet ved romtemperatur.

12.1 Transportområde

Temperatur:	-30°C til 40°C (-22°F til 105°F)
Fuktighet:	20 % til 85 %, ikke-kondenserende

13 Spesifikasjoner for Affinity CP-adapteren

Delenummer:	AP40AST
Kompatibel pumpe:	Affinity CP-sentrifugalpumpen med Cortiva bioaktiv overflate (CBAP40)
Kompatible systemer:	<ul style="list-style-type: none"> • Stöckert- og Sorin-sentrifugalpumpesystemene (med drivenhet, modell 60-01-04 og 60-01-00, og drivenhet for akutttilstasjoner, modell 60-01-35 og 60-01-50) • Sarns- og Terumo-sentrifugalsystemene (drivenhet, modell 164267, og manuell drivenhet, modell 164268)
Maksimal adapterhastighet:	3600 rpm
IP-klassifisering:	IP47

13.1 Bruttonål

Vekt:	315 g (0,69 lb)
Høyde:	28 mm (1,1 in)
Diameter:	94 mm (3,7 in)

13.2 Oppbevarings- og transportmiljø

Temperatur:	-30°C til 70°C (-22°F til 158°F)
Fuktighet:	15 % til 93 %, ikke-kondenserende
Atmosfæretrykk:	70 kPa til 106,3 kPa

13.3 Driftsmiljø

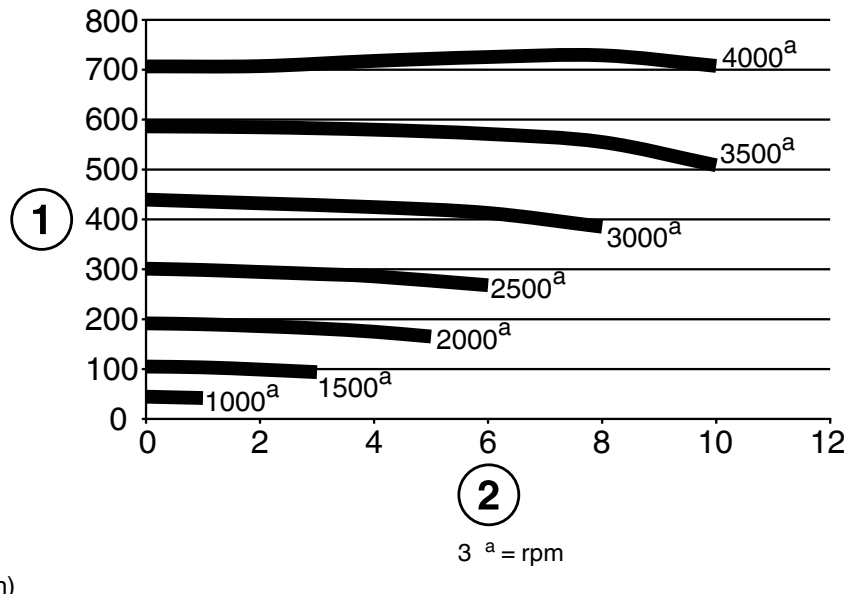
Temperatur:	10°C til 40°C (50°F til 104°F)
Fuktighet:	20 % til 75 %, ikke-kondenserende
Atmosfæretrykk:	70 kPa til 106,3 kPa

14 Flowhastighet for Affinity CP-sentrifugalpumpen

Merk! Den faktiske flow som kan oppnås, er avhengig av pumpens afterload, som påvirkes av komponentene i den ekstrakorporale kretsen og pasientens arterielle motstand.

Merk! Trykkfall er differansen mellom utløp fra pumpen og innløp i pumpen.

Figur 7. Hydraulisk ytelse for Affinity CP-sentrifugalpumpen



15 Begrenset garanti

Følgende BEGRENSEDE GARANTI gjelder kun for kunder i USA:

- Denne BEGRENSEDE GARANTIEN gjelder kun for den opprinnelige kjøperen av centrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate, modell CBAP40 (heretter kalt "Produktet").
 - Hvis Produktet skulle slutte å virke innenfor normale toleranseområder på grunn av materialdefekt eller produksjonsfeil innen det har gått ett (1) år fra datoën da Produktet ble levert til kjøperen, vil Medtronic, etter eget valg: (a) reparere eller skifte ut eventuell(e) defekt(er) del(er) av Produktet, (b) gi kjøperen refusjon tilsvarende kjøpesummen (som definert i avsnitt A(2) nedenfor) mot kjøpesummen for et nytt Produkt som erstattning, eller (c) tilby et funksjonelt tilsvarende Produkt som erstattning uten vederlag.
 - Kjøpesum, slik det er brukt her, vil si det som er lavest av (i) netto fakturert pris for det opprinnelige produktet, (ii) prisen på et gjeldende funksjonelt tilsvarende produkt eller (iii) prisen på et erstattningsprodukt.
- Følgende vilkår må være oppfylt for å være berettiget til reparasjon, utskifting eller refusjon som angitt i avsnitt A ovenfor:
 - Produktet må returneres til Medtronic innen seksti (60) dager etter at defekten ble oppdaget.
 - Produktet må ikke ha blitt brukt på annen måte enn det som angis spesielt i bruksanvisningen, det må ikke ha blitt brukt på mer enn én pasient, og det må ikke ha blitt modifisert eller reparert på noen måte som, etter Medtronic sitt skjønn, påvirker Produktets stabilitet og pålitelighet. Produktet må ikke ha vært utsatt for misbruk, skjødesløshet eller uhell.
 - Siste forbruksdag for produktet må ikke ha passert.
- Denne BEGRENSEDE GARANTIEN begrenses til de uttrykte vilkårene. Spesielt:
 - Med unntak av det som står uttrykkelig i denne BEGRENSEDE GARANTIEN, PÅTAR MEDTRONIC SEG IKKE NOE ANSVAR FOR DIREKTE SKADER, TILFELDIGE SKADER ELLER FØLGESKADER FORÅRSAKET AV DEFEKT, FEIL

ELLER FUNKSJONSSVIKT PÅ PRODUKTET, ENTEN KRAVET ER BASERT PÅ GARANTI, KONTRAKT, ERSTATNINGSKRAV UTENFOR KONTRAKTSFORHOLD ELLER ANNEN.

- (2) Denne BEGRENSEDE GARANTIEN gjelder kun for kjøperen av Utstyret. NÅR DET GJELDER ALLE ANDRE, FREMLEgger MEDTRONIC INGEN ANNEN GARANTI, UTTRYKT ELLER UNDERFORSTÅTT, INKLUDERT, MEN IKKE BEGRENSET TIL, EVENTUELLE GARANTIER VEDRØRENDE SALGBARHET ELLER EGNETHET TIL ET BESTEMT FORMÅL, ENTEN DET HAR SITT OPPHAV I LOV, SEDVANERETT ELLER ANNEN. INGEN UTTRYKT ELLER UNDERFORSTÅTT GARANTI OVERFOR KJØPEREN SKAL GÅ UTOVER PERIODEN SOM ER ANGITT I AVSNITT A(1) OVENFOR. DENNE BEGRENSEDE GARANTIEN SKAL VÆRE DET ENESTE TILGJENGELIGE RETTSMIDDEL.
- D. Unntakene og begrensningene som er angitt ovenfor, er ikke ment å omgå obligatoriske bestemmelser i gjeldende lov og skal heller ikke tolkes slik. Hvis en kompetent rettsinstans finner at en del eller betingelse i denne BEGRENSEDE GARANTIEN er ulovlig, uggjennomførbar eller i konflikt med gjeldende lov, skal gyldigheten til de øvrige deler av den BEGRENSEDE GARANTIEN ikke berøres, og alle rettigheter og plikter skal tolkes og håndheves som om denne BEGRENSEDE GARANTIEN ikke inneholdt den bestemte delen eller betingelsen som ble funnet å være ugyldig.
- E. Ingen har myndighet til å binde Medtronic til andre løfter, betingelser eller garantier enn denne BEGRENSEDE GARANTIEN.

16 Begrenset garanti²

Følgende begrensede garanti gjelder for kunder utenfor USA:

- A. Denne BEGRENSEDE GARANTIEN gjelder kun for den opprinnelige kjøperen av centrifugalpumpen Affinity CP med Cortiva bioaktiv overflate, modell CBAP40, fra Medtronic (heretter kalt "Produktet"). Hvis Produktet ikke virker i henhold til spesifikasjonene i bruksanvisningen, vil Medtronic gi kjøperen refusjon tilsvarende kjøpesummen for det opprinnelige Produktet (men denne summen skal ikke overskride verdien av erstatningsproduktet) mot kjøp av et erstatningsprodukt fra Medtronic til bruk på denne pasienten. ADVARSLENE I PRODUKTMERKINGEN ANSES SOM EN INTEGRERENDE DEL AV DENNE BEGRENSEDE GARANTIEN. KONTAKT DEN LOKALE REPRESENTANTEN FOR MEDTRONIC FOR Å FÅ INFORMASJON OM HVORDAN DET FREMSETTES ET KRAV UNDER DENNE BEGRENSEDE GARANTIEN.
- B. For at denne BEGRENSEDE GARANTIEN skal gjelde, må følgende vilkår være oppfylt:
- (1) Produktet må være brukt før siste forbruksdag.
 - (2) Produktet må returneres til Medtronic innen 60 dager etter bruk og skal anses for å tilhøre Medtronic.
 - (3) Produktet må ikke ha blitt brukt på andre pasienter, det må ikke ha blitt misbrukt, modifisert eller utsatt for skjødesløshet eller uhell, og det må ikke ha blitt modifisert eller reparert på noen måte som, etter Medtronic sitt skjønn, påvirker Produktets stabilitet og pålitelighet.
- C. Denne BEGRENSEDE GARANTIEN begrenses til de uttrykte vilkårene. Spesielt:
- (1) Det skal under ingen omstendigheter gis refusjon når det er tegn på feil håndtering eller feil implantasjon av det erstattede produktet eller tegn på materialmodifikasjoner på det erstattede produktet.
 - (2) Medtronic fraskriver seg ethvert ansvar for eventuelle tilfeldige skader eller følgeskader som skyldes bruk av Produktet eller defekter eller feil på dette, enten kravet er basert på garanti, kontrakt, erstatningskrav utenfor kontraktsforhold eller annet.
- D. Unntakene og begrensningene som er angitt ovenfor, er ikke ment å omgå obligatoriske bestemmelser i gjeldende lov og skal heller ikke tolkes slik. Hvis en ansvarlig rettsinstans finner at en del eller betingelse i denne BEGRENSEDE GARANTIEN er ulovlig, uggjennomførbar eller i konflikt med gjeldende lov, skal gyldigheten til de øvrige deler av den BEGRENSEDE GARANTIEN ikke berøres, og alle rettigheter og plikter skal tolkes og håndheves som om denne BEGRENSEDE GARANTIEN ikke inneholdt den bestemte delen eller betingelsen som ble funnet å være ugyldig.

² Denne BEGRENSEDE GARANTIEN gis av Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Den gjelder kun utenfor USA.

1 Opis

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva (CBAP40) jest przeznaczona do stosowania w zabiegach z użyciem krażenia pozaustrojowego. Pompa wymusza ruch krwi pod wpływem siły odśrodkowej wytwarzanej przez zestaw płynnie obracającego się stożka i łopatek wirnika o niskim profilu. Energia przenoszona jest z pompy w postaci ciśnienia i prędkości, co sprawia, że krew jest łagodnie kierowana do portu wylotowego pompy. Aby ograniczyć tarcie i wydzielanie ciepła, w wirnikowej pompie krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva zastosowano ułożyskowanie na dwóch ceramicznych czopach czołowych.

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva została wsterylizowana tlenkiem etylenu.

Numery modeli produktów z powłoką bioaktywną Cortiva zaczynają się od przedrostka „CB”. Dodatkowe informacje o powłoce bioaktywnej Cortiva zawiera Rozdz. 7.

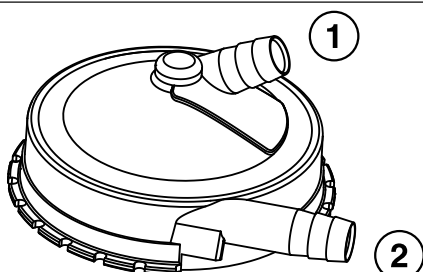
Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva współpracuje ze zdalnym napędem magnetycznym — zewnętrznym silnikiem napędowym, model 560A — który jest podłączony do sterownika prędkości pompy firmy Medtronic. Ponadto pompa może współpracować z awaryjną korbką napędu ręcznego model HC150A na wypadek awarii sterownika lub przerwy w zasilaniu. Dodatkowe informacje o zewnętrznym silniku napędowym i awaryjnej korbce napędu ręcznego można znaleźć w podręczniku operatora odpowiedniego sterownika prędkości pompy firmy Medtronic.

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva może być także sprzężona z adapterem Affinity CP umożliwiającym używanie pompy z systemami pomp wirnikowych Stöckert™ i Sorin™ oraz z systemami wirnikowymi Sarns™ i Terumo™.

Adapter może być niedostępny w kraju użytkownika. Aby dowiedzieć się, czy adapter jest dostępny, należy skontaktować się z przedstawicielem firmy Medtronic.

Dodatkowe informacje na temat użytkowania adaptera Affinity CP lub obsługi sterownika prędkości pompy firmy Medtronic i akcesoriów można znaleźć w instrukcji użytkowania lub podręczniku operatora.

Rycina 1. Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva



- 1 Port wylotowy
- 2 Port wylotowy

2 Wskazania do stosowania

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva jest przeznaczona do pompowania krwi przez obwód krażenia pozaustrojowego w celu zapewnienia wspomagania krażenia przez czas odpowiedni w zabiegach z zastosowaniem krażenia pozaustrojowego (przez okres do 6 godzin).

Jest także przeznaczona do używania w systemach krażenia pozaustrojowego (w okresach do 6 godzin), gdy nie jest wymagane stosowanie pełnego krażenia pozaustrojowego (np. walwuloplastyka, wspomaganie krażenia podczas reoperacji zastawki mitralnej, chirurgia żyły głównej lub aorty, przeszczepy wątroby).

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva jest napędzana zewnętrznym silnikiem napędowym lub awaryjną korbką napędu ręcznego.

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva jest przeznaczona do użytku ze sterownikami firmy Medtronic. Po podłączeniu adaptera Affinity CP można jej także używać z systemami pomp wirnikowych Stöckert i Sorin lub systemami wirnikowymi Sarns i Terumo.

3 Przeciwwskazania

Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva nie powinna być stosowana jako urządzenie do odsysania przy zabiegach kardiotomii. Urządzenia należy używać wyłącznie zgodnie ze wskazaniami.

4 Ostrzeżenia

Przed rozpoczęciem użytkowania należy dokładnie zapoznać się ze wszystkimi ostrzeżeniami, środkami ostrożności i instrukcjami. Niezapoznanie się z zaleceniami lub ich nieprzestrzeganie oraz ignorowanie zamieszczonych ostrzeżeń może spowodować poważne obrażenia lub zgon pacjenta.

4.1 Wirnikowa pompa krwi Affinity CP

- Wirnikowa pompa krwi nie została sprawdzona w warunkach *in vitro*, *in vivo* ani w badaniach klinicznych pod kątem długotrwałego używania (powyżej 6 godzin) jako urządzenie pomoistowe do transplantacji lub w trakcie regeneracji żywego serca.
- Wirnikowa pompa krwi Affinity CP i adapter Affinity CP nie są przystosowane do działania w trybie pulsacyjnym.
- Nie należy używać wirnikowej pompy krwi z niekompatybilnym zewnętrznym silnikiem napędowym lub adapterem, ponieważ może to spowodować obniżenie wydajności, rozłączenie urządzeń lub uszkodzenia.
- Należy upewnić się, że wirnikowa pompa krwi i obwód zostały odpowietrzone i odpowiednio wypełnione roztworem napełniającym przed uruchomieniem krążenia pozaustrojowego, aby zminimalizować ryzyko dostania się powietrza do organizmu pacjenta. Zaleca się stosowanie filtra tężniczego. Należy obejrzeć zespół łożysk, aby upewnić się, że zostało z niego usunięte całe powietrze.
- Nigdy nie zaciskać przewodów ani nie ograniczać przepływu proksymalnego względem pompy; mogłyby to doprowadzić do uszkodzenia pompy. W razie niedrożności obwodu na wlocie pompy może ona osiągnąć wysokie obroty i wytworzyć podciśnienie przekraczające 500 mmHg.
- Nie użytkować wirnikowej pompy krwi, jeżeli nie jest napełniona, ponieważ może nastąpić uszkodzenie wewnętrznych elementów.
- Dostanie się dużej ilości powietrza do wirnikowej pompy krwi spowoduje opróżnienie pompy i zatrzymanie przepływu krwi. Przed wznowieniem krążenia należy zatrzymać pompę i usunąć powietrze.
- Nigdy nie używać pompy bez płynu.
- Nie należy używać wirnikowej pompy krwi z prędkościami obrotowymi przekraczającymi określona prędkość maksymalną (4000 obr./min). Mogłyby to spowodować nadmierne zużycie łożyskowania.
- Nie należy narażać wirnikowej pompy krwi na działanie ciekłych środków chemicznych, ponieważ mogą one wpływać na integralność urządzenia. Roztwory anestezjologiczne, takie jak izofluran, przyczyniają się do pogorszenia jakości tworzyw sztucznych wykonanych z poliwęglanu. Należy unikać kontaktu takich roztworów z wirnikową pompą krwi.
- Aby zapobiec powstaniu przepływu wstecznego krwi w czasie, gdy dren wylotu pompy jest otwarty, należy ustalić i utrzymywać minimalną prędkość pompy, która pokona opór drenu i pacjenta. Jeśli nie jest możliwe utrzymanie dodatniego przepływu, należy zaciśnąć dren wylotowy pompy, aby odciąć przepływ od pacjenta. Niewykonanie tej czynności może spowodować powstanie przepływu wstecznego i wykrwawienie pacjenta.
- Gdy pompa jest wyłączona, linie tężnicze muszą zawsze być zaciśnięte w odcinkach dystalnych, aby zapobiec powstaniu przepływu wstecznego.
- Należy zawsze mieć do dyspozycji zapasową wirnikową pompę krwi Affinity CP i zapasowe wyposażenie wraz z odpowiednim protokołem wymiany. Jeśli zajdzie konieczność wymiany wirnikowej pompy krwi w trakcie krążenia pozaustrojowego, przed dokonaniem wymiany pompy należy ocenić potencjalne ryzyko tej czynności dla pacjenta.
- Wskazane jest częste monitorowanie pacjenta i urządzenia; nie należy pozostawiać działającej wirnikowej pompy krwi bez nadzoru. Należy uważnie monitorować natężenie przepływu, zwracając uwagę na oznaki niedrożności obwodu.
- Przy braku przepływu nie używać wirnikowej pompy krwi dłużej niż 30 sekund. Temperatura w pompie mogłyby wówczas wzrosnąć, powodując nasilone uszkadzanie komórek.
- Podczas obsługi wirnikowej pompy krwi należy stosować technikę aseptyczną.

4.2 Adapter Affinity CP

- Należy zawsze mieć do dyspozycji zapasowy adapter Affinity CP i zapasowe wyposażenie wraz z odpowiednim protokołem wymiany. Jeśli zajdzie konieczność wymiany adaptera w trakcie krążenia pozaustrojowego, przed dokonaniem wymiany adaptera należy ocenić potencjalne ryzyko tej operacji dla pacjenta.
- Upewnić się, że adapter jest prawidłowo przyłączony do silnika napędowego. Upewnić się, że adapter jest zablokowany na silniku napędowym. Nieprawidłowe zamocowanie może niekorzystnie wpływać na działanie pompy.
- Upewnić się, że pompa jest prawidłowo przyłączona do adaptera. Pompa powinna być stabilnie umocowana pod występem ustalającym i zatrzaskiem ustalającym adaptera. Upewnić się, że pompa jest pewnie zamocowana i ściśle przylega do gniazda adaptera. Nieprawidłowe zamocowanie może niekorzystnie wpływać na działanie pompy.
- Wirnikowa pompa krwi Affinity CP i adapter Affinity CP nie są przystosowane do działania w trybie pulsacyjnym.
- Nie używać adaptera przy prędkościach obrotowych większych niż 3600 obr./min. Adapter nie jest dopuszczony do działania z prędkością obrotową większą niż 3600 obr./min.

- Nie sterylizować adaptera. Sterylizacja może spowodować uszkodzenie adaptera.
- Adapter nie podlega obsłudze serwisowej. Nie należy demontować adaptera, ponieważ może to mieć niekorzystny wpływ na jego działanie. Jeśli integralność adaptera została naruszona, nie należy go używać.

5 Środki ostrożności

Przestroga: Urządzenie powinno być używane wyłącznie przez personel medyczny wyszkolony w zakresie wykonywania procedur krążenia pozaustrojowego.

5.1 Wirnikowa pompa krwi Affinity CP

- Nie należy mocno uderzać wirnikowej pompy krwi ani dopuścić do jej upadku. Wstrząsy mogą spowodować uszkodzenie urządzenia, co może prowadzić do jego nieprawidłowego działania.
- Droga przepływu płynu w wirnikowej pompie krwi jest sterylna i niepirogenna. Przed użyciem należy dokładnie sprawdzić urządzenie i opakowanie. Nie używać, jeżeli opakowanie jednostkowe lub produkt są uszkodzone lub zabrudzone albo jeżeli pokrywy nie znajdują się na swoim miejscu.
- Wirnikowa pompa krwi jest przeznaczona do użytku wyłącznie u jednego pacjenta. Nie używać ponownie, nie przystosowywać do ponownego użycia ani nie poddawać ponownej sterylizacji. Ponowne użycie, przystosowanie do ponownego użycia lub ponowna sterylizacja mogą naruszyć integralność strukturalną urządzenia i/lub prowadzić do jego skażenia, co może spowodować obrażenia ciała, chorobę lub zgon pacjenta.
- Postępując zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu, należy utrzymywać odpowiednią heparynizację przez czas odpowiadający okresowi krążenia pozaustrojowego (do 6 godzin). Wytworzenie się skrzepu w obwodzie może zwiększać ryzyko uszkodzenia urządzeń należących do systemu perfuzji.
- Dren należy przymocować w taki sposób, aby nie powstały żadne zagięcia ani zwężenia, które mogłyby zaburzać przepływ.
- Nie używać nadmiernej siły do przymocowania drenu do pompy, ponieważ może dojść do jej uszkodzenia.
- Należy uważać, aby nie uszkodzić łączników podczas zmiany ustawienia lub przymocowywania drenu.
- Nie umieszczać wirnikowej pompy krwi w miejscach narażonych na niekorzystne działanie pól magnetycznych.
- Należy ściśle przestrzegać protokołu postępowania przeciwzakrzepowego, a parametry krzepnięcia krwi powinny być rutynowo monitorowane w trakcie wszystkich zabiegów. Należy zapewnić odpowiednią heparynizację zgodnie z obowiązującym w danej placówce protokołem krążenia pozaustrojowego.
- Wymagania dotyczące temperatury przechowywania znajdują się na etykiecie umieszczonej na opakowaniu lub w instrukcji użytkowania.
- Użytkownik jest odpowiedzialny za utylizację urządzeń zgodnie z lokalnymi przepisami i procedurami obowiązującymi w szpitalu.

5.2 Adapter Affinity CP

- Adaptera Affinity CP należy używać zgodnie z dołączoną do niego instrukcją.
- Adaptera Affinity CP firmy Medtronic należy używać wyłącznie z wirnikowymi pompami krwi Affinity CP firmy Medtronic.
- Systemów pomp wirnikowych Stöckert i Sorin oraz systemów wirnikowych Sarns i Terumo należy używać zgodnie z dołączoną do danego urządzenia instrukcją użytkowania.
- Przed użyciem obejrzeć adapter i sprawdzić, czy nie jest fizycznie uszkodzony. Nie używać adaptera, jeśli nosi oznaki uszkodzenia. Uszkodzony produkt należy zwrócić do przedstawiciela firmy Medtronic.
- Adapter zawiera magnesy. Należy trzymać adapter z dala od metali, taśm magnetycznych i magnesów.
- Nie uderzać ani nie upuszczać adaptera. Wstrząs może spowodować uszkodzenie adaptera.
- Nie należy zakładać ani zdejmować adaptera lub pompy do czasu całkowitego zatrzymania silnika napędowego.
- Zakładając adapter na silnik napędowy, należy dopilnować, aby spód adaptera ściśle przylegał do gniazda silnika napędowego, a zatrask gniazda znajdował się w pozycji zablokowania.
- W trakcie użytkowania nie uderzać adaptera ani elementów obwodu, ponieważ zwiększały to ryzyko odłączenia się adaptera i pompy od silnika napędowego lub drenów. Jeśli dojdzie do odłączenia, patrz Rozdz. 9.
- Nie przechowywać urządzenia w skrajnych temperaturach ani w warunkach skrajnej wilgotności. Unikać przechowywania adaptera w miejscu narażonym na bezpośrednie działanie promieni słonecznych.
- Szczegółowe informacje dotyczące instalacji można znaleźć w instrukcjach użytkowania dostarczanych z systemami pomp wirnikowymi Stöckert i Sorin oraz systemami wirnikowymi Sarns i Terumo.
- Przed rozpoczęciem krążenia pozaustrojowego należy wstępnie napełnić pompę. Uruchomić pompę podłączoną do silnika napędowego przez adapter i doprowadzić ją do maksymalnej prędkości obrotowej, aby sprawdzić, czy nie występują wibracje, nietypowe dźwięki, niedrożność przepływu lub inne anomalie. W razie zauważenia anomalii patrz Rozdz. 9.

- W przypadku stosowania wirnikowej pompy krwi Affinity CP i adaptera Affinity CP ze zgodnym systemem, który wyświetla wartość ciśnienia na wlocie, należy stosować wartość zmierzoną, a nie obliczoną takiego ciśnienia. Wartość ciśnienia jest obliczana na podstawie krzywych charakterystyki, które nie są reprezentatywne dla wirnikowej pompy krwi Affinity CP i mogą powodować zniekształcenia odczytów.
- Nie poddawać adaptera działaniu roztworów alkoholu, innych rozpuszczalników organicznych ani stężonych kwasów lub zasad. Roztwory te mogą uszkodzić adapter.
- Nie używać adaptera po dacie ważności podanej na etykiecie urządzenia.
- Wymagania dotyczące temperatury przechowywania znajdują się na etykiecie umieszczonej na opakowaniu lub w instrukcji użytkowania.
- Użytkownik jest odpowiedzialny za utylizację urządzeń zgodnie z lokalnymi przepisami i procedurami obowiązującymi w szpitalu.

6 Działania niepożądane

Stosowanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva (CBAP40) może wiązać się z następującymi znanimi działaniami niepożądanymi:

- utrata krwi
- koagulopatia
- zgon
- zator
- nadmierna aktywacja składników krwi lub trombogeniczność
- wykrwawienie
- hemoliza
- anemia hemolityczna
- zakażenie
- niedokrwienie
- dysfunkcja neurologiczna
- dysfunkcja narządów

7 Informacje dotyczące produktów z powłoką bioaktywną Cortiva

Główne powierzchnie produktu mające kontakt z krwią są pokryte powłoką bioaktywną Cortiva. Powłoka ta zwiększa kompatybilność powierzchni z krwią i chroni przed powstawaniem skrzeplin. Powłoka bioaktywna Cortiva zawiera heparynę odporną na wypłukiwanie uzyskaną z błony śluzowej jelita świńskiego¹.

Przestroga: Produkt pokryty powłoką bioaktywną Cortiva jest przeznaczony wyłącznie do jednorazowego użytku. Ponowna sterylizacja może mieć niekorzystny wpływ na powłokę bioaktywną Cortiva.

Przestroga: Należy ściśle przestrzegać protokołu postępowania przeciwzakrzepowego, a parametry krzepnięcia krwi powinny być rutynowo monitorowane w trakcie wszystkich zabiegów.

Ostrzeżenie: Produktów pokrytych powłoką bioaktywną Cortiva nie należy przechowywać w temperaturze przekraczającej 40°C (104°F).

8 Instrukcja użytkowania

Jeśli wirnikowa pompa krwi Affinity CP używana jest bez adaptera Affinity CP, patrz Rozdział 8.1, Rozdział 8.2, Rozdział 8.7 i Rozdział 8.8 niniejszej instrukcji użytkowania.

Jeśli wirnikowa pompa krwi Affinity CP używana jest z adapterem Affinity CP, patrz Rozdział 8.3, Rozdział 8.4, Rozdział 8.5, Rozdział 8.6, Rozdział 8.7 i Rozdział 8.8 niniejszej instrukcji użytkowania.

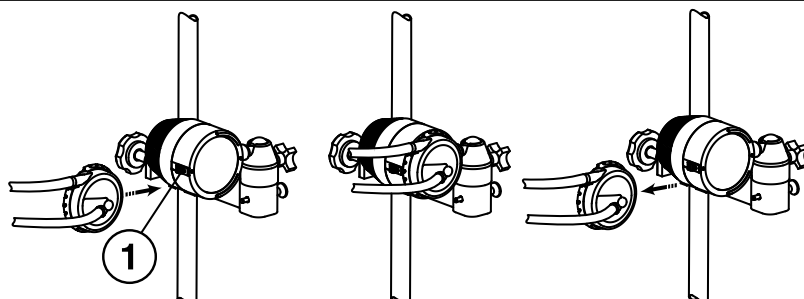
8.1 Instalowanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP na zewnętrznym silniku napędowym, model 560A, firmy Medtronic

Podłączyć zewnętrzny silnik napędowy model 560A do odpowiedniego sterownika Medtronic. Kompletne informacje na temat instalacji zawiera podręcznik operatora odpowiedniego sterownika firmy Medtronic.

¹ Jako „odporną na wypłukiwanie” definiuje się heparynę w stężeniu ≤0,1 IU/mL zmierzonym w istotnych klinicznie warunkach ekstrakcji.

1. Wsunąć wirnikową pompę krwi Affinity CP do zewnętrznego silnika napędowego, model 560A (Ryc. 2), tak aby zaskoczył suwak blokujący.

Rycina 2. Instalowanie i wymontowywanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP



1 Suwak blokujący na zewnętrznym silniku napędowym, model 560A

Uwaga: Zawsze, gdy jest to możliwe, instalować pompę w najniższym punkcie obwodu, bezpośrednio pod zbiornikiem.

2. Napełnić wstępnie wirnikową pompę krwi zgodnie z procedurami, które zawiera Rozdział 8.7 niniejszej instrukcji użytkowania.

Przestroga: Użycie wirnikowej pompy krwi, która nie została wstępnie napełniona, może spowodować jej uszkodzenie.

3. Ustawić pokrętło prędkości obrotowej w położeniu wyłączenia (do wyraźnego kliknięcia). Obrócenie pokrętła w położenie zero wymaga pokonania lekkiego oporu i wywołuje słyszalne kliknięcie. Czarny przycisk na pokrętle jest jednocześnie wskaźnikiem wybranego ustawienia prędkości obrotowej.

Ostrzeżenie: Stosowanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP w sposób niezgodny z zaleceniami zamieszczonymi w dokumentacji może spowodować awarię wirnikowej pompy krwi, obniżenie wydajności pompowania, przecieki, nadmierną traumatyzację krwi oraz obniżenie jakości lub korozję materiałów, które wchodzą w kontakt z krwią i mogą przedostać się wraz z krwią do organizmu pacjenta.

Przestroga: Instalowanie wirnikowej pompy krwi w czasie, gdy jej silnik napędowy się obraca, może spowodować uszkodzenie pompy.

4. Rozpocząć krążenie pozaustrojowe. Postępować zgodnie z instrukcjami użytkowania dołączonymi do poszczególnych urządzeń.

8.2 Wymontowywanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP z zewnętrznego silnika napędowego, model 560A, firmy Medtronic

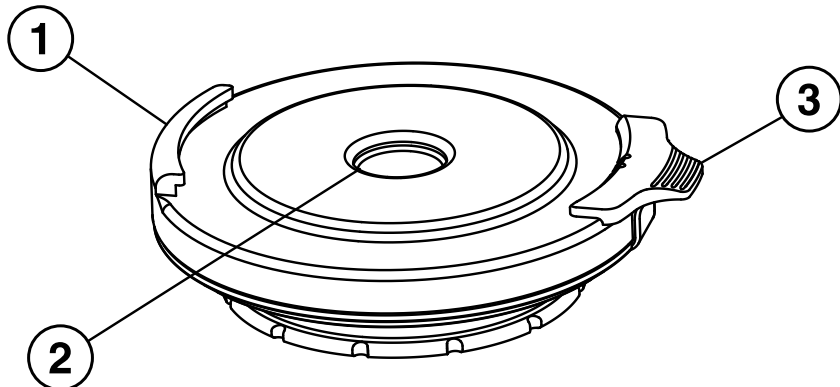
Po każdym zabiegu pompę należy wymontować i wyrzucić. Pompę należy wyrzucić zgodnie z lokalnymi i zakładowymi protokołami postępowania z odpadami szpitalnymi.

1. Nacisnąć suwak blokujący silnik napędowy, aby odblokować wirnikową pompę krwi (Ryc. 2).
2. Wysunąć wirnikową pompę krwi z gniazda w silniku napędowym (Ryc. 2).

8.3 Wsuwanie adaptera Affinity CP

Adapter Affinity CP firmy Medtronic (Ryc. 3) umożliwia używanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP firmy Medtronic (model CBAP40) z systemami pomp wirnikowych Stöckert i Sorin lub systemami wirnikowymi Sarns i Terumo.

Rycina 3. Adapter Affinity CP



1 Występ ustalający

2 Gniazdo adaptera

3 Zatrzask ustalający

Adapter przenosi moment obrotowy wytwarzany przez silnik napędowy do jednorazowej wirnikowej pompy krwi za pośrednictwem sprzęgła magnetycznego.

Dostarczany adapter jest niejałowy.

Stosowanie adaptera nie wymaga modyfikacji systemów pomp wirnikowych Stöckert i Sorin ani systemów wirnikowych Sarns i Terumo.

Adapter jest przeznaczony do wielokrotnego użytku u różnych pacjentów. Adapter może być używany wielokrotnie do terminu ważności podanego na etykiecie urządzenia.

Adapter może być niedostępny w kraju użytkownika. Aby dowiedzieć się, czy adapter jest dostępny, należy skontaktować się z przedstawicielem firmy Medtronic.

8.4 Zakładanie adaptera Affinity CP na systemy pomp wirnikowych Stöckert™ i Sorin™

Przestroga: Szczegółowe informacje dotyczące instalacji zawierają instrukcje użytkowania dostarczone z systemami pomp wirnikowymi Stöckert i Sorin.

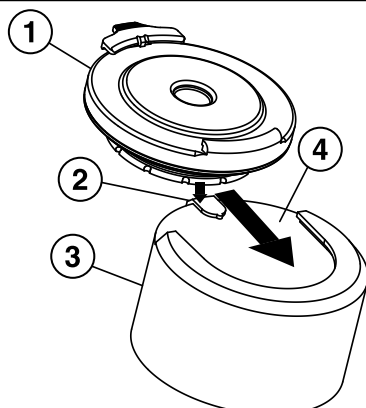
Uwaga: Przed założeniem adaptera na silnik napędowy należy obejrzeć adapter i sprawdzić, czy nie jest w widocznym sposobie zanieczyszczony materiałem biologicznym, takim jak krew, bądź substancjami obcymi. W razie potrzeby oczyścić adapter lub gniazdo silnika napędowego — aby uzyskać instrukcje, patrz Rozdz. 10.

Uwaga: Niniejsza instrukcja ma zastosowanie również w przypadku użycia adaptera z kompatybilną korbą napędu ręcznego do systemów pomp wirnikowych Stöckert i Sorin.

Zakładanie adaptera Affinity CP na silnik napędowy systemów pomp wirnikowych Stöckert i Sorin przebiega według następującej procedury:

1. Osadzić spód adaptera w gnieździe silnika napędowego. Jednocześnie nacisnąć element ustalający silnika napędowego.
2. Całkowicie osadzić adapter w gnieździe silnika napędowego (Ryc. 4).

Rycina 4. Zakładanie adaptera Affinity CP na silnik napędowy systemów pomp wirnikowych Stöckert i Sorin



1 Adapter Affinity CP
2 Element ustalający

3 Silnik napędowy
4 Gniazdo silnika napędowego

3. Aby obrócić adapter w żąданie położenie, należy nacisnąć element ustalający, obrócić adapter i upewnić się, że element ustalający znalazły się w wycięciu na spodzie adaptera.

Ostrzeżenie: Upewnić się, że adapter jest prawidłowo przyłączony do silnika napędowego. Upewnić się, że adapter jest zablokowany na silniku napędowym. Nieprawidłowe zamocowanie może niekorzystnie wpływać na działanie adaptera.

Przestroga: Zakładając adapter na silnik napędowy, należy dopilnować, aby spód adaptera ścisłe przylegał do gniazda silnika napędowego, a element ustalający znajdował się w pozycji zablokowania.

8.5 Zakładanie adaptera Affinity CP na systemy wirnikowe Sarns™ i Terumo™

Przestroga: Szczegółowe informacje dotyczące instalacji można znaleźć w instrukcjach użytkowania dostarczonych z systemami wirnikowymi Sarns i Terumo.

Przestroga: W trakcie użytkowania nie uderzać adaptera ani elementów obwodu, ponieważ zwiększałoby to ryzyko odłączenia się adaptera i pompy od silnika napędowego lub drenów. Jeśli dojdzie do odłączenia, patrz Rozdz. 9.

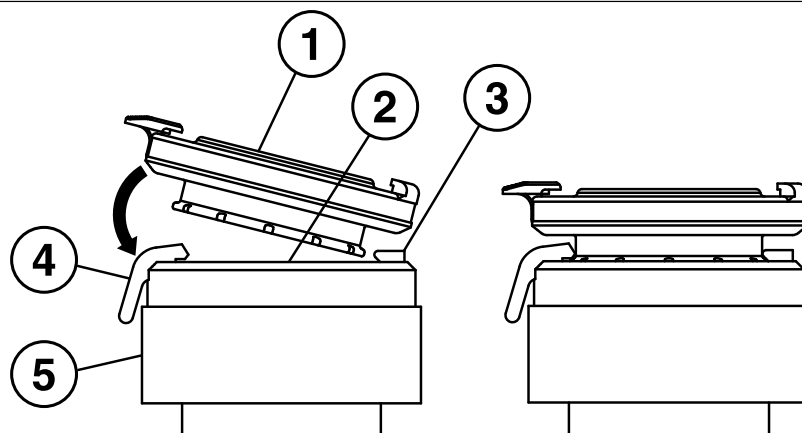
Uwaga: Przed założeniem adaptera na silnik napędowy należy obejrzeć adapter i sprawdzić, czy nie jest w widocznny sposób zanieczyszczony materiałem biologicznym, takim jak krew, bądź substancjami obcymi. W razie potrzeby oczyścić adapter lub gniazdo silnika napędowego — aby uzyskać instrukcje, patrz Rozdz. 10.

Uwaga: Niniejsza instrukcja ma zastosowanie również w przypadku użycia adaptera z kompatybilną korbą napędu ręcznego do systemów wirnikowych Sarns i Terumo.

Zakładanie adaptera Affinity CP na silnik napędowy systemów wirnikowych Sarns i Terumo przebiega według następującej procedury:

1. Otworzyć zatrzask gniazda silnika napędowego i zdjąć osłonę ochronną z gniazda silnika napędowego.
2. Umieścić spód adaptera nad gniazdem silnika napędowego. Wsunąć adapter pod zacisk gniazda (Ryc. 5).

Rycina 5. Zakładanie adaptera Affinity CP na silnik napędowy systemów wirnikowych Sarns i Terumo



- 1 Adapter Affinity CP
- 2 Gniazdo silnika napędowego
- 3 Zacisk gniazda

- 4 Zatrzasz gniazda
- 5 Silnik napędowy

3. Otworzyć zatrzasz gniazda i wcisnąć adapter na miejsce. Zwolnić zatrzasz, aby unieruchomić adapter.

Ostrzeżenie: Upewnić się, że adapter jest prawidłowo przyłączony do silnika napędowego. Upewnić się, że adapter jest zablokowany na silniku napędowym. Nieprawidłowe zamocowanie może niekorzystnie wpływać na działanie adaptera.

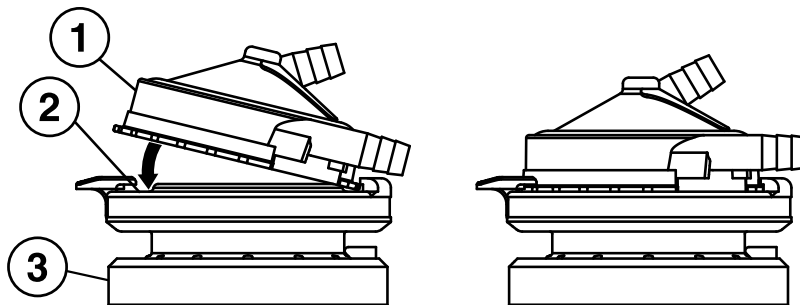
Przestroga: Zakładając adapter na silnik napędowy, należy dopilnować, aby spód adaptera ściśle przylegał do gniazda silnika napędowego, a zatrzasz gniazda znajdował się w pozycji zablokowania.

8.6 Zakładanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP na adapter Affinity CP

Zakładanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP na adapter Affinity CP przebiega według następującej procedury:

1. Umieścić spód pompy nad gniazdem adaptera. Wsunąć pompę pod wstęp ustalający.
2. Otworzyć zatrzasz ustalający i wcisnąć pompę do gniazda (Ryc. 6). Zwolnić zatrzasz ustalający i dopasować pompę tak, aby zatrzasz się zablokował.

Rycina 6. Zakładanie wirnikowej pompy krwi Affinity CP na adapter Affinity CP



1 Wirnikowa pompa krwi Affinity CP
2 Adapter Affinity CP

3 Silnik napędowy

Ostrzeżenie: Upewnić się, że pompa jest prawidłowo przyłączona do adaptera. Pompa powinna być stabilnie umocowana pod wstępnem ustalającym i zatrzaskiem ustalającym adaptera. Upewnić się, że pompa jest pewnie zamocowana i ściśle przylega do gniazda adaptera. Nieprawidłowe zamocowanie może niekorzystnie wpływać na działanie pompy.

3. Aby obrócić pompę w żądane położenie, nacisnąć zatrzasz ustalający, obrócić pompę i zwolnić zatrzasz ustalający. Skorygować pozycję pompy tak, aby zatrzasz ustalający został zablokowany.

Przestroga: Przed rozpoczęciem krążenia należy wstępnie napełnić pompę, postępując zgodnie z jej instrukcją obsługi. Uruchomić pompę podłączoną do silnika napędowego przez adapter i doprowadzić ją do maksymalnej prędkości obrotowej, aby sprawdzić, czy nie występują wibracje, nietypowe dźwięki, niedrożność przepływu lub inne anomalie. W razie zauważenia anomaliów patrz Rozdz. 9.

4. Rozpocząć krążenie pozaustrojowe. Postępować zgodnie z instrukcjami użytkowania dołączonymi do poszczególnych urządzeń.

Ostrzeżenie: Należy zawsze mieć do dyspozycji zapasowy adapter Affinity CP i zapasowe wyposażenie wraz z odpowiednim protokołem wymiany. Jeśli zajdzie konieczność wymiany adaptera w trakcie krążenia pozaustrojowego, przed dokonaniem wymiany adaptera należy ocenić potencjalne ryzyko tej operacji dla pacjenta.

Ostrzeżenie: Wirnikowa pompa krwi Affinity CP i adapter Affinity CP nie są przystosowane do działania w trybie pulsacyjnym.

Ostrzeżenie: Nie używać adaptera przy prędkościach obrotowych większych niż 3600 obr./min. Adapter nie jest dopuszczony do działania z prędkością większą niż 3600 obr./min.

8.7 Wstępne napełnianie obwodu wirnikowej pompy krwi Affinity CP

1. Stosując przyjętą technikę aseptyczną w celu utrzymania jakości drogi przepływu płynów, zamocować odpowiednie dreny do portu wlotowego i wylotowego wirnikowej pompy krwi.
2. O ile to możliwe, przepłukać obwód i pompę dwutlenkiem węgla (CO_2).
3. Grawitacyjnie napełnić wirnikową pompę krwi roztworem napełniającym do punktu za portem wylotowym pompy, a następnie zacisnąć dren. Usunąć powietrze z drenu wylotowego.

Ostrzeżenie: Należy upewnić się, że wirnikowa pompa krwi i obwód zostały odpowiednio wypełnione roztworem napełniającym przed uruchomieniem krążenia pozaustrojowego, aby zminimalizować ryzyko dostania się powietrza do organizmu pacjenta. Zaleca się stosowanie filtru tętniczego.

Ostrzeżenie: Dostanie się dużej ilości powietrza do wirnikowej pompy krwi spowoduje opróżnienie pompy i zatrzymanie przepływu krwi. Przed wznowieniem krążenia należy zatrzymać pompę i usunąć powietrze.

Przestroga: Nie uderzać wirnikowej pompy krwi żadnymi narzędziami. Wstrząsy mogą spowodować uszkodzenie urządzenia, co może prowadzić do jego nieprawidłowego działania.

4. Przy zaciśniętym drenie wylotowym włączyć zasilanie sterownika firmy Medtronic.
5. Podłączyć sondę przepływu do drenów obwodu w sposób opisany w podręczniku operatora zgodnego systemu. W przypadku stosowania sterownika firmy Medtronic, wyzerować sondę przepływu zgodnie z procedurą opisaną w podręczniku operatora odpowiedniego sterownika firmy Medtronic.
6. Przy wciąż zaciśniętym drenie wylotowym obrócić pokrętło prędkości obrotowej na sterowniku firmy Medtronic do odpowiedniego poziomu, aby wstępnie napełnić obwód i usunąć z niego pęcherzyki powietrza. Upewnić się, że pompa nie przecieka i nie występują inne nieprawidłowości.

Ostrzeżenie: Przy braku przepływu nie używać wirnikowej pompy krwi dłużej niż 30 sekund. Temperatura w pompie mogłaby wówczas wzrosnąć, powodując nasilone uszkadzanie komórek.

7. Ustawić pokrętło prędkości obrotowej na zero i ponownie sprawdzić, czy pompa nie jest uszkodzona.

Ostrzeżenie: W razie stwierdzenia przecieków należy odłączyć wirnikową pompę krwi i podłączyć nową, sterylną pompę. W razie zauważenia innych nieprawidłowości, patrz Rozdz. 9. Aby przeprowadzić napełnianie wstępne, powtórzyć Etap 1 – Etap 7.

8. Jeśli nie zostaną zaobserwowane żadne nieprawidłowości, kontynuować napełnianie obwodu.

9. Przed użyciem sprawdzić wszystkie połączenia, szczelność i przepływ w układzie.

Ostrzeżenie: Nie należy używać wirnikowej pompy krwi z zamkniętym drenem wlotowym, ponieważ może to spowodowaćtworzenie ujemnego ciśnienia w pompie i powstanie pęcherzyków powietrza we krwi.

8.8 Lista kontrolna wirnikowej pompy krwi Affinity CP

Należy postępować zgodnie z protokołem przyjętym w placówce. Informacje z tej listy kontrolnej czynności wykonywanych podczas sprawdzania pompy krwi można wykorzystywać do poprawiania, aktualniania i uzupełniania odpowiednich istniejących list kontrolnych.

1. Montaż sprzętu

- Zamontować zewnętrzny silnik napędowy, model 560A, lub jednostkę napędową zgodnego systemu.
- Sprawdzić prawidłowość wszystkich połączeń elektrycznych.
- Sprawdzić zasilanie i wyświetlacz modułu sterowania.
- Sprawdzić daty ważności na opakowaniach jałowej pompy krwi (i jednorazowej sondy, jeśli jest stosowana) oraz upewnić się, że opakowania te nie są uszkodzone.
- W przypadku stosowania adaptera sprawdzić datę ważności podaną na etykiecie urządzenia.
- Upewnić się, że rozmiary przetwornika/sensora przepływu/jednorazowej sondy są odpowiednie.
- Połączyć obwód przepływu perfuzyjnego, zachowując sterylność.
- Pozostawić odpowiednią długość przewodu do podłączenia do awaryjnej jednostki napędowej lub korbki napędu ręcznego.
- Podłączyć przetwornik/sensor/jednorazową sondę przepływu do obwodu we właściwym miejscu, zachowując odpowiedni kierunek przepływu.

2. Wstępne napełnianie pompy i obwodu

- Sprawdzić, czy w obwodzie nie występują załamania lub niedrożności.
- Jeśli jest to wymagane, przepłukać pompę i obwód CO₂, a następnie odciąć dopływ CO₂.
- Grawitacyjnie wypełnić pompę i obwód perfuzyjny roztworem napełniającym oraz usunąć z nich pęcherzyki powietrza.
- Sprawdzić, czy pompa nie przecieka, a wirnik pracuje równomiernie i nie wydaje podejrzanych dźwięków.
- Sprawdzić wzrokowo, czy w obwodzie nie ma powietrza.
- Sprawdzić prawidłowość podłączenia wszystkich drenów.
- Zaciśnąć całkowicie dren tętniczy pompy.
- Zaciśnąć całkowicie dren powrotu żylnego.

3. Parametry pracy

Wykonać następujące czynności zgodnie z procedurami opisanymi w podręczniku operatora zgodnego systemu:

- Skalibrować przetworniki/sensory zgodnie z instrukcjami producenta.
- Ustawić i sprawdzić alarmy niskiego/wysokiego natężenia przepływu oraz pozostałe dostępne systemy bezpieczeństwa.

4. Wypożyczenie zapasowe na wypadek awarii

Upewnić się, że dostępny jest następujący sprzęt:

- Rezerwowe źródło zasilania
- Odpowiednia korbka napędu ręcznego i napęd ze zgodnego systemu
- Zapasowa wirnikowa pompa krwi Affinity CP i jednorazowa sonda
- Jeśli używany jest adapter, należy mieć przygotowany zapasowy adapter Affinity CP
- Odpowiedni sterownik ze zgodnego systemu

5. Perfuzja

- Przed odłączeniem zacisków przewodów zmniejszyć do minimum natężenie przepływu w pompie.
- Zwracać uwagę na komunikaty i alarmy modułu sterowania.
- Sprawdzać, czy w obwodzie przepływu perfuzyjnego nie ma widocznych pęcherzyków powietrza, i czy przewody nie są pozałamywane.
- Przed zaciśnięciem przewodów utrzymywać minimalne natężenie przepływu w pompie.

6. Czyszczenie

- Wyłączyć zasilanie.
- Prawidłowo zutylizować elementy jednorazowego użytku.
- Oczyścić silnik i przetwornik/sensor przepływu.
- Jeśli używany jest adapter, oczyścić go zgodnie z instrukcją w sekcji Przechowywanie i czyszczenie.

7. Kontrola sprzętu

- Obejrzeć sprzęt i sprawdzić jego działanie.
- Przestrzegać wyznaczonego harmonogramu konserwacji prewencyjnej.
- Upewnić się, że akumulatory są w pełni naładowane.

9 Rozwiązywanie problemów — przewodnik

W tym rozdziale opisano 3 sytuacje, które mogą wystąpić podczas korzystania z wirnikowej pompy krwi. Należy postępować zgodnie z protokołem klinicznym przyjętym w szpitalu i uwzględnić poniższe sugerowane rozwiązania problemów.

9.1 Awaria pompy

Nietypowy lub wysoki dźwięk świadczy o awarii pompy. Należy natychmiast wymienić wirnikową pompę krwi Affinity CP.

9.2 Brak przepływu

Jeśli pompa nie obraca się lub brak jest przepływu, należy rozważyć podjęcie następujących działań:

- Upewnić się, że pompa jest prawidłowo połączona z silnikiem napędowym.

Jeśli stosowany jest adapter, należy rozważyć podjęcie następujących działań:

- Upewnić się, że pompa jest prawidłowo podłączona do adaptera. Upewnić się, że pompa jest stabilnie zamocowana pod występem ustalającym i zatrzaskiem ustalającym adaptera.
- Upewnić się, że adapter jest prawidłowo podłączony do silnika napędowego.
- Zmniejszyć prędkość obrotową pompy do zera, a następnie ponownie uruchomić silnik napędowy.
- Przywrócić przepływ zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.

9.3 Nietypowe dźwięki

Jeśli pompa wibruje lub wydaje dźwięk świadczący o tarciu, należy rozważyć podjęcie następujących działań:

- Jeśli wibracje i dźwięki świadczące o tarciu nie ustaną, rozważyć wymianę pompy.

Jeśli stosowany jest adapter, należy rozważyć podjęcie następujących działań:

- Upewnić się, że pompa jest prawidłowo podłączona do adaptera. Upewnić się, że pompa jest stabilnie zamocowana pod występem ustalającym i zatraskiem ustalającym adaptera.
- Upewnić się, że adapter jest prawidłowo podłączony do silnika napędowego.
- Zmniejszyć prędkość obrotową pompy do zera, a następnie ponownie uruchomić silnik napędowy.
- Przywrócić przepływ zgodnie z protokołem obowiązującym w szpitalu.
- Jeśli wibracje i dźwięki świadczące o tarciu nie ustaną, rozważyć wymianę pompy lub adaptera.

10 Przechowywanie i czyszczenie adaptera Affinity CP

Ostrzeżenie: Nie sterylizować adaptera. Sterylizacja może spowodować uszkodzenie adaptera.

Przestroga: Nie przechowywać urządzenia w skrajnych temperaturach ani w warunkach skrajnej wilgotności. Unikać przechowywania adaptera w miejscu narażonym na bezpośrednie działanie promieni słonecznych.

Przestroga: Nie poddawać adaptera działaniu roztworów alkoholu, innych rozpuszczalników organicznych ani stężonych kwasów lub zasad. Roztwory te mogą uszkodzić adapter.

Należy czyścić lub dezynfekować adapter zgodnie z protokołem przyjętym w szpitalu, biorąc pod uwagę poniższe sugestie:

- Do czyszczenia adaptera używać wyłącznie środków dezynfekcyjnych dopuszczonych do użytku w szpitalu. Dopuszczalne jest czyszczenie lub dezynfekcja adaptera następującymi substancjami: wodą, środkiem Betadine™, nadolenkiem wodoru i łagodnym detergentem. Po oczyszczeniu wytrzeć adapter gąbką lub miękką ściereczką i wodą.
- Wszelkie zanieczyszczenia należy niezwłocznie usuwać z adaptera, używając gąbek lub miękkiej ściereczki i wody.
- Jeśli zanieczyszczeń nie da się usunąć gąbką lub miękką ściereczką i wodą, można zanurzyć adapter w wodzie na maksymalnie 10 minut. Nie zanurzać adaptera w żadnych innych cieczach.

11 Obsługa techniczna

Ostrzeżenie: Adapter nie podlega obsłudze serwisowej. Nie należy demontować adaptera, ponieważ może to mieć niekorzystny wpływ na jego działanie. Jeśli integralność adaptera została naruszona, nie należy go używać.

12 Specyfikacja wirnikowej pompy krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva

Numer części:	CBAP40
Objętość napełnienia wstępного:	40 mL (w przybliżeniu)
Średnica wewn. włotu/wylotu:	9,5 mm (3/8 in)
Maksymalne ciśnienie pracy:	760 mmHg (101 kPa)
Maksymalne natężenie przepływu:	10 L/min
Maksymalne ciśnienie wyjściowe:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksymalna prędkość obrotowa pomp:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 obr./min (z zewnętrznym silnikiem napędowym 560A firmy Medtronic) • 3600 obr./min (z adapterem Affinity CP i systemami pomp wirnikowych Stöckert i Sorin lub systemami wirnikowymi Sarns i Terumo)
Kompatybilne systemy:	Systemy sterowników prędkości firmy Medtronic (z zewnętrznym silnikiem napędowym, model 560A, awaryjną korbką napędu ręcznego, model HC150A)

Produkt należy przechowywać w temperaturze pokojowej.

12.1 Zakresy obowiązujące podczas transportu

Temperatura:	od -30°C do 40°C (od -22°F do 105°F)
Wilgotność:	od 20% do 85% bez skraplania

13 Specyfikacja adaptera Affinity CP

Numer części:	AP40AST
Kompatybilna pompa:	Wirnikowa pompa krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva (CBAP40)
Kompatybilne systemy:	<ul style="list-style-type: none"> • Systemy pomp wirnikowych Stöckert i Sorin (z jednostką napędową, model 60-01-04 i 60-01-00 oraz awaryjną jednostką napędową, model 60-01-35 i 60-01-50) • Systemy wirnikowe Sarns i Terumo (z jednostką napędową, model 164267, oraz jednostką napędu ręcznego, model 164268)

Maksymalna prędkość obrotowa adaptera:	3600 obr./min
Klasa IP:	IP47

13.1 Wymiary brutto

Masa:	315 g (0,69 funta)
Wysokość:	28 mm (1,1 in)
Srednica:	94 mm (3,7 in)

13.2 Środowisko przechowywania i transportu

Temperatura:	od -30°C do 70°C (od -22°F do 158°F)
Wilgotność:	od 15% do 93% bez skraplania
Ciśnienie atmosferyczne:	od 70 kPa do 106,3 kPa

13.3 Środowisko pracy

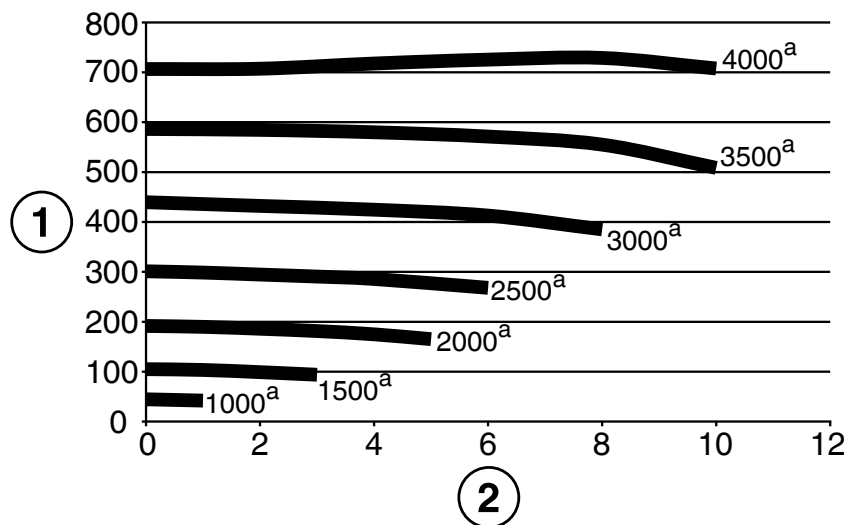
Temperatura:	od 10°C do 40°C (od 50°F do 104°F)
Wilgotność:	od 20% do 75% bez skraplania
Ciśnienie atmosferyczne:	od 70 kPa do 106,3 kPa

14 Natężenie przepływu uzyskiwane za pomocą wirnikowej pompy krwi Affinity CP

Uwaga: Możliwe do uzyskania w rzeczywistości natężenie przepływu zależy od obciążenia następczego pompy, które wynika z charakterystyki komponentów obwodu krążenia pozaustrojowego oraz oporów w tętnicach pacjenta.

Uwaga: Spadek ciśnienia jest różnicą między ciśnieniem na wylocie pompy a ciśnieniem na wlocie pompy.

Rycina 7. Parametry hydrauliczne wirnikowej pompy krwi Affinity CP



1 Spadek ciśnienia (mmHg)

3 ^a = obr./min

2 Natężenie przepływu (L/min)

15 Ograniczona gwarancja

Poniższa OGRANICZONA GWARANCJA dotyczy tylko klientów w Stanach Zjednoczonych:

- A. Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA jest dostępna wyłącznie dla pierwotnego nabywcy wirnikowej pompy krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva, model CBAP40 (dalej nazywanej „Produktem”).
- (1) Jeśli Produkt eksploatowany w normalnych warunkach ulegnie awarii z powodu wady materiałowej lub fabrycznej w okresie jednego (1) roku, licząc od daty dostawy Produktu do nabywcy, firma Medtronic podejmie jedno z następujących działań

- (według własnego uznania): (a) dokona naprawy lub wymiany wszelkich uszkodzonych części Produktu; (b) zleci wypłacenie świadczenia w wysokości równej Cenie zakupu określonej poniżej w podpunkcie A(2) w celu zakupu Produktu zamiennego; (c) dostarczy bezpłatnie Produkt zamienny porównywalny pod względem funkcjonalnym.
- (2) Cenę zakupu definiuje się jako mniejszą z następujących wartości: (i) cena fakturowa netto pierwotnego Produktu, (ii) cena aktualnie dostępnego urządzenia porównywalnego funkcjonalnie, (iii) cena urządzenia zastępczego.
- B. Naprawa, wymiana oraz świadczenie wymienione w powyższym punkcie A są zagwarantowane wyłącznie w przypadku spełnienia następujących warunków:
- (1) Produkt musi zostać zwrócony do firmy Medtronic w ciągu sześćdziesięciu (60) dni od daty wykrycia wady.
 - (2) Produkt był używany zgodnie z Instrukcją użytkowania, wyłącznie u jednego pacjenta i nie był przerobiony lub naprawiony w sposób, który w ocenie firmy Medtronic wpływałby na stabilność i niezawodność Produktu. Produkt nie był użytkowany w sposób niezgodny z przeznaczeniem lub niewłaściwy ani nie uległ wypadkowi.
 - (3) Nie upłynął termin ważności Produktu.
- C. Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA ogranicza się do zawartych w niej wyraźnych warunków. W szczególności:
- (1) Z wyjątkiem przypadków wyraźnie określonych w niniejszej OGRANICZONEJ GWARANCJI FIRMA MEDTRONIC NIE ODPOWIADA ZA ŻADNE BEZPOŚREDNIE, PRZYPADKOWE ANI WTÓRNE SZKODY SPOWODOWANE WADĄ, AWARIĄ LUB NIEPRAWIDŁOWYM DZIAŁANIEM PRODUKTU BEZ WZGLĘDU NA TO, CZY PODSTAWĘ ROSZCZENIA STANOWI GWARANCJA, UMOWA, PRZEPISY O ODPOWIEDZIALNOŚCI DELIKTOWEJ CZY JAKAKOLWIEK INNA PODSTAWA.
 - (2) Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA dotyczy wyłącznie nabywcy Urządzenia. FIRMA MEDTRONIC NIE UDZIELA ŻADNYM INNYM OSOBOM ŻADNEJ INNEJ GWARANCJI, WYRAŹNEJ ANI DOROZUMIANEJ, W TYM MIĘDZY INNYMI ŻADNEJ DOROZUMIANEJ GWARANCJI PRZYDATNOŚCI HANDLOWEJ ANI PRZYDATNOŚCI DO OKREŚLONEGO CELU, WYNIKAJĄCEJ Z PRAWA STANOWIONEGO I ZWYCZAJOWEGO, PRAW Klientów I INNYCH. ŻADNA GWARANCJA JAWNA ANI DOROZUMIANA UDZIELONA NABYWCY NIE OBOWIĄZUJE PRZEZ OKRES DŁUŻSZY NIŻ OKREŚLONY W PUNKCIE A(1) POWYŻEJ. NINIEJSZA OGRANICZONA GWARANCJA STANOWI WYŁĄCZNY DOSTĘPNY KOMUKOLWIEK SRODEK PRAWNY.
- D. Powyższe wyłączenia i ograniczenia nie mają na celu naruszenia obowiązujących przepisów prawnych i nie należy ich interpretować w ten sposób. Jeśli którakolwiek część lub warunek niniejszej OGRANICZONEJ GWARANCJI zostanie uznany przez właściwy sąd za sprzeczny z prawem, niemożliwy do wyegzekwowania lub stojący w konflikcie z obowiązującym prawem, fakt ten nie wpłynie na ważność pozostałych części OGRANICZONEJ GWARANCJI, a wszelkie prawa i zobowiązania będą interpretowane i egzekwowane tak, jak gdyby niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA nie zawierała danej części lub warunku uznanego za nieważny.
- E. Jakiekolwiek oświadczenia, warunki i gwarancje z wyjątkiem niniejszej OGRANICZONEJ GWARANCJI nie mogą być wiążące dla firmy Medtronic.

16 Ograniczona gwarancja²

Poniższa Ograniczona gwarancja dotyczy klientów spoza Stanów Zjednoczonych Ameryki Północnej:

- A. Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA jest dostępna wyłącznie dla pierwotnego nabywcy wirnikowej pompy krwi Affinity CP z powłoką bioaktywną Cortiva firmy Medtronic, model CBAP40 (dalej nazywanej „Produktem”). W przypadku gdy Produkt nie działa zgodnie ze specyfikacją określoną w Instrukcji użytkowania, firma Medtronic wypłaci jego nabywcy świadczenie w wysokości odpowiadającej pierwotnej cenie zakupu Produktu (ale nieprzekraczającej wartości Produktu zamiennego) w celu zakupu jakiegokolwiek Produktu zamiennego firmy Medtronic dla tego samego pacjenta. OSTRZEŻENIA UMIESZCZONE NA ETYKIETCE PRODUKTU STANOWIĄ INTEGRALNĄ CZĘŚĆ NINIEJSZEJ OGRANICZONEJ GWARANCJI. W CELU UZYSKANIA INFORMACJI O PROCEDURZE OBSŁUGI ROSZCZEŃ Z TYTUŁU NINIEJSZEJ OGRANICZONEJ GWARANCJI NALEŻY KONTAKTOWAĆ SIĘ Z LOKALNYM PRZEDSTAWICIELEM FIRMY MEDTRONIC.
- B. Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA obowiązuje wyłącznie w przypadku spełnienia następujących warunków:
- (1) Produkt musi zostać użyty przed upływem terminu ważności.
 - (2) Produkt należy zwrócić do firmy Medtronic w ciągu 60 dni od daty użycia; zwrócony produkt przejdzie na własność firmy Medtronic.
 - (3) Produkt był używany wyłącznie u jednego pacjenta, nie był nieprawidłowo eksploatowany, modyfikowany, niewłaściwie traktowany, nie uległ wypadkowi i nie był przerabiany lub naprawiony w sposób, który w ocenie firmy Medtronic wpływałby na stabilność i niezawodność Produktu.

² Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA udzielana jest przez firmę Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Ma zastosowanie wyłącznie poza Stanami Zjednoczonymi.

- C. Niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA ogranicza się do zawartych w niej wyraźnych warunków. W szczególności:
- (1) W przypadku udowodnienia niewłaściwego zastosowania, niewłaściwej implantacji lub przeróbek wymienionego Produktu, koszty zakupu urządzenia zastępczego nie zostaną pokryte.
 - (2) Firma Medtronic nie odpowiada za jakiekolwiek przypadkowe lub wtórne szkody spowodowane dowolnym zastosowaniem, wadą lub awarią Produktu, bez względu na to, czy roszczenie zostanie wysunięte na podstawie gwarancji, umowy, odpowiedzialności za szkodę wyrządzoną czynem niedozwolonym lub w inny sposób.
- D. Wyżej określone wyłączenia i ograniczenia nie mają na celu naruszania obowiązkowych uregulowań stosowanego prawa i nie należy ich tak interpretować. Jeśli którakolwiek część lub jakikolwiek warunek niniejszej OGRANICZONEJ GWARANCJI zostaną uznane przez sąd właściwy za sprzeczne z prawem, niemożliwe do wyegzekwowania lub stojące w konflikcie z obowiązującym prawem, fakt ten nie wpłynie na ważność pozostałej części OGRANICZONEJ GWARANCJI, a wszelkie prawa i zobowiązania będą interpretowane i egzekwowane tak, jak gdyby niniejsza OGRANICZONA GWARANCJA nie zawierała części lub warunku uznanych za nieważne.

1 Descrição

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva (CBAP40) destina-se a ser utilizada em procedimentos de circulação extracorpóral. Foi concebida para movimentar sangue por meio de uma força centrífuga gerada pela combinação de um cone rotativo liso e aletas impulsoras de baixo perfil. A energia é transferida da bomba sob a forma de pressão e velocidade, à medida que o sangue é direcionado para a porta de saída da bomba. Para limitar a fricção e a formação de calor, a bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva utiliza um design de mancal num eixo cerâmico duplo.

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva foi esterilizada com óxido de etileno.

Os produtos revestidos com a superfície bioativa Cortiva incluem um prefixo “CB” no número do modelo. Informações adicionais referentes à superfície bioativa Cortiva encontram-se disponíveis no Capítulo 7.

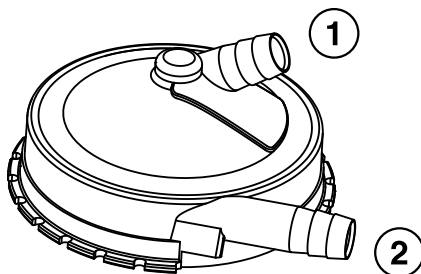
A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva acopla-se a uma unidade motora magnética remota designada motor de acionamento externo, modelo 560A, unidade essa que faz interface com um controlador da velocidade da bomba da Medtronic. Acopla-se igualmente à manivela de emergência, modelo HC150A, em caso de falha de corrente ou do controlador. Consulte o manual do operador do controlador da velocidade da bomba da Medtronic apropriado, para obter informações adicionais sobre o motor de acionamento externo e a manivela de emergência.

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva também se acopla ao adaptador Affinity CP para permitir que a bomba seja utilizada com os sistemas de bombas centrífugas Stöckert™ e Sorin™ ou com os sistemas centrífugos Sarns™ e Terumo™.

O adaptador poderá não estar disponível no seu país. Contacte o representante local da Medtronic para confirmar se o adaptador está disponível.

Para obter informações adicionais sobre como utilizar o adaptador Affinity CP, o controlador da velocidade da bomba da Medtronic ou os acessórios, consulte as instruções de utilização ou o manual do operador.

Figura 1. Bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva



1 Porta de entrada

2 Porta de saída

2 Indicações de utilização

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva destina-se a bombear sangue através do circuito de bypass extracorpóral para suporte circulatório extracorpóral durante os períodos necessários à realização de procedimentos de bypass cardiopulmonar (até 6 horas).

É também indicada para utilização em sistemas de suporte extracorpóral (durante períodos até 6 horas) que não necessitem de um bypass cardiopulmonar completo (por exemplo, valvuloplastia, suporte circulatório durante uma nova cirurgia à válvula mitral, cirurgia da veia cava ou da aorta, transplantes de fígado).

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva é acionada pelo motor de acionamento externo ou pela manivela de emergência.

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva destina-se a ser utilizada com os controladores da Medtronic ou pode ser utilizada com os sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin ou com os sistemas centrífugos Sarns e Terumo, mediante ligação do adaptador Affinity CP.

3 Contraindicações

A bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva está contraindicada para utilização como dispositivo de aspiração para cardiotomia. Utilize o dispositivo somente da forma indicada.

4 Avisos

Antes de utilizar, leia atentamente todos os avisos, precauções e instruções de utilização. Se o utilizador não ler e não cumprir todas as instruções, ou se não respeitar todos os avisos referidos, poderá causar lesões graves ou a morte do doente.

4.1 Bomba centrífuga de sangue Affinity CP

- A bomba centrífuga de sangue não foi homologada, mediante estudos clínicos ou estudos in vitro e in vivo, para utilização a longo prazo (superior a 6 horas) como ponte para transplante nem para período de recuperação do coração natural.
- A bomba centrífuga de sangue Affinity CP e o adaptador Affinity CP não são compatíveis com o funcionamento num modo pulsátil.
- Não utilize a bomba centrífuga de sangue com um motor de acionamento externo ou um adaptador com os quais não seja compatível, pois tal poderá resultar em desempenho reduzido, desacoplamento ou danos.
- Certifique-se de que eliminou as bolhas de ar da bomba centrífuga de sangue e do circuito e de que estes foram adequadamente enchidos antes de iniciar o bypass, a fim de minimizar o risco de chegada de ar ao doente. Recomenda-se a utilização de um filtro arterial. Deve confirmar visualmente que todo o ar foi removido do conjunto do mancal.
- Nunca bloquee nem restrinja o fluxo proximalmente à bomba; fazê-lo pode resultar numa avaria da bomba. Se o fluxo estiver obstruído na entrada, a bomba pode funcionar a rpm elevadas e possivelmente produzir um vácuo elevado superior a 500 mmHg.
- Não deixe que a bomba centrífuga de sangue funcione vazia, pois tal danificará os componentes internos.
- A entrada em massa de ar numa bomba centrífuga de sangue faz com que esta se esvazie e o fluxo sanguíneo seja interrompido. Pare a bomba e remova o ar antes de retomar a circulação.
- Nunca deixe a bomba funcionar sem fluidos.
- Não deixe a bomba centrífuga de sangue funcionar a velocidades de rotação superiores ao valor máximo especificado (4000 rpm). Fazê-lo pode resultar em desgaste excessivo dos mancais.
- Não exponha a bomba centrífuga de sangue a produtos químicos líquidos, pois estes podem afetar a sua integridade. Os anestésicos líquidos como o isoflurano degradam os plásticos de policarbonato. Evite o contacto deste tipo de soluções com a bomba centrífuga de sangue.
- Para evitar o fluxo retrógrado do sangue quando o tubo de saída da bomba centrífuga de sangue estiver aberto, defina e mantenha uma velocidade mínima para a bomba que seja superior à resistência da linha e do doente. Caso não seja possível manter um fluxo positivo, o tubo de saída da bomba deve ser bloqueado para isolar o fluxo do doente. Caso não adote esta precaução, poderá ocorrer fluxo retrógrado e causar hemorragias no doente.
- Para evitar a ocorrência de fluxo retrógrado, é necessário bloquear sempre as linhas arteriais distalmente quando a bomba centrífuga de sangue estiver parada.
- Tenha sempre de reserva uma bomba centrífuga de sangue Affinity CP e equipamento de apoio disponível, bem como um protocolo de substituição apropriado. Caso a bomba centrífuga de sangue necessite de ser substituída durante o suporte circulatório, o potencial risco para o doente deve ser avaliado antes de efetuar a substituição da bomba.
- Recomenda-se um acompanhamento frequente do doente e do dispositivo. Não deixe a bomba centrífuga de sangue sem vigilância quando em funcionamento. Monitorize o débito cuidadosamente para detetar sinais de oclusão ao longo do circuito.
- Não deixe a bomba centrífuga de sangue funcionar durante mais de 30 segundos na ausência de fluxo. A temperatura dentro da bomba pode subir e podem ocorrer danos celulares aumentados.
- A bomba centrífuga de sangue deve ser manuseada com uma técnica asséptica.

4.2 Adaptador Affinity CP

- Tenha sempre de reserva um adaptador Affinity CP e equipamento de apoio disponível, bem como um protocolo de substituição apropriado. Caso o adaptador necessite de ser substituído durante o suporte circulatório, o risco potencial para o doente deve ser avaliado antes de efetuar a substituição do adaptador.
- Certifique-se de que o adaptador está corretamente acoplado ao motor de acionamento. Verifique se o adaptador está travado sobre o motor de acionamento. Um acoplamento incorreto poderá afetar negativamente o desempenho da bomba.
- Certifique-se de que a bomba está corretamente acoplada ao adaptador. A bomba deverá estar presa por baixo do rebordo de fixação e da patilha de fixação do adaptador. Verifique se a bomba está bem travada e em contacto próximo com o recetáculo do adaptador. Um acoplamento incorreto poderá afetar negativamente o desempenho da bomba.
- A bomba centrífuga de sangue Affinity CP e o adaptador Affinity CP não são compatíveis com o funcionamento num modo pulsátil.
- Não utilize o adaptador a velocidades superiores a 3600 rpm. O adaptador não está preparado para velocidades superiores a 3600 rpm.
- Não esterilize o adaptador. A esterilização poderá danificar o adaptador.
- O adaptador não pode ser reparado. Não desmonte o adaptador, pois o seu desempenho poderá ser afetado negativamente. Se o adaptador tiver sido adulterado, não o utilize.

5 Precauções

Atenção: Este dispositivo só deverá ser utilizado por médicos com grande experiência em procedimentos de circulação extracorpóral.

5.1 Bomba centrífuga de sangue Affinity CP

- Não bata com força nem deixe cair a bomba centrífuga de sangue. O impacto poderá danificar o dispositivo, afetando assim o seu funcionamento.
- O percurso dos líquidos da bomba centrífuga de sangue é estéril e não pirogénico. Antes de utilizar, inspecione cuidadosamente o dispositivo e a respetiva embalagem. Não utilize se a embalagem ou o produto estiverem danificados ou manchados ou se as tampas não estiverem no seu lugar.
- A bomba centrífuga de sangue foi concebida apenas para utilização num único doente. Não reutilize, reprocesse nem reesterilize este produto. Estes processos poderão comprometer a integridade estrutural do dispositivo e/ou originar o risco de contaminação do dispositivo, o que poderá causar ferimentos, doença ou mesmo a morte do paciente.
- Siga o protocolo hospitalar para manter uma heparinização adequada por um período adequado ao bypass cardiopulmonar (até 6 horas). A formação de trombos no circuito pode aumentar o risco de danos no equipamento do sistema de perfusão.
- Ligue os tubos de forma a evitar torções ou restrições que possam alterar o fluxo.
- Não aplique uma força excessiva para instalar os tubos na bomba, pois pode danificar a bomba.
- Tenha cuidado ao reposicionar ou ligar os tubos, para não danificar os conectores.
- Não coloque a bomba centrífuga de sangue na proximidade de aparelhos afetados negativamente por campos magnéticos.
- Adote um protocolo de anticoagulação rigoroso e efetue periodicamente a monitorização da anticoagulação durante todos os procedimentos. A heparinização adequada deve ser mantida de acordo com o protocolo de bypass cardiopulmonar da instituição.
- Consulte a documentação da embalagem ou as instruções de utilização para se informar sobre os requisitos de temperatura de armazenamento.
- É da responsabilidade do utilizador eliminar os dispositivos de acordo com os regulamentos locais e os procedimentos hospitalares.

5.2 Adaptador Affinity CP

- Utilize o adaptador Affinity CP da forma descrita nas instruções de utilização fornecidas com o adaptador.
- Utilize o adaptador Affinity CP da Medtronic somente com as bombas centrífugas de sangue Affinity CP da Medtronic.
- Utilize os sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin e os sistemas centrifugos Sarns e Terumo conforme descrito nas instruções de utilização que acompanham cada dispositivo.
- Antes de utilizar, inspecione o adaptador para ver se apresenta danos físicos. Caso pareça estar danificado, não utilize o adaptador. Devolva o produto danificado a um representante da Medtronic.
- O adaptador contém magnetos. Mantenha o adaptador afastado de metais, fitas magnéticas e magnetos.
- Não bata nem deixe cair o adaptador. Um choque poderá danificar o adaptador.
- Não insira nem remova o adaptador ou a bomba até o motor de acionamento estar totalmente imobilizado.
- Ao inserir o adaptador no motor de acionamento, certifique-se de que a parte inferior do adaptador está em contacto próximo com o recetáculo do motor de acionamento e de que a patilha do recetáculo está na posição travada.
- Durante a utilização, não sujeite o adaptador nem os componentes do circuito a nenhum impacto ou choque para reduzir o risco de o adaptador e a bomba se separem do motor de acionamento ou de quaisquer ligações dos tubos. Em caso de separação, consulte o Capítulo 9.
- Não armazene o adaptador a temperaturas e humidades extremas. Evite a exposição à luz solar direta durante o armazenamento.
- Para obter informações completas sobre a instalação, consulte as instruções de utilização fornecidas com os sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin ou com os sistemas centrifugos Sarns e Terumo.
- Encha a bomba antes de iniciar a circulação. Ligue a bomba, acoplada ao motor de acionamento por meio do adaptador, nas RPM máximas, para verificar se existe vibração, ruídos estranhos, ausência de fluxo e outras anomalias. Caso detete uma anomalia, consulte o Capítulo 9.
- Quando utilizar a bomba centrífuga de sangue Affinity CP e o adaptador Affinity CP com um sistema compatível que indique a pressão de entrada, utilize um valor medido para a pressão de entrada em vez de um valor calculado. Um valor calculado tem por base curvas características que não são representativas da bomba centrífuga de sangue Affinity CP e pode causar leituras imprecisas.

- Não utilize soluções à base de álcool, outros solventes orgânicos ou ácidos ou bases concentrados no adaptador. Estas soluções poderão danificar o adaptador.
- Não utilize o adaptador após a data de validade indicada na etiqueta do dispositivo.
- Consulte a documentação da embalagem ou as instruções de utilização para se informar sobre os requisitos de temperatura de armazenamento.
- É da responsabilidade do utilizador eliminar os dispositivos de acordo com os regulamentos locais e os procedimentos hospitalares.

6 Efeitos adversos

Os seguintes efeitos adversos conhecidos estão associados à utilização da bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva (CBAP40):

- perda de sangue
- coagulopatia
- morte
- embolia
- ativação excessiva dos componentes sanguíneos ou trombogenicidade
- exsanguinação
- hemólise
- anemia hemolítica
- infecção
- isquemia
- disfunção neurológica
- disfunção de órgãos

7 Informações para produtos com superfície bioativa Cortiva

As principais superfícies do produto em contacto com o sangue estão revestidas com a superfície bioativa Cortiva. Esta superfície revestida melhora a compatibilidade sanguínea e proporciona uma superfície de contacto com o sangue que é tromborresistente. A superfície bioativa Cortiva contém heparina não lixiviente derivada da mucosa intestinal de porco¹.

Atenção: Um produto revestido com a superfície bioativa Cortiva destina-se apenas a uma utilização única. A reesterilização poderá danificar a superfície bioativa Cortiva.

Atenção: Adote um protocolo de anticoagulação rigoroso e efetue periodicamente a monitorização da anticoagulação durante todos os procedimentos.

Aviso: Não armazene um produto revestido com a superfície bioativa Cortiva a temperaturas superiores a 40°C (104°F).

8 Instruções de utilização

Se utilizar a bomba centrífuga de sangue Affinity CP sem o adaptador Affinity CP, consulte a Secção 8.1, a Secção 8.2, a Secção 8.7 e a Secção 8.8 destas instruções de utilização.

Se utilizar a bomba centrífuga de sangue Affinity CP com o adaptador Affinity CP, consulte a Secção 8.3, a Secção 8.4, a Secção 8.5, a Secção 8.6, a Secção 8.7 e a Secção 8.8 destas instruções de utilização.

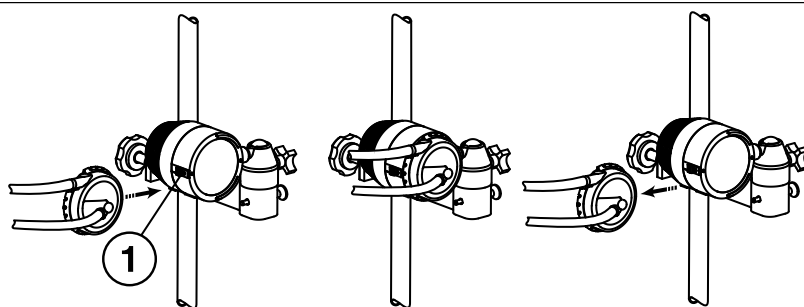
8.1 Instalação da bomba centrífuga de sangue Affinity CP no motor de acionamento externo, modelo 560A, da Medtronic

Ligue o motor de acionamento externo, modelo 560A, ao controlador da Medtronic apropriado. Para obter informações completas sobre a instalação, consulte o manual do operador do controlador da Medtronic apropriado.

1. Encaixe a bomba centrífuga de sangue Affinity CP no motor de acionamento externo, modelo 560A, (Figura 2) até que o pino do trinco engate.

¹ O carácter não lixiviente é definido como heparina presente numa quantidade ≤0,1 UI/mL, conforme medida por meio de condições de extração clinicamente relevantes.

Figura 2. Instalação e remoção da bomba centrífuga de sangue Affinity CP



1 Trinco com pino de bloqueio no motor de acionamento externo, modelo 560A

Nota: Sempre que possível, instale a bomba no ponto mais baixo do circuito, diretamente abaixo do reservatório.

2. Encha a bomba centrífuga de sangue de acordo com os procedimentos descritos na Secção 8.7 destas instruções de utilização.

Atenção: Deixar a bomba centrífuga de sangue funcionar sem efetuar o enchimento poderá causar danos na mesma.

3. Rode o botão rpm até à posição de desativação. Ao rodar o botão para a posição zero, sentirá uma ligeira pressão e ouvirá um clique. A tecla preta existente no botão serve como indicador do valor das rpm.

Aviso: A utilização da bomba centrífuga de sangue Affinity CP fora das recomendações fornecidas nas etiquetas poderá resultar em avaria da bomba centrífuga de sangue, uma menor capacidade de bombeamento, fugas, hemorragias excessivas ou degradação ou corrosão dos materiais em contacto com o sangue, os quais poderão ser transmitidos, através do sangue, ao doente.

Atenção: A instalação da bomba centrífuga de sangue com o motor de acionamento em rotação poderá danificar a mesma.

4. Prossiga com a circulação extracorpóral. Consulte as instruções de utilização fornecidas com cada dispositivo.

8.2 Remoção da bomba centrífuga de sangue Affinity CP do motor de acionamento externo, modelo 560A, da Medtronic

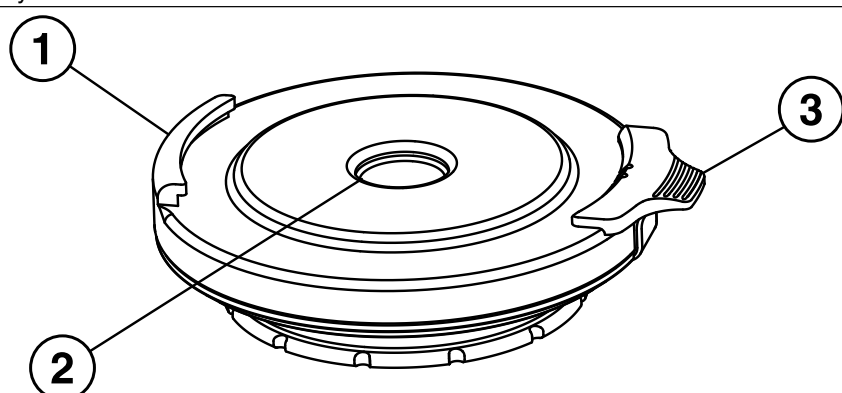
Retire e eliminate a bomba após cada procedimento. Elimine a bomba de acordo com os protocolos locais e hospitalares.

1. Empurre o trinco do motor de acionamento para libertar a bomba centrífuga de sangue (Figura 2).
2. Retire a bomba centrífuga de sangue do recetáculo no motor de acionamento (Figura 2).

8.3 Inserção do adaptador Affinity CP

O adaptador Affinity CP da Medtronic (Figura 3) destina-se a permitir que a bomba centrífuga de sangue Affinity CP (modelo CBAP40) da Medtronic seja utilizada com os sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin ou com os sistemas centrífugos Sarns e Terumo.

Figura 3. Adaptador Affinity CP



1 Rebordo de fixação

2 Recetáculo do adaptador

3 Patilha de fixação

O adaptador utiliza o acoplamento magnético para transferir torção do motor de acionamento para a bomba centrífuga de sangue descartável.

O adaptador é fornecido não estéril.

A utilização do adaptador não requer modificação dos sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin ou dos sistemas centrífugos Sarns e Terumo.

O adaptador foi concebido para utilizações múltiplas com diferentes doentes. O adaptador pode ser reutilizado até à data de validade indicada na etiqueta do dispositivo.

O adaptador poderá não estar disponível no seu país. Contacte o representante local da Medtronic para confirmar se o adaptador está disponível.

8.4 Inserção do adaptador Affinity CP nos sistemas de bombas centrífugas Stöckert™ e Sorin™

Atenção: Para obter informações completas sobre a instalação, consulte as instruções de utilização fornecidas com os sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin.

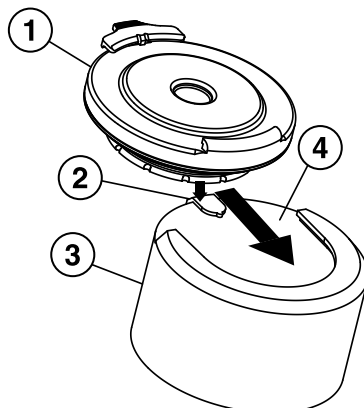
Nota: Antes de inserir o adaptador no motor de acionamento, inspecione o adaptador relativamente a biocontaminação visível, como sangue ou matérias estranhas. Se necessário, limpe o adaptador ou o recetáculo do motor de acionamento de acordo com as instruções no Capítulo 10.

Nota: Estas instruções também se aplicam quando o adaptador é utilizado com uma manivela compatível dos sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin.

Insira o adaptador Affinity CP no motor de acionamento dos sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin executando os seguintes passos:

1. Assente a base do adaptador no recetáculo do motor de acionamento. Empurre a tecla de fixação no motor de acionamento para baixo durante este processo.
2. Insira completamente o adaptador no recetáculo do motor de acionamento (Figura 4).

Figura 4. Inserção do adaptador Affinity CP no motor de acionamento do sistema de bomba centrífuga Stöckert e Sorin



1 Adaptador Affinity CP

3 Motor de acionamento

2 Tecla de fixação

4 Recetáculo do motor de acionamento

3. Para rodar o adaptador para a posição desejada, prima a tecla de fixação, gire o adaptador e certifique-se de que a tecla de fixação fica travada no entalhe existente na parte inferior do adaptador.

Aviso: Certifique-se de que o adaptador está corretamente acoplado ao motor de acionamento. Verifique se o adaptador está travado sobre o motor de acionamento. Um acoplamento incorreto poderá afetar negativamente o desempenho do adaptador.

Atenção: Ao inserir o adaptador no motor de acionamento, certifique-se de que a parte inferior do adaptador está em contacto próximo com o recetáculo do motor de acionamento e de que a tecla de fixação está na posição travada.

8.5 Inserção do adaptador Affinity CP nos sistemas centrífugos Sarns™ e Terumo™

Atenção: Para obter informações completas sobre a instalação, consulte as instruções de utilização fornecidas com os sistemas centrífugos Sarns e Terumo.

Atenção: Durante a utilização, não sujeite o adaptador nem os componentes do circuito a nenhum impacto ou choque para reduzir o risco de o adaptador e a bomba se separem do motor de acionamento ou de quaisquer ligações dos tubos. Em caso de separação, consulte o Capítulo 9.

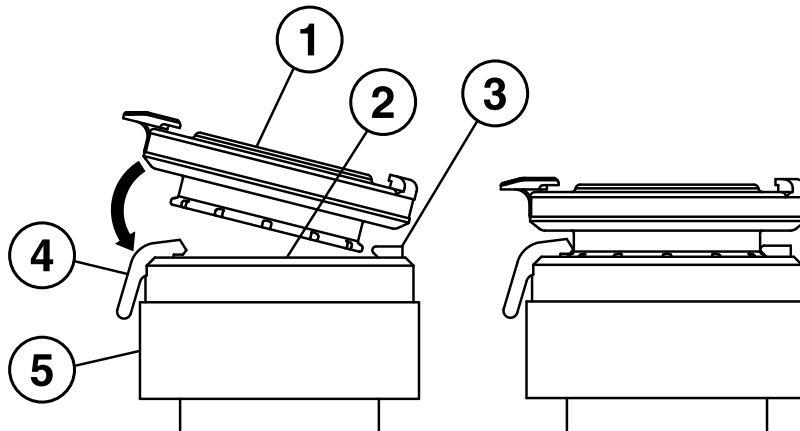
Nota: Antes de inserir o adaptador no motor de acionamento, inspecione o adaptador relativamente a biocontaminação visível, como sangue ou matérias estranhas. Se necessário, limpe o adaptador ou o recetáculo do motor de acionamento de acordo com as instruções no Capítulo 10.

Nota: Estas instruções também se aplicam quando o adaptador é utilizado com uma manivela compatível dos sistemas centrífugos Sarns e Terumo.

Insira o adaptador Affinity CP no motor de acionamento dos sistemas centrífugos Sarns e Terumo executando os seguintes passos:

1. Abra a patilha do recetáculo do motor de acionamento e retire a cobertura protetora do recetáculo do motor de acionamento.
2. Posicione a base do adaptador sobre o recetáculo do motor de acionamento. Coloque o adaptador por baixo do grampo do recetáculo (Figura 5).

Figura 5. Inserção do adaptador Affinity CP no motor de acionamento do sistema centrífugo Sarns e Terumo



1 Adaptador Affinity CP

2 Recetáculo do motor de acionamento

3 Grampo do recetáculo

4 Patilha do recetáculo

5 Motor de acionamento

3. Abra a patilha do recetáculo e empurre o adaptador para a devida posição. Solte a patilha para prender o adaptador no lugar.

Aviso: Certifique-se de que o adaptador está corretamente acoplado ao motor de acionamento. Verifique se o adaptador está travado sobre o motor de acionamento. Um acoplamento incorreto poderá afetar negativamente o desempenho do adaptador.

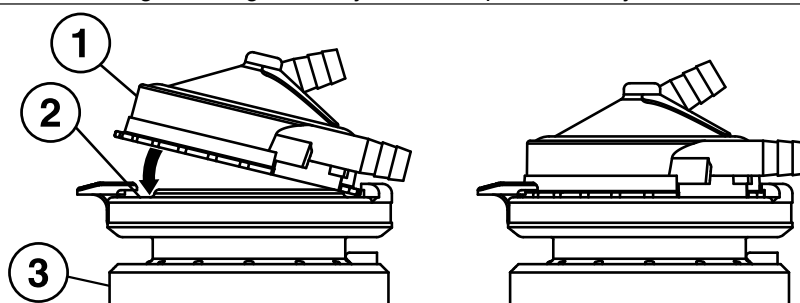
Atenção: Ao inserir o adaptador no motor de acionamento, certifique-se de que a parte inferior do adaptador está em contacto próximo com o recetáculo do motor de acionamento e de que a patilha do recetáculo está na posição travada.

8.6 Inserção da bomba centrífuga de sangue Affinity CP no adaptador Affinity CP

Insira a bomba centrífuga de sangue Affinity CP no adaptador Affinity CP executando os seguintes passos:

1. Posicione a base da bomba sobre o recetáculo do adaptador. Coloque a bomba por baixo da patilha de fixação.
2. Abra a patilha de fixação e empurre a bomba para a devida posição (Figura 6). Solte a patilha de fixação e ajuste a bomba até a patilha de fixação travar.

Figura 6. Inserção da bomba centrífuga de sangue Affinity CP no adaptador Affinity CP



1 Bomba centrífuga de sangue Affinity CP

2 Adaptador Affinity CP

3 Motor de acionamento

Aviso: Certifique-se de que a bomba está corretamente acoplada ao adaptador. A bomba deverá estar presa por baixo do rebordo de fixação e da patilha de fixação do adaptador. Verifique se a bomba está bem travada e em contacto próximo com o recetáculo do adaptador. Um acoplamento incorreto poderá afetar negativamente o desempenho da bomba.

3. Para rodar a bomba para a posição desejada, prima a patilha de fixação, gire a bomba e solte a patilha de fixação. Ajuste a bomba até a patilha de fixação ficar travada na devida posição.

Atenção: Antes de iniciar a circulação, encha a bomba de acordo com as indicações fornecidas nas instruções de utilização da bomba. Ligue a bomba, acoplada ao motor de acionamento por meio do adaptador, nas RPM máximas, para verificar se existe vibração, ruídos estranhos, ausência de fluxo e outras anomalias. Caso detete uma anomalia, consulte o Capítulo 9.

4. Prossiga com a circulação extracorpóral. Consulte as instruções de utilização fornecidas com cada dispositivo.

Aviso: Tenha sempre de reserva um adaptador Affinity CP e equipamento de apoio disponível, bem como o protocolo de substituição apropriado. Caso o adaptador necessite de ser substituído durante o suporte circulatório, o risco potencial para o doente deve ser avaliado antes de efetuar a substituição do adaptador.

Aviso: A bomba centrífuga de sangue Affinity CP e o adaptador Affinity CP não são compatíveis com o funcionamento num modo pulsátil.

Aviso: Não utilize o adaptador a velocidades superiores a 3600 rpm. O adaptador não está preparado para velocidades superiores a 3600 rpm.

8.7 Enchimento do circuito da bomba centrífuga de sangue Affinity CP

1. Utilizando uma técnica asséptica aceite para manter um percurso de líquido esterilizado, ligue os tubos apropriados às portas de entrada e de saída da bomba centrífuga de sangue.
2. Se possível, limpe o circuito e a bomba com dióxido de carbono (CO_2).
3. Por gravidade, encha a bomba centrífuga de sangue com solução de enchimento até um ponto para além da porta de saída da bomba e bloqueeie. Retire o ar do tubo de saída.

Aviso: Certifique-se de que eliminou as bolhas de ar da bomba centrífuga de sangue e do circuito e de que estes foram adequadamente enchidos antes de iniciar o bypass, a fim de minimizar o risco de chegada de ar ao doente. Recomenda-se a utilização de um filtro arterial.

Aviso: A entrada em massa de ar na bomba centrífuga de sangue faz com que esta se esvazie e o fluxo de sangue seja interrompido. Pare a bomba e remova o ar antes de retomar a circulação.

Atenção: Não bata na bomba centrífuga de sangue com instrumentos. O impacto poderá danificar o dispositivo, afetando assim o seu funcionamento.

4. Com o tubo de saída bloqueado, ligue o controlador da Medtronic.
5. Ligue a sonda de fluxo ao tubo do circuito de acordo com o manual do operador do sistema compatível apropriado. Caso esteja a utilizar um controlador da Medtronic, coloque a sonda de fluxo a zero de acordo com o manual do operador do controlador da Medtronic apropriado.
6. Mantendo o tubo de saída bloqueado, rode o botão rpm do controlador da Medtronic até ao nível pretendido para, de forma adequada, encher e eliminar as bolhas do circuito. Verifique se a bomba apresenta fugas ou outras anomalias.

Aviso: Não deixe a bomba centrífuga de sangue funcionar durante mais de 30 segundos na ausência de fluxo. A temperatura dentro da bomba pode subir e podem ocorrer danos celulares aumentados.

7. Ponha o botão rpm a zero e verifique novamente a integridade da bomba centrífuga de sangue.

Aviso: Caso detete fugas, retire a bomba centrífuga de sangue e substitua-a por uma bomba nova esterilizada. Se detetar outras anomalias, consulte o Capítulo 9. Repita o Passo 1 ao Passo 7 para encher.

8. Se não detetar anomalias, prossiga com o enchimento do circuito.

9. Verifique todas as ligações e a integridade e o fluxo do circuito, antes de utilizar.

Aviso: Não deixe a bomba centrífuga de sangue funcionar com o tubo de entrada bloqueado, dado que isso criaria uma pressão negativa na bomba, com a consequente formação de bolhas de ar no sangue.

8.8 Lista de verificações da bomba centrífuga de sangue Affinity CP

Siga o protocolo especificado pela sua equipa médica. As informações contidas nesta lista de verificações da bomba de sangue para bypass podem ser utilizadas para rever, atualizar ou ampliar, de forma apropriada, as listas de verificações existentes.

1. Montagem do equipamento

- Monte o motor de acionamento externo, modelo 560A, ou a unidade de acionamento de um sistema compatível.
- Verifique se todas as ligações elétricas estão seguras.
- Teste a alimentação do módulo e o visor.

- Verifique a data e a integridade da(s) embalagem(ns) da bomba de sangue esterilizada (e da sonda descartável, se aplicável).
- Caso esteja a utilizar o adaptador, verifique a data de validade indicada na etiqueta do dispositivo.
- Verifique se o transdutor/sensor/sonda descartável de fluxo têm o tamanho adequado.
- Monte o circuito de perfusão de forma estéril.
- Permita um comprimento de tubos suficiente para a unidade de acionamento ou a manivela de reserva.
- Ligue o transdutor/sensor/sonda descartável de fluxo ao circuito, no local e na direção de fluxo corretos.

2. Enchimento da bomba e do circuito

- Verifique o circuito, para se certificar de que não existem quaisquer pregas ou oclusões.
- Limpe a bomba e o circuito com CO₂, se indicado; desligue o CO₂.
- Encha por ação da gravidade e elimine as bolhas de ar da bomba e do circuito de perfusão.
- Verifique se a bomba apresenta fugas, movimento irregular ou ruídos.
- Verifique se o circuito tem bolhas de ar visíveis.
- Verifique se todas as ligações dos tubos estão bem seguras.
- Bloqueie completamente o tubo de saída da bomba.
- Bloqueie completamente o tubo de retorno venoso.

3. Parâmetros de funcionamento

Efetue os seguintes procedimentos de acordo com o manual do operador do sistema compatível apropriado:

- Calibre os transdutores/sensores de acordo com as instruções do fabricante.
- Defina e verifique os alarmes de fluxo baixo/elevado assim como outros sistemas de segurança disponíveis.

4. Equipamento de reserva de emergência

Certifique-se de que o seguinte equipamento está disponível:

- Alimentação de reserva.
- Manivela e unidade de acionamento apropriadas de um sistema compatível.
- Bomba centrífuga de sangue Affinity CP e sonda descartável sobresselentes.
- Se estiver a utilizar o adaptador, tenha um adaptador Affinity CP sobresselente disponível.
- Controlador apropriado de um sistema compatível.

5. Perfusão

- Atinja o fluxo mínimo da bomba antes de desbloquear as linhas.
- Monitorize as mensagens e alarmes do módulo de controlo.
- Verifique se o circuito de perfusão apresenta bolhas de ar e pregas visíveis nas linhas.
- Mantenha o fluxo mínimo da bomba antes de bloquear as linhas.

6. Limpeza

- Desligue a alimentação.
- Elimine adequadamente os componentes descartáveis.
- Limpe o motor e o transdutor/sensor de fluxo.
- Caso esteja a utilizar o adaptador, limpe-o de acordo com as instruções na secção Armazenamento e limpeza.

7. Verificação do equipamento

- Inspecione e verifique se o equipamento está em condições de funcionar.
- Respeite o calendário de manutenção preventiva indicado.
- Certifique-se de que as pilhas estão totalmente carregadas.

9 Guia de resolução de problemas

Esta secção abrange 3 situações que poderão ocorrer durante a utilização de uma bomba centrífuga de sangue. Cumpra o protocolo clínico especificado pelo hospital e considere as seguintes sugestões para resolução de problemas.

9.1 Falha da bomba

Um som invulgar ou agudo é indicador da ocorrência de uma falha da bomba. Substitua imediatamente a bomba centrífuga de sangue Affinity CP.

9.2 Ausência de fluxo

Caso a bomba não gire ou não haja fluxo, considere o seguinte:

- Verifique se a bomba e o motor de acionamento estão corretamente ligados.

Se estiver a utilizar o adaptador, considere o seguinte:

- Verifique se a bomba está corretamente ligada ao adaptador. Certifique-se de que a bomba está presa por baixo do rebordo de fixação e da patilha de fixação do adaptador.
- Verifique se o adaptador está corretamente ligado ao motor de acionamento.
- Reduza a velocidade da bomba para zero e volte a ligar o motor de acionamento.
- Cumpra o protocolo do hospital para restabelecer o fluxo.

9.3 Ruídos estranhos

Se a bomba vibrar ou ranger, considere o seguinte:

- Considere a possibilidade de substituir a bomba caso a vibração ou o rangido continuem.

Se estiver a utilizar o adaptador, considere o seguinte:

- Verifique se a bomba está corretamente ligada ao adaptador. Certifique-se de que a bomba está presa por baixo do rebordo de fixação e da patilha de fixação do adaptador.
- Verifique se o adaptador está corretamente ligado ao motor de acionamento.
- Reduza a velocidade da bomba para zero e volte a ligar o motor de acionamento.
- Cumpra o protocolo do hospital para restabelecer o fluxo.
- Considere a possibilidade de substituir a bomba ou o adaptador caso a vibração ou o rangido continuem.

10 Armazenamento e limpeza do adaptador Affinity CP

Aviso: Não esterilize o adaptador. A esterilização poderá danificar o adaptador.

Atenção: Não armazene o adaptador a temperaturas e humidades extremas. Evite a exposição à luz solar direta durante o armazenamento.

Atenção: Não utilize soluções à base de álcool, outros solventes orgânicos ou ácidos ou bases concentrados no adaptador. Estas soluções poderão danificar o adaptador.

Cumpra o protocolo do seu hospital para limpar ou desinfetar o adaptador e considere as seguintes sugestões:

- Utilize apenas desinfetantes aprovados para uso hospitalar para limpar o adaptador. As soluções seguintes são aceitáveis para a limpeza ou desinfecção do adaptador: água, Betadine™, peróxido de hidrogénio e detergente suave. Após a limpeza, passe uma esponja ou pano macio e água no adaptador.
- Remova imediatamente qualquer contaminação do adaptador utilizando uma esponja ou pano macio e água.
- Caso não seja possível remover a contaminação com uma esponja ou pano macio e água, o adaptador poderá ser submerso em água até 10 minutos. Não submerja o adaptador noutros líquidos.

11 Assistência técnica

Aviso: O adaptador não pode ser reparado. Não desmonte o adaptador, pois o seu desempenho poderá ser afetado negativamente. Se o adaptador tiver sido adulterado, não o utilize.

12 Especificações da bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva

Número de peça: CBAP40

Volume de enchimento: 40 mL (aproximado)

Diâmetro interno da entrada/saída: 9,5 mm (3/8 in [pol.])

Pressão máxima de funcionamento: 760 mmHg (101 kPa)

Débito máximo: 10 L/min

Pressão máxima de saída: 700 mmHg (93,3 kPa)

Velocidade máxima da bomba:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 rpm (com motor de acionamento externo 560A da Medtronic) • 3600 rpm (com adaptador Affinity CP nos sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin ou nos sistemas centrífugos Sarns e Terumo)
Sistemas compatíveis:	Sistemas controladores da velocidade da Medtronic (com motor de acionamento externo, modelo 560A; manivela de emergência, modelo HC150A)

Guarde o produto à temperatura ambiente.

12.1 Intervalo de transporte

Temperatura:	-30°C a 40°C (-22°F a 105°F)
Humidade:	20% a 85%, sem condensação

13 Especificações do adaptador Affinity CP

Número de peça:	AP40AST
Bomba compatível:	Bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva (CBAP40)
Sistemas compatíveis:	<ul style="list-style-type: none"> • Sistemas de bombas centrífugas Stöckert e Sorin (com unidade de acionamento, modelos 60-01-04 e 60-01-00, e unidade de acionamento de emergência, modelos 60-01-35 e 60-01-50) • Sistemas centrífugos Sarns e Terumo (unidade de acionamento, modelo 164267, e unidade de acionamento manual, modelo 164268)
Velocidade máxima do adaptador:	3600 rpm
Classificação IP:	IP47

13.1 Dimensões brutas

Peso:	315 g (0,69 libras)
Altura:	28 mm (1,1 in [pol.])
Diâmetro:	94 mm (3,7 in [pol.])

13.2 Condições de armazenamento e transporte

Temperatura:	-30°C a 70°C (-22°F a 158°F)
Humidade:	15% a 93%, sem condensação
Pressão atmosférica:	70 kPa a 106,3 kPa

13.3 Condições de funcionamento

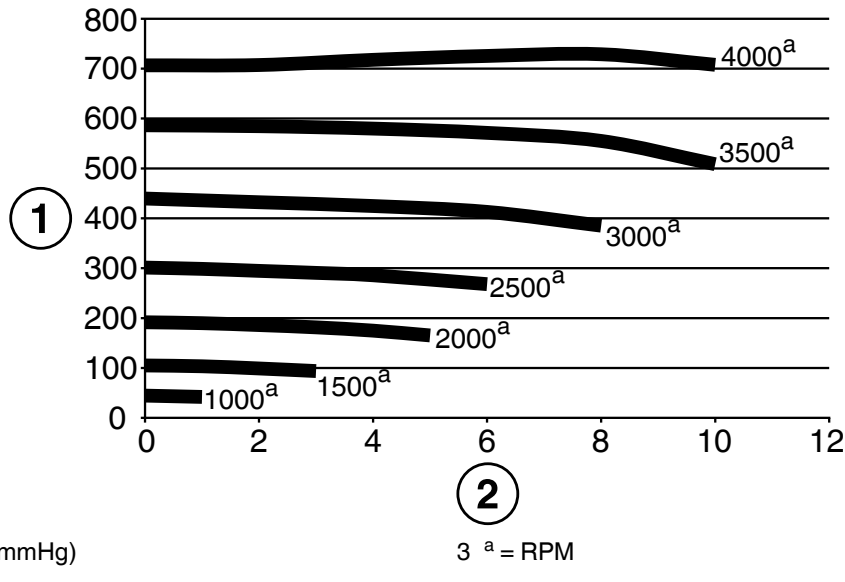
Temperatura:	10°C a 40°C (50°F a 104°F)
Humidade:	20% a 75%, sem condensação
Pressão atmosférica:	70 kPa a 106,3 kPa

14 Débito da bomba centrífuga de sangue Affinity CP

Nota: O fluxo que pode ser efetivamente obtido depende da pós-carga da bomba, que resulta da resistência dos componentes do circuito extracorpóral e da resistência arterial do doente.

Nota: A queda de pressão é a diferença entre a saída da bomba e a entrada da bomba.

Figura 7. Desempenho hidráulico da bomba centrífuga de sangue Affinity CP



15 Garantia limitada

A seguinte GARANTIA LIMITADA aplica-se apenas a clientes nos EUA:

- A. Esta GARANTIA LIMITADA está disponível apenas para o comprador original da bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva, modelo CBAP40 (doravante referida como "Produto").
 - (1) Na eventualidade de o Produto não funcionar dentro dos limites de tolerância normais, devido a um defeito dos materiais ou de fabrico, dentro do período de um (1) ano, a contar da data de entrega do Produto ao comprador, a Medtronic poderá opcionalmente: (a) reparar ou substituir qualquer peça ou peças defeituosas do Produto; (b) creditar, ao comprador, um valor igual ao preço de compra (conforme definido na Subsecção A(2) inframencionada), na compra do Produto de substituição; ou (c) fornecer um Produto de substituição equiparado em termos de funcionalidade sem quaisquer encargos.
 - (2) Na presente Garantia, Preço de Compra significa o menor dos seguintes: (i) preço líquido faturado do Produto original, (ii) preço do equipamento de substituição equiparado em termos de funcionalidade ou (iii) preço do equipamento de substituição.
- B. Para ser abrangido pela reparação, substituição ou crédito descritos na Secção A supramencionada, devem ser cumpridas as seguintes condições:
 - (1) O Produto deve ser devolvido à Medtronic no prazo de sessenta (60) dias a contar da descoberta do defeito;
 - (2) O Produto não pode ter sido utilizado a não ser em conformidade rigorosa com as instruções de utilização, não deve ter sido utilizado em mais do que um doente e não pode ter sido alterado nem reparado de forma alguma que, segundo a Medtronic, afete a estabilidade e a fiabilidade do Produto. O Produto não pode ter sido submetido a uma má utilização, abuso ou acidente; e
 - (3) A data indicada em "Não utilizar depois de" não pode ter sido ultrapassada.
- C. Esta GARANTIA LIMITADA limita-se aos termos expressos. Em particular:
 - (1) Exceto nos termos expressamente estipulados por esta GARANTIA LIMITADA, A MEDTRONIC NÃO É RESPONSÁVEL POR QUAISQUER DANOS DIRETOS, ACIDENTAIS OU CONSEQUENTES ORIGINADOS POR QUALQUER DEFEITO, FALHA OU MAU FUNCIONAMENTO DO PRODUTO, QUER A QUEIXA SE BASEIE NA GARANTIA, CONTRATO, DANOS OU OUTROS.
 - (2) Esta GARANTIA LIMITADA é dada apenas ao comprador do Equipamento. A MEDTRONIC NÃO OFERECE OUTRAS GARANTIAS, EXPRESSAS OU IMPLÍCITAS, INCLUINDO, ENTRE OUTRAS, QUAISQUER GARANTIAS IMPLÍCITAS DE COMERCIALIZAÇÃO OU DE ADEQUAÇÃO A UM FIM ESPECÍFICO, BASEADAS EM ESTATUTOS, LEIS COMUNS, CLIENTES OU OUTRAS CAUSAS. NENHUMA GARANTIA EXPRESSA OU IMPLÍCITA CONFERIDA AO COMPRADOR SE PROLONGARÁ PARA ALÉM DO PERÍODO ESPECIFICADO EM A(1) SUPRAMENCIONADO. ESTA GARANTIA LIMITADA CONSTITUI A ÚNICA COMPENSAÇÃO DISPONÍVEL PARA QUALQUER PESSOA.

- D. As exclusões e limitações acima definidas não pretendem ir contra o estipulado obrigatoriamente pela lei aplicável, e não devem ser interpretadas como tal. Se alguma parte ou termo desta GARANTIA LIMITADA for considerado ilegal, não executável ou em conflito com a lei em vigor por parte de um tribunal da jurisdição competente, a validade das partes remanescentes da GARANTIA LIMITADA não deverá ser afetada e todos os direitos e obrigações devem ser interpretados e executados como se esta GARANTIA LIMITADA não contivesse a parte ou termo particular considerado inválido.
- E. Nenhuma pessoa possui autoridade para vincular a Medtronic a qualquer tipo de representação, condição ou garantia, com exceção da presente GARANTIA LIMITADA.

16 Garantia limitada²

A seguinte Garantia Limitada aplica-se a clientes fora dos EUA:

- A. Esta GARANTIA LIMITADA está disponível apenas para o comprador original da bomba centrífuga de sangue Affinity CP com superfície bioativa Cortiva, modelo CBAP40, da Medtronic (doravante referida como "Produto"). No caso do Produto não funcionar de acordo com o especificado nas instruções de utilização, a Medtronic creditará um valor igual ao preço de compra do Produto original (mas que não deverá exceder o valor do Produto de substituição) na compra de qualquer Produto de substituição da Medtronic utilizado pelo respetivo doente. OS AVISOS CONTIDOS NA DOCUMENTAÇÃO DO PRODUTO SÃO CONSIDERADOS COMO PARTE INTEGRANTE DESTA GARANTIA LIMITADA. CONTACTE O SEU REPRESENTANTE DA MEDTRONIC PARA OBTER INFORMAÇÕES SOBRE COMO EFETUAR UMA QUEIXA AO ABRIGO DESTA GARANTIA LIMITADA.
- B. Para que esta GARANTIA LIMITADA seja aplicável, as seguintes condições devem ser cumpridas:
 - (1) O Produto deve ser utilizado antes da data indicada em "Utilizar antes da data".
 - (2) O Produto deve ser devolvido à Medtronic no prazo de 60 dias após a sua utilização e passará a ser propriedade da Medtronic.
 - (3) O Produto não pode ter sido utilizado por qualquer outro doente, não deve ter sido objeto de má utilização, alteração, abuso ou acidente e o Produto não pode ter sido alterado nem reparado de forma alguma que, segundo a Medtronic, afete a estabilidade e a fiabilidade do Produto.
- C. Esta GARANTIA LIMITADA limita-se aos termos expressos. Em particular:
 - (1) Em nenhum caso será concedido qualquer crédito de substituição se existirem indícios de manuseamento e implante impróprios ou alteração do material do Produto substituído.
 - (2) A Medtronic não é responsável por quaisquer danos accidentais ou indiretos, originados pela utilização, defeitos ou falhas do Produto, seja a queixa baseada na garantia, contrato, danos ou outros.
- D. As exclusões e limitações acima definidas não se destinam a infringir estipulações obrigatórias da lei aplicável e não devem ser interpretadas como tal. Se alguma parte ou termo desta GARANTIA LIMITADA for considerado ilegal, não executável ou em conflito com a lei aplicável por parte de um tribunal da jurisdição competente, a validade da parte remanescente da GARANTIA LIMITADA não deverá ser afetada e todos os direitos e obrigações devem ser interpretados e executados como se esta GARANTIA LIMITADA não contivesse a parte ou termo particular considerado inválido.

² Esta GARANTIA LIMITADA é concedida pela Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Aplica-se apenas no exterior dos Estados Unidos da América.

1 Descriere

Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva (CBAP40) este destinată utilizării în proceduri de circulație extracorporeală. Pompa este concepută pentru a deplasa sânge prin forță centrifugă generată de combinația dintre un con rotativ neted și palele subțiri ale unui rotor. Energia este transferată de la pompă sub formă de presiune și viteză, în timp ce săngele este direcționat către orificiul de evacuare al pompei. Pentru a limita fricțiunea și generarea de căldură, pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva este proiectată utilizând o crapodină montată pe doi pivoți ceramici.

Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva a fost sterilizată utilizând oxid de etilenă.

În cazul produselor care sunt acoperite cu suprafață bioactivă Cortiva, numărul modelului are prefixul „CB”. Informații suplimentare referitoare la suprafață bioactivă Cortiva sunt disponibile la Capitolul 7.

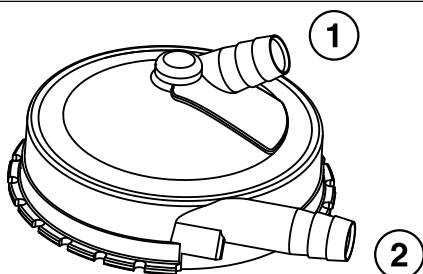
Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva se cuplează la un mecanism de antrenare magnetică la distanță, denumit motor de acționare extern model 560A, care se conectează la un controler de turație a pompei Medtronic. De asemenea, acesta poate fi cuplat cu manivela de urgență model HC150A în cazul defectării controlerului sau a alimentării cu electricitate. Pentru informații suplimentare referitoare la motorul de acționare extern și la manivela de urgență, consultați manualul de utilizare corespunzător al controlerului de turație a pompei Medtronic.

Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva se cuplează, de asemenea, la adaptorul Affinity CP pentru a permite pompei să funcționeze împreună cu sistemele de pompe centrifugale Stöckert™ și Sorin™ sau împreună cu sistemele centrifugale Sarns™ și Terumo™.

Adaptorul s-ar putea să nu fie disponibil în țara dvs. Contactați reprezentantul Medtronic pentru a confirma dacă adaptorul este disponibil.

Pentru informații suplimentare referitoare la utilizarea adaptorului Affinity CP, funcționarea controlerului de turație a pompei Medtronic sau a accesoriilor, consultați instrucțiunile de utilizare sau manualul de utilizare.

Figura 1. Pompă de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva



1 Orificiu de admisie

2 Orificiu de evacuare

2 Indicații de utilizare

Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva se utilizează pentru a pompa sânge prin circuitul de bypass extracorporeal pentru suport circulator extracorporeal pe durate de timp adecvate pentru bypassul cardiopulmonar (până la 6 ore).

Este, de asemenea, indicat să o folosiți în sisteme de suport extracorporeal (pentru perioade de până la 6 ore) care nu necesită bypass cardiopulmonar complet (de exemplu în valvuloplastii, ca suport circulator în timpul reoperării valvei mitrale, la intervenții chirurgicale asupra venei cave sau asupra aortei sau la transplanturi de ficat).

Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva este acționată de către motorul de acționare extern sau manivela de urgență.

Pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva este destinată utilizării împreună cu controlerlele Medtronic sau poate fi utilizată împreună cu sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin sau împreună cu sistemele centrifugale Sarns și Terumo prin atașarea adaptorului Affinity CP.

3 Contraindicații

Utilizarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva ca dispozitiv de aspirație cardiotomică este contraindicată. Utilizați dispozitivul numai conform indicațiilor.

4 Avertismente

Cititi cu atentie toate avertismentele, precautiiile si instructiunile de utilizare inainte de folosire. Daca nu se citesc si nu se urmeaza toate instructiunile sau daca nu se respecta toate avertismentele, se poate provoca ranirea gravă sau decesul pacientului.

4.1 Pompa de sânge centrifugală Affinity CP

- Pompa de sânge centrifugală nu a fost admisă prin studii in-vitro, in-vivo sau clinice pentru utilizare pe termen lung (mai mult de 6 ore) ca suport de transplant sau pe durata recuperării inimii naturale.
- Pompa de sânge centrifugală Affinity CP și adaptorul Affinity CP nu sunt compatibile cu utilizarea într-un mod pulsatoriu.
- Nu utilizați pompa de sânge centrifugală împreună cu un motor de acționare extern sau împreună cu un adaptor cu care nu este compatibilă, deoarece s-ar putea produce scăderea performanțelor, decuplarea sau deteriorarea.
- Asigurați-vă că în pompa de sânge centrifugală și în circuit nu există bule de aer și că acestea au fost amorsate corespunzător înainte de începerea bypassului pentru a se minimiza riscul ca aerul să ajungă la pacient. Se recomandă utilizarea unui filtru arterial. Trebuie să verificați vizual că din ansamblul crapodinei a fost eliminat tot aerul.
- Nu obturați și nu restricționați niciodată debitul în apropierea pompei; în caz contrar, pompa se poate defecta. Dacă debitul este blocat la punctul de admisie, este posibil ca pompa să funcționeze la turație mare și să genereze un vacuum mai mare de 500 mmHg.
- Nu utilizați pompa de sânge centrifugală dacă este dezamorsată, deoarece componentele interne se vor deteriora.
- Pătrunderea unor cantități mari de aer în pompa de sânge centrifugală determină dezamorsarea acesteia și oprirea debitului sanguin. Opriti pompa și evacuați aerul înainte de reluarea circulației.
- Nu utilizați niciodată pompa fără fluid.
- Nu utilizați pompa de sânge centrifugală la turații mai mari decât cea maximă specificată (4.000 rpm). Acest lucru poate duce la uzarea excesivă a crapodinei.
- Nu expuneți pompa de sânge centrifugală la agenți chimici lichizi, deoarece aceștia pot afecta integritatea acestui dispozitiv. Este cunoscut faptul că lichidele anestezice, precum izofluranul, degradează materialele plastice pe bază de policarbonați. Evitați contactul acestor soluții cu pompa de sânge centrifugală.
- Pentru a preveni apariția debitului sanguin retrograd atunci când tubul de evacuare al pompei de sânge centrifugale este deschis, stabiliți și mențineți o turație minimă a pompei care să compenseze rezistența opusă de linie și de pacient. Dacă nu poate fi menținut un debit pozitiv, tubul de evacuare al pompei trebuie obturat pentru a izola debitul de pacient. Nerespectarea acestei instrucțiuni poate permite apariția unui debit retrograd și poate duce la exsangvinarea pacientului.
- Pentru a preveni apariția debitului retrograd, liniile arteriale trebuie să fie întotdeauna obturate distal atunci când pompa de sânge centrifugală se află în repaus.
- Trebuie ca întotdeauna să aveți la dispoziție o pompă de sânge centrifugală Affinity CP de rezervă și echipamente de rezervă, cu protocoale adecvate pentru înlocuire. Dacă pompa de sânge centrifugală trebuie să fie înlocuită în timpul suportului circulator, riscul potențial asupra pacientului trebuie evaluat înainte de înlocuirea pompei.
- Este recomandată monitorizarea frecventă a dispozitivului și a pacientului. Nu lăsați pompa de sânge centrifugală nesupraveghetă atunci când aceasta este în stare de funcționare. Monitorizați cu atenție debitul, pentru a observa eventualele semne de obturare din circuit.
- Nu utilizați pompa de sânge centrifugală mai mult de 30 de secunde în absența debitului. În aceste condiții, este posibil ca temperatura din pompă să crească și să apară leziuni celulare majore.
- Pompa de sânge centrifugală trebuie manipulată utilizând tehnici aseptice.

4.2 Adaptor Affinity CP

- Trebuie ca întotdeauna să aveți la dispoziție un adaptor Affinity CP de rezervă și echipamente de rezervă, cu protocoale adecvate pentru înlocuire. Dacă adaptorul trebuie înlocuit în timpul suportului circulator, riscul potențial asupra pacientului trebuie evaluat înainte de înlocuirea adaptorului.
- Asigurați-vă că adaptorul este atașat în mod corespunzător la motorul de acționare. Verificați ca adaptorul să fie fixat pe motorul de acționare. O fixare necorespunzătoare poate afecta în mod negativ performanțele pompei.
- Asigurați-vă că pompa este atașată în mod corespunzător la adaptor. Pompa trebuie să fie fixată ferm cu ajutorul bordurii de fixare și al mecanismului de blocare a adaptorului. Verificați ca pompa să fie blocată în siguranță și să fie în contact strâns cu suportul de prindere a adaptorului. O fixare necorespunzătoare poate afecta în mod negativ performanțele pompei.
- Pompa de sânge centrifugală Affinity CP și adaptorul Affinity CP nu sunt compatibile cu utilizarea într-un mod pulsatoriu.
- Nu utilizați adaptorul la turații mai mari de 3.600 rpm. Adaptorul nu este certificat pentru turații mai mari de 3.600 rpm.
- Nu sterilizați adaptorul. Este posibil ca sterilizarea să deterioreze adaptorul.

- Adaptorul nu poate fi reparat. Nudezamblați adaptorul, deoarece performanțele acestuia pot fi afectate în mod negativ. Dacă adaptorul a fost modificat, nu îl utilizați.

5 Precauții

Atenție! Acest dispozitiv trebuie utilizat numai de către clinicieni bine instruiți în procedurile de circulație extracorporală.

5.1 Pompa de sânge centrifugală Affinity CP

- Nu loviți cu forță pompa de sânge centrifugală și nu o scăpați pe jos. Șocurile pot cauza deteriorarea dispozitivului, ceea ce ar putea cauza funcționarea defectuoasă a acestuia.
- Circuitul fluidelor de la pompa de sânge centrifugală este steril și aprogen. Inspectați cu atenție dispozitivul și ambalajul înainte de folosire. Nu folosiți dacă ambalajul sau produsul a fost deteriorat sau murdară ori în cazul în care capacele nu sunt la locul lor.
- Pompa de sânge centrifugală este destinată exclusiv utilizării pentru un singur pacient. Nu refolosiți, nu recondiționați și nu resterilizați produsul. Refolosirea, recondiționarea sau resterilizarea poate compromite integritatea structurală a dispozitivului și/sau crea un risc de contaminare a dispozitivului care ar putea cauza vătămarea, îmbolnăvirea sau decesul pacientului.
- Urmați protocolul spitalului pentru a menține o heparinizare adecvată pe perioada potrivită pentru bypassul cardiopulmonar (până la 6 ore). Formarea de trombus în circuit poate crește riscul de deteriorare a echipamentului sistemului de perfuzie.
- Ataşați tubulatura într-un mod în care să se evite răsucirile sau strangulările care ar putea afecta debitul.
- Nu folosiți forță excesivă pentru a instala tubulatura la pompă, deoarece pompa se poate deteriora.
- Evitați deteriorarea conectorilor când reposiționați sau ataşați tubulatura.
- Nu așezați pompa de sânge centrifugală lângă obiecte afectate de câmpuri magnetice.
- Este necesară respectarea unui protocol strict de anticoagulare, iar anticoagularea trebuie monitorizată de rutină pe parcursul tuturor procedurilor. Trebuie menținută o heparinizare adecvată conform protocolului CPB al instituției respective.
- Consultați etichetele sau instrucțiunile de utilizare de pe ambalaj pentru a vedea care sunt cerințele privind temperatura de depozitare.
- Utilizatorul are responsabilitatea de a scoate dispozitivele din uz în conformitate cu reglementările locale și cu procedurile medicale ale spitalului.

5.2 Adaptor Affinity CP

- Utilizați adaptorul Affinity CP așa cum se descrie în instrucțiunile de utilizare furnizate cu adaptorul.
- Utilizați adaptorul Medtronic Affinity CP numai împreună cu pompele de sânge centrifugale Medtronic Affinity CP.
- Utilizați sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin și sistemele centrifugale Sarns și Terumo conform descrierii din instrucțiunile de utilizare care însărcină fiecare dispozitiv.
- Înainte de utilizare, verificați dacă adaptorul prezintă deteriorări fizice. Nu utilizați adaptorul dacă acesta pare să fie deteriorat. Returnați produsul deteriorat la o reprezentanță Medtronic.
- Adaptorul conține magneti. Nu apropiati adaptorul de metale, benzi magnetice și magneti.
- Nu loviți adaptorul și nu îl scăpați pe jos. Este posibil ca șocul să deterioreze adaptorul.
- Nu introduceți și nu scoateți adaptorul sau pompa decât după ce motorul de acționare se oprește complet.
- Când ataşați adaptorul la motorul de acționare, asigurați-vă că partea inferioară a adaptorului intră în contact strâns cu suportul de prindere a motorului de acționare și că mecanismul de blocare a suportului de prindere se află în poziția blocată.
- În timpul utilizării, nu ciocniți și nu loviți adaptorul sau componentele circuitului, pentru a reduce riscul ca adaptorul și pompa să se detașeze de la motorul de acționare sau de la orice element din tubulatura conectoare. Dacă are loc o detasare, consultați Capitolul 9.
- A nu se depozita în condiții extreme de temperatură și umiditate. Evitați depozitarea adaptorului în lumina directă a soarelui.
- Pentru informații complete cu privire la instalare, consultați instrucțiunile de utilizare furnizate împreună cu sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin sau sistemele centrifugale Sarns și Terumo.
- Amorați pompa înainte de a începe circulația. Utilizați pompa, cuplată la motorul de acționare cu ajutorul adaptorului, la turăția maximă pentru a verifica dacă există vibrații, zgomote neobișnuite, lipsă a debitului și alte anomalii. Dacă se constată o anomalie, consultați Capitolul 9.
- Când se utilizează pompa de sânge centrifugală Affinity CP și adaptorul Affinity CP împreună cu un sistem compatibil care afișează presiunea de intrare, utilizați o valoare măsurată pentru presiunea de intrare în locul unei valori calculate. O valoare calculată se bazează pe curbe caracteristice, care nu sunt reprezentative pentru pompa de sânge centrifugală Affinity CP și astfel se poate afișa o valoare inexactă.

- Nu utilizați soluții pe bază de alcool, alți solventi organici, acizi concentrați sau baze concentrate pe adaptor. Adaptorul ar putea să se deterioreze datorită acestor soluții.
- Nu utilizați adaptorul după data expirării indicată pe eticheta dispozitivului.
- Consultați etichetele sau instrucțiunile de utilizare de pe ambalaj pentru a vedea care sunt cerințele privind temperatura de depozitare.
- Utilizatorul are responsabilitatea de a scoate dispozitivele din uz în conformitate cu reglementările locale și cu procedurile medicale ale spitalului.

6 Efecte adverse

Următoarele efecte adverse cunoscute sunt asociate cu utilizarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva (CBAP40):

- hemoragie;
- coagulopatie;
- deces;
- embolie;
- activare excesivă a componentelor sanguine sau trombogenitate;
- exsanguinizare;
- hemoliză;
- anemie hemolitică;
- infecție;
- ischemie;
- disfuncții neurologice;
- disfuncții ale organelor;

7 Informații suplimentare pentru produsele cu suprafață bioactivă Cortiva

Suprafețele primare destinate contactului cu sângele ale produsului sunt acoperite cu strat bioactiv Cortiva. Această acoperire a suprafeței mărește gradul de compatibilitate cu sângele și conferă calități tromborezistente suprafeței de contact cu sângele. Suprafața bioactivă Cortiva conține heparină non-extractabilă derivată din mucoasă intestinală porcină¹.

Atenție! Un produs acoperit cu suprafață bioactivă Cortiva este exclusiv de unică folosință. Resterilizarea poate deteriora suprafața bioactivă Cortiva.

Atenție! Este necesară respectarea unui protocol strict de anticoagulare, iar anticoagularea trebuie monitorizată de rutină pe parcursul tuturor procedurilor.

Avertisment: Nu depozitați produse acoperite cu suprafață bioactivă Cortiva la temperaturi mai mari de 40°C (104°F).

8 Instrucțiuni de utilizare

Dacă pompa de sânge centrifugală Affinity CP se utilizează fără adaptorul Affinity CP, consultați Secțiunea 8.1, Secțiunea 8.2, Secțiunea 8.7 și Secțiunea 8.8 ale acestor instrucțiuni de utilizare.

Dacă pompa de sânge centrifugală Affinity CP se utilizează cu adaptorul Affinity CP, consultați secțiunile Secțiunea 8.3, Secțiunea 8.4, Secțiunea 8.5, Secțiunea 8.6, Secțiunea 8.7 și Secțiunea 8.8 ale acestor instrucțiuni de utilizare.

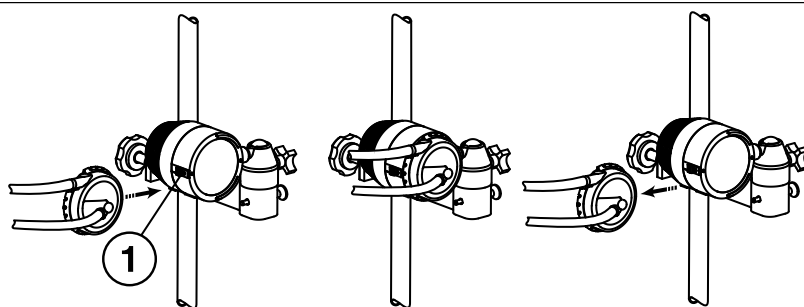
8.1 Instalarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP pe motorul de acționare extern Medtronic model 560A

Conectați motorul de acționare extern model 560A la controlerul Medtronic corespunzător. Pentru informații complete privind instalarea, consultați manualul de utilizare corespunzător controlerului Medtronic.

1. Glisați pompa de sânge centrifugală Affinity CP în motorul de acționare extern model 560A (Figura 2), până la cuplarea bolțului clichetului.

¹ Heparina non-extractabilă este definită ca heparină de nivel ≤0,1 UI/mL, conform măsurării prin intermediul condițiilor de extracție clinic relevante.

Figura 2. Instalarea și demontarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP



1 Clichet cu pin de blocare pe motorul de acționare extern model 560A

Notă: Atunci când este posibil, instalați pompa la cel mai jos punct din circuit, direct sub rezervor.

2. Amorsați pompa de sânge centrifugală în conformitate cu procedurile descrise în secțiunea Secțiunea 8.7 din aceste instrucțiuni de utilizare.

Atenție! Utilizarea pompei de sânge centrifugale fără a se efectua amorsarea ar putea cauza deteriorarea pompei.

3. Aduceți butonul rotativ pentru rpm în poziția de oprire. În timp ce butonul rotativ este adus în poziția zero, utilizatorul va simți o rezistență ușoară și va auzi un clic. Butonul negru de pe butonul rotativ are rolul de a indica setările RPM.

Avertisment: Este posibil ca utilizarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP fără a respecta recomandările afișate să cauzeze defectarea pompei de sânge centrifugale, o capacitate redusă de pompare, surgeri, traume cauzate de hemoragii sau degradarea ori corodarea materialelor care intră în contact cu sângele, rezultând transmiterea acestora pacientului prin intermediul sânghelui.

Atenție! Instalarea pompei de sânge centrifugale în timp ce motorul de acționare se rotește poate cauza deteriorarea pompei.

4. Continuați cu circulația extracorporeală. Consultați instrucțiunile de utilizare furnizate împreună cu fiecare dispozitiv.

8.2 Demontarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP de pe motorul de acționare extern Medtronic model 560A

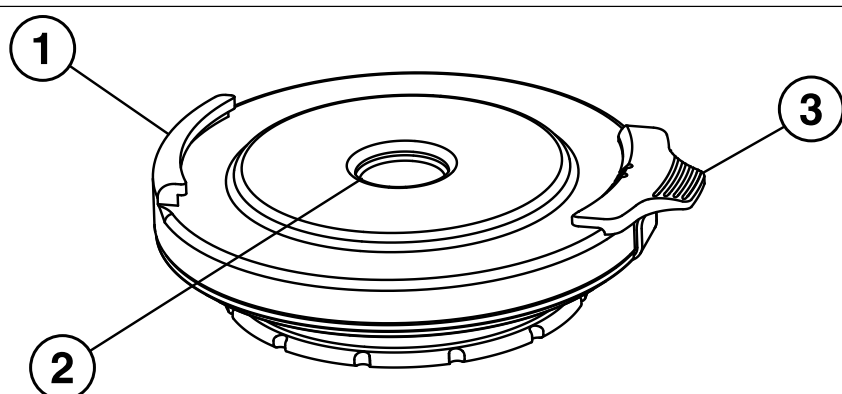
Îndepărtați pompa și scoateți-o din uz după fiecare procedură. Scoateți pompa din uz în conformitate cu procedurile locale și ale spitalului.

1. Împingeți clichetul motorului de acționare pentru a elibera pompa de sânge centrifugală (Figura 2).
2. Glisați pompa de sânge centrifugală afară din suportul motorului de acționare (Figura 2).

8.3 Introducerea adaptorului Affinity CP

Adaptorul Medtronic Affinity CP (Figura 3) este proiectat să facă posibilă utilizarea pompei de sânge centrifugale Medtronic Affinity CP (model CBAP40) împreună cu sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin sau împreună cu sistemele centrifugale Sarns și Terumo.

Figura 3. Adaptor Affinity CP



1 Bordură de fixare

2 Suportul de prindere a adaptorului

3 Mecanism de blocare

Adaptorul utilizează un cuplaj magnetic pentru a transfera cuplul motorului de acționare către pompa de sânge centrifugală de unică folosință.

Adaptorul este furnizat nesteril.

Utilizarea adaptorului nu necesită modificarea sistemelor de pompe centrifugale Stöckert și Sorin sau a sistemelor de pompe centrifugale Sarns și Terumo.

Adaptorul poate fi utilizat de mai multe ori și la pacienți diferiți. Adaptorul poate fi reutilizat până la data de expirare indicată pe eticheta dispozitivului.

Adaptorul s-ar putea să nu fie disponibil în țara dvs. Contactați reprezentantul Medtronic pentru a confirma dacă adaptorul este disponibil.

8.4 Atașarea adaptorului Affinity CP la sistemele de pompe centrifugale Stöckert™ și Sorin™

Atenție! Pentru informații complete cu privire la instalare, consultați instrucțiunile de utilizare furnizate împreună cu sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin.

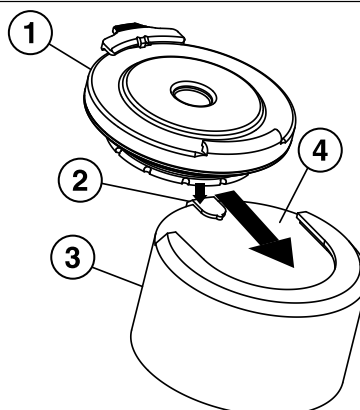
Notă: Înainte de a atașa adaptorul la motorul de acționare, inspectați adaptorul pentru a vedea dacă există urme vizibile de contaminare biologică (de exemplu sânge sau materiale străine). Dacă este necesar, curățați suportul adaptorului sau motorului de acționare în conformitate cu instrucțiunile din Capitolul 10.

Notă: Aceste instrucțiuni se aplică și în cazul în care adaptorul este utilizat cu o manivelă compatibilă a sistemelor de pompe centrifugale Stöckert și Sorin.

Atașați adaptorul Affinity CP la motorul de acționare al sistemelor de pompe centrifugale Stöckert și Sorin parcurgând următorii pași:

1. Așezați partea inferioară a adaptorului în suportul de prindere a motorului de acționare. Pe parcursul acestui proces, împingeți în jos clama de fixare de pe motorul de acționare.
2. Introduceți în întregime adaptorul în suportul de prindere a motorului de acționare (Figura 4).

Figura 4. Atașarea adaptorului Affinity CP la motorul de acționare al sistemului de pompe centrifugale Stöckert și Sorin



1 Adaptor Affinity CP

2 Clamă de fixare

3 Motor de acționare

4 Suport de prindere a motorului de acționare

3. Pentru a roti adaptorul în poziția dorită, apăsați pe clama de fixare, roțiți adaptorul și asigurați-vă că clama de fixare se blochează în orificiul de pe partea inferioară a adaptorului.

Avertisment: Asigurați-vă că adaptorul este atașat în mod corespunzător la motorul de acționare. Verificați ca adaptorul să fie fixat pe motorul de acționare. O fixare necorespunzătoare poate afecta în mod negativ performanțele adaptorului.

Atenție! Când atașați adaptorul la motorul de acționare, asigurați-vă că partea inferioară a adaptorului intră în contact strâns cu suportul de prindere a motorului de acționare și că clama de fixare se află în poziția blocată.

8.5 Atașarea adaptorului Affinity CP la sistemele de pompe centrifugale Sarns™ și Terumo™

Atenție! Pentru informații complete cu privire la instalare, consultați instrucțiunile de utilizare furnizate împreună cu sistemele de pompe centrifugale Sarns și Terumo.

Atenție! În timpul utilizării, nu ciocniți și nu loviți adaptorul sau componentele circuitului, pentru a reduce riscul ca adaptorul și pompa să se dețacheze de la motorul de acționare sau de la orice element din tubulatura conectoare. Dacă are loc o dețădere, consultați Capitolul 9.

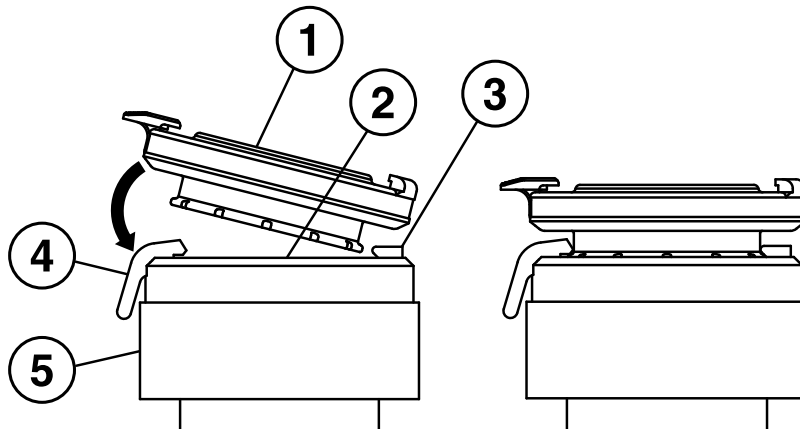
Notă: Înainte de a ataşa adaptorul la motorul de acţionare, inspectaţi adaptorul pentru a vedea dacă există urme vizibile de contaminare biologică (de exemplu sânge sau materiale străine). Dacă este necesar, curătaţi suportul adaptorului sau motorului de acţionare în conformitate cu instrucţiunile din Capitolul 10.

Notă: Aceste instrucţiuni se aplică şi în cazul în care adaptorul este utilizat cu o manivelă compatibilă a sistemelor de pompe centrifugale Sarns şi Terumo.

Ataşaţi adaptorul Affinity CP la motorul de acţionare al sistemelor de pompe centrifugale Sarns şi Terumo parcurgând următorii paşi:

1. Deschideţi mecanismul de blocare a suportului de prindere a motorului de acţionare şi îndepărtaţi capacul de protecţie de pe suportul de prindere a motorului de acţionare.
2. Poziţionaţi partea inferioară a adaptorului deasupra suportului de prindere a motorului de acţionare. Glisaţi adaptorul sub clama suportului de prindere (Figura 5).

Figura 5. Ataşarea adaptorului Affinity CP la motorul de acţionare al sistemului centrifugal Sarns şi Terumo



1 Adaptor Affinity CP

4 Mecanismul de blocare a suportului de prindere

2 Suport de prindere a motorului de acţionare

5 Motor de acţionare

3 Clama suportului de prindere

3. Deschideţi mecanismul de blocare a suportului de prindere şi apăsaţi pe adaptor pentru a-l fixa în poziţia corespunzătoare. Eliberaţi mecanismul de blocare pentru a fixa adaptorul în poziţia corespunzătoare.

Avertisment: Asiguraţi-vă că adaptorul este ataşat în mod corespunzător la motorul de acţionare. Verificaţi ca adaptorul să fie fixat pe motorul de acţionare. O fixare necorespunzătoare poate afecta în mod negativ performanţele adaptorului.

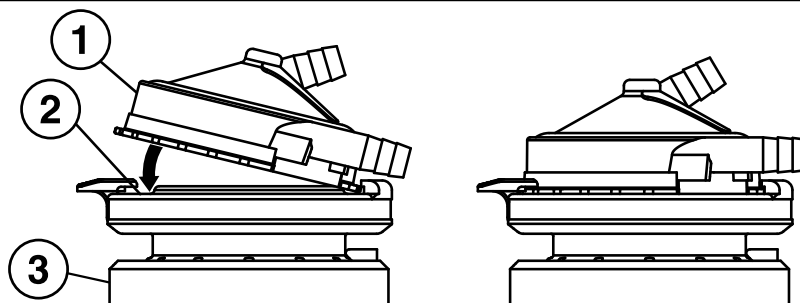
Atenţie! Când ataşaţi adaptorul la motorul de acţionare, asiguraţi-vă că partea inferioară a adaptorului intră în contact strâns cu suportul de prindere a motorului de acţionare şi că mecanismul de blocare a suportului de prindere se află în poziţia blocată.

8.6 Ataşarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP la adaptorul Affinity CP

Ataşaţi pompa de sânge centrifugală Affinity CP la adaptorul Affinity CP parcurgând următorii paşi:

1. Poziţionaţi partea inferioară a pompei deasupra suportului de prindere a adaptorului. Glisaţi pompa sub bordura de fixare.
2. Deschideţi mecanismul de blocare şi apăsaţi pe pompă pentru a o fixa în poziţia corespunzătoare (Figura 6). Eliberaţi mecanismul de blocare şi reglaţi pompa până când mecanismul de blocare se fixează din nou.

Figura 6. Atașarea pompei de sânge centrifugale Affinity CP la adaptorul Affinity CP



1 Pompă de sânge centrifugală Affinity CP

2 Adaptor Affinity CP

3 Motor de acționare

Avertisment: Asigurați-vă că pompa este atașată în mod corespunzător la adaptor. Pompa trebuie să fie fixată ferm cu ajutorul bordurii de fixare și al mecanismului de blocare a adaptorului. Verificați ca pompa să fie blocată în siguranță și să fie în contact strâns cu suportul de prindere a adaptorului. O fixare necorespunzătoare poate afecta în mod negativ performanțele pompei.

- Pentru a roti pompa în poziția dorită, apăsați pe mecanismul de blocare, roțiți pompa și apoi eliberați mecanismul de blocare. Reglați poziția pompei până când mecanismul de blocare se fixează din nou.

Atenție! Amorați pompa înainte de a începe circulația, în conformitate cu indicațiile din instrucțiunile de utilizare a pompei. Utilizați pompa, cuplată la motorul de acționare cu ajutorul adaptorului, la turația maximă pentru a verifica dacă există vibrații, zgomote neobișnuite, lipsă a debitului și alte anomalii. Dacă se constată o anomalie, consultați Capitolul 9.

- Continuați cu circulația extracorporeală. Consultați instrucțiunile de utilizare furnizate împreună cu fiecare dispozitiv.

Avertisment: Trebuie ca întotdeauna să aveți la dispoziție un adaptor Affinity CP de rezervă și echipamente de rezervă, cu protocoale adecvate pentru înlocuire. Dacă adaptorul trebuie înlocuit în timpul suportului circulator, riscul potențial asupra pacientului trebuie evaluat înainte de înlocuirea adaptorului.

Avertisment: Pompa de sânge centrifugală Affinity CP și adaptorul Affinity CP nu sunt compatibile cu utilizarea într-un mod pulsatoriu.

Avertisment: Nu utilizați adaptorul la turații mai mari de 3.600 rpm. Adaptorul nu este certificat pentru turații mai mari de 3.600 rpm.

8.7 Amorsarea circuitului pompei de sânge centrifugale Affinity CP

- Utilizând tehnicile aseptice acceptate pentru asigurarea sterilității circuitului lichidelor, ataşați tuburile corespunzătoare la orificiile de admisie și de evacuare ale pompei de sânge centrifugale.
- Dacă este posibil, umpleți circuitul și pompa cu dioxid de carbon (CO_2).
- Utilizând forță gravitațională, umpleți pompa de sânge centrifugală cu soluție de amorsare până la un nivel superior orificiului de evacuare al pompei și apoi obturați. Eliberați aerul din tubul de evacuare.

Avertisment: Asigurați-vă că în pompa de sânge centrifugală și în circuit nu există bule de aer și că acestea au fost amorsate corespunzător înainte de începerea bypassului pentru a se minimiza riscul ca aerul să ajungă la pacient. Se recomandă utilizarea unui filtru arterial.

Avertisment: Pătrunderea unor cantități mari de aer în pompa de sânge centrifugală cauzează dezamorsarea acesteia și oprirea debitului sanguin. Oprîți pompa și evacuați aerul înainte de reluarea circulației.

Atenție! Nu loviți pompa de sânge centrifugală cu instrumente. Șocurile pot cauza deteriorarea dispozitivului, ceea ce ar conduce la funcționarea sa defectuoasă.

- În timp ce tubul de evacuare este obturat, porniți alimentarea cu energie a dispozitivului de control Medtronic.
- Conectați sonda de debit la tubulatura de circuit în conformitate cu manualul de utilizare corespunzător al sistemului compatibil. Dacă se utilizează un controler Medtronic, aduceți la valoarea zero sonda de debit respectând instrucțiunile din manualul de utilizare corespunzător controlerului Medtronic.
- În timp ce tubul de evacuare este în continuare obturat, aduceți butonul rotativ pentru RPM al controlerului Medtronic la nivelul dorit pentru a amorsa și elibera bulele de aer din circuit în mod adecvat. Asigurați-vă că pompa nu prezintă surgeri sau alte anomalii.

Avertisment: Nu utilizați pompa de sânge centrifugală mai mult de 30 de secunde în absența debitului. În aceste condiții, este posibil ca temperatura din pompă să crească și să apară leziuni celulare majore.

- Aduceți butonul rotativ pentru RPM la zero și verificați din nou integritatea pompei de sânge centrifugale.

Avertisment: Dacă se observă surgeri, îndepărtați pompa de sânge centrifugală și înlocuiți-o cu una nouă, sterilă. Dacă se observă alte anomalii, consultați Capitolul 9. Pentru amorsare, repetați pașii de la Pasul 1 la Pasul 7.

8. Dacă nu observă nicio anomaliă, continuați amorsarea circuitului.

9. Înainte de utilizare, verificați toate conexiunile, integritatea circuitului și debitul existent în acesta.

Avertisment: Nu utilizați pompa centrifugală de sânge dacă tubul de admisie al acesteia este obturat, deoarece în acest caz este generată o presiune negativă în pompă, care duce la formarea de bule de aer în sânge.

8.8 Listă de verificare pentru pompa de sânge centrifugală Affinity CP

Respectați protocolul specificat de echipa dvs. medicală. Informațiile din această listă de verificare pentru pompa de sânge pentru bypass pot fi folosite pentru a revizui, a actualiza sau a extinde în mod corespunzător liste de verificare existente.

1. Asamblarea echipamentului

- Montați motorul de acționare extern model 560A sau unitatea de acționare de la un sistem compatibil.
- Verificați dacă toate conexiunile electrice sunt sigure.
- Testați alimentarea și afișajul modulului de control.
- Verificați data și integritatea ambalajul pompei de sânge sterile (și al sondei de unică folosință, dacă este cazul).
- Dacă utilizați adaptorul, verificați data expirării indicată pe eticheta dispozitivului.
- Verificați dacă transductorul/senzorul de debit/sonda de unică folosință au dimensiunile corecte.
- Asamblați circuitul de perfuzie în condiții sterile.
- Permiteți o lungime suficientă a tubului pentru unitatea de acționare în standby sau pentru manivelă.
- Conectați traductorul/senzorul de debit/sonda de unică folosință la circuit în locul corespunzător și conform direcției debitului.

2. Amorsarea pompei și a circuitului

- Verificați circuitul pentru a vă asigura că nu există îndoituri sau blocaje.
- Clătiți pompa și circuitul cu CO₂, dacă este indicat; închideți sursa de CO₂.
- Amorați pompa prin gravitație și eliminați bulele de aer din pompă și din circuitul de perfuzie.
- Verificați dacă pompa prezintă surgeri, mișcări neregulate și zgomote.
- Verificați cu ochiul liber dacă în circuit există aer.
- Verificați dacă toate conexiunile tuburilor sunt sigure.
- Obturați complet tubul de evacuare al pompei.
- Obturați complet tubul de return venos.

3. Parametrii de funcționare

Efectuați următoarele activități, respectând instrucțiunile din manualul de utilizare corespunzător sistemului compatibil:

- Calibrați transductoarele/senzorii în funcție de instrucțiunile producătorului.
- Setați și verificați alarmele pentru debit scăzut/ridicat și alte sisteme de siguranță disponibile.

4. Echipamentele de rezervă pentru situații de urgență

Asigurați-vă că aveți la dispoziție următoarele echipamente:

- Sursă de alimentare de rezervă
- Manivelă și unitate de acționare corespunzătoare de la un sistem compatibil
- Pompă de sânge centrifugală Affinity CP de rezervă și sondă de unică folosință de rezervă
- Dacă utilizați adaptorul, asigurați-vă că aveți la dispoziție un adaptor Affinity CP de rezervă
- Controler corespunzător de la un sistem compatibil

5. Perfuzarea

- Obțineți turația minimă a pompei înainte de a elibera liniile.
- Monitorizați modulul de control pentru a observa eventualele mesaje și alarme.
- Monitorizați circuitul perfuziei pentru a vedea dacă există aer sau îndoituri în linii.
- Mențineți turația minimă a pompei înainte de a obtura liniile.

6. Curățarea

- Opreți alimentarea electrică.
- Scoateți din uz în mod adecvat componente de unică folosință.
- Curățați motorul și transductorul/senzorul de debit.
- Dacă utilizați adaptorul, curățați-l în conformitate cu instrucțiunile din secțiunea Depozitarea și curățarea.

7. Verificarea echipamentului

- Inspectați și verificați dacă echipamentul este funcțional.
- Respectați programul de întreținere preventivă specificat.
- Asigurați-vă că bateriile sunt încărcate complet.

9 Ghid de remediere a defectiunilor

Această secțiune acoperă 3 situații care pot avea loc atunci când se utilizează o pompă de sânge centrifugală. Urmați protocolul clinic specificat de spital, dar luați în considerație și următoarele sugestii de remediere a defectiunilor.

9.1 Defectarea pompei

Emiterea unui sunet neobișnuit sau ascuțit indică defectarea pompei. Înlocuiți imediat pompa de sânge centrifugală Affinity CP.

9.2 Lipsa debitului

Dacă pompa nu se rotește sau dacă nu există debit, aveți în vedere următoarele:

- Verificați dacă pompa și motorul de acționare sunt conectate corespunzător.

Dacă utilizați adaptorul, luați în considerare următoarele:

- Verificați dacă pompa este conectată în mod corespunzător la adaptor. Asigurați-vă că pompa este fixată ferm sub bordura de fixare și cu ajutorul mecanismului de blocare a adaptorului.
- Verificați dacă adaptorul este conectat în mod corespunzător la motorul de acționare.
- Reduceți turația pompei la zero și reporniți motorul de acționare.
- Urmați protocolul spitalului pentru a restabili debitul.

9.3 Zgomote neobișnuite

Dacă pompa vibrează sau emite un zgomot asemănător frecării, aveți în vedere următoarele:

- Luați în considerare înlocuirea pompei dacă vibrația sau zgomotul asemănător frecării persistă.

Dacă utilizați adaptorul, luați în considerare următoarele:

- Verificați dacă pompa este conectată în mod corespunzător la adaptor. Asigurați-vă că pompa este fixată ferm sub bordura de fixare și cu ajutorul mecanismului de blocare a adaptorului.
- Verificați dacă adaptorul este conectat în mod corespunzător la motorul de acționare.
- Reduceți turația pompei la zero și reporniți motorul de acționare.
- Urmați protocolul spitalului pentru a restabili debitul.
- Luați în considerație înlocuirea pompei sau adaptorului dacă vibrația sau zgomotul asemănător frecării persistă.

10 Depozitarea și curățarea adaptorului Affinity CP

Avertisment: Nu sterilizați adaptorul. Este posibil ca sterilizarea să deterioreze adaptorul.

Atenție! Nu se depozita în condiții extreme de temperatură și umiditate. Evitați depozitarea adaptorului în lumina directă a soarelui.

Atenție! Nu utilizați soluții pe bază de alcool, alți solventi organici, acizi concentrați sau baze concentrate pe adaptor. Adaptorul ar putea să se deterioreze datorită acestor soluții.

Urmați protocolul spitalului pentru curățarea sau dezinfecția adaptorului, luând în considerare și următoarele:

- Folosiți numai dezinfecțanți aprobați de spital pentru a curăța adaptorul. Următoarele soluții sunt acceptate pentru curățarea sau dezinfecțarea adaptorului: apă, Betadine™, peroxid de hidrogen și detergent neagresiv. După curățare, ștergeți adaptorul cu un burete sau o cârpă moale și apă.
- Îndepărtați imediat orice contaminare de la adaptor cu un burete sau o cârpă moale și apă.
- În cazul în care contaminarea nu poate fi îndepărtată cu un burete sau o cârpă moale și apă, puteți scufunda adaptorul în apă timp de cel mult 10 minute. Nu scufundați adaptorul în niciun alt lichid.

11 Service

Avertisment: Adaptorul nu poate fi reparat. Nudezamblați adaptorul, deoarece performanțele acestuia pot fi afectate în mod negativ. Dacă adaptorul a fost modificat, nu îl utilizați.

12 Specificații pentru pompa de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva

Cod componentă:	CBAP40
Volum de amorsare:	40 mL (aproximativ)
Diametru intern admisie/evacuare:	9,5 mm (3/8 in)
Presiune de lucru maximă:	760 mmHg (101 kPa)
Debit maxim:	10 L/min
Presiune de ieșire maximă:	700 mmHg (93,3 kPa)
Turație maximă pompă:	<ul style="list-style-type: none">• 4.000 rpm (cu motorul de acționare extern 560A Medtronic)• 3.600 rpm (cu adaptorul Affinity CP în sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin și în sistemele centrifugale Sarns și Terumo)
Sisteme compatibile:	Sisteme de control al turației Medtronic (cu motor de acționare extern model 560A, cu manivelă de urgență model HC150A)

Depozitați produsul la temperatura camerei.

12.1 Interval de valori pentru transport

Temperatură:	între -30°C și 40°C (între -22°F și 105°F)
Umiditate:	între 20% și 85%, fără condens

13 Specificații pentru adaptorul Affinity CP

Cod componentă:	AP40AST
Pompă compatibilă:	Pompă de sânge centrifugală Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva (CBAP40)
Sisteme compatibile:	<ul style="list-style-type: none">• Sistemele de pompe centrifugale Stöckert și Sorin (cu unitate de acționare modelele 60-01-04 și 60-01-00 și unitate de acționare de urgență modelele 60-01-35 și 60-01-50)• Sistemele centrifugale Sarns și Terumo (unitate de acționare model 164267 și unitate de acționare manuală model 164268)
Turație maximă adaptor:	3.600 rpm
Clasificare IP:	IP47

13.1 Dimensiuni brute

Greutate:	315 g (0,69 lb)
Înălțime:	28 mm (1,1 in)
Diametru:	94 mm (3,7 in)

13.2 Mediu de depozitare și transport

Temperatură:	între -30°C și 70°C (între -22°F și 158°F)
Umiditate:	între 15% și 93%, fără condens
Presiune atmosferică:	între 70 kPa și 106,3 kPa

13.3 Mediu de funcționare

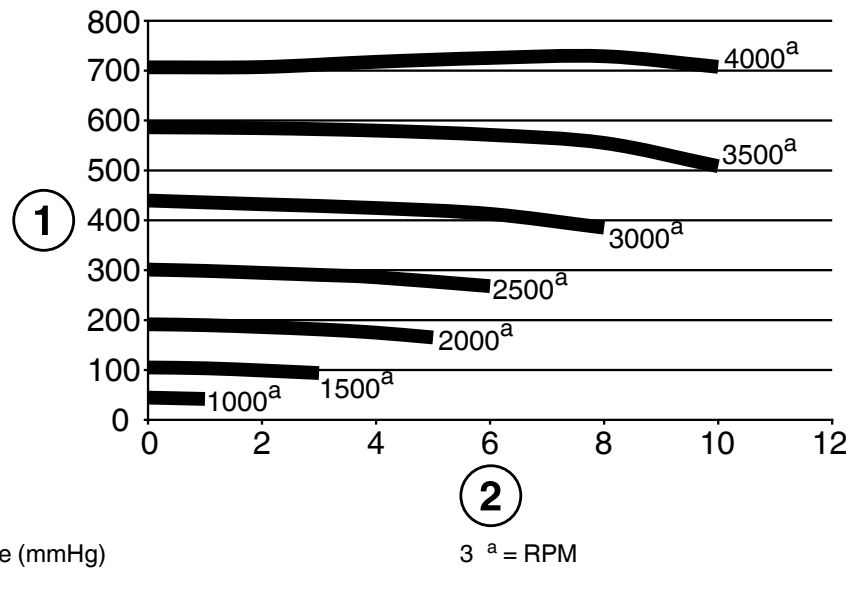
Temperatură:	între 10°C și 40°C (între 50°F și 104°F)
Umiditate:	între 20% și 75%, fără condens
Presiune atmosferică:	între 70 kPa și 106,3 kPa

14 Debitul pompei de sânge centrifugale Affinity CP

Notă: Debitul efectiv care se poate obține depinde de încărcarea pompei, care rezultă din componentele circuitului extracorporeal și rezistența arterială a pacientului.

Notă: Cădereea de presiune reprezintă diferența dintre ieșirea pompei și admisia pompei.

Figura 7. Performanța hidraulică a pompei de sânge centrifugale Affinity CP



15 Garanție limitată

Următoarea GARANȚIE LIMITATĂ este valabilă numai pentru clienții din Statele Unite:

- A. Această GARANȚIE LIMITATĂ este valabilă numai pentru cumpărătorul inițial al pompei de sânge centrifugale Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva model CBAP40 (denumită în continuare „Produs”).
 - (1) În eventualitatea în care Produsul nu funcționează în limite normale din cauza unui defect de material sau de manopera într-un interval de un (1) an, începând cu data livrării acestui Produs cumpărătorului, Medtronic va opta după cum consideră pentru una dintre următoarele variante: (a) va repara sau va înlocui orice piesă sau piese defecte ale Produsului; (b) va credita cumpărătorul cu o valoare egală cu prețul de achiziție (conform prevederilor subsecțiunii A(2) de mai jos), în vederea achiziționării Produsului de schimb; sau (c) va oferi gratuit un Produs comparabil funcțional.
 - (2) În acest document, Prețul de achiziție înseamnă prețul cu cea mai mică valoare dintre următoarele: (i) prețul net facturat al Produsului original, (ii) prețul echipamentului comparabil funcțional în prezent sau (iii) prețul echipamentului de schimb.
- B. Pentru a beneficia de această reparație, înlocuire sau credit menționate în secțiunea A de mai sus, trebuie îndeplinite următoarele condiții:
 - (1) Produsul trebuie returnat la Medtronic în termen de șaizeci (60) de zile după descoperirea defectului;
 - (2) Produsul nu trebuie să fi fost utilizat decât respectând strict Instrucțiunile de utilizare, nu trebuie să fi fost utilizat pentru mai mulți pacienți și nu trebuie să fi fost modificat sau reparat în vreun mod în care, în concepția Medtronic, stabilitatea și fiabilitatea Produsului sunt afectate. Produsul nu trebuie să fi fost utilizat incorrect, forțat sau deteriorat accidental;
 - (3) Data de expirare a produsului nu trebuie să fie depășită.
- C. Această GARANȚIE LIMITATĂ este limitată la termenii menționați. În special:
 - (1) Cu excepția cazurilor în care este specificat explicit în prezenta GARANȚIE LIMITATĂ, MEDTRONIC NU ESTE RESPONSABILĂ PENTRU NICIUN FEL DE DAUNE DIRECTE, ACCESORII SAU INDIRECTE DATORATE DEFECTELOR, DETERIORĂRII SAU FUNCTIONĂRII DEFECTUOASE A PRODUSULUI, INDIFERENT DACĂ PRETENȚIILE SE BAZEAZĂ PE GARANȚIE, PE CONTRACT, PE RĂSPUNDERE DELICTUALĂ SAU PE ORICE ALTCEVA.
 - (2) Prezenta GARANȚIE LIMITATĂ este oferită numai cumpărătorului echipamentului. PENTRU TOATE CELELALTE CAZURI, MEDTRONIC NU EMITE NICIO ALTĂ GARANȚIE, EXPRESĂ SAU IMPLICITĂ, INCLUSIV, DAR FĂRĂ A SE LIMITA LA, ORICE GARANȚIE IMPLICITĂ DE COMERCIALIZARE SAU POTRIVIRE LA UN ANUMIT SCOP SPECIFIC, INDIFERENT DACĂ ACEASTA REZULTĂ DIN LEGE, DIN DREPTUL CUTUMIAR, DIN UZANȚE SAU DIN ORICE ALTCEVA. NICIO GARANȚIE EXPRESĂ SAU IMPLICITĂ OFERITĂ CUMPĂRĂTORULUI NU POATE DEPĂȘI PERIOADA SPECIFICATĂ LA PARAGRAFUL A(1) DE MAI SUS. ACEASTĂ GARANȚIE LIMITATĂ ESTE SINGURA MODALITATE DE COMPENSARE PENTRU ORICARE PERSOANĂ.
- D. Excluderile și limitările stipulate mai sus nu au intenția și nu trebuie interpretate a contraveni prevederilor obligatorii ale legislației aplicabile. Dacă orice parte sau termen al prezentei GARANȚII LIMITATE este considerată de orice instanță de jurisdicție

competentă a fi ilegală, neaplicabilă sau în conflict cu legislația aplicabilă, validitatea restului GARANȚIEI LIMITATE nu va fi afectată și toate drepturile și obligațiile vor fi interpretate și respectate ca și cum această GARANȚIE LIMITATĂ nu ar conține partea sau termenul considerat(ă) nevalid(ă).

- E. Nicio persoană nu are autoritatea să implice Medtronic în alte reprezentări, condiții sau garanții cu excepția acestei GARANȚII LIMITATE.

16 Garanție limitată²

Următoarea GARANȚIE LIMITATĂ se aplică pentru clienții din afara Statelor Unite:

- A. Această GARANȚIE LIMITATĂ este valabilă numai pentru cumpărătorul inițial al pompei de sânge centrifugale Medtronic Affinity CP cu suprafață bioactivă Cortiva model CBAP40 (denumită în continuare „Produs”). În eventualitatea în care Produsul nu funcționează conform specificațiilor menționate în Instrucțiunile de utilizare, Medtronic va emite un credit egal cu Prețul de achiziție al produsului original (dar care nu poate depăși valoarea Produsului de schimb) valabil pentru cumpărarea oricărui Produs de schimb Medtronic. ATENȚIONĂRILE CONTINUTE ÎN ETICHETA PRODUSULUI SUNT CONSIDERATE PARTE INTEGRALĂ A ACESTEI GARANȚII LIMITATE. CONTACTAȚI REPREZENTANTUL DVS. MEDTRONIC LOCAL PENTRU A OBȚINE INFORMAȚII DESPRE PROCEDURA DE RECLAMARE CONFORM ACESTEI GARANȚII.
- B. Pentru a beneficia de această GARANȚIE LIMITATĂ, trebuie să fie îndeplinite următoarele condiții:
- (1) Produsul trebuie utilizat înainte de data expirării.
 - (2) Produsul trebuie returnat către Medtronic în termen de 60 de zile de la utilizare și devine proprietatea Medtronic.
 - (3) Produsul nu trebuie să fi fost utilizat pentru orice alt pacient, nu trebuie să fi fost utilizat incorrect, modificat, forțat sau să fi fost supus unui accident și Produsul nu trebuie să fi fost modificat sau reparat în vreun mod în care, în concepția Medtronic, stabilitatea și fiabilitatea acestuia sunt afectate.
- C. Această GARANȚIE LIMITATĂ este limitată la termenii menționați. În special:
- (1) În niciun caz nu se va acorda niciun credit de înlocuire în cazul în care se va constata manipularea incorectă, implantarea necorespunzătoare sau modificarea materială a Produsului înlocuit.
 - (2) Medtronic nu este responsabil pentru pagube incidentale sau indirecte survenite ca urmare a folosirii, a defectelor sau a deteriorării Produsului, indiferent dacă reclamațiile sunt bazate pe garanții, pe contracte, pe prejudicii sau pe orice altceva.
- D. Excluderile și limitările stipulate mai sus nu au intenția și nu trebuie interpretate a contraveni prevederilor obligatorii ale legislației aplicabile. Dacă orice parte sau termen al acestei GARANȚII LIMITATE este considerată de orice curte sau jurisdicție competentă a fi ilegală sau în conflict cu legislația aplicabilă, validitatea restului GARANȚIEI LIMITATE nu va fi afectată și toate drepturile și obligațiile vor fi interpretate și respectate ca și cum această GARANȚIE LIMITATĂ nu ar conține partea sau termenul considerat(ă) invalid(ă).

² Această GARANȚIE LIMITATĂ este oferită de către Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Se aplică doar în afara Statelor Unite ale Americii.

1 Описание

Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva (CVAP40) предназначен для процедур экстракорпорального кровообращения. Перекачивание крови обеспечивается центробежной силой, формируемой гладким вращающимся конусом и лопастями низкопрофильного насосного колеса. От насоса энергия передается в форме давления и скорости, и кровь перемещается к выходному порту насоса. Чтобы уменьшить трение и теплообразование, в центробежном насосе для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva используется конструкция шарнирной опоры с двойным керамическим шарниром.

Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva стерилизован этиленоксидом.

У продуктов с биоактивным покрытием Cortiva присутствует префикс "СВ" в номере модели. Дополнительная информация о биоактивном покрытии Cortiva приведена в Глав. 7.

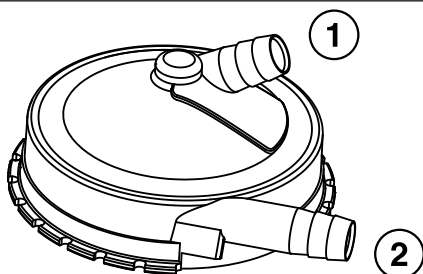
Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva сопряжен с удаленным магнитным приводным блоком, называемым выносным приводом модели 560A, который взаимодействует с контроллером скорости насоса компании Medtronic. Кроме того, он сопряжен с аварийным ручным приводом модели HC150A на случай выхода из строя контроллера или отключения электропитания. Для получения дополнительной информации о выносном приводе и аварийном ручном приводе см. руководство оператора к соответствующему контроллеру скорости насоса компании Medtronic.

Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva также сопряжен с адаптером Affinity CP, чтобы обеспечить работу насоса вместе с системами центробежных насосов Stöckert™ и Sorin™ или центробежными системами Sarns™ и Terumo™.

Адаптер может быть недоступен в вашей стране. Для подтверждения доступности адаптера обратитесь к региональному представителю компании Medtronic.

Для получения дополнительной информации об использовании адаптера Affinity CP или работе контроллера скорости насоса или принадлежностей компании Medtronic см. инструкции по эксплуатации или руководство оператора.

Рисунок 1. Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva



- 1 Входной порт
- 2 Выходной порт

2 Показания к применению

Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva предназначен для перекачки крови через контур экстракорпорального кровообращения для поддержки экстракорпоральной циркуляции на срок выполнения процедур искусственного кровообращения (не более 6 часов).

Также он показан для использования в качестве компонента систем поддержки экстракорпоральной циркуляции (на срок не более 6 часов), не требующих полного искусственного кровообращения (например, вальвулопластики, поддержки циркуляции при повторном оперативном вмешательстве на митральном клапане, операции на полой вене или на аорте, трансплантации печени).

Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva управляет с помощью выносного привода или аварийного ручного привода.

Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva предназначен для использования с контроллерами компании Medtronic или может быть использован с системами центробежных насосов Stöckert и Sorin или центробежными системами Sarns и Terumo путем подсоединения адаптера Affinity CP.

3 Противопоказания

Использование центробежного насоса для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva противопоказано в качестве устройства отсоса при кардиотомии. Используйте устройство только в соответствии с указаниями.

4 Предостережения

Перед использованием полностью ознакомьтесь с предостережениями, мерами предосторожности и инструкцией по эксплуатации. Пренебрежение ознакомлением и следованием инструкциям и предостережениям может привести к серьезной травме или к смерти пациента.

4.1 Центробежный насос для крови Affinity CP

- Центробежный насос для крови не исследовался *in vitro*, *in vivo* и не проходил клинические исследования на пригодность к долгосрочному (более 6 часов) использованию в качестве переходного устройства к трансплантату или в процессе восстановления естественного сердца.
- При работе в импульсном режиме центробежный насос для крови Affinity CP и адаптер Affinity CP несовместимы.
- Не применяйте центробежный насос для крови с несовместимым выносным приводом или адаптером, поскольку это может привести к ухудшению производительности, расцеплению или повреждению.
- Чтобы уменьшить риск попадания воздуха в кровоток пациента, убедитесь, что из центробежного насоса для крови и из контура перед началом экстракорпорального кровообращения удалены пузырьки воздуха, а заправка произведена должным образом. Рекомендуется применение артериального фильтра. Необходимо визуально убедиться в том, что из шарнирного блока удален весь воздух.
- Никогда не перекрывайте поток или не препятствуйте потоку с проксимальной стороны насоса; это может привести к поломке насоса. Если произойдет перекрытие потока с входной части насоса, насос может начать работать с высокими оборотами и возможно создаст вакум, превышающий 500 mmHg.
- Не используйте центробежный насос для крови незаправленным; это приведет к повреждению внутренних компонентов.
- Попадание в центробежный насос для крови большого количества воздуха приведет к его опустошению и остановке кровотока. Перед возобновлением циркуляции остановите насос и удалите воздух.
- Никогда не используйте насос без жидкости.
- Не эксплуатируйте центробежный насос для крови со скоростью вращения, превышающей максимально допустимую (4000 об/мин). Это может привести к чрезмерному износу шарнирной опоры.
- Не подвергайте центробежный насос для крови воздействию жидких химических веществ, поскольку они могут нарушить целостность устройства. Известно, что жидкие анестетики (например, изофлюран) вызывают распад поликарбонатных пластмасс. Не допускайте соприкосновения центробежного насоса для крови с этими растворами.
- Чтобы предотвратить обратный ток крови при открытой выходной магистрали центробежного насоса для крови, установите и поддерживайте минимальную скорость насоса, при которой преодолевается сопротивление линии и кровотока пациента. Если поддержка прямого кровотока невозможна, выходную магистраль насоса следует пережать, чтобы изолировать поток от пациента. В противном случае возможен противоток и бескровливание пациента.
- Чтобы предотвратить противоток при выключенном центробежном насосе для крови, артериальные линии должны быть всегда пережаты дистально.
- Всегда имейте в наличии запасной центробежный насос для крови Affinity CP и запасное оборудование с соответствующим протоколом для замены. Если при поддержке кровообращения требуется замена центробежного насоса для крови, перед этой манипуляцией следует оценить возможный риск для пациента.
- Рекомендуется частый мониторинг пациента и устройства. Используемый центробежный насос для крови должен находиться под наблюдением. Внимательно отслеживайте скорость потока, чтобы распознать признаки окклюзии в контуре.
- Не используйте центробежный насос для крови без потока более 30 секунд. Температура в насосе может повыситься, что может привести к чрезмерному повреждению клеток.
- При обращении с центробежным насосом для крови следует соблюдать правила асептики.

4.2 Адаптер Affinity CP

- Всегда имейте в наличии запасной адаптер Affinity CP и запасное оборудование с соответствующим протоколом для замены. Если при поддержке кровообращения требуется замена адаптера, перед этой манипуляцией следует оценить возможный риск для пациента.

- Убедитесь, что адаптер подсоединен к приводу правильно. Убедитесь, что адаптер зафиксирован на приводе. Неправильное подсоединение может неблагоприятно сказаться на работе насоса.
- Убедитесь, что насос подсоединен к адаптеру правильно. Насос должен быть закреплен под фиксирующим выступом и фиксирующей защелкой адаптера. Убедитесь, что насос надежно зафиксирован и находится в плотном контакте с гнездом адаптера. Неправильное подсоединение может неблагоприятно сказаться на работе насоса.
- При работе в импульсном режиме центробежный насос для крови Affinity CP и адаптер Affinity CP несовместимы.
- Не используйте адаптер при скорости больше 3600 об/мин. Адаптер не подходит для скоростей больше 3600 об/мин.
- Не стерилизуйте адаптер. При стерилизации возможно повреждение адаптера.
- Адаптер не подлежит обслуживанию. Не разбирайте адаптер, т. к. это может неблагоприятно сказаться на его работе. Если адаптер был вскрыт, не используйте его.

5 Меры предосторожности

Внимание! Устройство должно использоваться только врачами, тщательно обученными процедурам экстракорпорального кровообращения.

5.1 Центробежный насос для крови Affinity CP

- Не наносите по центробежному насосу для крови сильных ударов и не роняйте его. Сотрясение может повредить устройство, что приведет к нарушению его функционирования.
- Пути прохождения жидкости центробежного насоса для крови стерильны и апирогенны. Перед использованием внимательно осмотрите устройство и упаковку. Не используйте устройство, если индивидуальная упаковка или продукт имеют следы повреждения или загрязнения, или если отсутствуют защитные колпачки.
- Центробежный насос для крови предназначен для использования только у одного пациента. Запрещается использовать, обрабатывать или стерилизовать данный продукт повторно. Повторные использование, обработка или стерилизация могут нарушить структурную целостность устройства и / или создать риск его загрязнения, что может привести к травме, болезни или смерти пациента.
- Соблюдайте протокол лечебного учреждения для поддержания достаточной гепаринизации на срок выполнения процедур искусственного кровообращения (не более 6 часов). Образование тромба в контуре может увеличить риск повреждения оборудования перфузационной системы.
- Подсоедините магистраль так, чтобы предотвратить возникновение перегибов или препятствий. В противном случае поток может быть нарушен.
- Не прилагайте чрезмерных усилий для прикрепления магистрали к насосу. В противном случае можно повредить насос.
- При изменении положения или прикреплении магистрали примите меры предосторожности, чтобы не повредить коннекторы.
- Не подносите центробежный насос для крови к устройствам, чувствительным к воздействию магнитного поля.
- Строго придерживайтесь протокола антикоагуляции и регулярно проверяйте параметры антикоагуляции в ходе выполнения всех процедур. Поддерживайте адекватную гепаринизацию, следя за протоколом ЭКК, принятому в лечебном учреждении.
- Допустимая температура хранения указана на этикетках упаковки и в инструкции по эксплуатации.
- Пользователь несет ответственность за утилизацию устройств в соответствии с требованиями местного законодательства и процедурами лечебного учреждения.

5.2 Адаптер Affinity CP

- Используйте адаптер Affinity CP, как описано в инструкции по эксплуатации, поставляемой с адаптером.
- Используйте адаптер Affinity CP компании Medtronic только с центробежными насосами для крови Affinity CP компании Medtronic.
- Используйте системы центробежных насосов Stöckert и Sorin, а также центробежные системы Sarns и Terumo в соответствии с инструкцией по эксплуатации, поставляемой с каждым устройством.
- Перед использованием осмотрите адаптер, чтобы убедиться в отсутствии физических повреждений. Не используйте адаптер, если имеются признаки его повреждения. Верните поврежденное изделие представителю компании Medtronic.
- Адаптер содержит магниты. Не приближайте адаптер к металлу, магнитной ленте или магнитам.
- Не допускайте соударения или падения адаптера. При ударе возможно повреждение адаптера.
- Не устанавливайте и не отсоединяйте адаптер или насос до полной остановки привода.

- При установке адаптера на привод следите за тем, чтобы нижняя поверхность адаптера находилась в плотном контакте с гнездом привода, а защелка гнезда — в заблокированном положении.
- При использовании не толкайте и не ударяйте адаптер или компоненты контура, чтобы уменьшить риск отсоединения адаптера и насоса от привода или соединений магистрали. Если произошло отсоединение, см. Глав. 9.
- Не храните при крайних значениях температуры и влажности. Не допускайте хранения адаптера под прямыми солнечными лучами.
- Для получения полной информации об установке см. инструкцию по эксплуатации, поставляемую с системами центробежных насосов Stöckert и Sorin или с центробежными системами Sarns и Terumo.
- Перед началом циркуляции заправьте насос. Приведите в действие насос, подсоединененный к приводу с помощью адаптера, на максимальных оборотах в минуту, чтобы убедиться в отсутствии вибрации, необычных шумов, недостаточного потока или других неисправностей. Если замечена неисправность, см. Глав. 9.
- При использовании центробежного насоса для крови Affinity CP и адаптера Affinity CP с совместимой системой, которая отображает давление на входе, используйте для определения давления на входе измеренное, а не расчетное значение. Расчетное значение основано на характеристических кривых, которые не репрезентативны для центробежного насоса для крови Affinity CP и могут привести к получению неточных показаний.
- Не используйте для адаптера спиртовые растворы, другие органические растворители или концентрированные кислоты или щелочи. Эти растворы могут повредить адаптер.
- Не используйте адаптер после истечения указанного на этикетке срока годности.
- Допустимая температура хранения указана на этикетках упаковки и в инструкции по эксплуатации.
- Пользователь несет ответственность за утилизацию устройств в соответствии с требованиями местного законодательства и процедурами лечебного учреждения.

6 Нежелательные явления

Применение центробежного насоса для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva (CBAP40) сопряжено со следующими известными нежелательными эффектами:

- кровопотеря
- коагулопатия
- смерть
- эмболия
- чрезмерная активация компонентов крови или тромбогенность
- кровотечение
- гемолиз
- гемолитическая анемия
- инфекция
- ишемия
- неврологическая дисфункция
- дисфункция органов

7 Информация по продукции с биоактивным покрытием Cortiva

Первичные поверхности продукта, контактирующие с кровью, имеют биоактивное покрытие Cortiva. Эта поверхность с покрытием улучшает совместимость с кровью и обеспечивает тромборезистентность контактирующей с кровью поверхности. Биоактивное покрытие Cortiva содержит невыщелачиваемый гепарин, полученный из слизистой оболочки кишечника свиньи¹.

Внимание! Продукт с биоактивным покрытием Cortiva предназначен только для одноразового использования. Повторная стерилизация может оказать неблагоприятное воздействие на биоактивное покрытие Cortiva.

Внимание! Строго придерживайтесь протокола антикоагуляции и регулярно проверяйте параметры антикоагуляции в ходе выполнения всех процедур.

Предупреждение: Храните продукты с биоактивным покрытием Cortiva при температуре не выше 40°C (104°F).

¹ Невыщелачиваемый – это гепарин на уровне ≤ 0,1 ME/mL при измерении с помощью клинически значимых условий экстракции.

8 Инструкция по эксплуатации

При использовании центробежного насоса для крови Affinity CP без адаптера Affinity CP см. Разд. 8.1, Разд. 8.2, Разд. 8.7 и Разд. 8.8 этой инструкции по эксплуатации.

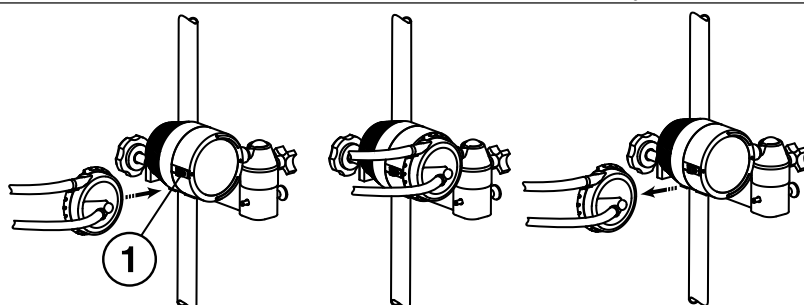
При использовании центробежного насоса для крови Affinity CP с адаптером Affinity CP см. Разд. 8.3, Разд. 8.4, Разд. 8.5, Разд. 8.6, Разд. 8.7 и Разд. 8.8 этой инструкции по эксплуатации.

8.1 Установка центробежного насоса для крови Affinity CP на выносном приводе модели 560A компании Medtronic

Подсоедините выносной привод модели 560A к соответствующему контроллеру компании Medtronic. Для получения полной информации об установке см. руководство оператора по соответствующему контроллеру компании Medtronic.

- Надвиньте центробежный насос для крови Affinity CP на выносной привод модели 560A (Рис. 2) так, чтобы фиксирующий штырек защелки вошел в паз.

Рисунок 2. Установка и отсоединение центробежного насоса для крови Affinity CP



1 Защелка с фиксирующим штырьком на выносном приводе модели 560A

Примечание: По возможности установите насос на самую нижнюю точку контура, прямо под резервуаром.

- Заправьте центробежный насос для крови согласно процедурам, описанным в Разд. 8.7 этой инструкции по эксплуатации.

Внимание! При использовании незаправленного центробежного насоса для крови возможно его повреждение.

- Поверните рукоятку для настройки количества оборотов в минуту в выключенное положение (со щелчком). При повороте рукоятки в положение «ноль» пользователь почувствует незначительное сопротивление и услышит щелчок. Черная кнопка на рукоятке служит указателем заданного количества оборотов в минуту.

Предупреждение: Использование центробежного насоса для крови Affinity CP с несоблюдением приведенных рекомендаций может стать причиной поломки центробежного насоса для крови, снижения его производительности, протечек, выраженной травмы крови, старения или коррозии соприкасающихся с кровью материалов, которые могут попадать в кровь пациента.

Внимание! Установка центробежного насоса для крови с вращающимся приводом может привести к поломке насоса.

- Приступите к экстракорпоральному кровообращению. См. инструкцию по эксплуатации, поставляемую с каждым устройством.

8.2 Отсоединение центробежного насоса для крови Affinity CP от выносного привода модели 560A компании Medtronic

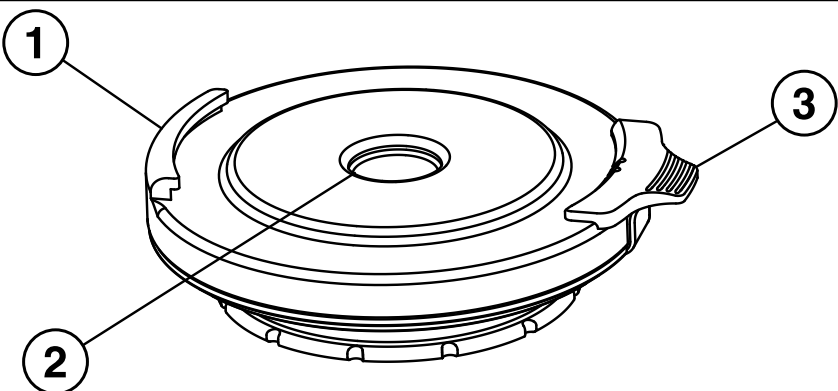
После каждой процедуры насос необходимо снять и утилизировать. Утилизируйте насос в соответствии с действующим законодательством и протоколами, принятыми в лечебном учреждении.

- Чтобы отсоединить центробежный насос для крови, надавите на защелку привода (Рис. 2).
- Извлеките центробежный насос для крови из разъема привода (Рис. 2).

8.3 Установка адаптера Affinity CP

Адаптер Affinity CP компании Medtronic (Рис. 3) позволяет использовать центробежный насос для крови Affinity CP компании Medtronic (модель CBAP40) вместе с системами центробежных насосов Stöckert и Sorin или с центробежными системами Sarns и Terumo.

Рисунок 3. Адаптер Affinity CP



1 Фиксирующий выступ

2 Гнездо адаптера

3 Фиксирующая защелка

В адаптере используется магнитная муфта для передачи врачающего момента привода на одноразовый центробежный насос для крови.

Адаптер поставляется в нестерильном виде.

Для использования адаптера модификация систем центробежных насосов Stöckert и Sorin или центробежных систем Sarns и Terumo не требуется.

Адаптер предназначен для многократного использования у различных пациентов. Адаптер можно многократно использовать до истечения срока годности, указанного на этикетке устройства.

Адаптер может быть недоступен в вашей стране. Для подтверждения доступности адаптера обратитесь к региональному представителю компании Medtronic.

8.4 Установка адаптера Affinity CP на системы центробежных насосов Stöckert™ и Sorin™

Внимание! Для получения полной информации об установке см. инструкцию по эксплуатации, поставляемую с системами центробежных насосов Stöckert и Sorin.

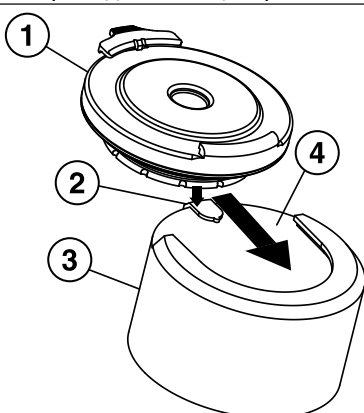
Примечание: Перед установкой адаптера на привод осмотрите адаптер на предмет наличия видимых следов биозагрязнения, например крови или иностранных материалов. При необходимости очистите адаптер или гнездо привода в соответствии с инструкциями, приведенными в Главе 10.

Примечание: Эти инструкции также применимы, если адаптер используется с совместимым ручным приводом из систем центробежных насосов Stöckert и Sorin.

Установите адаптер Affinity CP на привод систем центробежных насосов Stöckert и Sorin, выполнив следующие действия:

1. Вставьте дно адаптера в гнездо на приводе. В ходе этого процесса нажимайте фиксирующий ключ на приводе.
2. Полностью вставьте адаптер в гнездо привода (Рис. 4).

Рисунок 4. Установка адаптера Affinity CP на привод систем центробежных насосов Stöckert и Sorin



- | | |
|---|------------------------------|
| 1 Адаптер Affinity CP
2 Фиксирующий ключ | 3 Привод
4 Гнездо привода |
|---|------------------------------|
3. Для поворота адаптера в требуемое положение нажмите фиксирующий ключ, поверните адаптер и убедитесь, что фиксирующий ключ защелкнулся в пазу на нижней стороне адаптера.
- Предупреждение:** Убедитесь, что адаптер подсоединен к приводу правильно. Убедитесь, что адаптер зафиксирован на приводе. Неправильное подсоединение может неблагоприятно сказаться на работе адаптера.
- Внимание!** При установке адаптера на привод следите за тем, чтобы нижняя поверхность адаптера находилась в плотном контакте с гнездом привода, а фиксирующий ключ — в заблокированном положении.

8.5 Установка адаптера Affinity CP на центробежные системы Sarns™ и Terumo™

Внимание! Для получения полной информации об установке см. инструкцию по эксплуатации, поставляемую с центробежными системами Sarns и Terumo.

Внимание! При использовании не толкайте и не ударяйте адаптер или компоненты контура, чтобы уменьшить риск отсоединения адаптера и насоса от привода или соединений магистрали. Если произошло отсоединение, см. Глав. 9.

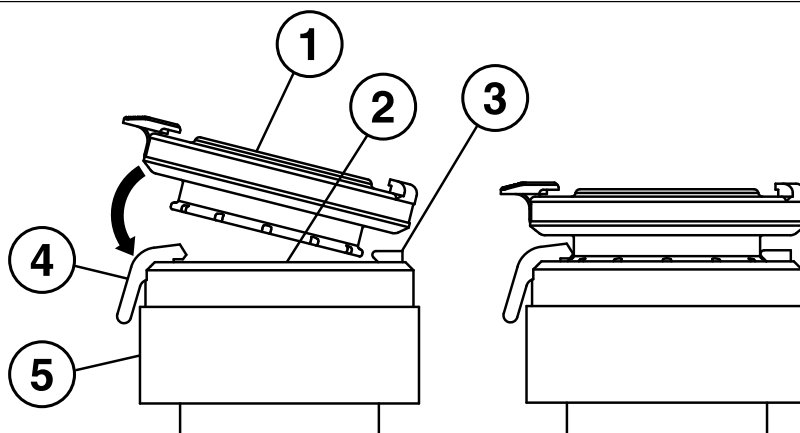
Примечание: Перед установкой адаптера на привод осмотрите адаптер на предмет наличия видимых следов биозагрязнения, например крови или инородного материала. При необходимости очистите адаптер или гнездо привода в соответствии с инструкциями, приведенными в Глав. 10.

Примечание: Эти инструкции также применимы, если адаптер используется с совместимым ручным приводом из центробежных систем Sarns и Terumo.

Установите адаптер Affinity CP на привод центробежных систем Sarns и Terumo, выполнив следующие действия:

1. Откройте защелку гнезда привода и снимите защитную крышку с гнезда привода.
2. Поместите дно адаптера над гнездом привода. Продвиньте адаптер под зажим гнезда (Рис. 5).

Рисунок 5. Установка адаптера Affinity CP на привод центробежных систем Sarns и Terumo



- | | |
|---|------------------------------|
| 1 Адаптер Affinity CP
2 Гнездо привода
3 Зажим гнезда | 4 Защелка гнезда
5 Привод |
|---|------------------------------|

3. Откройте защелку гнезда и надавите на адаптер, чтобы он встал на место. Отпустите защелку, чтобы зафиксировать адаптер на месте.

Предупреждение: Убедитесь, что адаптер подсоединен к приводу правильно. Убедитесь, что адаптер зафиксирован на приводе. Неправильное подсоединение может неблагоприятно сказаться на работе адаптера.

Внимание! При установке адаптера на привод следите за тем, чтобы нижняя поверхность адаптера находилась в плотном контакте с гнездом привода, а защелка гнезда — в заблокированном положении.

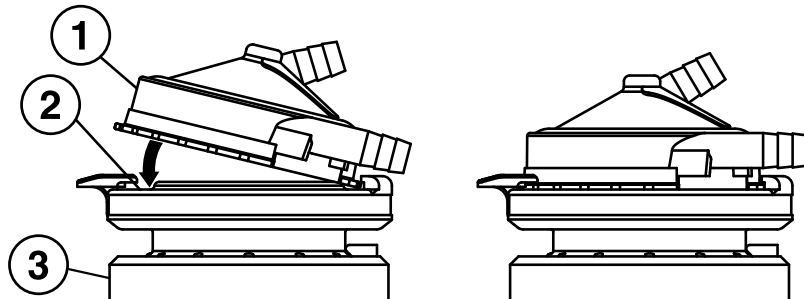
8.6 Установка центробежного насоса для крови Affinity CP на адаптер Affinity CP

Установите центробежный насос для крови Affinity CP на адаптер Affinity CP, выполнив следующие действия:

1. Поместите дно насоса над гнездом адаптера. Продвиньте насос под фиксирующий выступ.

2. Откройте фиксирующую защелку и надавите на насос, чтобы он встал на место (Рис. 6). Отпустите фиксирующую защелку и установите насос так, чтобы она защелкнулась.

Рисунок 6. Установка центробежного насоса для крови Affinity CP на адаптер Affinity CP



1 Центробежный насос для крови Affinity CP

2 Адаптер Affinity CP

3 Привод

Предупреждение: Убедитесь, что насос подсоединен к адаптеру правильно. Насос должен быть закреплен под фиксирующим выступом и фиксирующей защелкой адаптера. Убедитесь, что насос надежно зафиксирован и находится в плотном контакте с гнездом адаптера. Неправильное подсоединение может неблагоприятно сказаться на работе насоса.

3. Для поворота насоса в требуемое положение нажмите на фиксирующую защелку, поверните насос и отпустите фиксирующую защелку. Установите насос так, чтобы фиксирующая защелка заблокировалась на месте.

Внимание! Перед началом циркуляции заполните насос в соответствии с указаниями, приведенными в инструкции по эксплуатации насоса. Приведите в действие насос, подсоединеный к приводу с помощью адаптера, на максимальных оборотах в минуту, чтобы убедиться в отсутствии вибрации, необычных шумов, недостаточного потока или других неисправностей. Если замечена неисправность, см. Глав. 9.

4. Приступите к экстракорпоральному кровообращению. См. инструкцию по эксплуатации, поставляемую с каждым устройством.

Предупреждение: Всегда имейте в наличии запасной адаптер Affinity CP и запасное оборудование с соответствующим протоколом для замены. Если при поддержке кровообращения требуется замена адаптера, перед этой манипуляцией следует оценить возможный риск для пациента.

Предупреждение: При работе в импульсном режиме центробежный насос для крови Affinity CP и адаптер Affinity CP несовместимы.

Предупреждение: Не используйте адаптер при скорости больше 3600 об/мин. Адаптер не подходит для скоростей больше 3600 об/мин.

8.7 Заполнение контура центробежного насоса для крови Affinity CP

- С соблюдением принятых правил асептики, чтобы сохранить стерильность путей прохождения жидкости, подсоедините соответствующие магистрали к входному и выходному портам центробежного насоса для крови.
- Если возможно, продуйте контур и насос углекислым газом (CO₂).
- Залейте самотеком в центробежный насос для крови заправочный раствор так, чтобы он вышел за выходной порт насоса и зажим. Удалите воздух из выходной магистрали.

Предупреждение: Чтобы уменьшить риск попадания воздуха в кровоток пациента, убедитесь, что из центробежного насоса для крови и из контура перед началом экстракорпорального кровообращения удалены пузырьки воздуха, а заправка произведена должным образом. Рекомендуется применение артериального фильтра.

Предупреждение: Попадание в центробежный насос для крови большого количества воздуха приведет к опустошению устройства и остановке кровотока. Перед возобновлением циркуляции остановите насос и удалите воздух.

Внимание! Не наносите по центробежному насосу для крови ударов инструментами. Сотрясение может повредить устройство, что приведет к нарушению его функционирования.

- Не снимая зажим выходной магистрали, включите контроллер компании Medtronic.
- Подсоедините датчик потока к магистрали контура согласно руководству оператора по соответствующей совместимой системе. Если используется контроллер компании Medtronic, обнулите датчик потока согласно руководству оператора по соответствующему контроллеру компании Medtronic.

6. Оставив выходную магистраль пережатой, поверните на контроллере компании Medtronic рукоятку для настройки количества оборотов в минуту в требуемое положение, чтобы надлежащим образом заполнить контур и удалить пузырьки воздуха. Осмотрите насос на отсутствие протечек и других неисправностей.
Предупреждение: Не используйте центробежный насос для крови без потока более 30 секунд. Температура в насосе может повыситься, что может привести к чрезмерному повреждению клеток.
7. Поверните рукоятку для настройки количества оборотов в минуту в положение «ноль» и еще раз проверьте целостность центробежного насоса для крови.
Предупреждение: Если обнаружены протечки, удалите центробежный насос для крови и замените его новым стерильным насосом. Если обнаружены другие неисправности, см. Глав. 9. Для заправки повторите этапы шаг 1–шаг 7.
8. Если неисправности не обнаружены, продолжайте заправку контура.
9. Перед использованием проверьте все соединения, а также целостность и пропускную способность контура.
Предупреждение: Не используйте центробежный насос для крови, если его входная магистраль пережата. В противном случае в насосе возникнет отрицательное давление, что может привести к образованию в крови пузырьков воздуха.

8.8 Контрольный перечень для центробежного насоса для крови Affinity CP

Соблюдайте протокол, принятый операционной бригадой. Сведения, содержащиеся в перечне производимых до начала использования насоса для крови контрольных проверок, могут использоваться для контроля, уточнения или расширения перечней проверок.

- 1. Сборка оборудования**
 - Установите выносной привод модели 560A или приводной блок от совместимой системы.
 - Проверьте надежность всех электрических соединений.
 - Проверьте питание модуля управления и дисплея.
 - Проверьте дату на упаковке (упаковках) стерильного насоса для крови (и одноразового датчика, если применимо) и ее (их) целостность.
 - Если используется адаптер, проверьте срок годности устройства, указанный на этикетке.
 - Проверьте правильность размеров датчика / сенсора / одноразового датчика потока.
 - Соблюдая стерильность, соберите перфузионный контур.
 - Оставьте магистраль достаточной длины для находящегося в состоянии ожидания приводного блока или ручного привода.
 - Подсоедините датчик / сенсор / одноразовый датчик потока к контуру, соблюдая правильную ориентацию и учитывая направление потока.
- 2. Заправка насоса и контура**
 - Проверьте контур на отсутствие перегибов или закупорок.
 - При необходимости продуйте насос и контур CO₂. Прекратите поступление CO₂.
 - Заправьте насос и перфузионный контур самотеком и удалите из них пузырьки воздуха.
 - Проверьте насос на отсутствие протечек, неравномерного движения и шума.
 - Проверьте контур на отсутствие видимых пузырьков воздуха.
 - Проверьте надежность всех соединений магистралей.
 - Полностью пережмите выходную магистраль насоса.
 - Полностью пережмите возвратную венозную магистраль.
- 3. Рабочие параметры**

Согласно руководству оператора по соответствующей совместимой системе выполните следующие действия:

 - Произведите калибровку датчиков / сенсоров в соответствии с инструкцией производителя.
 - Установите и проверьте сигнализацию низкой и высокой производительности насоса и других доступных систем безопасности.
- 4. Резервное оборудование на случай экстренной ситуации**

Убедитесь в наличии следующего оборудования:

 - Резервный источник электропитания
 - Подходящий ручной привод и приводной блок от совместимой системы
 - Запасной центробежный насос для крови Affinity CP и одноразовый датчик

- Если используется адаптер, имейте в наличии запасной адаптер Affinity CP
 - Подходящий контроллер от совместимой системы
- 5. Перфузия**
- Доведите насос до минимальной производительности перед высвобождением линий.
 - Отслеживайте сообщения и сигналы тревоги на модуле управления.
 - Отслеживайте наличие видимых пузырьков воздуха в перфузионном контуре и перегибов на линиях.
 - Поддерживайте минимальную производительность насоса перед пережатием линий.
- 6. Очистка**
- Выключите электропитание.
 - Должным образом утилизировать одноразовые компоненты.
 - Очистите электродвигатель и датчик / сенсор потока.
 - Если используется адаптер, очистите его согласно инструкциям из раздела «Хранение и очистка».
- 7. Проверка оборудования**
- Проверьте работоспособность оборудования.
 - Соблюдайте график профилактического технического обслуживания.
 - Убедитесь, что батареи полностью заряжены.

9 Руководство по поиску и устранению неисправностей

В этом разделе описаны 3 ситуации, которые могут произойти при использовании центробежного насоса для крови. Следуйте клиническому протоколу лечебного учреждения и примите во внимание указанные ниже рекомендации по поиску и устранению неисправностей.

9.1 Поломка насоса

О поломке насоса свидетельствует необычный или высокий звуковой сигнал. Немедленно замените центробежный насос для крови Affinity CP.

9.2 Отсутствие потока

Если насос не вращается или отсутствует поток, целесообразно выполнить следующие действия:

- Убедитесь, что насос и привод подсоединенны правильно.

Если используется адаптер, целесообразно выполнить следующие действия:

- Убедитесь, что насос подсоединен к адаптеру правильно. Убедитесь, что насос закреплен под фиксирующим выступом и фиксирующей защелкой адаптера.
- Убедитесь, что адаптер подсоединен к приводу правильно.
- Снизьте скорость насоса до нуля и перезапустите привод.
- Для восстановления потока следуйте протоколу лечебного учреждения.

9.3 Необычный шум

Если насос вибрирует или издает скрежещущий звук, целесообразно выполнить следующие действия:

- Если вибрация или скрежещущий звук продолжаются, целесообразно заменить насос.

Если используется адаптер, целесообразно выполнить следующие действия:

- Убедитесь, что насос подсоединен к адаптеру правильно. Убедитесь, что насос закреплен под фиксирующим выступом и фиксирующей защелкой адаптера.
- Убедитесь, что адаптер подсоединен к приводу правильно.
- Снизьте скорость насоса до нуля и перезапустите привод.
- Для восстановления потока следуйте протоколу лечебного учреждения.
- Если вибрация или скрежещущий звук продолжаются, целесообразно заменить насос или адаптер.

10 Хранение и очистка адаптера Affinity CP

Предупреждение: Не стерилизуйте адаптер. При стерилизации возможно повреждение адаптера.

Внимание! Не храните при крайних значениях температуры и влажности. Не допускайте хранения адаптера под прямыми солнечными лучами.

Внимание! Не используйте для адаптера спиртовые растворы, другие органические растворители или концентрированные кислоты или щелочи. Эти растворы могут повредить адаптер.

При очистке или дезинфекции адаптера соблюдайте протокол лечебного учреждения и примите во внимание следующее:

- Для чистки адаптера используйте только дезинфицирующие средства, разрешенные для применения в лечебных учреждениях. Для чистки или дезинфекции адаптера допустимо использовать следующие растворы: вода, Betadine™, перекись водорода и мягкое моющее средство. После чистки протрите адаптер губкой или мягкой тканью с водой.
- Немедленно удаляйте любые загрязнения с адаптера с помощью губки или мягкой ткани с водой.
- Если удалить загрязнение губкой или мягкой тканью с водой невозможно, адаптер можно погрузить в воду не более чем на 10 минут. Не погружайте адаптер в любые другие жидкости.

11 Обслуживание

Предупреждение: Адаптер не подлежит обслуживанию. Не разбирайте адаптер, т. к. это может неблагоприятно сказаться на его работе. Если адаптер был вскрыт, не используйте его.

12 Технические характеристики центробежного насоса для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva

Номер по каталогу:	CBAP40
Объем заполнения:	40 mL (приблизительно)
Внутренний диаметр входа / выхода:	9,5 mm (3/8 in)
Максимальное рабочее давление:	760 mmHg (101 kPa)
Максимальная скорость потока:	10 L/min
Максимальное давление на выходе:	700 mmHg (93,3 kPa)
Максимальная скорость насоса:	<ul style="list-style-type: none">4000 об./мин (с выносным приводом 560A компании Medtronic)3600 об./мин (с адаптером Affinity CP на системах центробежных насосов Stöckert и Sorin или на центробежных системах Sarns и Terumo)
Совместимые системы:	Системы контроллера скорости насоса компании Medtronic (с выносным приводом модели 560A, аварийным ручным приводом модели HC150A)

Храните продукт при комнатной температуре.

12.1 Условия транспортировки

Температура:	От -30°C до 40°C (от -22°F до 105°F)
Влажность:	от 20 % до 85 % (без конденсации)

13 Технические характеристики адаптера Affinity CP

Номер по каталогу:	AP40AST
Совместимый насос:	Центробежный насос для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva (CBAP40)
Совместимые системы:	<ul style="list-style-type: none">Системы центробежных насосов Stöckert и Sorin (с приводным блоком моделей 60-01-04 и 60-01-00 и экстренным приводным блоком моделей 60-01-35 и 60-01-50)Центробежные системы Sarns и Terumo (с приводным блоком модели 164267 и ручным приводным блоком модели 164268)
Максимальная скорость адаптера:	3600 об/мин
Класс защиты от внешних воздействий:	IP47

13.1 Приблизительные размеры

Масса:	315 г (0,69 фунтов)
Высота:	28 mm (1,1 in)
Диаметр:	94 mm (3,7 in)

13.2 Условия хранения и транспортировки

Температура:	От –30°C до 70°C (от –22°F до 158°F)
Влажность:	от 15 % до 93 % (без конденсации)
Атмосферное давление:	От 70 kPa до 106,3 kPa

13.3 Условия эксплуатации

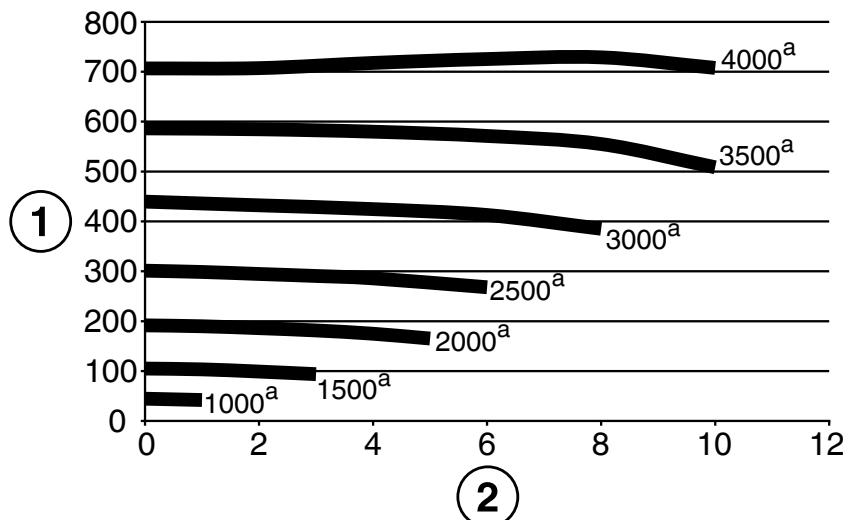
Температура:	От 10°C до 40°C (от 50°F до 104°F)
Влажность:	от 20 % до 75 % (без конденсации)
Атмосферное давление:	От 70 kPa до 106,3 kPa

14 Скорость потока центробежного насоса для крови Affinity CP

Примечание: Фактически получаемый поток зависит от постнагрузки насоса, которая обусловлена компонентами экстракорпорального контура и сопротивлением артерий пациента.

Примечание: Падение давления представляет собой разность между значением на выходе и входе помпы.

Рисунок 7. Гидравлические характеристики центробежного насоса для крови Affinity CP



15 Ограниченная гарантия

Следующая ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ предназначена только для клиентов, находящихся в США.

А. Настоящая ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ дается только первичному покупателю центробежного насоса для крови Affinity CP с биоактивным покрытием Cortiva модели СВАР40 (далее именуется «Продукт»).

- (1) Если в течение одного (1) года с момента поставки покупателю Продукт окажется непригодным для использования в нормальных условиях вследствие некачественных материалов или производственного брака, компания Medtronic по своему выбору: (a) выполнит ремонт или произведет замену любой дефектной части или частей настоящего Продукта; (b) в соответствии с приведенным ниже подразделом А(2) предоставит покупателю кредит в размере покупной цены для приобретения Продукта, предназначенного для замены, или (c) бесплатно предоставит функционально сопоставимый Продукт для замены.

- (2) Покупная цена продукта должна быть не больше цены, указанной (i) в счете-фактуре на оригинальный Продукт, (ii) цены функционально сопоставимого оборудования или (iii) цены оборудования для замены.
- B. Для получения права на упомянутые выше в разделе А ремонт, замену или кредит должны быть выполнены следующие условия:
- (1) Продукт должен быть возвращен в компанию Medtronic в течение шестидесяти (60) дней после обнаружения дефекта;
 - (2) Продукт должен использоваться в строгом соответствии с инструкцией по эксплуатации и только для одного пациента. Недопустимо выполнение ремонта Продукта или внесение в него изменений таким образом, чтобы, по мнению Medtronic, это сказалось на его стабильности и надежности. Продукт не должен использоваться не по назначению, не соответствующим образом или быть поврежденным в результате несчастного случая.
 - (3) Продукт должен использоваться до истечения срока годности.
- C. Настоящая ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ имеет ограничения в виде оговоренных условий. В частности:
- (1) За исключением случаев, явно указанных в настоящей ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ, КОМПАНИЯ MEDTRONIC НЕ НЕСЕТ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА КАКИЕ-ЛИБО ПРЯМЫЕ, ОПОСРЕДОВАННЫЕ ИЛИ КОСВЕННЫЕ УБЫТКИ, ПОНЕСЕННЫЕ В СВЯЗИ С ЛЮБЫМИ ДЕФЕКТАМИ, ОТКАЗОМ ИЛИ НЕИСПРАВНОСТЬЮ ПРОДУКТА, НЕЗАВИСИМО ОТ ТОГО, ОСНОВАНА ЛИ ПРЕТЕНЗИЯ НА ГАРАНТИЙНЫХ ОБЯЗАТЕЛЬСТВАХ, КОНТРАКТЕ, ГРАЖДАНСКОМ ПРАВОНАРУШЕНИИ ИЛИ В ИНЫХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ.
 - (2) Настоящая ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ дается только покупателю данного Оборудования. ДЛЯ ВСЕХ ПРОЧИХ СЛУЧАЕВ КОМПАНИЯ MEDTRONIC НЕ ПРИНИМАЕТ НА СЕБЯ ДРУГИХ ПРЯМЫХ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫХ ГАРАНТИЙНЫХ ОБЯЗАТЕЛЬСТВ, ВКЛЮЧАЯ, НО НЕ ОГРАНИЧИВАЯСЬ, ЛЮБЫМИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫМИ ГАРАНТИЯМИ КОММЕРЧЕСКОЙ ВЫГОДЫ ИЛИ СООТВЕТСТВИЯ КАКОЙ-ЛИБО КОНКРЕТНОЙ ЦЕЛИ, КАК ОПРЕДЕЛЯЕМЫХ ДОГОВОРОМ, ОБЩИМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ, ПОТРЕБИТЕЛЕМ, ТАК И В ИНЫХ ОБСТОЯТЕЛЬСТВАХ. ПРЯМЫЕ ИЛИ ПОДРАЗУМЕВАЕМЫЕ ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ПЕРЕД ПОКУПАТЕЛЕМ ОГРАНИЧИВАЮТСЯ СРОКОМ, ОПРЕДЕЛЕННЫМ В ПУНКТЕ А(1) ВЫШЕ. НАСТОЯЩАЯ ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ ЯВЛЯЕТСЯ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНЫМ ПРАВОМ НА ВОЗМЕЩЕНИЕ, ДОСТУПНЫМ ЛЮБОМУ ЛИЦУ.
- D. Вышеизложенные исключения и ограничения не могут пониматься или истолковываться таким образом, чтобы противоречить обязательным положениям применяемых правовых норм. Если какая-либо часть или условие данной ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ признается судом компетентной юрисдикции незаконным, не имеющим юридической силы или противоречащим применяемым правовым нормам, остальные части ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ будут считаться имеющими юридическую силу и все права и обязанности будут толковаться и принудительно обеспечиваться, как если бы данная ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ не содержала отдельных частей или условий, которые были признаны не имеющими законной силы.
- E. Ни одно лицо не имеет полномочий связывать компанию Medtronic любыми заявлениями, существенными условиями или гарантиями, помимо содержащихся в данной ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ.

16 Ограниченная Гарантия²

Следующая Ограниченнная Гарантия предназначена только для клиентов, находящихся за пределами территории США.

- A. Настоящая ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ дается только первичному покупателю центробежного насоса для крови Affinity CP компании Medtronic с биоактивным покрытием Cortiva модели СВАР40 (далее именуется «Продукт»). Если работа Продукта не соответствуют техническим характеристикам, предварительно указанным в инструкции по эксплуатации, компания Medtronic предоставит покупателю кредит в размере цены оригинального Продукта (но не выше цены Продукта для замены) для приобретения любого Продукта для замены компании Medtronic, предназначенного для пациента. ПРИВЕДЕННЫЕ НА ЭТИКЕТКАХ ДАННОГО ПРОДУКТА ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ ЯВЛЯЮТСЯ НЕОТЪЕМЛЕМОЙ ЧАСТЬЮ ДАННОЙ ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ. ЧТОБЫ ПОЛУЧИТЬ СВЕДЕНИЯ О ПРЕДЪЯВЛЕНИИ ПРЕТЕНЗИИ В СООТВЕТСТВИИ С НАСТОЯЩЕЙ ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИЕЙ, ОБРАТИТЕСЬ В РЕГИОНАЛЬНОЕ ПРЕДСТАВИТЕЛЬСТВО КОМПАНИИ MEDTRONIC.
- B. Для получения права на ОГРАНИЧЕННУЮ ГАРАНТИЮ должны выполняться следующие условия:
- (1) Продукт должен использоваться до истечения срока годности.
 - (2) Продукт должен быть возвращен в компанию Medtronic в течение 60 дней после использования и передан в собственность компании Medtronic.
 - (3) Продукт не должен использоваться для другого пациента. Не допускается внесение изменений, эксплуатация с нарушениями правил и повреждение в результате несчастного случая. Недопустимо выполнение ремонта

² Данная ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ предоставлена компанией Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Она действует только за пределами США.

Продукта или внесение в него изменений таким образом, чтобы, по мнению компании Medtronic, это сказалось на его стабильности и надежности.

- C. Настоящая ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ имеет ограничения в виде оговоренных условий. В частности:
- (1) При наличии свидетельств ненадлежащего обращения, неправильной имплантации или изменения материалов замененного Продукта кредит на замену не предоставляется.
 - (2) Компания Medtronic не несет ответственности за любые случайные или опосредованные убытки, являющиеся следствием любого использования, дефекта или сбоя в функционировании Продукта, независимо от того, основана ли претензия на гарантийных обязательствах, контракте, гражданском правонарушении или на чем-либо другом.
- D. Вышеизложенные исключения и ограничения не подразумеваются и не будут толковаться так, чтобы противоречить обязательным положениям применяемых правовых норм. Если какая-либо часть или условие данной ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ признается судом компетентной юрисдикции незаконным, неисполнимым или противоречащим каким-либо применимым правовым нормам, то остальные части ОГРАНИЧЕННОЙ ГАРАНТИИ свою юридическую силу сохраняют, и все права и обязательства будут толковаться и исполняться, как если бы данная ОГРАНИЧЕННАЯ ГАРАНТИЯ не содержала конкретных частей или условий, сочтенных недействительными.

1 Popis

Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva (CBAP40) je určená na použitie pri zákrokoch využívajúcich mimotelový obeh. Je navrhnutá tak, aby zabezpečovala obeh krvi s využitím odstredivej sily vytvorennej kombináciou hladkého rotujúceho kužeľa s nízkoprofilovými obežnými lopatkami. Energia sa z pumpy prenáša v podobe tlaku a rýchlosťi, keď je krv priháňaná k odtokovému portu pumpy. Na obmedzenie trenia a tvorby tepla využíva odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva dizajn otočného ložiska na dvojitom keramickom čape.

Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva bola sterilizovaná etylénoxidom.

Produkty s bioaktívnym povrhom Cortiva majú v číslach modelov predponu CB. Ďalšie informácie o bioaktívnom povrchu Cortiva obsahuje Kap. 7.

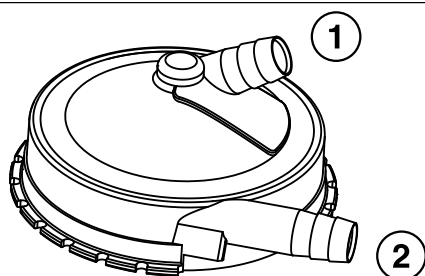
Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva sa pripája k vzdialenej magnetickej pohonnej jednotke nazývanej externý hnací motor, model 560A, ktorý je prepojený s ovládačom rýchlosťi pumpy od spoločnosti Medtronic. V prípade zlyhania ovládača alebo výpadku prúdu sa tiež môže pripojiť k núdzovej ručnej kl'uke, model HC150A. Ďalšie informácie o externom hnacom motore a núdzovej ručnej kl'uke nájdete v príslušnej príručke pre obsluhu ovládača rýchlosťi pumpy od spoločnosti Medtronic.

Odstredivú krvnú pumpu Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva je možné pripojiť aj k adaptéru Affinity CP a používať ju so systémami odstredivých púmp Stöckert™ a Sorin™ alebo odstredivými systémami Sarns™ a Terumo™.

Adaptér nemusí byť dostupný vo vašej krajine. Overte si u zástupcu spoločnosti Medtronic, či je adaptér dostupný.

Ďalšie informácie o používaní adaptéra Affinity CP, ovládača rýchlosťi pumpy Medtronic alebo príslušenstva nájdete v pokynoch na používanie alebo príručke pre obsluhu.

Obrázok 1. Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva



1 Prítokový port

2 Odtokový port

2 Indikácie použitia

Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva sa používa na prečerpávanie krvi cez mimotelový bypassový obeh na mimotelovú podporu obehu počas doby trvania kardiopulmonálneho bypassového zákroku (maximálne 6 hodín).

Je určená aj na použitie u mimotelových podporných systémov (počas maximálne 6 hodín), ktoré nevyžadujú úplný kardiopulmonálny bypass (napríklad pri valvuloplastike, podpore cirkulácie počas opäťovných operácií mitrálnych chlopní, chirurgických operáciách vena cava alebo aorty alebo transplantáciách pečene).

Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva je poháňaná externým hnacím motorom alebo núdzovou ručnou kl'ukou.

Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva je určená na používanie s ovládačmi od spoločnosti Medtronic alebo sa po pripojení adaptéra Affinity CP môže používať so systémami odstredivých púmp Stöckert a Sorin alebo odstredivými systémami Sarns a Terumo.

3 Kontraindikácie

Použitie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP s bioaktívnym povrhom Cortiva je kontraindikované na účely odsávania pri kardiotómii. Zariadenie používajte len na indikované účely.

4 Varovania

Pred použitím si pozorne prečítajte všetky varovania, preventívne opatrenia a pokyny na používanie. Nedôsledné prečítanie a nedodržiavanie všetkých pokynov alebo všetkých uvedených varovaní môže spôsobiť vážne poškodenie zdravia alebo smrť pacienta.

4.1 Odstredivá krvná pumpa Affinity CP

- Odstredivá krvná pumpa nebola v štúdiách in-vitro, in-vivo, ani v klinických štúdiách overená na dlhodobé používanie (viac ako 6 hodín) počas čakania na transplantáciu alebo prebiehajúceho zotavovania prirodzeného srdca.
- Odstredivá krvná pumpa Affinity CP a adaptér Affinity CP nie sú kompatibilné s prevádzkou v pulzujúcim režime.
- Odstredivú krvnú pumpu nepoužívajte s nekompatibilným externým hnacím motorom ani s nekompatibilným adaptérom. Mohol by sa znižiť jej výkon alebo by mohlo dôjsť k jej odpojeniu alebo poškodeniu.
- Ešte pred začiatkom mimotelového obehu sa uistite, že odstredivá krvná pumpa a obeх sú odvzdušnené a správne napustené, aby sa minimalizovalo riziko vniknutia vzduchu do krvného obehu pacienta. Odporúča sa použitie arterálneho filtra. Musíte vizuálne skontrolovať, či bol všetok vzduch odstránený zo zostavy ložiska.
- Nikdy nezasvorkujte ani neobmedzuje priestok proximálne vzhľadom na pumpu. Mohlo by to viesť k zlyhaniu pumpy. Ak je priestok upchatý pri prítoku, pumpa môže pracovať pri vysokých otáčkach za minútu a môže vygenerovať vysoký podtlak väčší ako 500 mmHg.
- Odstredivú krvnú pumpu neprevádzkujte, keď nie je napustená, aby sa nepoškodili vnútorné súčasti.
- Vníknutie veľkého množstva vzduchu do odstredivej krvnej pumpy spôsobí, že pumpa sa vypustí a priestok krvi sa zastaví. Pred obnovením obehu zastavte pumpu a odstráňte z nej vzduch.
- Nikdy nenechajte pumpu pracovať, keď sa v nej nenachádza tekutina.
- Odstredivú krvnú pumpu nepoužívajte pri vyšších rotačných rýchlosťach, ako je špecifikované maximum (4000 ot./min). Môže to spôsobiť nadmerné opotrebovanie otočných ložísk.
- Odstredivú krvnú pumpu nevystavujte pôsobeniu tekutých chemikálií, pretože to môže mať vplyv na integritu tohto zariadenia. O anestetických kvapalinách, ako je napríklad izoflurán, je známe, že rozkladajú polykarbonátové umelé hmoty. Zabráňte kontaktu týchto roztokov s odstredivou krvnou pumpou.
- Keď je odtoková hadička odstredivej krvnej pumpy otvorená, rýchlosť pumpy nastavte a udržujte na minimálnej hodnote, ktorá postačuje na prekonanie odporu hadičky a tela pacienta, aby ste zabránili retrográdnemu priesoku krvi. Ak nie je možné udržať pozitívny priestok, odtoková hadička pumpy sa musí zasvorkovať, aby sa priestok izoloval od pacienta. Nedodržanie tohto pokynu môže spôsobiť retrográdny tok a pacient môže vykrvácať.
- Keď je odstredivá krvná pumpa v pokoji, je nutné vždy distálne zasvorkovať arteriálne hadičky, aby sa predišlo retrográdnemu toku.
- Vždy majte pripravenú na výmenu náhradnú odstredivú krvnú pumpu Affinity CP a záložné zariadenie s príslušným protokolom. Ak je odstredivú krvnú pumpu potrebné vymeniť počas podpory krvného obehu, pred jej výmenou treba posúdiť možné riziko pre pacienta.
- Odporúča sa časte sledovanie pacienta a zariadenia, preto počas používania nenechávajte odstredivú krvnú pumpu bez dohľadu. Dôkladne sledujte, či rýchlosť priesoku nevykazuje známky upchania v niektornej časti obehu.
- Odstredivú krvnú pumpu nenechajte pracovať dlhšie ako 30 sekúnd bez priesoku. Teplota v pumpe by sa mohla zvýšiť, čo môže spôsobiť zvýšené poškodenie buniek.
- Pri manipulácii s odstredivou krvnou pumpou sa musia dodržiavať aseptické techniky.

4.2 Adaptér Affinity CP

- Vždy majte pripravený na výmenu náhradný adaptér Affinity CP a záložné zariadenie s príslušným protokolom. Ak je adaptér potrebné vymeniť počas podpory krvného obehu, pred jeho výmenou treba posúdiť možné riziko pre pacienta.
- Presvedčte sa, či je adaptér správne pripojený k hnaciemu motoru. Skontrolujte, či je adaptér zaistený na hnacom motore. Nesprávne pripojenie môže mať nežiaduci vplyv na výkon pumpy.
- Presvedčte sa, či je pumpa správne pripojená k adaptéru. Pumpa by mala byť zaistená pod prídržnou lištou a prídržnou západkou adaptéra. Skontrolujte, či je pumpa bezpečne zaistená a či tesne prilieha k objímke adaptéra. Nesprávne pripojenie môže mať nežiaduci vplyv na výkon pumpy.
- Odstredivá krvná pumpa Affinity CP a adaptér Affinity CP nie sú kompatibilné s prevádzkou v pulzujúcim režime.
- Adaptér nepoužívajte pri rýchlosťach vyšších ako 3 600 otáčok za minútu. Adaptér nie je uspôsobený na rýchlosť vyššiu ako 3 600 otáčok za minútu.
- Adaptér nesterilizujte. Pri sterilizácii môže dôjsť k poškodeniu adaptéra.

- Funkčnosť adaptéra nemožno obnoviť servisom. Adaptér nerozoberajte, pretože to môže mať nežiaduci vplyv na jeho výkon. V prípade zásahov do štruktúry adaptéra adaptér nepoužívajte.

5 Preventívne opatrenia

Upozornenie: Toto zariadenie by mali používať iba lekári dôkladne vyškolení v oblasti zákrokov využívajúcich mimotelový obeh.

5.1 Odstredivá krvná pumpa Affinity CP

- Do odstredivej krvnej pumpy neudierajte ani nedovoľte, aby spadla. Náraz môže spôsobiť poškodenie zariadenia, čo môže viesť k jeho nesprávnej funkcií.
- Cesta tekutiny v odstredivej krvnej pumpe je sterilná a nepyrogénna. Pred použitím zariadenie aj balenie dôkladne skontrolujte. Ak sú obal alebo samotný produkt poškodené alebo znečistené, alebo ak sú odstránené ochranné kryty, nepoužívajte ho.
- Odstredivá krvná pumpa je určená na použitie výlučne u jedného pacienta. Tento výrobok opäťovne nepoužívajte, neupravujte, ani nesterilizujte. Opäťovné používanie, upravovanie alebo sterilizovanie môže mať negatívny vplyv na štrukturálnu integritu zariadenia a/alebo môže spôsobiť riziko vzniku kontaminácie zariadenia. To môže mať za následok zranenie, ochorenie alebo smrť pacienta.
- Počas zákrokov kardiopulmonálnych bypassov (do 6 hodín) dodržiavajte nemocničné protokoly týkajúce sa správnej heparinizácie. Vytvorenie trombu v obehu môže zvýšiť riziko poškodenia perfúzneho systému zariadenia.
- Hadičky musia byť pripojené tak, aby sa zabránilo ich zalomeniu alebo vzniku prekážok, ktoré by mohli obmedzovať prietok.
- Pri pripájaní hadičiek na pumpu nepoužívajte nadmernú silu. Pumpa by sa mohla poškodiť.
- Pri premiestňovaní alebo pripájaní hadičiek dbajte na to, aby ste nepoškodili konektory.
- Odstredívú krvnú pumpu neumiestňujte do blízkosti predmetov citlivých na magnetické pole.
- Počas všetkých úkonov dodržiavajte prísny antikoagulačný protokol a rutinne sledujte antikoagulačný stav. Je potrebné udržovať primeranú heparinizáciu podľa CPB protokolu nemocnice.
- Informácie o odporúčaných teplotných podmienkach pri skladovaní nájdete na označení na obale alebo v pokynoch na používanie.
- Za likvidáciu zariadení v súlade s miestnymi predpismi a nemocničnými postupmi zodpovedá používateľ.

5.2 Adaptér Affinity CP

- Adaptér Affinity CP používajte tak, ako je uvedené v pokynoch na používanie dodávanom spolu s adaptérom.
- Adaptér Affinity CP od spoločnosti Medtronic používajte len s odstredivými krvnými pumpami Affinity CP od spoločnosti Medtronic.
- Systémy odstredivých púmp Stöckert a Sorin a odstredivé systémy Sarns a Terumo používajte podľa pokynov na používanie, ktoré sú priložené ku každému zariadeniu.
- Pred použitím adaptér skontrolujte, či nie je poškodený. Ak sa vám adaptér zdá poškodený, nepoužívajte ho. Poškodený produkt vráťte zástupcovi spoločnosti Medtronic.
- Adaptér obsahuje magnety. Adaptér nepribližujte k predmetom obsahujúcim kovy, magnetickým páskam a magnetom.
- Adaptér nevystavujte nárazom a pádom. Náraz môže poškodiť adaptér.
- Adaptér aj pumpu vkladajte a vyberajte až po úplnom zastavení hnacieho motoru.
- Pri vkladaní adaptéra do hnacieho motoru sa dbajte na to, aby dolná strana adaptéra tesne priliehala k objímke hnacieho motora a bola zablokovaná západka objímky.
- Počas používania adaptér ani časti okruhu nevystavujte nárazom či úderom, aby ste znížili riziko odpojenia adaptéra a pumpy od hnacieho motora alebo pripojených hadičiek. Ak dôjde k odpojeniu, postupujte podľa pokynov, ktoré obsahuje Kap. 9.
- Neskladujte pri vysokých teplotách a extrémnej vlhkosti. Adaptér pri skladovaní nevystavujte priamemu slnečnému žiareniu.
- Úplné znenie informácií o inštalácii nájdete v pokynoch na používanie, ktoré sa dodávajú spolu so systémami odstredivých púmp Stöckert a Sorin alebo s odstredivými systémami Sarns a Terumo.
- Pred spustením obehu pumpu naplníte. Pumpu uvedťe do chodu pripojenú adaptérom k hnaciemu motoru a pri maximálnych otáčkach skontrolujte, či sa nevyskytujú vibrácie, nezvyčajné zvuky, nedostatočný prietok alebo iné anomálie. Ak zistíte prítomnosť nejakej anomálie, pozrite si pokyny, ktoré obsahuje Kap. 9.
- Ak používate odstredivú krvnú pumpu Affinity CP a adaptér Affinity CP s kompatibilným systémom, ktorý zobrazuje vstupný tlak, použite radšej nameranú hodnotu pre vstupný tlak ako vypočítanú hodnotu. Vypočítaná hodnota je založená na charakteristických krivkách, ktoré nie sú pre odstredivú krvnú pumpu Affinity CP reprezentatívne a môžu viesť k nepresným údajom.
- Na čistenie adaptéra nepoužívajte alkoholové roztoky, iné organické rozpúšťadlá, koncentrované kyseliny ani zásady. Tieto roztoky môžu adaptér poškodiť.

- Adaptér nepoužívajte po uplynutí dátumu najneskoršej spotreby, ktorý je uvedený na štítku zariadenia.
- Informácie o odporúčaných teplotných podmienkach pri skladovaní nájdete na označení na obale alebo v pokynoch na používanie.
- Za likvidáciu zariadení v súlade s miestnymi predpismi a nemocničnými postupmi zodpovedá používateľ¹.

6 Nežiaduce udalosti

S použitím odstredivej krvnej pumpy Affinity CP s bioaktívnym povrchom Cortiva (CBAP40) sú spojené nasledovné známe nežiaduce účinky:

- strata krvi,
- koagulopatia,
- smrť,
- embolizácia,
- nadmerná aktivácia krvných komponentov alebo trombogenicitu,
- vykrvácanie,
- hemolýza,
- hemolytická anémia,
- infekcia,
- ischémia,
- neurologická dysfunkcia,
- orgánová dysfunkcia,

7 Informácie o produktoch s bioaktívnym povrchom Cortiva

Primárne povrhy produktu, ktoré prichádzajú do kontaktu s krvou, sú potiahnuté bioaktívnym povrchom Cortiva. Táto povrhová vrstva zlepšuje kompatibilitu s krvou a pri kontakte s krvou zabezpečuje odolnosť voči tvorbe trombov. Bioaktívny povrh Cortiva obsahuje nepriepustný heparín odvodený z prasacej črevnej sliznice¹.

Upozornenie: Produkt potiahnutý bioaktívnym povrchom Cortiva je určený len na jednorazové použitie. Opakovaná sterilizácia môže mať nepriaznivý vplyv na bioaktívny povrh Cortiva.

Upozornenie: Počas všetkých úkonov dodržiavajte prísny antikoagulačný protokol a rutinne sledujte antikoagulačný stav.

Varovanie: Produkt s bioaktívnym povrchom Cortiva neskladujte pri teplotách vyšších ako 40°C (104°F).

8 Návod na použitie

Ak používate odstredivú krvnú pumpu Affinity CP bez adaptéra Affinity CP, pozrite si Časť 8.1, Časť 8.2, Časť 8.7 a Časť 8.8 týchto pokynov na používanie.

Ak používate odstredivú krvnú pumpu Affinity CP s adaptérom Affinity CP, pozrite si Časť 8.3, Časť 8.4, Časť 8.5, Časť 8.6, Časť 8.7 a Časť 8.8 týchto pokynov na používanie.

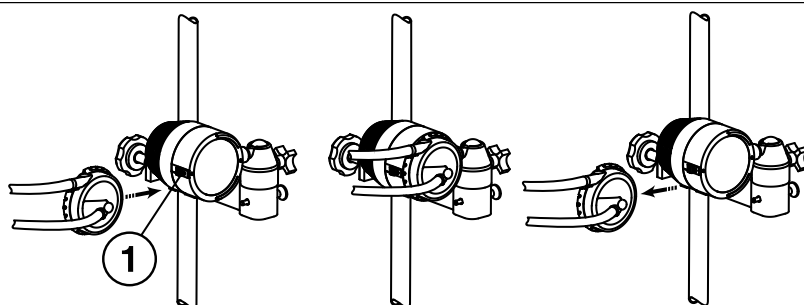
8.1 Pripojenie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP k externému hnaciemu motoru Medtronic, model 560A

Pripojte externý hnací motor, model 560A, k vhodnému ovládaču od spoločnosti Medtronic. Úplné informácie o inštalácii nájdete v príručke pre obsluhu príslušného ovládača od spoločnosti Medtronic.

1. Odstredivú krvnú pumpu Affinity CP zasuňte do externého hnacieho motora, model 560A (Obr. 2), kým kolík palcovej západky nezapadne.

¹ Za nepriepustný sa považuje heparín s hladinou $\leq 0,1$ IU/mL podľa meraní pri klinicky relevantných podmienkach extrakcie.

Obrázok 2. Pripojenie a odpojenie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP



1 Palcová západka s poistným kolíkom na externom hnacom motore, model 560A

Poznámka: Kedykol'vek je to možné, inštalujte pumpu na najnižšom bode v obehu, priamo pod zásobníkom.

2 Odstredivú krvnú pumpu naplňte v súlade s postupmi, ktoré obsahuje Časť 8.7 týchto pokynov na používanie.

Upozornenie: Použitie odstredivej krvnej pumpy bez toho, aby bola naplnená, môže spôsobiť jej poškodenie.

3 Otočte gombík nastavenia počtu otáčok za minútu do pozície OFF (VYPNUTÉ). Pri otočení gombíka na nulovú hodnotu pocítite malý odpor a budete počuť cvaknutie. Čierne tlačidlo, ktoré sa nachádza na gombíku, ukazuje nastavenia rýchlosťi v ot./min.

Varovanie: Ak sa odstredivá krvná pumpa Affinity CP použije inak, ako je uvedené v odporúčanach, môže dôjsť k jej zlyhaniu, zníženiu pumpovacej kapacity, únikom, nadmernej strate krvi alebo poškodeniu a korózii materiálov v kontakte s krvou, ktoré sa v krvi môžu dostať do tela pacienta.

Upozornenie: Inštalácia odstredivej krvnej pumpy so zapnutým otáčajúcim sa hnacím motorom môže pumpu poškodiť.

4. Pokračujte spustením mimotelového obehu. Prečítajte si pokyny na používanie dodané s každým zariadením.

8.2 Odpojenie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP od externého hnacieho motora Medtronic, model 560A

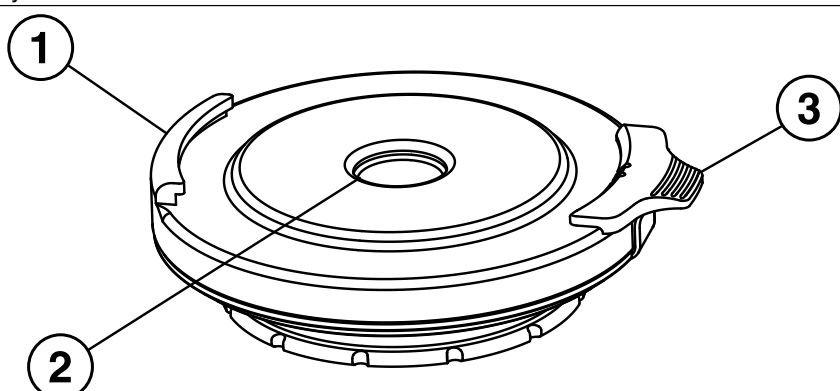
Po každej procedúre odstráňte a zlikvidujte pumpu. Pumpu zlikvidujte podľa miestnych a nemocničných predpisov.

1. Na uvoľnenie odstredivej krvnej pumpy zatlačte palcovú západku hnacieho motora pumpy (Obr. 2).
2. Vytiahnite odstredivú krvnú pumpu z objímky hnacieho motora (Obr. 2).

8.3 Vloženie adaptéra Affinity CP

Adaptér Affinity CP od spoločnosti Medtronic (Obr. 3) sa používa na to, aby bolo možné odstredivú krvnú pumpu Affinity CP od spoločnosti Medtronic (model CBAP40) použiť spolu so systémami odstredívých púmp Stöckert a Sorin alebo s odstredivými systémami Sarns a Terumo.

Obrázok 3. Adaptér Affinity CP



1 Prídržná lišta

3 Prídržná západka

2 Objímka adaptéra

Adaptér využíva magnetickú spojku na prenos točivého momentu z hnacieho motora na jednorazovú odstredivú krvnú pumpu.

Adaptér sa dodáva nesterilný.

Použitie adaptéra si nevyžaduje modifikáciu systémov odstredivých púmp Stöckert a Sorin ani odstredivých systémov Sarns a Terumo.

Adaptér je určený na viacrátové použitie u rozličných pacientov. Adaptér možno opakovane používať až do dátumu najneskoršej spotreby uvedeného na označení zariadenia.

Adaptér nemusí byť dostupný vo vašej krajine. Overte si u zástupcu spoločnosti Medtronic, či je adaptér dostupný.

8.4 Vloženie adaptéra Affinity CP do systémov odstredivých púmp Stöckert™ a Sorin™

Upozornenie: Úplné znenie informácií o inštalácii nájdete v pokynoch na používanie, ktoré sa dodávajú spolu so systémami odstredivých púmp Stöckert a Sorin.

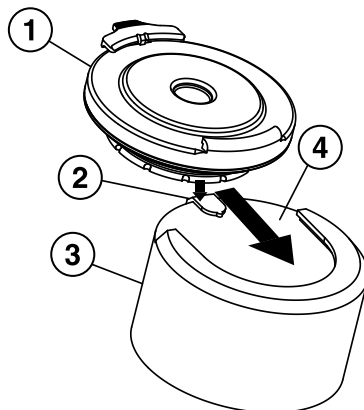
Poznámka: Pred vložením adaptéra do hnacieho motora skontrolujte, či sa na adaptéri nenachádza viditeľné znečistenie biologickým materiálom, napríklad krvou alebo cudzími telesami. V prípade potreby adaptér alebo objímku hnacieho motora vyčistite podľa pokynov, ktoré obsahuje Kap. 10.

Poznámka: Tieto pokyny sa vzťahujú aj na prípady, keď sa adaptér používa s kompatibilnou kľukou zo systémov odstredivých púmp Stöckert a Sorin.

Adaptér Affinity CP vložíte do hnacieho motora systémov odstredivých púmp Stöckert a Sorin použitím tohto postupu:

1. Spodnú časť adaptéra založte do objímky hnacieho motora. Počas toho stlačte poistku na hnacom motore.
2. Adaptér úplne zasuňte do objímky hnacieho motora (Obr. 4).

Obrázok 4. Vloženie adaptéra Affinity CP do hnacieho motora systémov odstredivých púmp Stöckert a Sorin



1 Adaptér Affinity CP

2 Poistka

3 Hnací motor

4 Objímka hnacieho motora

3. Adaptér do požadovanej polohy otočíte tak, že stlačíte poistku, otočíte adaptér a skontrolujete, či je poistka zapadnutá v drážke na dolnej strane adaptéra.

Varovanie: Presvedčte sa, či je adaptér správne pripojený k hnaciemu motoru. Skontrolujte, či je adaptér zaistený na hnacom motore. Nesprávne pripojenie môže mať nežiaduci vplyv na výkon adaptéra.

Upozornenie: Pri vkladaní adaptéra do hnacieho motora dbajte na to, aby dolná strana adaptéra tesne priliehala k objímkе hnacieho motora a bola zablokovaná poistka.

8.5 Vloženie adaptéra Affinity CP do odstredivých systémov Sarns™ a Terumo™

Upozornenie: Úplné znenie informácií o inštalácii nájdete v pokynoch na používanie, ktoré sa dodávajú spolu s odstredivými systémami Sarns a Terumo.

Upozornenie: Počas používania adaptér ani časti okruhu nevystavujte nárazom či úderom, aby ste znížili riziko odpojenia adaptéra a pumpy od hnacieho motora alebo pripojených hadičiek. Ak dôjde k odpojeniu, postupujte podľa pokynov, ktoré obsahuje Kap. 9.

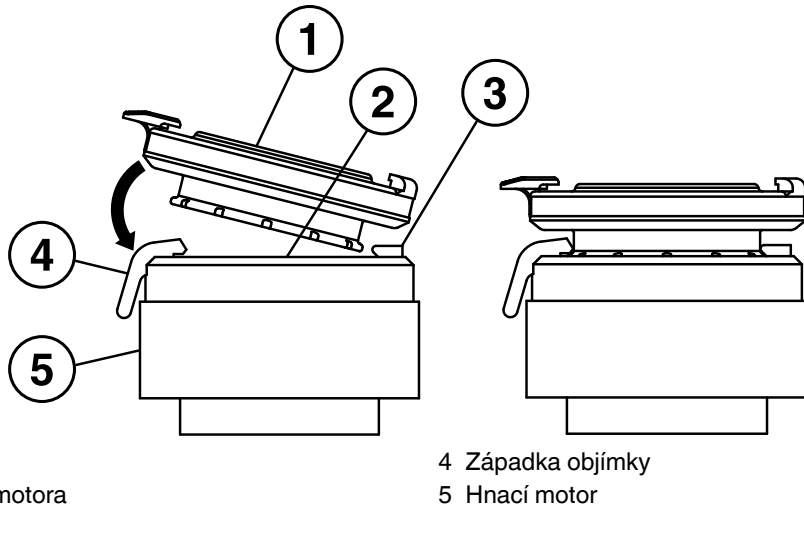
Poznámka: Pred vložením adaptéra do hnacieho motora skontrolujte, či sa na adaptéri nenachádza viditeľné znečistenie biologickým materiálom, napríklad krvou alebo cudzími telesami. V prípade potreby adaptér alebo objímku hnacieho motora vyčistite podľa pokynov, ktoré obsahuje Kap. 10.

Poznámka: Tieto pokyny sa vzťahujú aj na prípady, keď sa adaptér používa s kompatibilnou kľukou z odstredivých systémov Sarns a Terumo.

Adaptér Affinity CP vložíte do hnacieho motora odstredivých systémov Sarns a Terumo použitím tohto postupu:

- Otvorte západku objímky hnacieho motoru a z objímky hnacieho motoru odstráňte ochranný kryt.
- Dolnú časť adaptéra umiestnite nad objímkou hnacieho motoru. Adaptér zasuňte pod svorku objímky (Obr. 5).

Obrázok 5. Vloženie adaptéra Affinity CP do hnacieho motora odstredivých systémov Sarns a Terumo



- Otvorte západku objímky a stlačením založte adaptér. Uvoľnením západky adaptér zaistite.

Varovanie: Presvedčte sa, či je adaptér správne pripojený k hnaciemu motoru. Skontrolujte, či je adaptér zaistený na hnacom motore. Nesprávne pripojenie môže mať nežiaduci vplyv na výkon adaptéra.

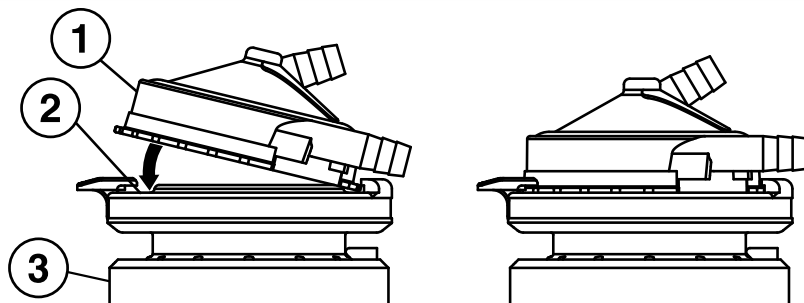
Upozornenie: Pri vkladaní adaptéra do hnacieho motora sa dbajte na to, aby dolná strana adaptéra tesne priliehala k objímke hnacieho motora a bola zablokovaná západka objímky.

8.6 Vloženie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP do adaptéra Affinity CP

Odstredivú krvnú pumpu Affinity CP založte na adaptér Affinity CP použitím tohto postupu:

- Dolnú časť pumpy umiestnite nad objímkou adaptéra. Pumpu zasuňte pod prídržnú lištu.
- Otvorte prídržnú západku a stlačením založte pumpu (Obr. 6). Uvoľnite prídržnú západku a polohu pumpy upravujte dovtedy, kým sa západka nezablokuje.

Obrázok 6. Vloženie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP do adaptéra Affinity CP



Varovanie: Presvedčte sa, či je pumpa správne pripojená k adaptéru. Pumpa by mala byť zaistená pod prídržnou lištom a prídržnou západkou adaptéra. Skontrolujte, či je pumpa bezpečne zaistená a či tesne prilieha k objímke adaptéra. Nesprávne pripojenie môže mať nežiaduci vplyv na výkon pumpy.

- Pumpu do požadovanej polohy otočíte tak, že stlačíte prídržnú západku, otočíte pumpu a uvoľníte západku. Polohu pumpy upravujte dovtedy, kým sa prídržná západka neuzamkne.

Upozornenie: Pred spustením obehu napľňte pumpu podľa pokynov na používanie pumpy. Pumpu uvedzte do chodu pripojenú adaptérom k hnaciemu motoru a pri maximálnych otáčkach skontrolujte, či sa nevyskytujú vibrácie, nezvyčajné zvuky, nedostatočný prietok alebo iné anomálie. Ak zistíte prítomnosť nejakej anomálie, pozrite si pokyny, ktoré obsahuje Kap. 9.

4. Pokračujte spustením mimotelového obehu. Prečítajte si pokyny na používanie dodané s každým zariadením.

Varovanie: Vždy majte pripravený na výmenu náhradný adaptér Affinity CP a záložné zariadenie s príslušným protokolom. Ak je adaptér potrebné vymeniť počas podpory krvného obehu, pred jeho výmenou treba posúdiť možné riziko pre pacienta.

Varovanie: Odstredivá krvná pumpa Affinity CP a adaptér Affinity CP nie sú kompatibilné s prevádzkou v pulzujúcom režime.

Varovanie: Adaptér nepoužívajte pri rýchlosťach vysších ako 3 600 otáčok za minútu. Adaptér nie je uspôsobený na rýchlosť vyššiu ako 3 600 otáčok za minútu.

8.7 Plnenie obehu odstredivej krvnej pumpy Affinity CP

1. Akceptovanou aseptickou technikou na udržanie sterilného priechodu tekutiny pripevnite príslušné hadičky k prítokovému a odtokovému portu odstredivej krvnej pumpy.
2. Ak je to možné, prepláchnite obej aj pumpu oxidom uhličitým (CO_2).
3. Pomocou gravitácie napiňte odstredivú krvnú pumpu plniacim roztokom až po bod nachádzajúci sa za odtokovým portom pumpy a zasvorkujte ju. Z odtokovej hadičky odstráňte vzduch.

Varovanie: Ešte pred začiatkom mimotelového obehu sa uistite, že odstredivá krvná pumpa a obej sú odvzdušnené a správne napustené, aby sa minimalizovalo riziko vniknutia vzduchu do krvného obehu pacienta. Odporuča sa použitie arteriálneho filtra.

Varovanie: Vníknutie veľkého množstva vzduchu do odstredivej krvnej pumpy spôsobí, že pumpa sa vypustí a prietok krvi sa zastaví. Pred obnovením obehu zastavte pumpu a odstráňte z nej vzduch.

Upozornenie: Do odstredivej krvnej pumpy nenarážajte nástrojmi. Náraz môže spôsobiť poškodenie zariadenia a zariadenie nebude pracovať správne.

4. Ked' je zasvorkovaná odtoková hadička, zapnite ovládač od spoločnosti Medtronic.
5. Pripojte sondu prietoku k hadičkám okruhu podľa príručky pre obsluhu príslušného kompatibilného systému. Ak používate ovládač od spoločnosti Medtronic, sondu prietoku vynulujte podľa pokynov v príručke pre obsluhu príslušného ovládača od spoločnosti Medtronic.
6. Nechajte odtokovú hadičku zasvorkovanú, gombík nastavenia počtu otáčok za minútu na ovládači od spoločnosti Medtronic otočte do požadovanej polohy a adekvátnie naplňte a odvzdušnite obej. Sledujte, či pumpa nepresakuje, alebo či sa nevyskytnú ďalšie anomálie.

Varovanie: Odstredivú krvnú pumpu nenechajte pracovať dlhšie ako 30 sekúnd bez prietoku. Teplota v pumpe by sa mohla zvýšiť, čo môže spôsobiť zvýšené poškodenie buniek.

7. Gombík nastavenia počtu otáčok za minútu (rpm) nastavte na nulu a znova skontrolujte integritu odstredivej krvnej pumpy.

Varovanie: Ak zistíte presakovanie, odstráňte odstredivú krvnú pumpu a nahradte ju novou sterilnou pumpou. Ak zistíte iné anomálie, pozrite si Kap. 9. Opakováním krokov krok 1 až krok 7 napustite pumpu.

8. Ak nezaznamenáte žiadne anomálie, pokračujte v napúštaní obehu.
9. Pred použitím skontrolujte všetky pripojenia, ako aj integritu a prietok obehu.

Varovanie: Odstredivú krvnú pumpu nenechajte pracovať so zasvorkovanou prítokovou hadičkou, pretože v pumpe by sa vytvoril podtlak a v krvi by sa mohli vytvárať vzduchové bubliny.

8.8 Kontrolný zoznam odstredivej krvnej pumpy Affinity CP

Postupujte podľa protokolu špecifikovaného klinickým tímom. Informácie z tohto kontrolného zoznamu krvnej pumpy na použitie u mimotelového obehu sa môžu použiť na kontrolu, aktualizáciu alebo rozšírenie existujúcich kontrolných zoznamov.

1. Zostavenie zariadenia

- Pripojte externý hnací motor, model 560A, alebo pohonnú jednotku z kompatibilného systému.
- Skontrolujte, či sú všetky elektrické pripojenia dostatočne zaistené.
- Skontrolujte napájanie a displej ovládacieho modulu.
- Skontrolujte dátum a integritu balenia sterilnej krvnej pumpy (a jednorazovej sondy, ak ju používate).
- Ak používate adaptér, skontrolujte dátum najneskoršej spotreby, ktorý je uvedený na štítku zariadenia.
- Uistite sa, že snímač/senzor prietoku a jednorazová sonda majú správnu veľkosť.
- Sterilným spôsobom zostavte perfúzny obeh.
- Pre záložnú pohonnú jednotku alebo ručnú kľuku použite dostatočnú dĺžku hadičiek.
- Pripojte snímač prietoku/senzor/jednorazovú sondu k obehu na správnom mieste a v správnom smere toku.

2. Napustenie pumpy a obehu

- Skontrolujte obej, či nie sú prítomné zalomenia alebo upchatia.
- Ak je to potrebné, prefúknite pumpu a obej pomocou CO_2 ; vypnite prívod CO_2 .

- Pomocou gravitácie naplňte pumpu a perfúzny obeh a vytlačte bubliny.
- Skontrolujte, či pumpa nepresakuje, nepravidelne sa nepohybuje, alebo nevydáva hluk.
- Skontrolujte, či neuvidíte v obehu vzduch.
- Skontrolujte, či sú všetky pripojenia hadičiek zaistené.
- Úplne zasvorkujte odtokovú hadičku pumpy.
- Úplne zasvorkujte spiatočnú venóznu hadičku.

3. Prevádzkové parametre

Podľa príručky pre obsluhu príslušného kompatibilného systému vykonajte nasledujúce kroky:

- Vykonajte kalibráciu snímačov/senzorov podľa pokynov výrobcu.
- Nastavte a skontrolujte alarmy nízkeho/vysokého prietoku a iné dostupné bezpečnostné systémy.

4. Núdzové záložné zariadenie

Skontrolujte, či sú k dispozícii nasledujúce zariadenia:

- záložné napájanie,
- vhodná ručná kľúka a pohonná jednotka z kompatibilného systému,
- náhradná odstredivá krvná pumpa Affinity CP a jednorazová sonda,
- ak používate adaptér, majte pripravený náhradný adaptér Affinity CP,
- vhodný ovládač z kompatibilného systému.

5. Perfúzia

- Skôr ako odsvorkujete linky, dosiahnite minimálny prietok pumpy.
- Sledujte, či sa na ovládacom module nezobrazujú hlásenia a alarmy.
- Monitorujte perfúzny obeh, či neuvidíte v linkách vzduch a zalomenia.
- Pred zasvorkovaním liniek udržiavajte minimálny prietok pumpy.

6. Čistenie

- Vypnite napájanie.
- Správne zlikvidujte jednorazové súčasti.
- Vyčistite pohonnú jednotku a snímač/senzor prietoku.
- Ak používate adaptér, vyčistite ho podľa pokynov uvedených v časti Skladovanie a čistenie.

7. Kontrola zariadenia

- Skontrolujte a overte funkčnosť zariadenia.
- Dodržiavajte určený rozpis preventívnej údržby.
- Skontrolujte, či sú batérie úplne nabité.

9 Príručka na riešenie problémov

V tejto časti sú popísané 3 situácie, ku ktorým môže dojst' pri používaní odstredivej krvnej pumpy. Postupujte podľa klinického protokolu určeného nemocnicou a zvážte nasledujúce návrhy na riešenie problémov.

9.1 Zlyhanie pumpy

Zlyhanie pumpy je signalizované nezvyčajným alebo pisklavým zvukom. Odstredivú krvnú pumpu Affinity CP okamžite vymeňte.

9.2 Nedostatočný prietok

Ak sa pumpa neotáča alebo nezabezpečuje žiadny prietok, zvážte tieto možnosti:

- Skontrolujte, či je pumpa správne pripojená k hnaciemu motoru.

Ak používate adaptér, vezmite do úvahy nasledujúce možnosti:

- Skontrolujte, či je pumpa správne pripojená k adaptéru. Presvedčte sa, či je pumpa zaistená pod prídržnou lištou a prídržnou západkou adaptéra.
- Skontrolujte, či je adaptér správne pripojený k hnaciemu motoru.
- Znižte rýchlosť pumpy na nulu a vypnite a znova zapnite hnací motor.
- Postupujte podľa nemocničného protokolu na obnovenie prietoku.

9.3 Nezvyčajné zvuky

Ak pumpa vibruje alebo vydáva škrípavé zvuky, vezmite do úvahy nasledujúce možnosti:

- Ak vibrácie alebo škrípavé zvuky neprestanú, zvážte výmenu pumpy.

Ak používate adaptér, vezmite do úvahy nasledujúce možnosti:

- Skontrolujte, či je pumpa správne pripojená k adaptéru. Presvedčte sa, či je pumpa zaistená pod prídržnou lištou a prídržnou západkou adaptéra.
- Skontrolujte, či je adaptér správne pripojený k hnaciemu motoru.
- Znížte rýchlosť pumpy na nulu a vypnite a znova zapnite hnací motor.
- Postupujte podľa nemocničného protokolu na obnovenie prietoku.
- Ak vibrácie alebo škrípavé zvuky ani potom neprestanú, zvážte výmenu pumpy alebo adaptéra.

10 Skladovanie a čistenie adaptéra Affinity CP

Varovanie: Adaptér nesterilizujte. Pri sterilizácii môže dôjsť k poškodeniu adaptéra.

Upozornenie: Neskladujte pri vysokých teplotách a extrémnej vlhkosti. Adaptér pri skladovaní nevystavujte priamemu slnečnému žiareniu.

Upozornenie: Na čistenie adaptéra nepoužívajte alkoholové roztoky, iné organické rozpúšťadlá, koncentrované kyseliny ani zásady. Tieto roztoky môžu adaptér poškodiť.

Pri čistení alebo dezinfekcii adaptéra postupujte podľa nemocničného protokolu a vezmite do úvahy nasledujúce skutočnosti:

- Na čistenie adaptéra používajte dezinfekčné prostriedky schválené nemocnicou. Na čistenie alebo dezinfekciu adaptéra možno použiť nasledovné prostriedky: voda, prípravok Betadine™, peroxid vodíka a jemný čistiaci prostriedok. Po vycistení adaptér utrite vo vode navlhčenou špongiou alebo mäkkou handričkou.
- Špongiou alebo vlhkou handričkou okamžite odstráňte z adaptéra akékolvek znečistenie.
- Ak znečistenie nemožno odstrániť špongiou alebo vlhkou handričkou, adaptér možno na max. 10 minút ponoriť do vody. Adaptér neponárajte do iných kvapalín.

11 Servis

Varovanie: Funkčnosť adaptéra nemožno obnoviť servisom. Adaptér nerozoberajte, pretože to môže mať nežiaduci vplyv na jeho výkon. V prípade zásahov do štruktúry adaptéra adaptér nepoužívajte.

12 Špecifikácie odstredivej krvnej pumpy Affinity CP s bioaktívnym povrchom Cortiva

Číslo súčiastky:	CBAP40
Plniaci objem:	40 mL (priблиžne)
Vnútorný priemer prítoku/odtoku:	9,5 mm (3/8 in)
Maximálny prevádzkový tlak:	760 mmHg (101 kPa)
Maximálna rýchlosť prietoku:	10 L/min
Maximálny výstupný tlak odtoku:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maximálna rýchlosť pumpy:	<ul style="list-style-type: none">• 4 000 ot./min (s externým hnacím motorom Medtronic, model 560A)• 3 600 ot./min (s adaptérom Affinity CP a systémami odstredivých púmp Stöckert a Sorin alebo s odstredivými systémami Sarns a Terumo)
Kompatibilné systémy:	Systémy ovládača rýchlosťi od spoločnosti Medtronic (s externým hnacím motorom, model 560A, a núdzovou ručnou kľukou, model HC150A)

Produkt skladujte pri izbovej teplote.

12.1 Rozsah podmienok pri preprave

Teplota:	-30°C až 40°C (-22°F až 105°F)
Vlhkosť:	20 % až 85 %, bez kondenzácie

13 Špecifikácie adaptéra Affinity CP

Číslo súčiastky:	AP40AST
Kompatibilná pumpy:	Odstredivá krvná pumpa Affinity CP s bioaktívnym povrchom Cortiva (CBAP40)
Kompatibilné systémy:	<ul style="list-style-type: none">Systémy odstredívých púmp Stöckert a Sorin (s modelmi pohonného jednotiek 60-01-04 a 60-01-00 a modelmi núdzových pohonného jednotiek 60-01-35 a 60-01-50)Odstredivé systémy Sarns a Terumo (s modelom pohonnej jednotky 164267 a modelom manuálnej pohonnej jednotky 164268)
Maximálna rýchlosť adaptéra:	3 600 ot./min.
Kód IP:	IP47

13.1 Hrubé rozmery

Hmotnosť:	315 g (0,69 libry)
Výška:	28 mm (1,1 in)
Priemer:	94 mm (3,7 in)

13.2 Podmienky pri skladovaní a preprave

Teplota:	–30°C až 70°C (–22°F až 158°F)
Vlhkosť:	15 % až 93 %, bez kondenzácie
Atmosférický tlak:	70 kPa až 106,3 kPa

13.3 Prevádzkové podmienky

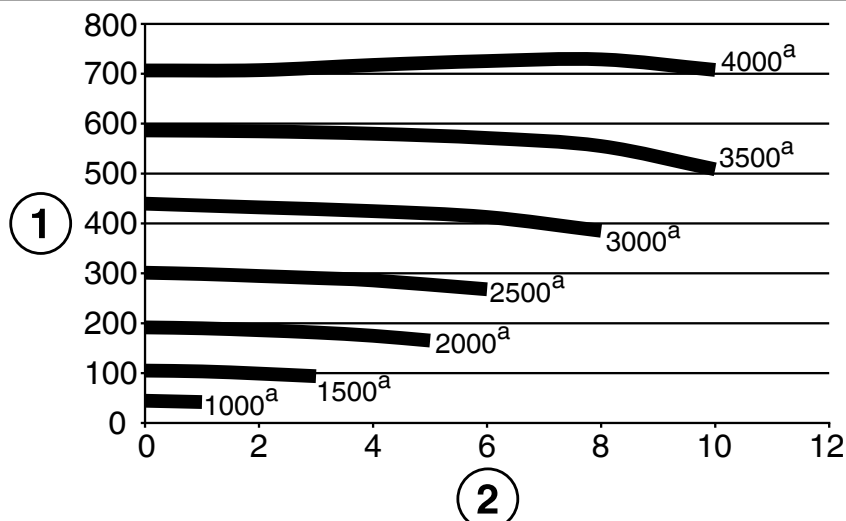
Teplota:	10°C až 40°C (50°F až 104°F)
Vlhkosť:	20 % až 75 %, bez kondenzácie
Atmosférický tlak:	70 kPa až 106,3 kPa

14 Rýchlosť prietoku odstredivej krvnej pumpy Affinity CP

Poznámka: Skutočný dosiahnutelný prietok závisí od tlaku pumpy, ktorý závisí od súčasti mimotelového obehu a arteriálnej rezistencie pacienta.

Poznámka: Pokles tlaku predstavuje rozdiel medzi odtokom a prítokom pumpy.

Obrázok 7. Hydraulický výkon odstredivej krvnej pumpy Affinity CP



1 Pokles tlaku (mmHg)

2 Rýchlosť prietoku (L/min)

3 ^a = ot./min

15 Obmedzená záruka

Nasledovná OBMEDZENÁ ZÁRUKA sa vzťahuje len na zákazníkov v USA:

- A. Táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA je k dispozícii výlučne len pre pôvodného odberateľa odstredivej krvnej pumpy Affinity CP s bioaktívnym povrchom Cortiva, model CBAP40 (ďalej len „produkt“).
- (1) Ak produkt prestane z dôvodu chyby materiálov alebo vyhotovenia pracovať v rámci normálnych tolerancií v období do uplynutia jedného (1) roka, ktoré sa začína dňom dodania produktu odberateľovi, spoločnosť Medtronic výhradne podľa vlastného uváženia: (a) opraví alebo vymení všetky poškodené časti produktu, (b) poskytne odberateľovi kompenzáciu vo výške rovnajúcej sa nákupnej cene pri nákupe náhradného produktu podľa pododseku A(2) uvedeného nižšie alebo (c) bezplatne poskytne funkčne porovnatelný náhradný produkt.
 - (2) Nákupná cena predstavuje buď (i) čistú fakturovanú cenu pôvodného produktu, alebo (ii) cenu súčasne funkčne porovnatelného prístroja, alebo (iii) cenu náhradného prístroja, podľa toho, ktorá cena je nižšia.
- B. Oprávnenie na opravu, výmenu alebo poskytnutie kompenzácie (podľa odseku a uvedeného vyššie) je možné získať za predpokladu, že sú splnené nasledujúce podmienky:
- (1) Produkt musí byť vrátený spoločnosti Medtronic do šesťdesiatich (60) dní od zistenia poruchy.
 - (2) Produkt nesmel byť použitý na iné účely ako tie, ktoré sú v úplnom súlade s pokynmi na používanie, nesmel byť použitý u viac ako jedného pacienta a nesmel byť pozmeňovaný alebo opravovaný žiadnym spôsobom, ktorý podľa spoločnosti Medtronic ovplyvňuje stabilitu a spôsobnosť produktu. Produkt nesmel byť upravený, nesprávne používaný alebo poškodený a
 - (3) Nesmel uplynúť dátum najneskoršej spotreby produktu.
- C. Táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA je limitovaná svojimi výslovnými podmienkami. Konkrétnie:
- (1) S výnimkou ustanovení uvedených v tejto OBMEDZENEJ ZÁRUKE, SPOLOČNOSŤ MEDTRONIC NIE JE ZODPOVEDNÁ ZA ŽIADNE PRIAME, NÁHODNÉ A ANI NÁSLEDNÉ ŠKODY V DÓSLEDKU AKEJKOĽVEK PORUCHY, ZLYHANIA ALEBO NESPRÁVNEJ ČINNOSTI PRODUKTU, ČI UŽ NA ZÁKLADE ZÁRUKY, ZMLUVY, PROTIPRÁVNEHO KONANIA ALEBO INÉJ PRÁVNEJ TEÓRIE.
 - (2) Táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA sa vzťahuje iba na odberateľa zariadenia. SPOLOČNOSŤ MEDTRONIC NEPOSKYTUJE ŽIADNU INÚ ZÁRUKU, VÝSLOVNÚ ANI IMPLICITNÚ, VRÁTANE AKEJKOĽVEK IMPLICITNEJ ZÁRUKY PREDAJNOSTI ČI VHODNOSTI NA KONKRÉTNY ÚCEL, KTORÁ BY MOHLA VYPLÝVAŤ Z NARIADENÍ, VŠEOBECNÝCH ZÁKONOV, ZVYKLOSTÍ ALEBO INÝCH DÔVODOV. ŽIADNA VÝSLOVNÁ ALEBO IMPLICITNÁ ZÁRUKA POSKYTNUTÁ ODBERATEĽOM NEPRESIAHNE ODOBIE DEFINOVANÉ VO VYŠŠIE UVEDENOM BODE A(1). TÁTO OBMEDZENÁ ZÁRUKA SA POSKYTUJE AKO VÝLUČNE NÁPRAVNÉ OPATRENIE PRE AKÚKOĽVEK OSOBU.
- D. Vyššie uvedené výnimky a obmedzenia by nemali byť v rozpore, ani by sa nemali považovať za výnimky a obmedzenia, ktoré sú v rozpore s povinnými nariadeniami relevantných právnych ustanovení. Ak súd kompetentnejjurisdičie vyhlásí niektorú časť alebo podmienku tejto OBMEDZENEJ ZÁRUKY za nelegálnu, nevynútitel'nú alebo nezlučiteľ'nú s relevantnými právnymi ustanoveniami, vyhlásenie súdu nebude mať vplyv na platnosť zvyšnej časti OBMEDZENEJ ZÁRUKY a všetky práva a povinnosti sa musia posudzovať a presadzovať tak, ako keby táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA neobsahovala časť alebo podmienku, ktorá bola vyhlásená za neplatnú.
- E. Žiadna osoba nemá oprávnenie zaviazať spoločnosť Medtronic k iným vyhláseniam, podmienkam alebo zárukám, než je táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA.

16 Obmedzená záruka²

Nasledovná OBMEDZENÁ ZÁRUKA sa vzťahuje na zákazníkov mimo USA:

- A. Táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA je k dispozícii výlučne pre pôvodného odberateľa odstredivej krvnej pumpy Affinity CP s bioaktívnym povrchom Cortiva od spoločnosti Medtronic, model CBAP40 (ďalej len „produkt“). V prípade, že produkt nebude fungovať podľa určenia stanovenom v pokynoch na používanie, spoločnosť Medtronic poskytne kompenzáciu v hodnote nákupnej ceny pôvodného produktu (ktorá však nesmie prekročiť hodnotu náhradného produktu) na nákup náhradného produktu spoločnosti Medtronic použitého pre príslušného pacienta. VAROVANIA NA ŠTÍTKOCH, KTORÝMI JE PRODUKT OZNAČENÝ, SA POVAŽUJÚ ZA NEODDELITEĽNÚ SÚČASŤ TEJTO OBMEDZENEJ ZÁRUKY. AK CHCETE ZÍSKAŤ INFORMÁCIE TÝKAJÚCE SA POSTUPU PRI REKLAMÁCII V SÚVISLOSTI S TOUTO OBMEDZENOU ZÁRUKOU, OBRÁTTE SA NA MIESTNEHO ZÁSTUPCU SPOLOČNOSTI MEDTRONIC.
- B. Na uplatnenie OBMEDZENEJ ZÁRUKY je potrebné splniť tieto podmienky:
- (1) Produkt sa musí použiť pred dátumom najneskoršej spotreby.
 - (2) Produkt musí byť vrátený spoločnosti Medtronic do 60 dní po použití a stáva sa vlastníctvom spoločnosti Medtronic.

² Túto OBMEDZENÚ ZÁRUKU poskytuje spoločnosť Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Vzťahuje sa iba na zákazníkov mimo USA.

- (3) Produkt nesmel byť použitý u iného pacienta, nesmel byť nesprávne používaný, upravený, ničený alebo poškodený a nesmel byť pozmeňovaný alebo opravovaný žiadnym spôsobom, ktorý podľa spoločnosti Medtronic ovplyvňuje stabilitu a spoľahlivosť produktu.
- C. Táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA je limitovaná svojimi výslovnými podmienkami. Konkrétnie:
- (1) Náhradná kompenzácia nebude poskytnutá v prípade preukázateľnej nesprávnej manipulácie, nesprávnej implantácie alebo poškodenia materiálu nahradzaného produktu.
 - (2) Spoločnosť Medtronic nenesie zodpovednosť za žiadne náhodné ani následné škody spôsobené používaním, poruchou alebo zlyhaním produktu, či už na základe záruky, zmluvy, protiprávneho konania alebo inej právnej teórie.
- D. Vyššie uvedené výnimky a obmedzenia nie sú zamýšľané proti, a ani by sa nemali považovať za výnimky a obmedzenia konajúce proti povinným ustanoveniam príslušných zákonov. Ak akýkoľvek súd kompetentnejjurisdikcie vyhlási niektorú časť alebo podmienku tejto OBMEDZENEJ ZÁRUKY za nelegálnu, nevynútitelnú alebo nezlučiteľnú s relevantnými právnymi ustanoveniami, vyhlásenie súdu nebude mať vplyv na platnosť zvyšku OBMEDZENEJ ZÁRUKY a všetky práva a povinnosti sa musia posudzovať a presadzovať tak, ako keby táto OBMEDZENÁ ZÁRUKA neobsahovala časť alebo podmienku, ktorá bola vyhlásená za neplatnú.

1 Opis

Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva (CBAP40) je namenjena uporabi pri posegih z zunajtelesnim obtokom. Namenjena je pretakanju krvi s centrifugalno silo, ki jo ustvarjajo gladki vrteči se stožci in krilca z nizkim profilom v impelerju. Energija iz črpalke izhaja v obliki tlaka in hitrosti, pri tem pa se kri pomika proti izhodu iz črpalke. Za zmanjšanje trenja in pregrevanja centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva uporablja sistem vrtilne osi z dvojno keramično osjo.

Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva je sterilizirana z etilenoksidom.

Izdelki, prevlečeni z biološko aktivno površino Cortiva, v številki modela vsebujejo predpono »CB«. Za dodatne informacije v zvezi z biološko aktivno površino Cortiva glejte pogl. 7.

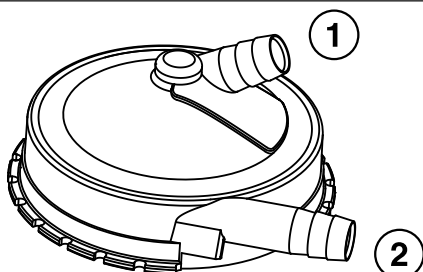
Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva deluje skupaj z oddaljeno enoto z magnetnim pogonom, imenovano zunanjji pogonski motor, model 560A, ki deluje skupaj z nadzornikom hitrosti črpalke Medtronic. Črpalka deluje tudi z ročico za nujne primere, model HC150A, če nadzornik ne deluje ali zmanjka elektrike. Če želite dodatne informacije o zunanjem pogonskem motorju in ročici za nujne primere, glejte ustreznih uporabniški priročnik za nadzornik hitrosti črpalke Medtronic.

Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva deluje tudi z adapterjem Affinity CP in tako omogoča delovanje črpalke s sistemi centrifugalne črpalke Stöckert™ in Sorin™ ali centrifugalnimi sistemi Sarns™ in Terumo™.

Adapter morda ni na voljo v vaši državi. Za informacije o tem, ali je adapter na voljo v vaši državi, se obrnite na predstavnika družbe Medtronic.

Če želite dodatne informacije o uporabi adapterja Affinity CP ali upravljanju nadzornika hitrosti črpalke Medtronic ali pripomočkov, glejte navodila za uporabo ali uporabniški priročnik.

Slika 1. Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva



1 Vhodna odprtina

2 Izhodna odprtina

2 Indikacije za uporabo

Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva se uporablja za črpanje krvi skozi zunajtelesni obvodni obtok za zunajtelesno podporo v času, ko se izvaja kardiopulmonalni obvod (do 6 ur).

Indicirana je tudi za uporabo pri sistemih za podporo zunajtelesnega obtoka (za obdobje do 6 ur), pri katerih celoten kardiopulmonalni obvod ni nujen (npr. valvuloplastika, podpora obtoku med posegom na mitralni zaklopki, kirurški poseg na veni kavi ali aorti in pri presaditvi jeter).

Centrifugalno črpalko za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva poganja zunanji pogonski motor ali ročica za nujne primere.

Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva je namenjena uporabi z nadzorniki Medtronic, lahko pa jo uporabljate tudi s sistemi centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin ali centrifugalnimi sistemi Sarns in Terumo, in sicer tako, da namestite adapter Affinity CP.

3 Kontraindikacije

Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva ni namenjena uporabi kot pripomoček za sukojo pri kardiotomiji. Pripomoček uporabljajte samo tako, kot je indicirano.

4 Opozorila

Pred uporabo natančno preberite vsa opozorila, previdnostne ukrepe in navodila za uporabo. Če ne preberete navodil in jih ne upoštevate ali če ne upoštevate vseh navedenih opozoril, lahko pride do resnih poškodb ali smrti bolnika.

4.1 Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP

- Centrifugalna črpalka za kri ni bila prek študij in vitro, in vivo ali kliničnih študij kvalificirana za dolgotrajno uporabo (daljšo od 6 ur) kot premostitev do presaditve ali za vzdrževanje obtoka med okrevanjem naravnega srca.
- Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP in adapter Affinity CP nista združljiva z načinom pulzatilnega delovanja.
- Centrifugalne črpalke za kri ne uporabljajte z nezdružljivim zunanjim pogonskim motorjem ali adapterjem, kajti to lahko povzroči slabše delovanje, nedelovanje ali poškodbo.
- Pred začetkom posega z obvodom se prepričajte, da so iz centrifugalne črpalke za kri in obtoka odstranjeni mehurčki ter da je sistem ustrezno napolnjen, da tako zmanjšate tveganje za vstop zraka v bolnikov obtok. Priporočena je uporaba arterijskega filtra. Z vizualnim pregledom preverite, ali je bil ves zrak odstranjen iz sistema.
- Nikoli ne stisnite ali omejite pretoka proksimalno na črpalko, sicer lahko pride do okvare črpalke. Če je pretok zamašen na vhodnem delu, lahko črpalka začne delovati z visokimi obrati in lahko tako ustvari vakuum, večji od 500 mmHg.
- Centrifugalno črpalko za kri pred zagonom napolnite, sicer se poškodujejo notranji sestavni deli.
- Če v centrifugalno črpalko za kri vdre večja količina zraka, se črpalka izprazni, krvni obtok pa zaustavi. Preden znova zaženete obtok, ustavite črpalko in odstranite zrak.
- Nikoli ne zaženite črpalke brez tekočine.
- Centrifugalne črpalke za kri ne uporabljajte pri hitrosti obratov, večji od navedenega maksimuma (4000 obr./min). To lahko povzroči prekomerno obrabo ležajev.
- Centrifugalne črpalke za kri ne izpostavljajte tekočim kemijskim agensom, saj lahko vplivajo na njeno celovitost. Tekoči anestetiki, kot je izofluran, so znani po tem, da razkrajajo polikarbonatno plastiko. Preprečite, da bi centrifugalna črpalka za kri prišla v stik s temi raztopinami.
- Da preprečite povratni tok krvi, kadar je izhodno cevje centrifugalne črpalke za kri odprto, vzpostavite in vzdržujte najmanjšo hitrost črpalke, ki premaguje odpor cevja in bolnikovega obtoka. Če ni mogoče vzdrževati pozitivnega pretoka, izhodno cevje črpalke spnite, da preprečite povratni tok. V nasprotnem primeru lahko pride do povratnega toka in izčrpavanja krvi iz bolnika.
- Ko črpalka miruje, morajo biti arterijske cevke vedno stisnjene distalno s sponkami, da preprečite povratni tok.
- Vedno imejte na voljo rezervno centrifugalno črpalko Affinity CP in nadomestno opremo z ustreznim protokolom za zamenjavo. Če je centrifugalno črpalko za kri treba zamenjati med podporo obtoka, je treba pred menjavo oceniti morebitno tveganje za bolnika.
- Priporočen je reden nadzor bolnika in pripomočka; centrifugalno črpalko za kri med uporabo stalno nadzorujte. Pozorno spremljajte hitrost pretoka, da prepozname znake zamašitve obtoka.
- Centrifugalne črpalke za kri ne uporabljajte več kot 30 sekund, če ni obtoka. Temperatura v črpalki se lahko zviša, kar lahko povzroči poškodbe celic.
- Pri delu s centrifugalno črpalko za kri uporabljajte sterilne tehnike.

4.2 Adapter Affinity CP

- Vedno imejte na voljo rezervni adapter Affinity CP in nadomestno opremo z ustreznim protokolom za menjavo. Če je adapter treba zamenjati med podporo obtoka, je treba pred menjavo oceniti morebitno tveganje za bolnika.
- Prepričajte se, da je adapter ustrezno pritrjen na pogonski motor. Preverite, da je adapter zaskočen na pogonskem motorju. Nepravilna pritrditev lahko negativno vpliva na delovanje črpalke.
- Prepričajte se, da je črpalka ustrezno pritrjena na adapter. Črpalka mora biti pritrjena pod zadrževalnim robom in zadrževalno zaponko adapterja. Preverite, da je črpalka ustrezno zaskočena in se tesno stika z vložiščem adapterja. Nepravilna pritrditev lahko negativno vpliva na delovanje črpalke.
- Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP in adapter Affinity CP nista združljiva z načinom pulzatilnega delovanja.
- Ne uporabljajte adapterja pri hitrostih, večjih od 3600 obr./min. Adapter ni zasnovan za hitrosti, večje od 3600 obr./min.
- Ne sterilizirajte adapterja. S steriliziranjem lahko poškodujete adapter.
- Adapterja ni mogoče servisirati. Ne razstavljajte adapterja, ker lahko s tem negativno vplivate na njegovo delovanje. Če je nekdo posegal v notranjost adapterja, ga ne uporabite.

5 Previdnostni ukrepi

Pozor: Ta pripomoček smejo uporabljati samo zdravniki, ki so strokovno usposobljeni za izvajanje posegov z zunajtelesnim krvnim obtokom.

5.1 Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP

- Centrifugalne črpalke za kri ne spustite na tla ali jo izpostavite udarcem. Udarec lahko poškoduje pripomoček in povzroči njegovo okvaro.

- Pot za tekočino centrifugalne krvne črpalk je sterilna in apirogena. Pred uporabo pozorno preglejte pripomoček in embalažo. Pripomočka ne uporabljajte, če sta embalaža ali izdelek odprta ali poškodovana ali če manjkajo zaščitni pokrovi.
- Centrifugalna črpalka za kri je namenjena uporabi samo za enega bolnika. Izdelka ne smete znova uporabiti, predelati ali znova sterilizirati. Ponovna uporaba, predelava ali vnovična sterilizacija lahko ogrozi struktурno celovitost pripomočka in/ali vodi do nevarnosti okužbe pripomočka, zaradi česar lahko pride do poškodbe, bolezni ali smrti bolnika.
- Upoštevajte bolnišnični protokol za vzdrževanje ustrezne heparinizacije v času izvajanja kardiopulmonalnega obvoda (do 6 ur). Nastajanje strdkov v obtoku lahko poveča tveganje za nastanek poškodb opreme perfuzijskega sistema.
- Cevke pritrdirite tako, da preprečite zanke ali ovire, ki bi poslabšale pretok.
- Pri namestitvi cevk na črpalko ne uporabite prekomerne sile, saj lahko poškodujete črpalko.
- Ko premeščate ali nameščate cevje, pazite, da ne poškodujete konektorjev.
- Centrifugalne črpalke za kri ne postavite v bližino predmetov, na katere lahko vplivajo magnetna polja.
- Upoštevajte strog antikoagulacijski protokol in med vsemi postopki redno spremljajte antikoagulacijo. Poskrbite za ustrezeno zdravljenje s heparinom skladno z protokolom CPB (Kartagenski protokol o biološki varnosti).
- Priporočene temperature za shranjevanje pripomočka si lahko ogledate na nalepki na embalaži ali v navodilih za uporabo.
- Za ustrezeno odlaganje pripomočka v skladu z lokalnimi in bolnišničnimi predpisi je odgovoren uporabnik pripomočka.

5.2 Adapter Affinity CP

- Adapter Affinity CP uporabljajte v skladu z navodili za uporabo, ki so priložena adapterju.
- Adapter Medtronic Affinity CP uporabljajte le s centrifugalnimi črpalkami za kri Medtronic Affinity CP.
- Sisteme centrifugalne črpalk Stöckert in Sorin ter centrifugalne sisteme Sarns in Terumo uporabljajte skladno z navodili za uporabo, ki so priložena posameznemu pripomočku.
- Pred uporabo preglejte adapter in se prepričajte, da ni poškodovan. Če sumite, da je adapter poškodovan, ga ne uporabite. Poškodovani izdelek vrnite predstavniku družbe Medtronic.
- Adapter vsebuje magnete. Adapterja ne približujte kovinskim predmetom, magnetnim trakom in magnetom.
- Adapterja ne spustite na tla ali ga izpostavite udarcem. Udarec lahko poškoduje adapter.
- Ne nameščajte ali odstranjujte adapterja ali črpalke, dokler se pogonski motor popolnoma ne ustavi.
- Ko nameščate adapter na pogonski motor, se prepričajte, da se spodnja stran adapterja tesno stika z vložiščem pogonskega motorja in da je zaponka vložišča v zaklenjenem položaju.
- Med uporabo pazite, da se ne zaletite v adapter ali sestavne dele obtoka ter jih ne izpostavite udarcem, saj s tem zmanjšate tveganje ločitve adapterja in črpalke s pogonskega motorja ali katerih koli drugih konektorjev cevk. Če pride do ločitve, glejte pogl. 9.
- Ne shranjujte pri previsokih ali prenizkih temperaturah in vlažnih prostorih. Ne shranjujte adapterja na neposredni sončni svetlobi.
- Celotne informacije o namestitvi so na voljo v navodilih za uporabo, ki so priložena sistemom centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin ali centrifugalnim sistemom Sarns in Terumo.
- Preden začnete obtok, napolnite črpalko. Zaženite črpalko, ki je z adapterjem priključena na pogonski motor, in sicer pri najvišjih obr./min, da preverite morebitno prisotnost vibriranja, nenavadnega zvoka, pomanjkanja pretoka in drugih nepravilnosti. Če opazite kakršno koli nepravilnost, glejte pogl. 9.
- Kadar uporabljate centrifugalno črpalko za kri Affinity CP in adapter Affinity CP z združljivim sistemom, ki ima prikazovalnik vhodnega tlaka, uporabite izmerjeno vrednost za vhodni tlak namesto izračunane vrednosti. Izračunana vrednost temelji na značilnih krivuljah, ki niso reprezentativne za centrifugalno črpalko za kri Affinity CP, in lahko privede do napačnega odčitavanja.
- Ne uporabljajte raztopin na osnovi alkohola, drugih organskih topil, koncentriranih kislin ali baz na adapterju. Adapter lahko te raztopine poškodujejo.
- Ne uporabljajte adapterja po izteku roka uporabe, ki je naveden na nalepki na pripomočku.
- Priporočene temperature za shranjevanje pripomočka si lahko ogledate na nalepki na embalaži ali v navodilih za uporabo.
- Za ustrezeno odlaganje pripomočka v skladu z lokalnimi in bolnišničnimi predpisi je odgovoren uporabnik pripomočka.

6 Neželeni učinki

Ti znani neželeni učinki so povezani z uporabo centrifugalne črpalke Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva (CBAP40):

- izguba krvi
- koagulopatija
- smrt
- embolija

- prekomerno aktiviranje komponente krvi ali trombogenost
- izkravitev
- hemoliza
- hemolitična anemija
- okužba
- ishemija
- nevrološka disfunkcija
- disfunkcija organov

7 Navodila za izdelke z biološko aktivno površino Cortiva

Primarne površine izdelka, ki so v stiku s krvjo, so prevlečene z biološko aktivno površino Cortiva. Ta prevlečena površina izboljša kompatibilnost krvi in preprečuje strjevanje krvi ob stiku s površino. Bioaktivna površina Cortiva vsebuje heparin, ki se ne spira in je pridobljen iz prašičje črevesne sluznice¹.

Pozor: Izdelek, prevlečen z biološko aktivno površino Cortiva, je namenjen samo enkratni uporabi. Ponovna sterilizacija lahko negativno vpliva na biološko aktivno površino Cortiva.

Pozor: Upoštevajte strog antikoagulacijski protokol in med vsemi postopki redno spremljajte antikoagulacijo.

Opozorilo: Ne shranujte izdelka, prevlečenega z biološko aktivno površino Cortiva, pri temperaturi nad 40°C (104°F).

8 Navodila za uporabo

Če uporabljate centrifugalno črpalko za kri Affinity CP brez adapterja Affinity CP, glejte razd. 8.1, razd. 8.2, razd. 8.7 in razd. 8.8 v teh navodilih za uporabo.

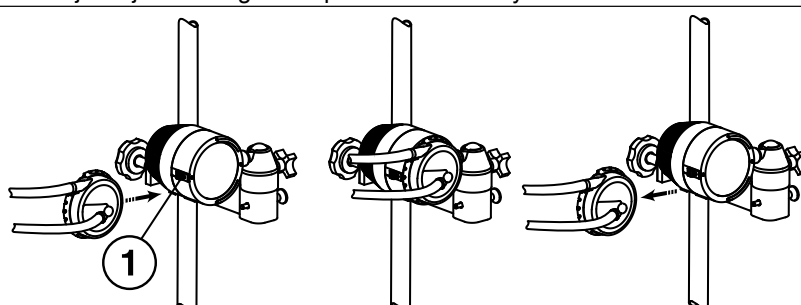
Če uporabljate centrifugalno črpalko za kri Affinity CP z adapterjem Affinity CP, glejte razd. 8.3, razd. 8.4, razd. 8.5, razd. 8.6, razd. 8.7 in razd. 8.8 v teh navodilih za uporabo.

8.1 Namestitev centrifugalne črpalke za kri Affinity CP na zunanji pogonski motor Medtronic, model 560A

Kabel zunanjega pogonskega motorja, model 560A, priključite na ustrezni nadzornik Medtronic. Vse informacije o namestitvi so na voljo v ustreznem uporabniškem priročniku za nadzornik Medtronic.

1. Centrifugalno črpalko za kri Affinity CP potisnite v zunanji pogonski motor, model 560A (sl. 2), dokler se zatič na zapori ne zaskoči.

Slika 2. Nameščanje in odstranjevanje centrifugalne črpalke za kri Affinity CP



1 Zapora z zatičem na zunanjem pogonskem motorju, model 560A

Opomba: Če je mogoče, namestite črpalko na najnižji točki obtoka, neposredno pod rezervoar.

2. Centrifugalno črpalko za kri napolnite v skladu s postopki, opisanimi v razd. 8.7 v teh navodilih za uporabo.

Pozor: Če centrifugalno črpalko za kri uporabljate, ne da bi jo napolnili, se lahko poškoduje.

3. Gumb za obr./min obrnите v izklopljeni položaj. Ko uporabnik zavrti gumb na vrednost nič, začuti rahel pritisk in zasliši »klik«. Črno stikalo na gumbu kaže nastavitev vrednosti obr./min.

Opozorilo: Če pri uporabi centrifugalne črpalke za kri Affinity CP ne upoštevate navedenih priporočil, lahko pride do okvare centrifugalne črpalke za kri, zmanjšane zmogljivosti črpanja, puščanja, hude mehanske poškodbe krvnih telesc ali razkroja oziroma razpadanja tkiva, ki pride v stik s krvjo, in lahko po tej poti pride v bolnikovo telo.

¹ Nespiranje pomeni heparin na ravni ≤ 0,1 ME/mL, izmerjeno v klinično upoštevnih pogojih ekstrakcije.

Pozor: Če centrifugalno črpalko za kri nameščate, medtem ko se pogonski motor vrti, lahko pride do poškodbe črpalke.

- Nadaljujte z zunajtelesnim krvnim obtokom. Glejte navodila za uporabo, ki so priložena posameznemu pripomočku.

8.2 Odstranitev centrifugalne črpalke za kri Affinity CP z zunanjega pogonskega motorja Medtronic, model 560A

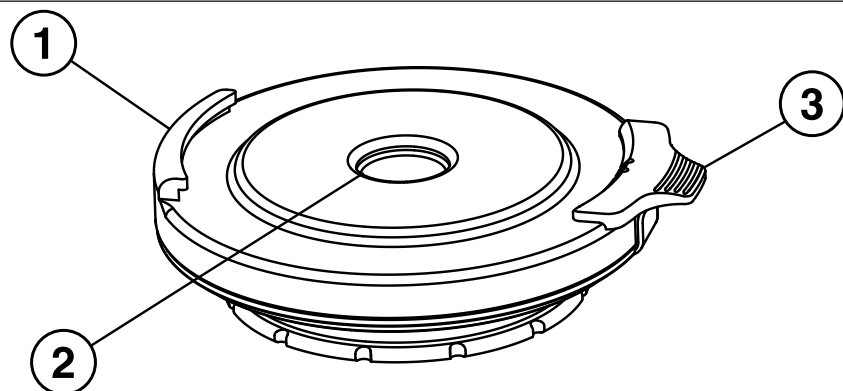
Po vsakem postopku odstranite in zavrzite črpalko. Zavrzite jo skladno z lokalnimi in bolnišničnimi predpisi.

- Pritisnite zaporo na pogonskem motorju, da sprostite centrifugalno črpalko za kri (sl. 2).
- Povlecite centrifugalno črpalko za kri iz vložišča pogonskega motorja (sl. 2).

8.3 Namestitev adapterja Affinity CP

Adapter Medtronic Affinity CP (sl. 3) je namenjen uporabi centrifugalnih črpalk za kri Medtronic Affinity CP (model CBAP40) s sistemi centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin ali centrifugalnimi sistemi Sarns in Terumo.

Slika 3. Adapter Affinity CP



1 Zadrževalni rob

2 Vložišče adapterja

3 Zadrževalna zaponka

Adapter prek magnetnega spoja prenaša navor pogonskega motorja do centrifugalne črpalke za kri za enkratno uporabo.

Adapter je dobavljen nesterilen.

Uporaba adapterja ne zahteva spremnjanja sistemov centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin ali centrifugalnih sistemov Sarns in Terumo.

Adapter je zasnovan za večkratno uporabo pri različnih bolnikih. Adapter lahko uporabljate do datuma izteka roka uporabnosti, ki je naveden na nalepki na pripomočku.

Adapter morda ni na voljo v vaši državi. Za informacije o tem, ali je adapter na voljo v vaši državi, se obrnite na predstavnika družbe Medtronic.

8.4 Namestitev adapterja Affinity CP na sisteme centrifugalne črpalke Stöckert™ in Sorin™

Pozor: Celotne informacije o namestitvi so na voljo v navodilih za uporabo, ki so priložena sistemom centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin.

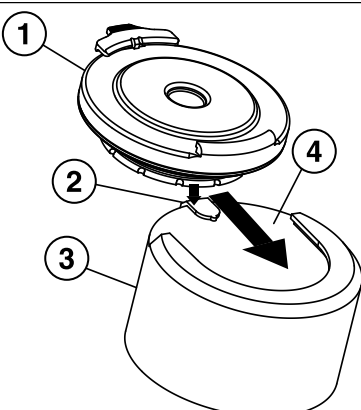
Opomba: Preden namestite adapter na pogonski motor, preglejte adapter in se prepričajte, da ni prisotnih sledi biološke kontaminacije, kot je kri, ali tujkov. Po potrebi očistite vložišče adapterja ali pogonskega motorja v skladu z navodili v pogl. 10.

Opomba: Ta navodila veljajo tudi pri uporabi adapterja z združljivo ročico sistemov centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin.

Adapter Affinity CP namestite na pogonski motor sistemov centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin, tako da izvedete te korake:

- Vstavite spodnji del adapterja v vložišče pogonskega motorja. Med vstavljanjem pritisnite zadrževalno tipko navzdol.
- V celoti vstavite adapter v vložišče pogonskega motorja (sl. 4).

Slika 4. Vstavitev adapterja Affinity CP v pogonski motor sistemov centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin



1 Adapter Affinity CP
2 Zadrževalna tipka

3 Pogonski motor
4 Vložišče pogonskega motorja

- Če želite zavrteti adapter na želeno mesto, pritisnite zadrževalno tipko, obrnite adapter in zagotovite, da se zadrževalna tipka zaskoči v zarezo na zunanjji strani adapterja.

Opozorilo: Prepričajte se, da je adapter ustrezno pritrjen na pogonski motor. Preverite, da je adapter zaskočen na pogonskem motorju. Nepravilna pritrditev lahko negativno vpliva na delovanje adapterja.

Pozor: Ko nameščate adapter na pogonski motor, se prepričajte, da se spodnja stran adapterja tesno stika z vložičem pogonskega motorja in da je zadrževalna tipka v zaskočenem položaju.

8.5 Namestitev adapterja Affinity CP na centrifugalne sisteme Sarns™ in Terumo™

Pozor: Celotne informacije o namestitvi so na voljo v navodilih za uporabo, ki so priložena centrifugalnim sistemom Sarns in Terumo.

Pozor: Med uporabo pazite, da se ne zaletite v adapter ali sestavne dele obtoka ter jih ne izpostavite udarcem, saj s tem zmanjšate tveganje ločitve adapterja in črpalke s pogonskega motorja ali katerih koli drugih konektorjev cevk. Če pride do ločitve, glejte pogl. 9.

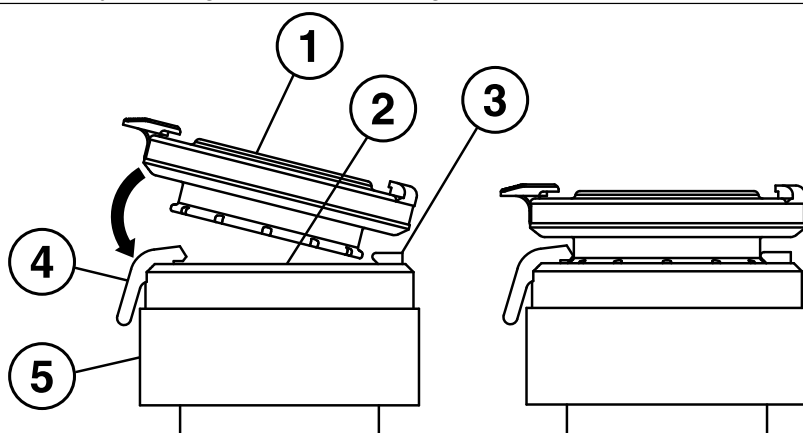
Opomba: Preden namestite adapter na pogonski motor, preglejte adapter in se prepričajte, da ni prisotnih sledi biološke kontaminacije, kot je kri, ali tujkov. Po potrebi očistite vložišče adapterja ali pogonskega motorja v skladu z navodili v pogl. 10.

Opomba: Ta navodila veljajo tudi pri uporabi adapterja z združljivo ročico centrifugalnih sistemov Sarns in Terumo.

Adapter Affinity CP namestite na pogonski motor centrifugalnih sistemov Sarns in Terumo, tako da izvedete te korake:

- Odprite zaponko vložišča pogonskega motorja in odstranite zaščitni pokrovček z vložišča pogonskega motorja.
- Pridržite spodnji del adapterja nad vložičem pogonskega motorja. Potisnite adapter pod sponko vložišča (sl. 5).

Slika 5. Vstavitev adapterja Affinity CP v pogonski motor centrifugalnih sistemov Sarns in Terumo



1 Adapter Affinity CP
2 Vložišče pogonskega motorja
3 Sponka vložišča

4 Zaponka vložišča
5 Pogonski motor

- Odprite zaponko vložišča in pritisnite adapter navzdol v ustrezni položaj. Sprostite zaponko, da se adapter zaskoči na mesto.

Opozorilo: Prepričajte se, da je adapter ustrezno pritrjen na pogonski motor. Preverite, da je adapter zaskočen na pogonskem motorju. Nepravilna pritrdeva lahko negativno vpliva na delovanje adapterja.

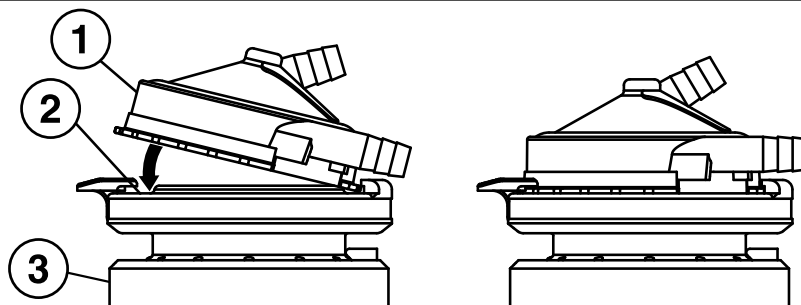
Pozor: Ko nameščate adapter na pogonski motor, se prepričajte, da se spodnja stran adapterja tesno stika z vložiščem pogonskega motorja in da je zaponka vložišča v zaklenjenem položaju.

8.6 Namestitev centrifugalne črpalke za kri Affinity CP na adapter Affinity CP

Centrifugalno črpalko za kri Affinity CP namestite na adapter Affinity CP tako, da izvedete te korake:

- Položite spodnji del črpalke na vložišče adapterja. Pritisnite črpalko pod zadrževalni rob.
- Odprite zadrževalno zaponko in potisnite črpalko v ustrezni položaj (sl. 6). Sprostite zadrževalno zaponko in prilagodite črpalko, dokler se zaponka ne zaskoči.

Slika 6. Namestitev centrifugalne črpalke za kri Affinity CP na adapter Affinity CP



1 Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP

2 Adapter Affinity CP

3 Pogonski motor

Opozorilo: Prepričajte se, da je črpalka ustrezno pritrjena na adapter. Črpalka mora biti pritrjena pod zadrževalnim robom in zadrževalno zaponko adapterja. Preverite, da je črpalka ustrezno zaskočena in se tesno stika z vložiščem adapterja. Nepravilna pritrdeva lahko negativno vpliva na delovanje črpalke.

- Če želite obrniti črpalko na določeno mesto, pritisnite zadrževalno zaponko, obrnite črpalko in sprostite zaponko. Prilagodite črpalko, dokler se zadrževalna zaponka ne zaskoči na mesto.

Pozor: Preden zaženete obtok, napolnite črpalko v skladu z navodili za uporabo črpalke. Zaženite črpalko, ki je z adapterjem priključena na pogonski motor, in sicer pri najvišjih obr./min, da preverite morebitno prisotnost vibriranja, nenavadnega zvoka, pomanjkanja pretoka in drugih nepravilnosti. Če opazite kakršno koli nepravilnost, glejte pogl. 9.

- Nadaljujte z zunajtelesnim krvnim obtokom. Glejte navodila za uporabo, ki so priložena posameznemu pripomočku.

Opozorilo: Vedno imejte na voljo rezervni adapter Affinity CP in nadomestno opremo z ustreznim protokolom za menjavo. Če je adapter treba zamenjati med podporo obtoka, je treba pred menjavo oceniti morebitno tveganje za bolnika.

Opozorilo: Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP in adapter Affinity CP nista združljiva z načinom pulzatilnega delovanja.

Opozorilo: Ne uporabljajte adapterja pri hitrostih, večjih od 3600 obr./min. Adapter ni zasnovan za hitrosti, večje od 3600 obr./min.

8.7 Polnjenje obtoka v centrifugalni črpalki za kri Affinity CP

- S priznano sterilno tehniko, ki ohrani sterilno pot tekočin, pritrdite ustrezno cev na vhodno in izhodno odprtino na centrifugalni črpalki za kri.
- Če je mogoče, izperite obtok in črpalko z ogljikovim dioksidom (CO_2).
- S silo težnosti napolnite centrifugalno krvno črpalko z raztopino za polnjenje tako, da bo višje od izhodne odprtine in sponke. Odstranite zrak iz izhodne cevke.

Opozorilo: Pred začetkom posega z obvodom se prepričajte, da so iz centrifugalne črpalke za kri in obtoka odstranjeni mehurčki ter da je sistem ustrezno napoljen, da tako zmanjšate tveganje za vstop zraka v bolnikov obtok. Priporočena je uporaba arterijskega filtra.

Opozorilo: Če v centrifugalno črpalko za kri vstopi večja količina zraka, se bo črpalka izpraznila, krvni obtok pa se bo ustavil. Preden znova zaženete obtok, ustavite črpalko in odstranite zrak.

Pozor: Centrifugalne črpalke za kri ne udarite z instrumenti. Udarec lahko poškoduje napravo in povzroči njeno okvaro.

- Sprnite izhodno cevko in vklopite nadzornik Medtronic.

- Priklučite sondi pretoka na cevko obtoka v skladu z ustreznim uporabniškim priročnikom za združljivi sistem. Če uporabljate nadzornik Medtronic, nastavite sondi pretoka na ničelno vrednost skladno z ustreznim uporabniškim priročnikom za nadzornik Medtronic.
- Izhodna cevka naj bo še vedno speta; gumb za obr./min na nadzorniku Medtronic nastavite na želeno raven, da se bodo cevke ustrezno napolnile in bodo iz njih odstranjeni mehurčki. Opazujte, ali črpalka pušča in ali obstajajo kakšne druge nepravilnosti.
Opozorilo: Centrifugalne črpalke za kri ne uporabljajte več kot 30 sekund, če ni obtoka. Temperatura v črpalki se lahko zviša, kar lahko povzroči poškodbe celic.
- Gumb za obr./min nastavite na ničlo in znova preverite celovitost centrifugalne črpalke za kri.
- Opozorilo:** Če ugotovite, da črpalka pušča, odstranite centrifugalno črpalko za kri in jo zamenjajte z novo, sterilno črpalko. Če opazite kakršne koli druge nepravilnosti, glejte pogl. 9. Ponovite korak 1 do korak 7, da napolnite črpalko.
- Če ne opazite nepravilnosti, do konca napolnite obtok.
- Pred uporabo preverite vse konektorje in celovitost obtoka.
Opozorilo: Centrifugalne črpalke za kri ne uporabljajte, kadar je vhodna cevka stisnjena s sponko, saj lahko v črpalki nastane negativni tlak in v krvi zračni mehurčki.

8.8 Kontrolni seznam centrifugalne črpalke za kri Affinity CP

Uporabljaljajte protokol, ki je dogovorjen v skupini. Podatke na tem kontrolnem seznamu za izvedbo obvoda s črpalko za kri lahko uporabite za revidiranje, posodobitev ali razširitev obstoječih kontrolnih seznamov.

1. Sestavljanje opreme

- Namestite zunanjji pogonski motor, model 560A, ali pogonsko enoto združljivega sistema.
- Preverite varnost vseh električnih povezav.
- Preizkusite napajanje in zaslon nadzornega modula.
- Preverite datum na ovojnini in celovitost ovojnин sterilne črpalke za kri (in sonde za enkratno uporabo, če je na voljo).
- Če uporabljate adapter, preverite rok uporabe, ki je naveden na nalepki na pripomočku.
- Preverite, ali so pretvornik pretoka/senzor/sonda za enkratno uporabo ustrezne velikosti.
- Sestavite perfuzijski obtok. Pri tem uporabite sterilno tehniko.
- Zagotovite zadostno dolžino cevja za rezervno pogonsko enoto ali ročico.
- Povežite pretvornik pretoka/senzor/sondo za enkratno uporabo z obtokom na pravem mestu in v pravi smeri pretoka.

2. Napolnite črpalko in obtok

- Preverite obtok in se prepričajte, da cevi niso zavozlane ali zamašene.
- Izberite črpalko in obtok s CO₂, če je tako indicirano; izklopite dovod CO₂.
- S silo težnosti napolnite črpalko in perfuzijski obtok ter iz njiju odstranite mehurčke.
- Preverite, ali črpalka pušča, ali se nepravilno giblje in ali ustvarja hrup.
- Preverite, ali so v obtoku vidni zračni mehurčki.
- Preverite varnost vseh povezav cevja.
- Izhod iz črpalke popolnoma zatesnite s sponko.
- Povratno linijo za vensko kri popolnoma zatesnite s sponko.

3. Delovni parametri

Izvedite spodnje korake skladno z ustreznim uporabniškim priročnikom za združljivi sistem:

- Pretvornike/senzorje kalibrirajte v skladu z navodili izdelovalca.
- Nastavite in preverite alarne za prenizko/previsoko hitrost pretoka in druge varnostne sisteme, ki so na voljo.

4. Rezervna oprema za nujne primere

Prepričajte se, da je na voljo ta oprema:

- Rezervni vir napajanja
- Ustrezna ročica in pogonska enota združljivega sistema
- Rezervna centrifugalna črpalka za kri Affinity CP in sonda za enkratno uporabo
- Rezervni adapter Affinity CP (če uporabljate adapter)
- Ustrezni nadzornik razpoložljivega sistema

5. Perfuzija

- Preden odstranite sponke s cevk, zmanjšajte pretok v črpalki na najmanjo hitrost.
- Spremljajte morebitna sporočila in alarne na nadzornem modulu.

- Preverite, ali so v perfuzijskem obtoku vidni zračni mehurčki in ali niso morda cevke zavozlane.
- Preden cevke zatesnite s sponkami, vzdržujte najmanjšo hitrost pretoka v črpalki.

6. Čiščenje

- Izklopite napajanje.
- Sestavne dele za enkratno uporabo pravilno odstranite.
- Očistite motor in pretvornik pretoka/senzor.
- Če uporabljate adapter, ga očistite v skladu z navodili v razdelku »Shranjevanje in čiščenje«.

7. Preverite opremo

- Preglejte opremo in se prepričajte, da deluje.
- Upoštevajte načrt preventivnega vzdrževanja.
- Prepričajte se, da so baterije do konca napolnjene.

9 Vodnik za odpravljanje napak

V tem razdelku so opisana 3 stanja, do katerih lahko pride pri uporabi centrifugalne črpalke za kri. Upoštevajte klinični protokol, ki ga določa bolnišnica, in navedene predloge za odpravljanje težav.

9.1 Nedelovanje črpalke

Nenavaden ali visok zvok pomeni, da je črpalka prenehala delovati. Tako zamjenjajte centrifugalno črpalko za kri Affinity CP.

9.2 Pomanjkanje pretoka

Če črpalki ni mogoče obrniti ali ni pretoka, upoštevajte te nasvete:

- Preverite, ali sta črpalka in pogonski motor ustrezno priključena.

Če uporabljate adapter, upoštevajte te nasvete:

- Preverite, ali je črpalka ustrezno pritrjena na adapter. Prepričajte se, da je črpalka pritrjena pod zadrževalnim robom in zadrževalno zaponko adapterja.
- Preverite, ali je adapter ustrezno pritrjen na pogonski motor.
- Zmanjšajte hitrost črpalke na nič in nato znova zaženite motor.
- Upoštevajte bolnišnični protokol, da znova vzpostavite pretok.

9.3 Nenavaden zvok

Če črpalka vibrira ali ustvarja zvok drgnjenja, upoštevajte te nasvete:

- Če vibriranja ali zvoka drgnjenja ni mogoče odpraviti, zamenjajte črpalko.

Če uporabljate adapter, upoštevajte te nasvete:

- Preverite, ali je črpalka ustrezno pritrjena na adapter. Prepričajte se, da je črpalka pritrjena pod zadrževalnim robom in zadrževalno zaponko adapterja.
- Preverite, ali je adapter ustrezno pritrjen na pogonski motor.
- Zmanjšajte hitrost črpalke na nič in nato znova zaženite motor.
- Upoštevajte bolnišnični protokol, da znova vzpostavite pretok.
- Če vibriranja ali zvoka drgnjenja ni mogoče odpraviti, zamenjajte črpalko ali adapter.

10 Shranjevanje in čiščenje adapterja Affinity CP

Opozorilo: Ne sterilizirajte adapterja. S steriliziranjem lahko poškodujete adapter.

Pozor: Ne shranjujte pri previsokih ali prenizkih temperaturah in vlažnih prostorih. Ne shranjujte adapterja na neposredni sončni svetlobi.

Pozor: Ne uporabljajte raztopin na osnovi alkohola, drugih organskih topil, koncentriranih kislin ali baz na adapterju. Adapter lahko te raztopine poškodujejo.

Adapter čistite in razkužite v skladu z bolnišničnim protokolom, pri tem pa upoštevajte to:

- Za čiščenje adapterja uporabljajte le odobrena bolnišnična razkužila. Adapter lahko čistite in razkužujete s temi raztopinami: vodo, Betadine™, vodikovim peroksidom in blagim detergentom. Ko očistite adapter, ga obrišite z gobo ali mehko krpo, navlaženo z vodo.
- Z gobo ali mehko krpo, navlaženo z vodo, takoj obrišite kakršno koli kontaminacijo.
- Če kontaminacije ne morete odstraniti z gobo ali mehko krpo in vodo, lahko adapter za največ 10 minut potopite v vodo. Adapterja ne smete potopiti v nobeno drugo tekočino.

11 Servis

Opozorilo: Adapterja ni mogoče servisirati. Ne razstavljajte adapterja, ker lahko s tem negativno vplivate na njegovo delovanje. Če je nekdo posegal v notranjost adapterja, ga ne uporabite.

12 Specifikacije za centrifugalno črpalko za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva

Številka dela:	CBAP40
Prostornina polnjenja:	40 mL (približno)
Notranji premer vhoda/izhoda:	9,5 mm (3/8 in)
Največji delovni tlak:	760 mmHg (101 kPa)
Največja hitrost pretoka:	10 L/min
Največji izhodni tlak:	700 mmHg (93,3 kPa)
Največja hitrost črpalke:	<ul style="list-style-type: none"> • 4000 obr./min (z zunanjim pogonskim motorjem 560A Medtronic) • 3600 obr./min (z adapterjem Affinity CP na sistemih centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin ali centrifugalnih sistemih Sarns in Terumo)
Združljivi sistemi:	sistemi za nadzor hitrosti Medtronic (z zunanjim pogonskim motorjem, model 560A, ročico za nujne primere, model HC150A)

Izdelek shranjujte na sobni temperaturi.

12.1 Pogoji transporta

Temperatura:	-30°C do 40°C (-22°F do 105°F)
Vlažnost:	20 % do 85 %, nekondenzirajoča

13 Specifikacije za adapter Affinity CP

Številka dela:	AP40AST
Združljiva črpalka:	Centrifugalna črpalka za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva (CBAP40)
Združljivi sistemi:	<ul style="list-style-type: none"> • sistemi centrifugalne črpalke Stöckert in Sorin (s pogonsko enoto, model 60-01-04 in 60-01-00, ter pogonsko enoto za nujne primere, model 60-01-35 in 60-01-50) • centrifugalni sistemi Sarns in Terumo (pogonska enota, model 164267, in ročna pogonska enota, model 164268)
Največja hitrost adapterja:	3600 obr./min
Razvrstitev IP:	IP47

13.1 Dimenzijske specifikacije

Teža:	315 g (0,69 funta)
Višina:	28 mm (1,1 in)
Premer:	94 mm (3,7 in)

13.2 Pogoji za shranjevanje in prevoz

Temperatura:	-30°C do 70°C (-22°F do 158°F)
Vlažnost:	15 % do 93 %, nekondenzirajoča
Atmosferski tlak:	70 kPa do 106,3 kPa

13.3 Okolje delovanja

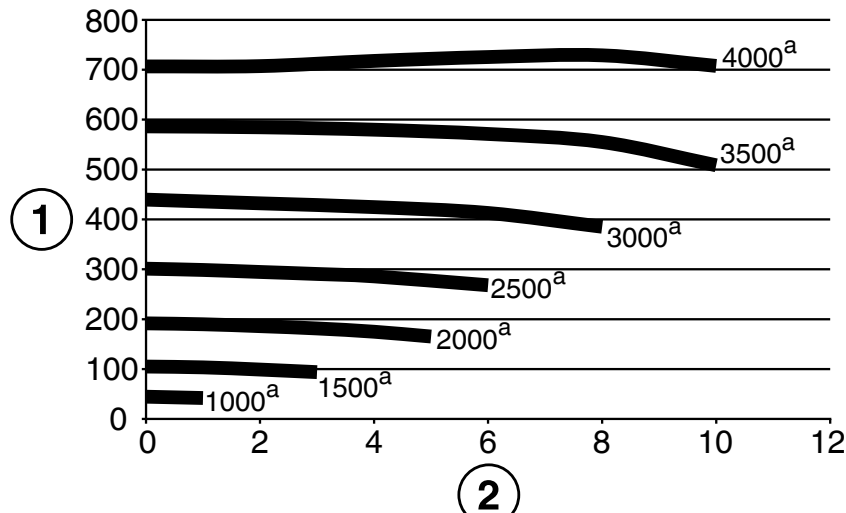
Temperatura:	10°C do 40°C (50°F do 104°F)
Vlažnost:	20 % do 75 %, nekondenzirajoča
Atmosferski tlak:	70 kPa do 106,3 kPa

14 Hitrost pretoka centrifugalne črpalk za kri Affinity CP

Opomba: Dejansko dosegljivi pretok je odvisen od sistoličnega bremena črpalke, ki je posledica upornosti komponent zunajtelesnega obtoka in bolnikove arterijske upornosti.

Opomba: Padec tlaka je razlika med vhodom v črpalko in izhodom iz črpalke.

Slika 7. Učinkovitost hidravličnega delovanja centrifugalne črpalke za kri Affinity CP



1 Padec tlaka (mmHg)

2 Hitrost pretoka (L/min)

3 ^a = obr./min

15 Omejeno jamstvo

Spodnje OMEJENO JAMSTVO velja le za kupce v Združenih državah Amerike:

- To OMEJENO JAMSTVO je na voljo le prvotnemu kupcu centrifugalne črpalke za kri Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva, model CBAP40 (v nadaljevanju »izdelek«).
 - Če izdelek zaradi poškodovanih materialov ali napake v izdelavi preneha normalno delovati v roku enega (1) leta, ki se šteje od dostave izdelka kupcu, bo Medtronic po lastni izbiri: (a) popravil ali zamenjal poškodovani del ali dele izdelka; (b) kupcu izdal dobropis v nabavni vrednosti (ki je določena v podrazdelku A(2) spodaj) za nakup nadomestnega izdelka ali (c) brez dodatnih stroškov dobavil funkcionalno primerljiv nadomestni izdelek.
 - Nabavna cena pomeni najnižjo izmed teh cen: (i) fakturirana neto cena izvirnega izdelka, (ii) cena trenutno funkcionalno primerljive opreme ali (iii) cena nadomestne opreme.
- Kupec je do popravila, zamenjave ali dobropisa, navedenega v zgornjem razdelku A, upravičen pod temi pogoji:
 - Izdelek mora biti družbi Medtronic vrnjen v roku šestdesetih (60) dni po odkritju napake.
 - Izdelek ne sme biti uporabljen drugače kot skladno z navodili za uporabo, ne sme biti uporabljen na več kot enem bolniku in ne sme biti spremenjen ali popravljen na noben način, ki po presoji družbe Medtronic vpliva na njegovo stabilnost in zanesljivost. Izdelek ni bil predmet napačne uporabe, zlorabe ali nesreče.
 - Rok uporabe za izdelek ne sme preteči.
- To OMEJENO JAMSTVO je omejeno na izrecno navedene pogoje. To zlasti pomeni to:
 - Če ni izrecno navedeno v tem OMEJENEM JAMSTVU, MEDTRONIC NE ODGOVARJA ZA KAKRŠNO KOLI NEPOSREDNO, NENAMERNO ALI POSLEDIČNO ŠKODO, KI NASTANE ZARADI NAPAKE, PRENEHANJA DELOVANJA ALI NEPRAVILNEGA DELOVANJA IZDELKA, NE GLEDE NA TO, ALI ZAHTEVEK TEMELJI NA JAMSTVU, POGODBI, ODŠKODNINSKI ODGOVORNOSTI ALI ČEM DRUGEM.

- (2) To OMEJENO JAMSTVO velja le za kupca opreme. ZA VSE OSTALE MEDTRONIC NE DAJE NIKAKRŠNEGA JAMSTVA, IZRECNEGA ALI NAZNAČENEGA, VKLJUČNO S KAKRŠNIM KOLI NAZNAČENIM JAMSTVOM ZA TRŽNOST ALI PRIMERNOST ZA DOLOČEN NAMEN, VENDAR NE OMEJENO NA TO, NE GLEDE NA TO, ALI IZHAJA IZ ZAKONODAJE, OBIČAJNEGA PRAVA ALI ČESA DRUGEGA. NOBENO IZRECNO ALI VSEBOVANO JAMSTVO KUPCU NE VELJA PO OBDOBJU, DOLOČENEM V RAZDELKU A(1). TO OMEJENO JAMSTVO JE IZKLJUČNO PRAVNO VARSTVO, KI JE NA VOLJO KATERI KOLI OSEBI.
- D. Izjeme in omejitve, določene zgoraj, se ne smejo razlagati v nasprotju z obveznimi določili veljavne zakonodaje in niso tako mišljene. Če je kateri koli del ali pogoj tega OMEJENEGA JAMSTVA protizakonit, neizvršljiv ali nasprotuje veljavni zakonodaji pristojnega sodišča, to ne vpliva na veljavnost preostalih delov tega OMEJENEGA JAMSTVA; vse pravice in obveznosti bodo obravnavane in izvršene, kot da to OMEJENO JAMSTVO ne vsebuje neveljavnega dela ali pogoja.
- E. Nihče nima pravice, da od družbe Medtronic zahteva zastopništvo, pogoje ali jamstvo, razen tega OMEJENEGA JAMSTVA.

16 Omejeno jamstvo²

To OMEJENO JAMSTVO velja za kupce zunaj Združenih držav Amerike:

- A. To OMEJENO JAMSTVO je na voljo le prvotnemu kupcu centrifugalne črpalke za kri Medtronic Affinity CP z biološko aktivno površino Cortiva, model CBAP40 (v nadaljevanju »izdelek«). Če izdelek ne deluje, kot je določeno v navodilih za uporabo, Medtronic izda dobropis v vrednosti nabavne cene izdelka (ki pa ne presega vrednosti nadomestnega izdelka) za nakup katerega koli nadomestnega izdelka družbe Medtronic, ki ga bo uporabljal bolnik. OPOZORILA V OZNAKAH IZDELKA SO SESTAVNI DEL TEGA OMEJENEGA JAMSTVA. ZA INFORMACIJE O TEM, KAKO UVELJAVITI ZAHTEVKE PO TEM OMEJENEM JAMSTVU, SE OBRNITE NA LOKALNEGA PREDSTAVNIKA DRUŽBE MEDTRONIC.
- B. Da bi bil kupec upravičen do OMEJENEGA JAMSTVA, mora izpolnjevati te pogoje:
- (1) izdelek mora biti uporabljen pred iztekom roka uporabe;
 - (2) izdelek mora vrniti družbi Medtronic v 60 dneh po uporabi; izdelek postane last družbe Medtronic;
 - (3) izdelek ne sme biti uporabljen na drugem bolniku, ne sme biti napačno uporabljen, spremenjen, zlorabljen ali udeležen v nesreči in ne sme biti spremenjen ali popravljen na način, ki po presoji družbe Medtronic vpliva na njegovo stabilnost in zanesljivost.
- C. To OMEJENO JAMSTVO je omejeno na izrecno navedene pogoje. To zlasti pomeni to:
- (1) Dobropis za zamenjavo ne bo v nobenem primeru izdan, če obstajajo dokazi za neustrezno ravnanje, neustrezno uporabo ali materialno spremištanje izdelka.
 - (2) Družba Medtronic ni odgovorna za nobeno naključno ali posledično škodo zaradi uporabe, pomanjkljivosti ali okvare izdelka, ne glede na to, ali je odškodninski zahtevek utemeljen z jamstvom, pogodbo, odškodovanjem ali kako drugače.
- D. Izjeme in omejitve, določene zgoraj, se ne smejo razlagati v nasprotju z obveznimi določili veljavne zakonodaje in se kot take tudi ne smejo obravnavati. Če pristojno sodišče razsodi, da je kateri koli del ali določilo tega OMEJENEGA JAMSTVA nezakonit, ga ni mogoče uveljaviti ali je v nasprotju z upoštevno zakonodajo, to ne vpliva na veljavnost preostalih delov OMEJENEGA JAMSTVA, vse pravice in obveznosti pa se razlagajo in uveljavljajo, kot da to OMEJENO JAMSTVO ne bi vsebovalo dela ali določila, za katerega je bilo ugotovljeno, da ne velja.

² To OMEJENO JAMSTVO zagotavlja Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Velja samo zunaj Združenih držav Amerike.

1 Opis

Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom (CBAP40) predviđena je za upotrebu u zahvatima sa vantelesnom cirkulacijom. Predviđena je da pokreće krv putem centrifugalne sile koju stvara kombinacija glatke rotacione kupe i niskoprofilnih zuba pogonskog zupčanika. Energija se prenosi sa pumpe u vidu pritiska i brzine kako se krv usmerava ka izlaznom otvoru pumpe. Da bi se ograničilo trenje i stvaranje toploće, Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom koristi dizajn sa osovinskim ležajem na dvostrukoj keramičkoj osovini.

Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom sterilizovana je pomoću etilen-oksida.

Proizvodi presvučeni Cortiva bioaktivnom površinom sadrže prefiks „CB“ u broju modela. Dodatne informacije o Cortiva bioaktivnoj površini navodi Poglavlje 7.

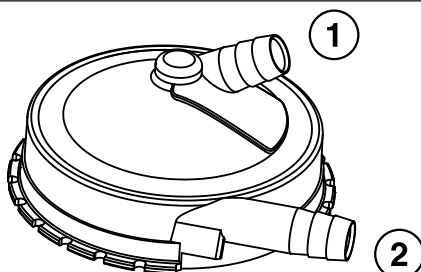
Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom spaja se sa udaljenom jedinicom na magnetni pogon, koja se naziva spoljašnji pogonski motor model 560A i koja funkcioniše zajedno sa Medtronic kontrolerom brzine pumpe. Takođe se spaja sa ručnom polugom za hitne slučajeve model HC150A ako kontroler otkaže ili ostane bez napajanja. Dodatne informacije o spoljašnjem pogonskom motoru i ručnoj poluzi za hitne slučajeve potražite u odgovarajućem priručniku za rukovaće za Medtronic kontroler brzine pumpe.

Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom spaja se i sa Affinity CP adapterom kako bi se omogućilo upravljanje pumpom pomoću Stöckert™ i Sorin™ sistema centrifugalnih pumpi ili Sarns™ i Terumo™ centrifugalnih sistema.

Adapter možda nije dostupan u vašoj zemlji. Obratite se Medtronic predstavniku da biste proverili da li je adapter dostupan.

Dodatne informacije o korišćenju Affinity CP adaptera ili rukovanju Medtronic kontrolerom brzine pumpe ili o dodatnoj opremi potražite u odgovarajućem uputstvu za upotrebu ili u priručniku za rukovaoca.

Slika 1. Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom



1 Ulazni otvor

2 Izlazni otvor

2 Indikacije za upotrebu

Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom koristi se za pumpanje krvi kroz vantelesno bajpas-koło radi vantelesne podrške cirkulaciji tokom trajanja kardiopulmonalnog bajpasa (do 6 časova).

Takođe je predviđena za upotrebu u spoljašnjim sistemima za podršku (za periode do 6 časova) koji ne zahtevaju potpuni kardiopulmonalni bajpas (na primer valvuloplastika, cirkulatorna podrška tokom ponovne operacije mitralnog zalisca, operacija šupljie vene ili aorte, transplantacije jetre).

Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom pokreće spoljašnji pogonski motor ili ručna poluga za hitne slučajeve.

Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom predviđena je za korišćenje sa kontrolerima kompanije Medtronic, a može da se koristi i sa Stöckert i Sorin sistemima centrifugalnih pumpi ili Sarns i Terumo centrifugalnim sistemima povezivanjem Affinity CP adaptera.

3 Kontraindikacije

Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom kontraindikovana je za upotrebu kao uređaj za sukciju pri kardiotomiji. Ovaj uređaj koristite isključivo u skladu sa indikacijama.

4 Upozorenja

Pre upotrebe pažljivo pročitajte sva upozorenja, mere predostrožnosti i uputstva za upotrebu. Ako ne pročitate i ne sledite sva uputstva ili ne pogledate sva navedena upozorenja, može doći do ozbiljne povrede ili smrti pacijenta.

4.1 Affinity CP centrifugalna pumpa za krv

- Centrifugalna pumpa za krv nije testirana putem in-vitro, in-vivo ili kliničkih studija za dugoročnu upotrebu (duže od 6 časova) kao privremeno rešenje pre transplantacije niti za predstojeći oporavak prirodnog srca.
- Affinity CP centrifugalna pumpa za krv i Affinity CP adapter nisu kompatibilni sa radom u režimu pulsiranja.
- Nemojte koristiti centrifugalnu pumpu za krv sa nekompatibilnim spoljašnjim pogonskim motorom ili adapterom jer to može dovesti do lošijih performansi, razdvajanja ili oštećenja.
- Uverite se da u centrifugalnoj pumpi i kolu nema mehurića i da su ispravno pripremljeni pre početka bajpasa kako biste umanjili rizik da vazduh dospe do pacijenta. Preporučuje se korišćenje arterijskog filtera. Morate vizuelno da se uverite da je iz sistema ležišta u potpunosti uklonjen vazduh.
- Nikada ne zatvarajte protok stezaljkom i ne ograničavajte ga proksimalno u odnosu na pumpu; to može dovesti do kvara. Ako je protok zatvoren na ulazu, pumpa može raditi uz veliki broj obrtaja u minuti i može da generiše visoku vrednost vakuma veću od 500 mmHg.
- Nemojte da koristite centrifugalnu pumpu za krv bez pripreme zato što će doći do oštećenja unutrašnjih komponenti.
- Ako u centrifugalnu pumpu za krv uđe velika količina vazduha, snaga pumpe će oslabiti, a krv će prestati da teče. Zaustavite pumpu i uklonite vazduh pre nego što nastavite sa cirkulacijom.
- Pumpu nikada nemojte da koristite bez tečnosti.
- Ne koristite centrifugalnu pumpu za krv pri brzinama obrtanja većim od navedene maksimalne brzine (4.000 o/m). To može dovesti do prekомерне istrošenosti ležišta osovine.
- Ne izlažite centrifugalnu pumpu za krv tečnim hemijskim agensima zato što oni mogu ugroziti integritet ovog uređaja. Poznato je da anestetske tečnosti, na primer isofluran, razgrađuju polikARBonske plastične materijale. Izbegavajte kontakt ovih rastvora sa centrifugalnom pumpom za krv.
- Da biste sprečili vraćanje krvi pacijenta kada je izlazna cevčica centrifugalne pumpe za krv otvorena, uspostavite i održavajte minimalnu brzinu pumpe koja savladava otpor cevčica i pacijenta. Ako nije moguće održati pozitivan protok, izlazna cevčica pumpe mora biti zatvorena stezaljkom da bi se protok izolovao od pacijenta. Ako to ne uradite, može doći do obrnutog toka krvi i eksangvinacije pacijenta.
- Arterijske cevčice moraju uvek biti zatvorene stezaljkom distalno kada je centrifugalna pumpa za krv u stanju mirovanja da bi se sprečio obrnut tok.
- Neka vam rezervna Affinity CP centrifugalna pumpa za krv i rezervna oprema uvek budu dostupne sa odgovarajućim protokolom za zamenu. Ako je centrifugalnu pumpu za krv potrebno zameniti tokom cirkulatorne podrške, pre promene pumpe treba proceniti potencijalni rizik za pacijenta.
- Preporučuje se učestalo nadgledanje pacijenta i uređaja; nemojte ostavljati centrifugalnu pumpu za krv bez nadzora tokom upotrebe. Pažljivo nadgledajte da li ima znakova zadržavanja tečnosti unutar kola.
- Nemojte dozvoliti da centrifugalna pumpa za krv radi duže od 30 sekundi pri odsustvu toka. Temperatura u pumpi može porasti i može doći do povećanog ćelijskog oštećenja.
- Centrifugalna pumpa za krv mora da se koristi uz primenu aseptičke tehnike.

4.2 Affinity CP adapter

- Neka vam rezervni Affinity CP adapter i oprema uvek budu dostupni sa odgovarajućim protokolom za zamenu. Ako je adapter potrebno zameniti tokom cirkulatorne podrške, treba proceniti potencijalni rizik za pacijenta pre promene adaptera.
- Uverite se da je adapter pravilno pričvršćen za pogonski motor. Proverite da li je adapter fiksiran za pogonski motor. Nepravilno pričvršćivanje može negativno uticati na performanse pumpe.
- Uverite se da je pumpa pravilno pričvršćena za adapter. Pumpa mora da bude pričvršćena ispod oboda i jezička za fiksiranje adaptera. Proverite da li je pumpa čvrsto fiksirana i da li se nalazi dovoljno blizu priključka za adapter. Nepravilno pričvršćivanje može negativno uticati na performanse pumpe.
- Affinity CP centrifugalna pumpa za krv i Affinity CP adapter nisu kompatibilni sa radom u režimu pulsiranja.
- Ne koristite adapter pri brzinama većim od 3.600 o/m. Adapter nije predviđen za brzine veće od 3.600 o/m.
- Ne sterilišite adapter. Sterilisanje može da ga ošteći.
- Adapter ne može da se servisira. Ne rastavljajte adapter jer to može negativno uticati na njegove performanse. Ako je adapter neovlašćeno izmenjen, nemojte ga koristiti.

5 Mere predostrožnosti

Oprez: Ovaj uređaj smeju da koriste samo medicinska lica koja su temeljno obučena za zahvate sa vantelesneom cirkulacijom.

5.1 Affinity CP centrifugalna pumpa za krv

- Centrifugalnu pumpu za krv nemojte snažno udarati ili ispuštati. Udarac može da ošteti uređaj, što može dovesti do njegovog neispravnog rada.
- Putanja tečnosti centrifugalne pumpe za krv je sterilna i nije pirogena. Pažljivo pregledajte uređaj i pakovanje pre upotrebe. Nemojte koristiti uređaj ako su pakovanje ili proizvod oštećeni ili ako se poklopci ne nalaze na svom mestu.
- Centrifugalna pumpa za krv namenjena je za upotrebu samo za jednog pacijenta. Nije za ponovnu upotrebu, obradu ili sterilizaciju. Ponovna upotreba, obrada ili sterilizacija mogu ugroziti strukturu uređaja i/ili dovesti do rizika od zagađenja uređaja, što može da dovede do povrede, bolesti ili smrti pacijenta.
- Pridržavajte se bolničkog protokola pri održavanju odgovarajuće heparinizacije tokom perioda koji je odgovarajući za kardiopulmonalni bajpas (do 6 časova). Stvaranje tromba u kolu može da poveća rizik od oštećenja opreme sistema za perfuziju.
- Cevčice treba povezati tako da se spreče zamršenja ili ograničenja koja mogu izmeniti protok.
- Ne primenjujte prekomernu silu pri postavljanju cevčica na pumpu, jer može doći do oštećenja pumpe.
- Vodite računa o tome da ne dođe do oštećenja konektora prilikom ponovnog postavljanja ili povezivanja cevčica.
- Nemojte da postavljate centrifugalnu pumpu za krv blizu predmeta na koje magnetska polja mogu da utiču nepovoljno.
- Pridržavajte se strogovog protokola za antikoagulaciju, koja mora rutinski da se prati tokom svih procedura. Mora da se održava odgovarajuća heparinizacija u skladu sa CPB protokolom institucije.
- Pogledajte oznaku na pakovanju ili uputstva za upotrebu da biste videli zahteve za temperature skladištenja.
- Korisnik je odgovoran za odlaganje uređaja u skladu sa lokalnim propisima i bolničkim procedurama.

5.2 Affinity CP adapter

- Koristite Affinity CP adapter kao što je opisano u uputstvu za upotrebu koje se dobija uz adapter.
- Medtronic Affinity CP adapter koristite isključivo sa Medtronic Affinity CP centrifugalnim pumpama za krv.
- Koristite Stöckert i Sorin sisteme centrifugalnih pumpi i Sarns i Terumo centrifugalne sisteme u skladu sa uputstvima za upotrebu koja se dobijaju uz svaki uređaj.
- Pre upotrebe proverite da li na adapteru postoje fizička oštećenja. Ne koristite adapter ako izgleda oštećeno. Vratite oštećeni proizvod Medtronic predstavniku.
- Adapter sadrži magnete. Držite adapter dalje od metala, magnetskih traka i drugih magneta.
- Ne udarajte adapter niti ga ispuštajte. Udarac može da ošteti adapter.
- Ne postavljajte adapter ili pumpu i ne uklanjajte ih dok se pogonski motor u potpunosti ne zaustavi.
- Kad postavljate adapter na pogonski motor, pobrinite se da li se donja strana adaptera nalazi dovoljno blizu priključka za pogonski motor i da li je jezičak priključka u zaključanom položaju.
- Tokom upotrebe nemojte lupati ni udarati adapter ili komponente kola da biste umanjili rizik od odvajanja adaptera i pumpe od pogonskog motora ili veza cevčica. Ako dođe do odvajanja, pogledajte Poglavlje 9.
- Ne skladištite na ekstremnim temperaturama i vlažnosti. Izbegavajte skladištenje adaptera na direktnoj sunčevoj svetlosti.
- Kompletne informacije o montiranju potražite u uputstvima za upotrebu koja se dobijaju uz Stöckert i Sorin sisteme centrifugalnih pumpi i Sarns i Terumo centrifugalne sisteme.
- Pripremite pumpu pre pokretanja cirkulacije. Uključite pumpu, spojenu sa pogonskim motorom i adapterom, na maksimalni broj obrtaja u minutu da biste proverili da li se javljaju vibracije, neobični zvukovi, slab protok ili druge nepravilnosti. Ako primetite neku nepravilnost, pogledajte Poglavlje 9.
- Prilikom korišćenja Affinity CP centrifugalne pumpe za krv i Affinity CP adaptera sa kompatibilnim sistemom koji prikazuje ulazni pritisak, koristite izmerenu vrednost za ulazni pritisak umesto izračunate vrednosti. Izračunata vrednost je zasnovana na karakterističnim krivama koje nisu reprezentativne za Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv i mogu dovesti do netačnih očitavanja.
- Na adapteru nemojte primenjivati rastvore na bazi alkohola, druge organske rastvarače ni koncentrovane kiseline ili baze. Ti rastvori mogu da oštete adapter.
- Nemojte da koristite adapter posle datuma „Upotrebljivo do“ na nalepnici uređaja.
- Pogledajte oznaku na pakovanju ili uputstva za upotrebu da biste videli zahteve za temperature skladištenja.
- Korisnik je odgovoran za odlaganje uređaja u skladu sa lokalnim propisima i bolničkim procedurama.

6 Neželjeni efekti

Sledeća poznata neželjena dejstva povezana su sa upotrebom Affinity CP centrifugalne pumpe za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom (CBAP40):

- gubitak krvi
- koagulopatija
- smrt
- emboliju
- prekomerna aktivacija komponenti krvi ili trombogenost
- eksangvinacija
- hemoliza
- hemolitička anemija
- infekcija
- ishemija
- gubitak neurološke funkcije
- disfunkcija organa

7 Informacije o proizvodima sa Cortiva bioaktivnom površinom

Primarne površine proizvoda koje dolaze u kontakt sa krvljem presvučene su Cortiva bioaktivnom površinom. Ova obložena površina poboljšava kompatibilnost sa krvljem i obezbeđuje tromborezistenciju površine koja dolazi u dodir sa krvljem. Cortiva bioaktivna površina sadrži heparin na bazi svinjske intestinalne sluznice koji se ne izlučuje¹.

Oprez: Proizvod obložen Cortiva bioaktivnom površinom predviđen je samo za jednu upotrebu. Ponovna sterilizacija može nepovoljno da utiče na Cortiva bioaktivnu površinu.

Oprez: Pridržavajte se strogog protokola za antikoagulaciju, koja mora rutinski da se prati tokom svih procedura.

Upozorenje: Proizvod obložen Cortiva bioaktivnom površinom nemojte da skladištite na temperaturi višoj od 40°C (104°F).

8 Uputstva za upotrebu

Ako koristite Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv bez Affinity CP adaptera, pogledajte odeljak 8.1, odeljak 8.2, odeljak 8.7 i odeljak 8.8 ovog uputstva za upotrebu.

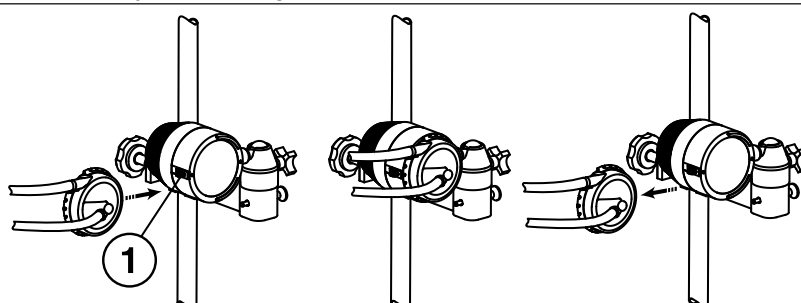
Ako koristite Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv sa Affinity CP adapterom, pogledajte odeljak 8.3, odeljak 8.4, odeljak 8.5, odeljak 8.6, odeljak 8.7 i odeljak 8.8 ovog uputstva za upotrebu.

8.1 Montiranje Affinity CP centrifugalne pumpe za krv na Medtronic spoljašnji pogonski motor model 560A

Povežite spoljašnji pogonski motor model 560A sa odgovarajućim Medtronic kontrolerom. Kompletne informacije o montaži potražite u odgovarajućem priručniku za rukovaoce za Medtronic kontroler.

1. Gurnite Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv u spoljašnji pogonski motor model 560A (slika 2) dok se klin reze ne prikači.

Slika 2. Montiranje i uklanjanje Affinity CP centrifugalne pumpe za krv



1 Reza sa klinom za pričvršćivanje na spoljašnjem pogonskom motoru model 560A

Napomena: Pumpu postavite na najnižu tačku u kolu, direktno ispod rezervoara, uvek kada je to moguće.

¹ Neizlučivanje se definije kao vrednost heparina na nivou ≤ 0,1 IU/mL, izmereno u klinički relevantnim uslovima ekstrakcije.

2. Pripremite centrifugalnu pumpu za krv u skladu sa procedurama koje opisuje odeljak 8.7 ovog uputstva za upotrebu.
Oprez: Upotreba centrifugalne pumpe za krv koja nije pripremljena može dovesti do njenog oštećenja.
3. Okrenite zglob za obrtaje u minutu u isključen položaj, pri čemu će se čuti klik. Kada se zglob okreće ka nuli, korisnik može osetiti slab otpor i čuti klik. Crno dugme na zglobovu služi kao pokazatelj postavki obrtaja u minutu.
Upozorenje: Upotreba Affinity CP centrifugalne pumpe za krv koja nije u skladu sa označenim preporukama može dovesti do kvara centrifugalne pumpe za krv, smanjenog kapaciteta pumpanja, curenja, prevelikog oštećenja krvi ili degradacije odnosno korozije materijala koji dolazi u kontakt sa krvlju i koji kroz krv može doći do pacijenta.
Oprez: Montiranje centrifugalne pumpe za krv dok se pogonski motor okreće može oštetiti pumpu.
4. Nastavite sa vantelesnom cirkulacijom. Pogledajte uputstva za upotrebu koja se dobijaju uz svaki uređaj.

8.2 Uklanjanje Affinity CP centrifugalne pumpe za krv sa Medtronic spoljašnjeg pogonskog motora model 560A

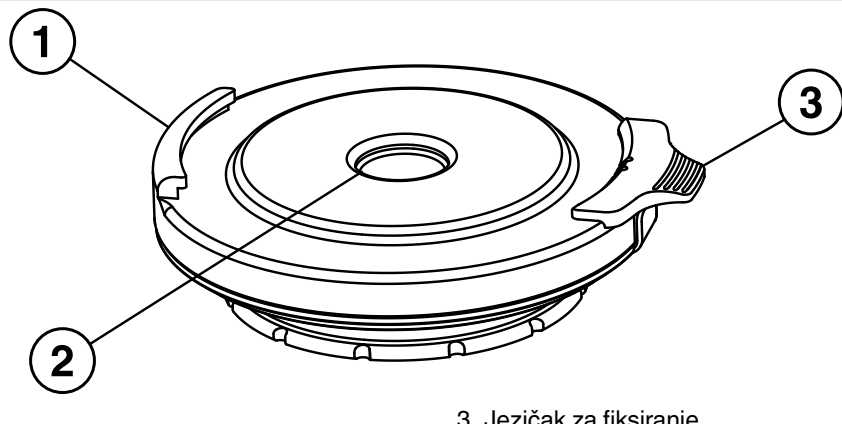
Uklonite i odbacite pumpu nakon svakog zahvata. Odbacite pumpu u skladu sa lokalnim i bolničkim protokolima.

1. Pritisnite rezu pogonskog motora da biste otpustili centrifugalnu pumpu za krv (slika 2).
2. Izvucite centrifugalnu pumpu za krv iz priključka pogonskog motora (slika 2).

8.3 Postavljanje Affinity CP adaptera

Predviđeno je da se Medtronic Affinity CP adapter (slika 3) koristi da bi se omogućio rad Medtronic Affinity CP centrifugalne pumpe za krv (model CBAP40) sa Stöckert i Sorin sistemima centrifugalnih pumpi ili Sarns i Terumo centrifugalnim sistemima.

Slika 3. Affinity CP adapter



- 1 Obod za fiksiranje
2 Priključak za adapter

- 3 Jezičak za fiksiranje

Adapter koristi magnetnu spojnicu za prenos obrtnе sile pogonskog motora na centrifugalnu pumpu za krv za jednokratnu upotrebu. Adapter se isporučuje nesterilan.

Korišćenje adaptera ne zahteva izmenu Stöckert i Sorin sistema centrifugalnih pumpi ili Sarns i Terumo centrifugalnih sistema.

Adapter je dizajniran za više upotreba na različitim pacijentima. Adapter je moguće ponovo koristiti do datuma „Upotrebljivo do“ na oznaci uređaja.

Adapter možda nije dostupan u vašoj zemlji. Obratite se Medtronic predstavniku da biste proverili da li je adapter dostupan.

8.4 Postavljanje Affinity CP adaptera na Stöckert™ i Sorin™ sisteme centrifugalnih pumpi

Oprez: Kompletne informacije o instalaciji potražite u uputstvima za upotrebu koja se dobijaju uz Stöckert i Sorin sisteme centrifugalnih pumpi.

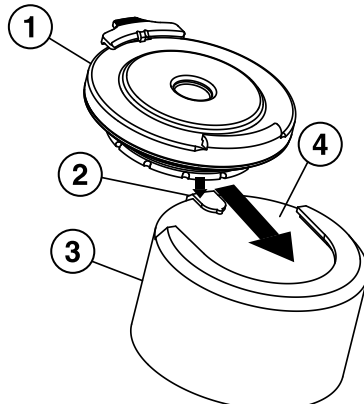
Napomena: Pre postavljanja adaptera na pogonski motor, pregledajte da li na adapteru postoji vidljiva biokontaminacija, na primer krv ili strana materija. Ako je potrebno, očistite adapter ili priključak za pogonski motor u skladu sa uputstvima koja pruža Poglavlje 10.

Napomena: Ova uputstva se odnose i na slučaj kada se adapter koristi sa kompatibilnom ručnom polugom iz Stöckert i Sorin sistema centrifugalnih pumpi.

Postavite Affinity CP adapter na pogonski motor Stöckert i Sorin sistema centrifugalnih pumpi tako što ćete izvršiti sledeće korake:

1. Smestite dno adaptera u priključak za pogonski motor. Gurnite nadole ključ za fiksiranje na pogonskom motoru tokom ovog procesa.
2. U potpunosti postavite adapter na priključak za pogonski motor (slika 4).

Slika 4. Postavljanje Affinity CP adaptera na pogonski motor Stöckert i Sorin sistema centrifugalnih pumpi



1 Affinity CP adapter

2 Ključ za fiksiranje

3 Pogonski motor

4 Priključak za pogonski motor

3. Da biste okrenuli adapter na željeno mesto, pritisnite ključ za fiksiranje, okrenite adapter i uverite se da je ključ za fiksiranje pričvršćen u useku na donjoj strani adaptera.

Upozorenje: Uverite se da je adapter pravilno pričvršćen za pogonski motor. Proverite da li je adapter fiksiran za pogonski motor. Nepravilno pričvršćivanje može negativno uticati na performanse adaptera.

Oprez: Kad postavljate adapter na pogonski motor, pobrinite se da se donja strana adaptera nalazi dovoljno blizu priključka za pogonski motor i da ključ za fiksiranje bude u zaključanom položaju.

8.5 Postavljanje Affinity CP adaptera na Sarns™ i Terumo™ centrifugalne sisteme

Oprez: Kompletne informacije o instalaciji potražite u uputstvima za upotrebu koja se dobijaju uz Sarns i Terumo centrifugalne sisteme.

Oprez: Tokom upotrebe nemojte lupati ni udarati adapter ili komponente kola da biste umanjili rizik od odvajanja adaptera i pumpe od pogonskog motora ili veza cevčica. Ako dođe do odvajanja, pogledajte Poglavlje 9.

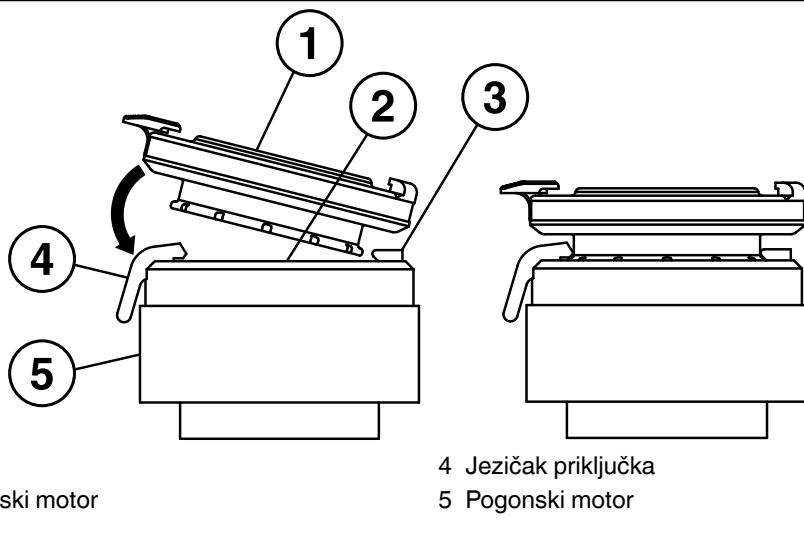
Napomena: Pre postavljanja adaptera na pogonski motor, pregledajte da li na adapteru postoji vidljiva biokontaminacija, na primer krv ili strana materija. Ako je potrebno, očistite adapter ili priključak za pogonski motor u skladu sa uputstvima koja pruža Poglavlje 10.

Napomena: Ova uputstva se odnose i na slučaj kad se adapter koristi sa kompatibilnom ručnom polugom iz Sarns i Terumo centrifugalnih sistema.

Postavite Affinity CP adapter na pogonski motor Sarns i Terumo centrifugalnih sistema tako što ćete izvršiti sledeće korake:

1. Otvorite jezičak priključka pogonskog motora i uklonite zaštitni poklopac sa priključka za pogonski motor.
2. Postavite dno adaptera na priključak za pogonski motor. Podvucite adapter ispod spojnica priključka (slika 5).

Slika 5. Postavljanje Affinity CP adaptera na pogonski motor Sarns i Terumo centrifugalnih sistema



1 Affinity CP adapter

2 Priklučak za pogonski motor

3 Spojnica priključka

4 Jezičak priključka

5 Pogonski motor

- Otvorite jezičak priključka i pritisnite adapter da nalegne na mesto. Otpustite jezičak da biste pričvrstili adapter na mesto.

Upozorenje: Uverite se da je adapter pravilno pričvršćen za pogonski motor. Proverite da li je adapter fiksiran za pogonski motor. Nepravilno pričvršćivanje može negativno uticati na performanse adaptera.

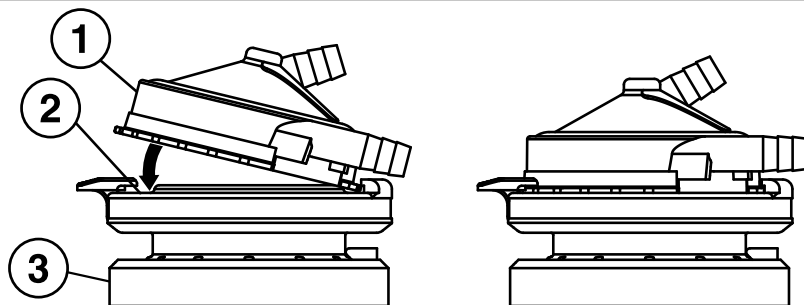
Oprez: Kad postavljate adapter na pogonski motor, pobrinite se da li se donja strana adaptera nalazi dovoljno blizu priključka za pogonski motor i da li je jezičak priključka u zaključanom položaju.

8.6 Postavljanje Affinity CP centrifugalne pumpe za krv na Affinity CP adapter

Postavite Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv na Affinity CP adapter tako što ćete pratiti sledeće korake:

- Postavite dno pumpe na priključak za adapter. Podvucite pumpu ispod ruba za fiksiranje.
- Otvorite jezičak za fiksiranje i pritisnite pumpu da nalegne na mesto (slika 6). Otpustite jezičak za fiksiranje i prilagodite pumpu dok se jezičak za fiksiranje ne pričvrsti.

Slika 6. Postavljanje Affinity CP centrifugalne pumpe za krv na Affinity CP adapter



1 Affinity CP centrifugalna pumpa za krv

2 Affinity CP adapter

3 Pogonski motor

Upozorenje: Uverite se da je pumpa pravilno pričvršćena za adapter. Pumpa mora da bude pričvršćena ispod oboda i jezička za fiksiranje adaptera. Proverite da li je pumpa čvrsto fiksirana i da li se nalazi dovoljno blizu priključka za adapter. Nepravilno pričvršćivanje može negativno uticati na performanse pumpe.

- Da biste okrenuli pumpu na željeno mesto, pritisnite jezičak za fiksiranje, okrenite pumpu i otpustite jezičak za fiksiranje. Prilagodite pumpu dok se jezičak za fiksiranje ne pričvrsti na mesto.
- Oprez:** Pripremite pumpu pre pokretanja cirkulacije u skladu sa smernicama navedenim u uputstvu za upotrebu pumpe. Uključite pumpu, spojenu sa pogonskim motorom i adapterom, na maksimalni broj obrtaja u minuti da biste proverili da li se javljaju vibracije, neobični zvukovi, slab protok ili druge nepravilnosti. Ako primetite neku nepravilnost, pogledajte Poglavlje 9.
- Nastavite sa vantelesnom cirkulacijom. Pogledajte uputstva za upotrebu koja se dobijaju uz svaki uređaj.

Upozorenje: Neka vam rezervni Affinity CP adapter i oprema uvek budu dostupni sa odgovarajućim protokolom za zamenu. Ako je adapter potrebno zameniti tokom cirkulatorne podrške, treba proceniti potencijalni rizik za pacijenta pre promene adaptera.

Upozorenje: Affinity CP centrifugalna pumpa za krv i Affinity CP adapter nisu kompatibilni sa radom u režimu pulsiranja.

Upozorenje: Ne koristite adapter pri brzinama većim od 3600 o/min. Adapter nije predviđen za brzine veće od 3600 o/min.

8.7 Priprema kola Affinity CP centrifugalne pumpe za krv

1. Koristeći usvojenu aseptičku tehniku radi održavanja sterilne putanje tečnosti, povežite odgovarajuću cevčicu sa ulaznim i izlaznim otvorom centrifugalne pumpe za krv.
2. Kada je to moguće, pročistite kolo i pumpu ugljen-dioksidom (CO₂).
3. Ispunite centrifugalnu pumpu za krv pripremnom tečnošću, pomoću gravitacije, do mesta iza izlaznog otvora pumpe i stezaljke. Uklonite vazduh iz izlazne cevčice.

Upozorenje: Uverite se da u centrifugalnoj pumpi i kolu nema mehurića i da su ispravno pripremljeni pre početka bajpasa kako biste umanjili rizik da vazduh dospe do pacijenta. Preporučuje se korišćenje arterijskog filtera.

Upozorenje: Ako u centrifugalnu pumpu za krv uđe velika količina vazduha, snaga pumpe će oslabiti, a krv će prestati da teče. Zaustavite pumpu i uklonite vazduh pre nego što nastavite sa cirkulacijom.

Oprez: Nemojte udarati centrifugalnu pumpu za krv instrumentima. Udarac može da dovede do oštećenja uređaja, što može izazvati neispravan rad uređaja.

4. Postavite stezaljku na izlaznu cevčicu i uključite Medtronic kontroler.
5. Povežite sondu toka sa cevčicama kola u skladu sa odgovarajućim priručnikom za rukovaće za kompatibilni sistem. Ako koristite Medtronic kontroler, postavite sondu toka na nultu vrednost u skladu sa odgovarajućim priručnikom za rukovaće za Medtronic kontroler.
6. Dok je stezaljka još postavljena na izlaznu cevčicu, okrenite dugme za broj obrtaja u minuti na Medtronic kontroleru na željeni nivo da biste na odgovarajući način pripremili kolo i odstranili mehuriće iz kola. Pogledajte da li na pumpi ima otvora ili drugih nepravilnosti.

Upozorenje: Nemojte dozvoliti da centrifugalna pumpa za krv radi duže od 30 sekundi pri odsustvu toka. Temperatura u pumpi može porasti i može doći do povećanog čelijskog oštećenja.

7. Postavite zglob za obrtaje u minuti na nulu i ponovo proverite integritet centrifugalne pumpe za krv.

Upozorenje: Ako tečnost curi, uklonite centrifugalnu pumpu za krv i zamenite je novom, sterilnom pumpom. Ako uočite druge nepravilnosti, pogledajte Poglavlje 9. Ponovite korake pripreme: korak 1 – korak 7.

8. Ako nema nepravilnosti, nastavite sa pripremom kola.
9. Pre upotrebe proverite sve veze, kao i integritet i tok kola.

Upozorenje: Nemojte da koristite centrifugalnu pumpu za krv kada je ulazna cevčica zatvorena stezaljkom zato što će doći do stvaranja negativnog pritiska u pumpi, pa mogu da se pojave mehurići u krvi.

8.8 Lista za proveru Affinity CP centrifugalne pumpe za krv

Sledite protokol koji je odredio vaš klinički tim. Informacije sa ove liste za proveru za bajpas pomoću pumpe za krv mogu se koristiti za odgovarajuće korigovanje, poboljšavanje ili proširenje postojećih lista za proveru.

1. Sastavljanje opreme

- Montirajte spoljašnji pogonski motor model 560A ili pogonsku jedinicu iz kompatibilnog sistema.
- Proverite da li su sve električne veze u redu.
- Proverite napajanje i prikaz kontrolnog modula.
- Proverite datum i integritet sterilnog pakovanja pumpe za krv (i sonde za jednokratnu upotrebu ako je primenjivo).
- Ako koristite adapter, proverite datum „Upotrebljivo do“ na oznaci uređaja.
- Proverite da li je veličina transformatora/senzora/sonde toka za jednokratnu upotrebu odgovarajuća.
- Kolo za protok tečnosti sastavite u sterilnom okruženju.
- Ostavite dovoljnu dužinu cevčica za rezervnu pogonsku jedinicu ili ručnu polugu.
- Povežite transformator/senzor/sonde toka za jednokratnu upotrebu sa kolom na ispravnoj lokaciji i sa ispravnim smerom toka.

2. Priprema pumpe i kola

- Proverite kolo da biste se uverili da ne postoje zamršenja ili zastoje.
- Isperite pumpu i kolo pomoću CO₂, ako je naznačeno; isključite CO₂.
- Napunite pumpu i kolo za perfuziju pripremnom tečnošću pomoću gravitacije i odstranite mehuriće.
- Proverite da li u pumpi ima pukotina, nepravilnog kretanja i zvukova.

- Pogledajte da li u pumpi ima vazduha.
- Proverite da li su sve cevčice čvrsto povezane.
- Potpuno zatvorite izlaznu cevčicu stezaljkom.
- Potpuno zatvorite vensku povratnu cevčicu stezaljkom.

3. Radni parametri

Izvršite sledeće radnje u skladu sa odgovarajućim priručnikom za rukovaće za kompatibilni sistem:

- Podesite transformatore/senzore u skladu sa uputstvima proizvođača.
- Postavite i proverite alarne za nizak/visok tok i druge dostupne bezbednosne sisteme.

4. Rezervna oprema za hitne slučajeve

Uverite se da je dostupna sledeća oprema:

- rezervni izvor napajanja
- odgovarajuća ručna poluga i pogonska jedinica iz kompatibilnog sistema
- rezervna Affinity CP centrifugalna pumpa za krv i sonda za jednokratnu upotrebu
- ako koristite adapter, neka vam bude dostupan rezervni Affinity CP adapter
- odgovarajući kontroler iz kompatibilnog sistema

5. Perfuzija

- Ostvarite minimalni tok pumpe pre uklanjanja stezaljki sa cevčica.
- Nadgledajte kontrolni modul da biste videli eventualne poruke ili alarne.
- Nadgledajte kolo za protok tečnosti da biste videli da li u cevčicama ima vazduha i zamršenja.
- Održavajte minimalni tok pumpe pre postavljanja stezaljki na cevčice.

6. Čišćenje

- Isključite napajanje.
- Odstranite komponente za jednokratnu upotrebu na odgovarajući način.
- Očistite motor i transformator/senzor toka.
- Ako koristite adapter, očistite ga u skladu sa uputstvima u odeljku „Skladištenje i čišćenje”.

7. Provera opreme

- Pregledajte opremu i proverite da li je u ispravnom stanju.
- Pridržavajte se navedenog rasporeda preventivnog održavanja.
- Uverite se da su baterije u potpunosti napunjene.

9 Vodič za rešavanje problema

Ovaj odeljak obuhvata 3 situacije do kojih može doći pri korišćenju centrifugalne pumpe za krv. Pridržavajte se kliničkog protokola koji je definisala bolnica i razmotrite sledeće predloge za rešavanje problema.

9.1 Otkaz rada pumpe

Neobičan zvuk ili zvuk visokog tona ukazuju na to da pumpa otkazuje. Odmah zamenite Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv.

9.2 Odsustvo protoka

Ako se pumpa ne okreće ili ne postoji protok, razmotrite sledeće:

- Proverite da li su pumpa i pogonski motor ispravno povezani.

Ako koristite adapter, razmotrite sledeće:

- Proverite da li je pumpa pravilno povezana sa adapterom. Uverite se da je pumpa pričvršćena ispod oboda i jezička za fiksiranje adaptera.
- Proverite da li je adapter pravilno povezan sa pogonskim motorom.
- Smanjite brzinu pumpe na nula i ponovo pokrenite pogonski motor.
- Pratite bolnički protokol da biste ponovo uspostavili protok.

9.3 Neuobičajeni zvuci

Ako pumpa ili adapter vibriraju ili škripe, razmotrite sledeće:

- Razmotrite zamenu pumpe ako se vibracije ili škripa i dalje javljaju.

Ako koristite adapter, razmotrite sledeće:

- Proverite da li je pumpa pravilno povezana sa adapterom. Uverite se da je pumpa pričvršćena ispod oboda i jezička za fiksiranje adaptera.
- Proverite da li je adapter pravilno povezan sa pogonskim motorom.
- Smanjite brzinu pumpe na nula i ponovo pokrenite pogonski motor.
- Pratite bolnički protokol da biste ponovo uspostavili protok.
- Razmotrite zamenu pumpe ili adaptera ako se vibracije ili škripa i dalje javljaju.

10 Skladištenje i čišćenje Affinity CP adaptera

Upozorenje: Ne sterilište adapter. Sterilisanje može da ga ošteti.

Oprez: Ne skladištite na ekstremnim temperaturama i vlažnosti. Izbegavajte skladištenje adaptera na direktnoj sunčevoj svetlosti.

Oprez: Na adapteru nemojte primenjivati rastvore na bazi alkohola, druge organske rastvarače ni koncentrovane kiseline ili baze. Ti rastvori mogu da oštete adapter.

Pridržavajte se bolničkog protokola za čišćenje ili dezinfekciju adaptera i uzmite u obzir sledeće:

- Za čišćenje adaptera koristite samo sredstva za dezinfekciju koja je odobrila bolnica. Sledeći rastvori mogu da se koriste za čišćenje ili dezinfekciju adaptera: voda, Betadine™, vodonik-peroksid i blagi deterdžent. Posle čišćenja obrišite adapter sunđerom ili mekom tkaninom i vodom.
- Odmah uklonite kontaminaciju sa adaptera pomoću sunđera ili meke tkanine i vode.
- Ako kontaminaciju nije moguće ukloniti sunđerom ili mekom krpom i vodom, adapter možete držati potopljen u vodi najviše 10 minuta. Ne potapajte adapter u druge tečnosti.

11 Servis

Upozorenje: Adapter ne može da se servisira. Ne rastavljamte adapter jer to može negativno uticati na njegove performanse. Ako je adapter neovlašćeno izmenjen, nemojte ga koristiti.

12 Specifikacije za Affinity CP centrifugalnu pumpu za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom

Broj dela:	CBAP40
Zapremina tečnosti za pripremu:	40 mL (približno)
Unutrašnji prečnik ulaza/izlaza:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimalni radni pritisak:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimalna brzina protoka:	10 L/min
Maksimalni izlazni pritisak:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimalna brzina pumpe:	<ul style="list-style-type: none">• 4.000 o/m (sa Medtronic spoljašnjim pogonskim motorom model 560A)• 3.600 o/m (sa Affinity CP adapterom na Stöckert i Sorin sistemima centrifugalnih pumpi ili Sarns i Terumo centrifugalnim sistemima)
Kompatibilni sistemi:	Medtronic sistemi za kontrolu brzine (sa spoljašnjim pogonskim motorom model 560A i ručnom polugom za hitne slučajeve model HC150A)

Čuvajte proizvod na sobnoj temperaturi.

12.1 Transportni opseg

Temperatura:	od -30°C do 40°C (od -22°F do 105°F)
Vlažnost vazduha:	od 20% do 85% bez kondenzacije

13 Specifikacije za Affinity CP adapter

Broj dela:	AP40AST
Kompatibilna pumpa:	Affinity CP centrifugalna pumpa za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom (CBAP40)
Kompatibilni sistemi:	<ul style="list-style-type: none">• Stöckert i Sorin sistemi centrifugalnih pumpi (sa modelima pogonskih jedinica 60-01-04 i 60-01-00 i modelima pogonskih jedinica za hitne slučajeve 60-01-35 i 60-01-50)• Sarns i Terumo centrifugalni sistemi (pogonska jedinica model 164267 i ručna pogonska jedinica model 164268)
Maks. brzina adaptera:	3.600 o/m
IP ocena:	IP47

13.1 Bruto dimenzije

Težina:	315 g (0,69 lb)
Visina:	28 mm (1,1 in)
Prečnik:	94 mm (3,7 in)

13.2 Okruženje za skladištenje i transport

Temperatura:	od -30°C do 70°C (od -22°F do 158°F)
Vlažnost vazduha:	od 15% do 93% bez kondenzacije
Atmosferski pritisak:	od 70 kPa do 106,3 kPa

13.3 Radno okruženje

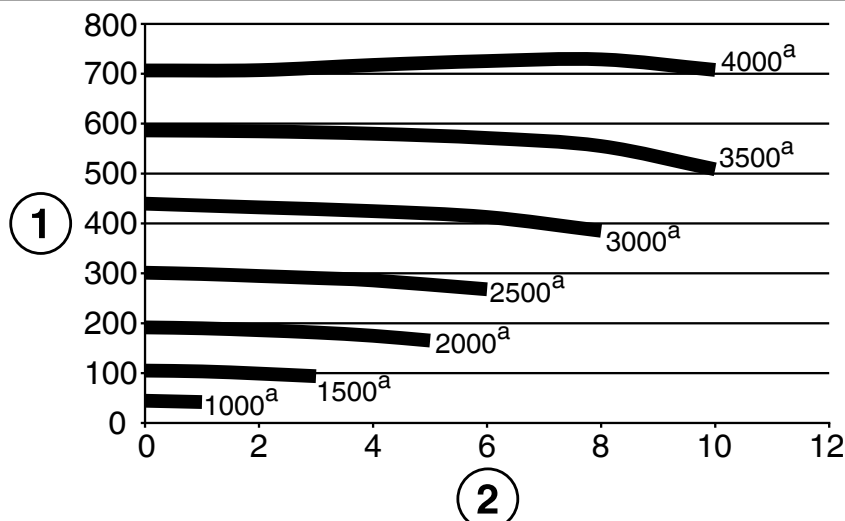
Temperatura:	od 10°C do 40°C (od 50°F do 104°F)
Vlažnost vazduha:	od 20% do 75% bez kondenzacije
Atmosferski pritisak:	od 70 kPa do 106,3 kPa

14 Brzina protoka Affinity CP centrifugalne pumpe za krv

Napomena: Stvarni protok koji se može postići zavisi od naknadnog opterećenja pumpe koje je posledica komponenti vantelesnog kola i arterijske rezistencije pacijenta.

Napomena: Pad pritiska je razlika između izlaza pumpe i ulaza pumpe.

Slika 7. Hidrauličke performanse Affinity CP centrifugalne pumpe za krv



1 Pad pritiska (mmHg)

2 Brzina protoka (L/min)

3 ^a = o/m

15 Ograničena garancija

Sledeća OGRANIČENA GARANCIJA odnosi se samo na kupce u SAD:

- A. Ova OGRANIČENA GARANCIJA dostupna je isključivo originalnom kupcu Affinity CP centrifugalne pumpe za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom, model CBAP40 (u daljem tekstu „proizvod“).
 - (1) U slučaju da proizvod ne funkcioniše u okviru uobičajenih tolerancija zbog greške u materijalu ili izradi u periodu od jedne (1) godine od isporuke proizvoda kupcu, Medtronic će po sopstvenom nahođenju: (a) popraviti ili zameniti oštećeni deo ili delove proizvoda; (b) kupcu obezbediti kredit u visini kupovne cene (kako je definisano u nastavku u pododeljku A(2)) u smislu kupovne cene zamenskog proizvoda ili (c) obezbediti odgovarajuću funkcionalnu zamenu za proizvod bez nadoknade.
 - (2) U ovom tekstu kupovna cena označava najmanji od sledećih iznosa: (i) neto fakturisana cena originalnog proizvoda, (ii) cena trenutno funkcionalno slične opreme ili (iii) cena zamenske opreme.
- B. Da biste se kvalifikovali za popravku, zamenu ili kredit naveden u odeljku A iznad, moraju biti ispunjeni sledeći uslovi:
 - (1) Proizvod mora da se vrati kompaniji Medtronic u roku od šezdeset (60) dana pošto se kvar otkrije;
 - (2) Proizvod mora da se koristi strogo u skladu sa uputstvima za upotrebu i nikako drugačije, ne sme da se koristi za više pacijenata, ne sme da se menja ili popravlja na bilo koji način koji, po sudu kompanije Medtronic, utiče na stabilnost i pouzdanost proizvoda. Proizvod ne sme da se podvrgava pogrešnom korišćenju, zloupotrebi ili nezgodama; i
 - (3) Ne sme da istekne rok upotrebe proizvoda.
- C. Ova OGRANIČENA GARANCIJA je ograničena navedenim izričitim uslovima. Određenije:
 - (1) Osim na način izričito naveden u ovoj OGRANIČENOJ GARANCIJI, KOMPANIJA MEDTRONIC NIJE ODGOVORNA NI ZA KAKVE DIREKTNE, SLUČAJNE ILI POSLEDIČNE ŠTETE ZASNOVANE NA NEISPRAVNOSTI, OTKAZU ILI KVARU PROIZVODA, BEZ OBZIRA NA TO DA LI JE PRAVNI ZAHTEV ZASNOVAN NA GARANCIJI, UGOVORU, DELIKTU ILI PO NEKOM DRUGOM OSNOVU.
 - (2) Ova OGRANIČENA GARANCIJA se izdaje samo kupcu opreme. DRUGIM LICIMA MEDTRONIC NE DAJE NIKAKVU DRUGU GARANCIJU, IZRIČITU ILI PODRAZUMEVANU, UKLJUČUJUĆI, ALI SE NE OGRANIČAVAJUĆI NA PODRAZUMEVANU GARANCIJU O MOGUĆNOSTI PRODAJE ILI PRIMENLJIVOSTI ZA ODREĐENU SVRHU, NA OSNOVU USTAVA, ZAKONA, OBIČAJA ILI PO NEKOM DRUGOM OSNOVU. IZRIČITA ILI PODRAZUMEVANA GARANCIJA ZA KUPCA NEĆE BITI PRODUŽENA POSLE PERIODA NAVEDENOG U ODELJKU A(1) IZNAD. OVA OGRANIČENA GARANCIJA PREDSTAVLJAĆE ISKLJUČIVO OBEŠTEĆENJE DOSTUPNO BILO KOJOJ OSOBI.
- D. Svrha gorenavedenih isključenja i ograničenja nije da se suprotstave obaveznim odredbama primenljivog zakona i ne smeju se tako tumačiti. Ako sud ili merodavna nadležnost utvrde da su neki deo ili odredba ove OGRANIČENE GARANCIJE nezakoniti, da se ne mogu sprovesti ili da su neusaglašeni sa primenljivim zakonom, to neće uticati na važenje ostalih delova OGRANIČENE GARANCIJE, a sva prava i obaveze tumačiće se i sprovoditi kao da ova OGRANIČENA GARANCIJA ne sadrži određeni deo ili odredbu koji se smatraju nevažećim.
- E. Nijedna osoba nema ovlašćenja da obaveže Medtronic na bilo kakvu izjavu, uslov ili garanciju osim ove OGRANIČENE GARANCIJE.

16 Ograničena garancija²

Sledeća OGRANIČENA GARANCIJA važi samo za klijente van teritorije SAD:

- A. Ova OGRANIČENA GARANCIJA dostupna je isključivo originalnom kupcu Medtronic Affinity CP centrifugalne pumpe za krv sa Cortiva bioaktivnom površinom, model CBAP40 (u daljem tekstu „proizvod“). U slučaju da proizvod ne funkcioniše prema specifikacijama navedenim u uputstvu za upotrebu, kompanija Medtronic će odobriti kredit u iznosu koji je jednak originalnoj kupovnoj ceni proizvoda (ali ne veći od vrednosti zamenskog proizvoda) za kupovinu bilo kog novog zamenskog Medtronic proizvoda koji se koristi za tog pacijenta. UPOZORENJA KOJA SE NALAZE NA OZNAKAMA PROIZVODA SMATRAJU SE SASTAVNIM DELOM OVE OGRANIČENE GARANCIJE. OBRATITE SE LOKALNOM MEDTRONIC PREDSTAVNIKU DA BISTE DOBILI INFORMACIJE O NAČINU OBRADE PRAVNOG ZAHTEVA NA OSNOVU OVE OGRANIČENE GARANCIJE.
- B. Da biste se kvalifikovali za OGRANIČENU GARANCIJU, moraju biti ispunjeni sledeći uslovi:
 - (1) Proizvod se mora upotrebiti pre datuma „Upotrebljivo do“.
 - (2) Proizvod se mora vratiti preduzeću Medtronic u roku od 60 dana nakon upotrebe i postaje vlasništvo preduzeća Medtronic.
 - (3) Proizvod ne sme da se koristi za drugog pacijenta, ne sme da se zloupotrebljava, menja ili da doživi nezgodu i proizvod ne sme da se menja ili popravlja na bilo koji način koji, po sudu kompanije Medtronic, utiče na njegovu stabilnost i pouzdanost.

² Ovu OGRANIČENU GARANCIJU daje Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432. Ona važi samo van SAD.

- C. Ova OGRANIČENA GARANCIJA je ograničena navedenim izričitim uslovima. Određenije:
- (1) Iznos za zamenu ni u kom slučaju neće biti odobren ako postoji dokaz o neodgovarajućem rukovanju, neodgovarajućem postavljanju ili materijalnoj izmeni proizvoda.
 - (2) Kompanija Medtronic nije odgovorna ni za kakvu slučajnu ili posledičnu štetu usled korišćenja, nedostatka ili kvara proizvoda, bilo da se zahtev zasniva na garanciji, ugovoru, deliktu ili na nekom drugom osnovu.
- D. Svrha gorenavedenih isključenja i ograničenja nije da se suprotstave obaveznim odredbama primenljivog zakona i ne smeju se tako tumačiti. Ako sud ili merodavna nadležnost utvrde da je neki deo ili odredba ove OGRANIČENE GARANCIJE nezakonita, da se ne može sprovesti ili da je neusaglašena sa primenljivim zakonom, to neće uticati na važenje ostalih delova OGRANIČENE GARANCIJE, a sva prava i obaveze tumačiće se i sprovoditi kao da ova OGRANIČENA GARANCIJA ne sadrži određeni deo ili odredbu koji se smatraju nevažećim.

1 Beskrivning

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta (CBAP40) är avsedd att användas vid ingrepp med extrakorporeal cirkulation. Den är utformad för att sätta blod i rörelse med en centrifugalkraft som skapas av en kombination av en jämnt roterande kon och impellerblad med låg profil. Energi överförs från pumpen i form av tryck och hastighet då blodet drivs mot pumpens utloppssport. För att begränsa friktion och värmearv är Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta utformad med en upphängningsanordning på en dubbel keramisk upphängning.

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta har steriliseras med etylenoxid.

Produkter som är belagda med Cortiva bioaktiv yta har prefixet "CB" i modellnumret. Ytterligare information om Cortiva bioaktiv yta finns i Kapitel 7.

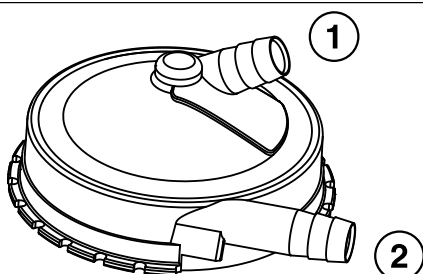
Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta kopplas till en fjärransluten magnetisk drivenhet som kallas den externa drivmotorn modell 560A, som samverkar med en enhet från Medtronic för kontroll av pumphastigheten. Den kopplas även till nödhandveven modell HC150A, som används om fel skulle uppstå på hastighetskontrollen eller vid strömbrott. Se användarmanualen till hastighetskontrollen från Medtronic för ytterligare information om den externa drivmotorn och nödhandveven.

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta kan även kopplas till Affinity CP-adaptern så att pumpen kan styras via Stöckert™ och Sorin™ centrifugalpumpsystem eller Sarns™ och Terumo™ centrifugalsystem.

Det kan hänta att adaptern inte är tillgänglig i ditt land. Kontakta representanten för Medtronic för att höra om adaptern finns tillgänglig.

Se användarmanualen för ytterligare information om hur Affinity CP-adaptern används och för handhavande av pumphastighetskontrollen från Medtronic eller andra tillbehör.

Figur 1. Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta



1 Inloppsport

2 Utlöppsport

2 Indikationer för användning

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta används för att pumpa blod genom den extrakorporeala bypass-kretsen för extrakorporealt cirkulationsstöd under kardiopulmonell bypass (upp till 6 timmar).

Den är också indicerad för användning i extrakorporeala stödsystem (upp till 6 timmar) som inte kräver fullständig kardiopulmonell bypass (till exempel valvuloplastik, cirkulationsstöd under omoperation av mitralisklaff, kirurgiska ingrepp på vena cava eller aorta, levertransplantationer).

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta drivs av den externa drivmotorn eller av nödhandveven.

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta är avsedd att användas tillsammans med kontrollenheter från Medtronic. Den kan även användas med Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem eller Sarns och Terumo centrifugalsystem om Affinity CP-adaptern ansluts.

3 Kontraindikationer

Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta är kontraindiceras för användning som sugenhet till kardiotomireservoar. Använd endast produkten enligt indikationerna.

4 Varningar

Läs igenom bruksanvisningen och alla varningar och försiktighetsåtgärder före användning. Om inte alla instruktioner läses och följs eller om de angivna varningarna inte iakttas, kan patienten skadas allvarligt eller avlida.

4.1 Affinity CP centrifugalblodpump

- Centrifugalblodpumpen har inte utvärderats genom in vitro, in vivo eller kliniska studier för långvarig användning (mer än 6 timmar) som bridge-to-transplant eller i väntan på det naturliga hjärtats återhämtning.
- Affinity CP centrifugalblodpump och Affinity CP-adaptern är inte kompatibla med drift i pulsläge.
- Använd inte centrifugalblodpumpen med en extern drivmotor eller adapter som inte är kompatibel eftersom det kan leda till försämrade prestanda, fränkoppling eller skada.
- Kontrollera att centrifugalblodpumpen och kretsen har avluftats och primats ordentligt innan bypass påbörjas, så att risken för att luft ska nå patienten minimeras. Ett artärfilter bör användas. Du måste visuellt säkerställa att all luft har avlägsnats från upphängningsenheten.
- Använd aldrig klämma och begränsa aldrig flödet proximalt om pumpen. Detta kan resultera i att pumpen inte fungerar. Om flödet är ockluderat vid inloppet kan pumpen köras med höga varvtal och möjligen generera ett högt vakuum större än 500 mmHg.
- Använd inte centrifugalblodpumpen om den inte har primats, eftersom de invändiga komponenterna då skadas.
- Stor mängd luft i centrifugalblodpumpen gör att pumpen töms på vätska och blodflödet stannar. Stoppa pumpen och avlägsna luften innan cirkulationen återupptas.
- Använd aldrig pumpen utan vätska.
- Kör inte centrifugalblodpumpen vid rotationshastigheter som är högre än angivet maximum (4 000 varv/min). Det kan leda till kraftigt slitage på upphängningen.
- Utsätt inte centrifugalblodpumpen för flytande kemikalier eftersom dessa kan påverka enhetens hållbarhet. Anestesivätskor, t.ex. isofluran, är kända för att bryta ned polykarbonatplast. Undvik kontakt mellan sådana lösningar och centrifugalblodpumpen.
- Förhindra backblodflöde när centrifugalblodpumpens utloppssläng är öppen genom att fastställa och upprätthålla en minsta pumphastighet som överstiger det motstånd som slangen och patienten utgör. Om positivt flöde inte kan upprätthållas måste pumpens utloppssläng tillslutas med klämma för att isolera flödet från patienten. Om dessa anvisningar inte följs kan ett backflöde uppstå som tappar patienten på blod.
- För att förhindra backflöde måste artärlangar alltid tillslutas med klämma distalt när centrifugalblodpumpen är i viloläge.
- Det ska alltid finnas en extra Affinity CP centrifugalblodpump och reservutrustning tillgänglig tillsammans med tillämpliga protokoll för utbyte. Om centrifugalblodpumpen behöver bytas ut under cirkulationsstödet ska den potentiella risken för patienten bedömas innan pumpen byts ut.
- Patienten och enheten bör kontrolleras ofta. Centrifugalblodpumpen får inte lämnas obevakad när den används. Kontrollera noga flödeskonsekvensen efter tecken på ocklusion i hela kretsen.
- Använd inte centrifugalblodpumpen i mer än 30 sekunder utan flöde. Temperaturen i pumpen kan stiga och det kan leda till ökad cellskada.
- Centrifugalblodpumpen måste hanteras med aseptisk teknik.

4.2 Affinity CP-adapter

- Det ska alltid finnas en extra Affinity CP-adapter och reservutrustning tillgänglig tillsammans med tillämpliga protokoll för utbyte. Om adaptern behöver bytas ut under cirkulationsstödet ska den potentiella risken för patienten bedömas innan adapttern byts ut.
- Säkerställ att adapttern är korrekt monterad på drivmotorn. Kontrollera att adapttern är fastlåst på drivmotorn. Felaktig montering kan försämra pumpens funktion.
- Säkerställ att pumpen är korrekt monterad på adapttern. Pumpen ska vara fastsatt under adaptterns fästlist och fästhake. Kontrollera att pumpen är ordentligt fastsatt och har nära kontakt med adaptterns uttag. Felaktig montering kan försämra pumpens funktion.
- Affinity CP centrifugalblodpump och Affinity CP-adaptern är inte kompatibla med drift i pulsläge.
- Använd inte adapttern vid hastigheter som överstiger 3 600 varv/min. Adapttern är inte kvalificerad för hastigheter som överstiger 3 600 varv/min.
- Sterilisera inte adapttern. Sterilisering kan skada adapttern.
- Service kan inte utföras på adapttern. Ta inte isär adapttern eftersom det kan försämra adaptterns funktion. Använd inte adapttern om den har manipulerats.

5 Försiktighetsåtgärder

Obs! Denna enhet får endast användas av läkare med grundlig utbildning i förfarandena vid extrakorporeal cirkulation.

5.1 Affinity CP centrifugalblodpump

- Slå inte hårt på centrifugalblodpumpen och tappa den inte. Stötar kan skada enheten och göra att den inte fungerar korrekt.

- Centrifugalblodpumpens vätskebana är steril och pyrogenfri. Inspektera enheten och förpackningen noga före användning. Använd inte enheten om förpackningen eller produkten är skadad eller kontaminerad eller om skydden inte sitter på plats.
- Centrifugalblodpumpen har endast utformats för användning till en patient. Denna produkt får ej återanvändas, omarbetas eller omsteriliseras. Återanvändning, omarbetning eller omsterilisering kan försämra den strukturella integriteten hos enheten och/eller skapa en risk för kontaminering av enheten, vilket kan resultera i patientskada, sjukdom eller dödsfall.
- Följ sjukhusets rutiner för att upprätthålla adekvat heparinisering under en lämplig tidsperiod för kardiopulmonell bypass (upp till 6 timmar). Trombbildning i kretsen kan öka risken för skada på perfusionssystemutrustningen.
- Anslut slangarna så att det inte bildas knickningar eller hinder som kan ändra flödet.
- Använd inte för stor kraft när slangarna fästs på pumpen. Det kan skada pumpen.
- Var försiktig så att anslutningarna inte skadas när slangarna flyttas eller fästs.
- Placera inte centrifugalblodpumpen intill föremål som påverkas negativt av magnetfält.
- Följ ett strikt antikoagulationsprotokoll och övervaka rutinmässigt antikoagulationen under alla ingrepp. Adekvat heparinisering ska upprätthållas enligt sjukhusets CPB-protokoll.
- Information om förvaringstemperatur finns på förpackningsetiketten och i bruksanvisningen.
- Användaren ansvarar för att enheterna kasseras i enlighet med gällande lokala bestämmelser och sjukhusets riktlinjer.

5.2 Affinity CP-adapter

- Affinity CP-adapttern ska användas enligt beskrivningen i den bruksanvisning som medföljer adapttern.
- Använd endast Affinity CP-adapttern från Medtronic tillsammans med Affinity CP centrifugalblodpumpar från Medtronic.
- Använd Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem och Sarns och Terumo centrifugalsystem enligt beskrivningen i bruksanvisningen som medföljer varje enhet.
- Inspektera adapttern avseende fysisk skada före användning. Använd inte adapttern om den verkar vara skadad. Returnera skadade produkter till en representant för Medtronic.
- Adapttern innehåller magneter. Håll adapttern på avstånd från metall, magnetisk tejp och magneter.
- Slå inte på eller tappa adapttern. En stöt kan skada adapttern.
- Fäst inte eller ta bort adapttern eller pumpen förrän drivmotorn har stannat helt.
- Se till att adaptterns undersida har nära kontakt med drivmotorns uttag och att uttagets hake är i det låsta läget när adapttern fästs på drivmotorn.
- Stöt inte till eller slå på adapttern eller komponenterna i kretsen under användning eftersom adapttern och pumpen kan lossna från drivmotorn eller eventuella slanganslutningar. Läs Kapitel 9 om någonting lossnar.
- Förvara inte i extrema temperaturer eller extrem luftfuktighet. Undvik att förvara adapttern i direkt solljus.
- Se bruksanvisningen som medföljer Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem eller Sarns och Terumo centrifugalsystem för fullständig information om installationen.
- Prima pumpen innan cirkulationen startas. Kör pumpen, kopplad till drivmotorn med adapttern, med det högsta varvtalet för att kontrollera om vibrationer, ovanliga ljud, brist på flöde och andra avvikelse förekommer. Läs Kapitel 9 om en avvikelse noteras.
- När Affinity CP centrifugalblodpump och Affinity CP-adapttern används med ett kompatibelt system som visar inflödestrycket ska ett uppmätt värde för inflödestrycket användas istället för ett beräknat värde. Ett beräknat värde baseras på karakteristiska kurvor som inte är representativa för Affinity CP centrifugalblodpump och kan leda till felaktiga mätvärden.
- Använd inte alkoholbaserade lösningar, andra organiska lösningsmedel eller koncentrerade syror eller baser på adapttern. Adapttern kan skadas av dessa lösningar.
- Använd inte adapttern efter det sista förbrukningsdatum som anges på etiketten.
- Information om förvaringstemperatur finns på förpackningsetiketten och i bruksanvisningen.
- Användaren ansvarar för att enheterna kasseras i enlighet med gällande lokala bestämmelser och sjukhusets riktlinjer.

6 Komplikationer

Följande kända biverkningar kan förekomma vid användning av Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta (CBAP40):

- blodförlust
- koagulopati
- dödsfall
- emboli
- kraftig aktivering av blodkomponenter eller trombogenicitet
- förblödning

- hemolys
- hemolytisk anemi
- infektion
- ischemi
- neurologisk dysfunktion
- organdysfunktion

7 Ytterligare information för produkter med Cortiva bioaktiv yta

Produktens primära blodkontaktytor är belagda med Cortiva bioaktiv yta. Den belagda ytan befrämjar blodkompatibilitet och utgör en tromboresistent blodkontaktyta. Cortiva bioaktiv yta innehåller icke urlakande heparin som utvunnits ur tarmslemhinna från gris¹.

Obs! En produkt belagd med Cortiva bioaktiv yta är endast avsedd för engångsbruk. Omsterilisering kan påverka Cortiva bioaktiv yta negativt.

Obs! Följ ett strikt antikoagulationsprotokoll och övervaka rutinmässigt antikoagulationen under alla ingrepp.

Varning: En produkt belagd med Cortiva bioaktiv yta får inte förvaras i temperaturer som överskrider 40°C (104°F).

8 Bruksanvisning

Om Affinity CP centrifugalblodpump används utan Affinity CP-adaptern bör du läsa Avsnitt 8.1, Avsnitt 8.2, Avsnitt 8.7 och Avsnitt 8.8 i denna bruksanvisning.

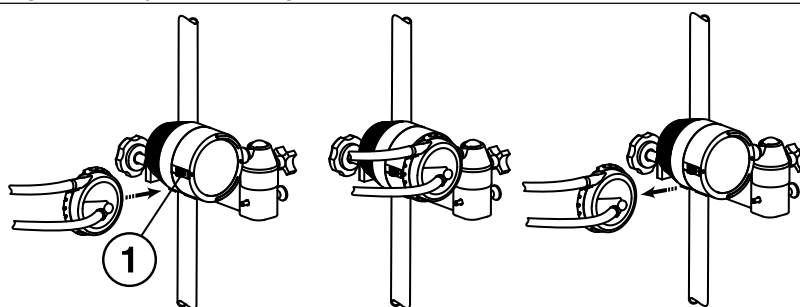
Om Affinity CP centrifugalblodpump används utan Affinity CP-adaptern bör du läsa Avsnitt 8.3, Avsnitt 8.4, Avsnitt 8.5, Avsnitt 8.6, Avsnitt 8.7 och Avsnitt 8.8 i denna bruksanvisning.

8.1 Installera Affinity CP centrifugalblodpump på den externa drivmotorn modell 560A från Medtronic

Anslut den externa drivmotorn modell 560A till tillämplig kontrollenhet från Medtronic. Fullständig information om installationen hittar du i användarmanualen för tillämplig kontrollenhet från Medtronic.

1. Skjut in Affinity CP centrifugalblodpump i den externa drivmotorn modell 560A (Figur 2) tills tumspärrens stift låses fast.

Figur 2. Installera och avlägsna Affinity CP centrifugalblodpump



1 Tumspärr med låsstift på den externa drivmotorn modell 560A

Observera: Närhelst det är möjligt, installera pumpen vid det längsta läget i kretsen, direkt under reservoaren.

2. Prima centrifugalblodpumpen enligt de förfaranden som beskrivs i Avsnitt 8.7 i den här bruksanvisningen.

Obs! Om centrifugalblodpumpen körs utan att den först har primats kan centrifugalblodpumpen skadas.

3. Vrid på varvtalsratten så att klickljudet vid avstängning hörs. När ratten vrids till noll känns ett lätt tryck och ett klickljud hörs. Den svarta knappen på ratten anger varvtalsinställningen.

Varning: Användning av Affinity CP centrifugalblodpump utanför de angivna rekommendationerna kan resultera i funktionsfel på centrifugalblodpumpen, reducerad pumpkapacitet, läckage, omfattande blodtrauma eller nedbrytning eller korrosion av material som kommer i kontakt med blodet och kan passera genom blodet till patienten.

Obs! Om centrifugalblodpumpen installeras medan drivmotorn är igång kan pumpen skadas.

4. Fortsätt med extrakorporeal cirkulation. Läs bruksanvisningen som levereras med varje enhet.

¹ Icke urlakande definieras som en heparinnivå på ≤0,1 IE mL uppmätt under kliniskt relevanta förhållanden.

8.2 Avlägsna Affinity CP centrifugalblodpump från den externa drivmotorn modell 560A från Medtronic

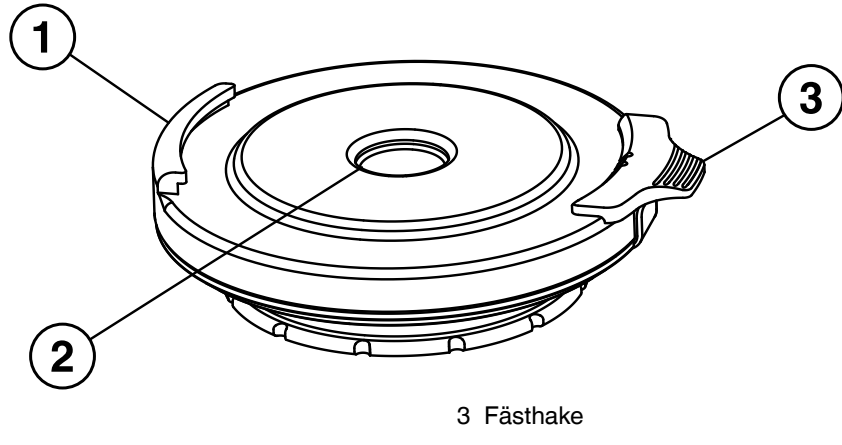
Ta bort och kassera pumpen efter varje ingrepp. Kassera pumpen i enlighet med lokala bestämmelser och sjukhusets godkända rutiner.

1. Tryck in drivmotorns tumspärr så att centrifugalblodpumpen frigörs (Figur 2).
2. Föra bort centrifugalblodpumpen från drivmotorns uttag (Figur 2).

8.3 Fästa Affinity CP-adaptern

Affinity CP-adaptern från Medtronic (Figur 3) används för att möjliggöra användning av Affinity CP centrifugalblodpump (modell CBAP40) från Medtronic tillsammans med Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem eller med Sarns och Terumo centrifugalsystem.

Figur 3. Affinity CP-adapter



1 Fästlist

2 Adapterns uttag

3 Fästhake

Adaptern använder en magnetkoppling för överföring av drivmotorns vridmoment till centrifugalblodpumpen för engångsbruk.

Adaptern levereras icke-steril.

Användningen av adaptern kräver inte någon modifiering av Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem eller Sarns och Terumo centrifugalsystem.

Adaptern är utformad för flera användningstillfällen med olika patienter. Adaptern kan återanvändas till och med Används senast-datumet på enhetens etikett.

Det kan hänta att adaptern inte är tillgänglig i ditt land. Kontakta representanten för Medtronic för att höra om adaptern finns tillgänglig.

8.4 Fästa Affinity CP-adaptern till Stöckert™ och Sorin™ centrifugalpumpsystem

Obs! Se bruksanvisningen som medföljer Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem för fullständig information om installationen.

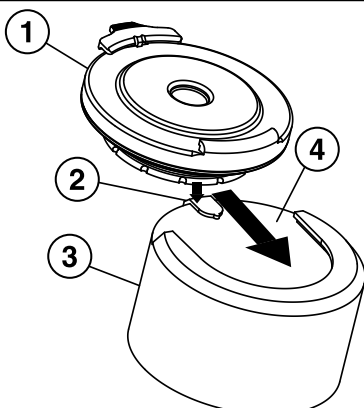
Observera: Innan adaptern fästs på drivmotorn ska adaptern kontrolleras avseende synlig biologisk kontaminering, som blod eller främmande material. Rengör vid behov adaptern och drivmotoruttaget enligt anvisningarna i Kapitel 10.

Observera: Dessa anvisningar gäller även när adaptern används med en kompatibel handvev från Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem.

Fäst Affinity CP-adaptern till drivmotorn tillhörande Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem genom att utföra följande steg:

1. Placera adapterns undersida i drivmotorns uttag. Tryck ned fästknappen på drivmotorn under det här förfarandet.
2. Föra in adaptern helt i drivmotorns uttag (Figur 4).

Figur 4. Fästa Affinity CP-adaptern till drivmotorn tillhörande Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem



1 Affinity CP-adapter
2 Fästknapp

3 Drivmotor
4 Drivmotorns uttag

- Tryck på fästknappen och vrid på adaptern för att rotera adaptern till önskad plats; säkerställ att fästknappen låser sig i skåran på undersidan av adaptern.

Varning: Säkerställ att adapttern är korrekt monterad på drivmotorn. Kontrollera att adapttern är fastlåst på drivmotorn. Felaktig montering kan försämra adaptterns funktion.

Obs! Se till att adaptterns undersida har nära kontakt med drivmotorns uttag och att fästknappen är i det låsta läget när adapttern fästs på drivmotorn.

8.5 Fästa Affinity CP-adaptern till Sarns™ och Terumo™ centrifugalsystem

Obs! Se bruksanvisningen som medföljer Sarns och Terumo centrifugalsystem för fullständig information om installationen.

Obs! Stöt inte till eller slå på adapttern eller komponenterna i kretsen under användning eftersom adapttern och pumpen kan lossna från drivmotorn eller eventuella slanganslutningar. Läs Kapitel 9 om någonting lossnar.

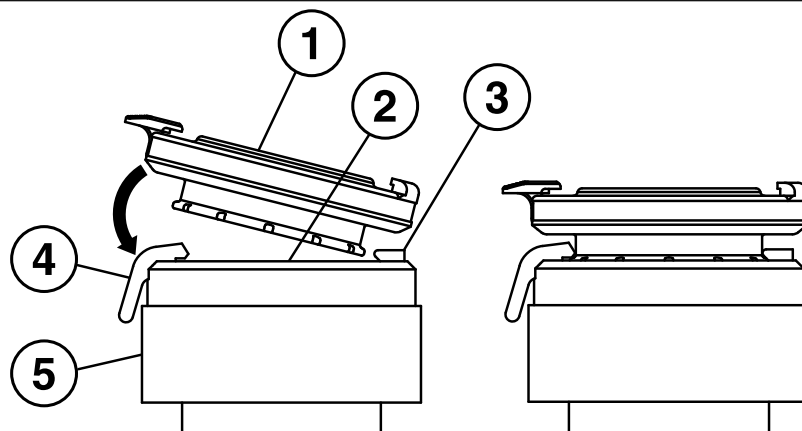
Observera: Innan adapttern fästs på drivmotorn ska adapttern kontrolleras avseende synlig biologisk kontaminering, som blod eller främmande material. Rengör vid behov adapttern och drivmotoruttaget enligt anvisningarna i Kapitel 10.

Observera: Dessa anvisningar gäller även när adapttern används med en kompatibel handvev från Sarns och Terumo centrifugalsystem.

Fäst Affinity CP-adaptern på drivmotorn till Sarns och Terumo centrifugalsystem genom att utföra följande steg:

- Öppna haken på drivmotorns uttag och ta bort skyddet från drivmotorns uttag.
- Placera adaptterns undersida över drivmotorns uttag. Skjut in adapttern under uttagets klämma (Figur 5).

Figur 5. Fästa Affinity CP-adaptern till drivmotorn tillhörande Sarns och Terumo centrifugalsystem



1 Affinity CP-adapter
2 Drivmotorns uttag

3 Uttagets klämma

4 Uttagets hake

5 Drivmotor

3. Öppna uttagets hake och tryck adapttern på plats. Släpp haken för att fästa adapttern.

Varning: Säkerställ att adapttern är korrekt monterad på drivmotorn. Kontrollera att adapttern är fastlåst på drivmotorn. Felaktig montering kan försämra adaptterns funktion.

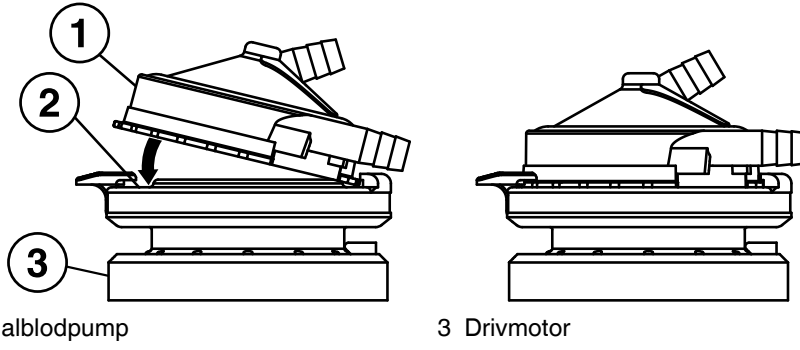
Obs! Se till att adaptterns undersida har nära kontakt med drivmotorns uttag och att uttagets hake är i det låsta läget när adapttern fästs på drivmotorn.

8.6 Fästa Affinity CP centrifugalblodpump till Affinity CP-adaptern

Fäst Affinity CP centrifugalblodpump till Affinity CP-adaptern genom att utföra följande steg:

1. Placera pumpens undersida över adaptterns uttag. Skjut pumpen under fästlisten.
2. Öppna fästhaken och tryck pumpen på plats (Figur 6). Lossa fästhaken och justera pumpen tills fästhaken låser sig.

Figur 6. Fästa Affinity CP centrifugalblodpump till Affinity CP-adaptern



1 Affinity CP centrifugalblodpump

2 Affinity CP-adapter

3 Drivmotor

Varning: Säkerställ att pumpen är korrekt monterad på adapttern. Pumpen ska vara fastsatt under adaptterns fästlist och fästhake. Kontrollera att pumpen är ordentligt fastsatt och har nära kontakt med adaptterns uttag. Felaktig montering kan försämra pumpens funktion.

3. Tryck på fästhaken och vrid pumpen för att rotera den till önskad plats. Släpp sedan fästhaken. Justera pumpen tills fästhaken låser sig på plats.

Obs! Prima pumpen innan cirkulationen startas enligt anvisningarna i pumpens bruksanvisning. Kör pumpen, kopplad till drivmotorn med adapttern, med det högsta varvtalet för att kontrollera om vibrationer, ovanliga ljud, brist på flöde och andra avvikelser förekommer. Läs Kapitel 9 om en avvikelse noteras.

4. Fortsätt med extrakorporeal cirkulation. Läs bruksanvisningen som levereras med varje enhet.

Varning: Det ska alltid finnas en extra Affinity CP-adapter och reservutrustning tillgänglig tillsammans med tillämpliga protokoll för utbyte. Om adapttern behöver bytas ut under cirkulationsstödet ska den potentiella risken för patienten bedömas innan adapttern byts ut.

Varning: Affinity CP centrifugalblodpump och Affinity CP-adaptern är inte kompatibla med drift i pulsläge.

Varning: Använd inte adapttern vid hastigheter som överstiger 3 600 varv/min. Adaptern är inte kvalificerad för hastigheter som överstiger 3 600 varv/min.

8.7 Priming av kretsen till Affinity CP centrifugalblodpump

1. Använd godkänd aseptisk teknik för att upprätthålla en steril vätskebana och fäst rätt slangar till inlopps- och utloppsportarna på centrifugalblodpumpen.
2. Om möjligt ska kretsen och pumpen spolas med koldioxid (CO_2).
3. Använd gravitation till att fylla centrifugalblodpumpen med priminglösning till en punkt förbi pumpens utloppssport och klämman. Avlägsna luft från utloppsslangen.

Varning: Kontrollera att centrifugalblodpumpen och kretsen har avluftats och primats ordentligt innan bypass påbörjas, så att risken för att luft ska nå patienten minimeras. Ett artärfilter bör användas.

Varning: Om en större mängd luft kommer in i centrifugalblodpumpen töms pumpen på vätska och blodflödet stannar. Stoppa pumpen och avlägsna luften innan cirkulationen återupptas.

Obs! Slå inte på centrifugalblodpumpen med något instrument. Stötar kan skada enheten och göra att den inte fungerar.

4. Stäng utloppsslängen med klämma och slå på strömmen till kontrollenheten från Medtronic.
 5. Anslut flödesproben till slangkretsen enligt användarmanualen för lämpligt kompatibelt system. Om en kontrollenhet från Medtronic används ska flödesproben nollställas enligt tillämplig användarmanual för kontrollenheten från Medtronic.
 6. Låt utloppsslängen fortfarande vara stängd med en klämma och vrid varvtalsratten på kontrollenheten från Medtronic till önskad nivå för att prima tillräckligt och avlufta kretsen. Ge akt på eventuellt pumpläckage eller andra felaktigheter.
- Varning:** Använd inte centrifugalblodpumpen i mer än 30 sekunder utan flöde. Temperaturen i pumpen kan stiga och det kan leda till ökad cellskada.
7. Vrid varvtalsratten till noll och kontrollera igen att centrifugalblodpumpen fungerar korrekt.
- Varning:** Om läckor upptäcks ska centrifugalblodpumpen avlägsnas och ersättas med en ny, steril pump. Läs Kapitel 9 om andra avvikeler noteras. Upprepa steget Steg 1 till Steg 7 för att prima.
8. Fortsätt att prima kretsen om inga felaktigheter noteras.
 9. Kontrollera alla anslutningar samt integriteten och flödet genom kretsen före användning.
- Varning:** Använd inte centrifugalblodpumpen om dess inloppssläng är tillsluten med klämma, eftersom ett undertryck skapas i pumpen och luftbubblor kan bildas i blodet.

8.8 Checklista för Affinity CP centrifugalblodpump

Följ protokollet som har specificerats av det kliniska teamet. Informationen i denna kontrollista för bypass med blodpumpen kan användas för att på lämpligt sätt revidera, aktualisera eller utöka befintliga kontrollistor.

1. Montering av utrustningen

- Montera den externa drivmotorn modell 560A eller en drivenhet från ett kompatibelt system.
- Kontrollera att alla elektriska anslutningar sitter ordentligt.
- Kontrollera kontrollmodulens ström och display.
- Kontrollera datumet på förpackningen/förpackningarna till den sterila blodpumpen (och engångsproben om sådan används) och att de är oskadade.
- Kontrollera Använts senast-datumet på etiketten till adaptern, om sådan används.
- Kontrollera att flödesomvandlaren/givaren/engångsproben har rätt storlek.
- Montera perfusionskretsen med steril teknik.
- Se till att slangarna är tillräckligt långa för reservdrivenheten och handveven.
- Anslut flödesomvandlaren/givaren/engångsproben på korrekt plats och med korrekt flödesriktning.

2. Priming av pump och krets

- Kontrollera kretsen för att säkerställa att det inte finns några knickningar eller ocklusioner.
- CO₂-spola pumpen och kretsen om så anges. Stäng av CO₂.
- Gravitationsprima och avlufta pump och perfusionskrets.
- Kontrollera att pumpen inte har läckor, att den inte rör sig oregelbundet och/eller låter illa.
- Kontrollera att det inte finns synliga luftbubblor i kretsen.
- Kontrollera att alla slanganslutningar sitter ordentligt.
- Stäng pumpens utloppssläng helt med klämma.
- Stäng returslangen för venflöde helt med klämma.

3. Driftsparametrar

Utför följande enligt tillämplig användarmanual för det kompatibla systemet:

- Kalibrera omvandlare/givare enligt tillverkarens instruktioner.
- Ställ in och verifiera låga/höga flödeslarm och andra tillgängliga säkerhetssystem.

4. Extra utrustning för nödfall

Kontrollera att följande utrustning är tillgänglig:

- Extra strömkälla
- Lämplig handdev och drivenhet från ett kompatibelt system
- Extra Affinity CP centrifugalblodpump och engångsprob
- Om adapter används ska en extra Affinity CP-adapter finnas tillgänglig
- Lämplig kontrollenhet från ett kompatibelt system

5. Perfusion

- Etablera ett lägsta pumpflöde innan slangarna öppnas.
- Monitorera meddelanden och larm på kontrollmodulen.
- Monitorera att det inte finns synliga luftbubblor och öglor i slangarna i perfusionskretsen.
- Bibehåll lägsta pumpflöde innan slangarna stängs med klämma.

6. Rengöring

- Stäng av strömmen.
- Kassera engångskomponenter på korrekt sätt.
- Rengör motor och flödesomvandlare/givare.
- Om adaptern används ska den rengöras enligt anvisningarna i avsnittet Förvaring och rengöring.

7. Kontroll av utrustningen

- Inspektera och verifiera att utrustningen är funktionsduglig.
- Följ angivet schema för förebyggande underhåll.
- Se till att batterierna är laddade till full kapacitet.

9 Felsökningsguide

I detta avsnitt tas tre situationer upp som kan inträffa när en centrifugalblodpump används. Följ sjukhusets kliniska rutiner och beakta följande förslag till felsökning.

9.1 Pumpfel

Ett ovanligt eller högfrekvent ljud betyder att ett pumpfel har uppstått. Byt omedelbart ut Affinity CP centrifugalblodpump.

9.2 Brist på flöde

Överväg följande om pumpen inte roterar eller om det inte finns något flöde:

- Kontrollera att pumpen och drivmotorn har anslutits korrekt.

Överväg följande om adaptern används:

- Kontrollera att pumpen är korrekt ansluten till adaptern. Säkerställ att pumpen är fastsatt under adapterns fästlist och fästhake.
- Kontrollera att adaptern är korrekt ansluten på drivmotorn.
- Sänk pumphastigheten till noll och starta om drivmotorn.
- Följ sjukhusets rutiner för att återupprätta flödet.

9.3 Ovanliga ljud

Överväg följande om pumpen vibrerar eller gnisslar:

- Överväg att byta ut pumpen om vibrationen eller gnisslet fortsätter.

Överväg följande om adaptern används:

- Kontrollera att pumpen är korrekt ansluten till adaptern. Säkerställ att pumpen är fastsatt under adapterns fästlist och fästhake.
- Kontrollera att adaptern är korrekt ansluten på drivmotorn.
- Sänk pumphastigheten till noll och starta om drivmotorn.
- Följ sjukhusets rutiner för att återupprätta flödet.
- Överväg att byta ut pumpen eller adaptern om vibrationen eller gnisslet fortsätter.

10 Förvaring och rengöring av Affinity CP-adapttern

Varning: Sterilisera inte adapttern. Sterilisering kan skada adapttern.

Förvara inte i extrema temperaturer eller extrem luftfuktighet. Undvik att förvara adapttern i direkt solljus.

Använd inte alkoholbaserade lösningar, andra organiska lösningsmedel eller koncentrerade syror eller baser på adapttern. Adapttern kan skadas av dessa lösningar.

Följ sjukhusets rutiner för att rengöra eller desinficera adapttern och beakta följande:

- Använd endast desinfektionsmedel som är godkända av sjukhuset för att rengöra adaptern. Följande lösningar kan användas för rengöring eller desinfektion av adaptern: vatten, Betadine™, väteperoxid och milt rengöringsmedel. Torka av adaptern efter rengöringen med en svamp eller mjuk torkduk och vatten.
- Avlägsna omedelbart eventuell kontaminering från adaptern med en svamp eller mjuk torkduk och vatten.
- Om kontamineringen inte kan avlägsnas med svamp eller mjuk torkduk och vatten kan adaptern sänkas ned i vatten i upp till 10 minuter. Sänk inte ned adaptern i någon annan vätska.

11 Service

Varning: Service kan inte utföras på adaptern. Ta inte isär adaptern eftersom det kan försämra adaptorns funktion. Använd inte adaptern om den har manipulerats.

12 Specifikationer för Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta

Modellnummer:	CBAP40
Primingvolym:	40 mL (cirka)
Inlopp/utlopp, ID:	9,5 mm (3/8 in)
Maximalt drifttryck:	760 mmHg (101 kPa)
Max. flödeshastighet:	10 L/min
Maximalt utgångstryck:	700 mmHg (93,3 kPa)
Max. pumphastighet:	<ul style="list-style-type: none"> • 4 000 varv/min (med extern drivmotor 560A från Medtronic) • 3 600 varv/min (med Affinity CP-adapter på Stöckert och Sorin centrifugalpumpsystem eller Sarns och Terumo centrifugalsystem)
Kompatibla system:	System för hastighetskontroll från Medtronic (med extern drivmotor modell 560A, nödvev modell HC150A)

Förvara produkten i rumstemperatur.

12.1 Transportförhållanden

Temperatur:	-30°C till 40°C (-22°F till 105°F)
Luftfuktighet:	20 % till 85 % icke-kondenserande

13 Specifikationer för Affinity CP-adapttern

Modellnummer:	AP40AST
Kompatibel pump:	Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta (CBAP40)
Kompatibla system:	<ul style="list-style-type: none"> • Stöckert- och Sorin-centrifugalpumpsystem (med drivenhetsmodellerna 60-01-04 och 60-01-00 samt drivenhetsmodellerna 60-01-35 och 60-01-50 för akutsituationer) • Sarns- och Terumo-centrifugalsystem (drivenhetsmodell 164267 och manuell drivenhetsmodell 164268)
Max. adapterhastighet:	3 600 varv/min
IP-klassning:	IP47

13.1 Totala mått

Vikt:	315 g (0,69 lb)
Höjd:	28 mm (1,1 in)
Diameter:	94 mm (3,7 in)

13.2 Förvaring och transport

Temperatur:	-30°C till 70°C (-22°F till 158°F)
Luftfuktighet:	15 % till 93 % icke-kondenserande
Atmosfäriskt tryck:	70 kPa till 106,3 kPa

13.3 Driftsmiljö

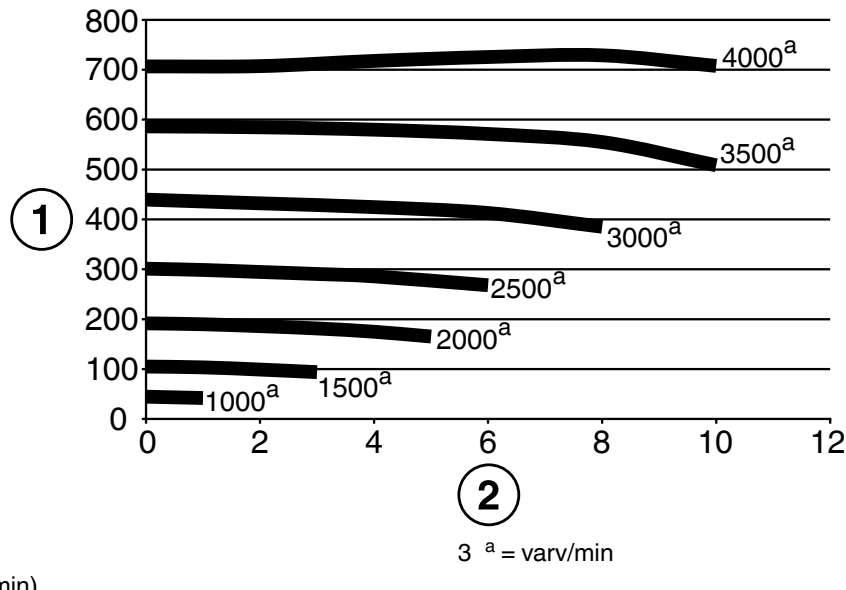
Temperatur:	10°C till 40°C (50°F till 104°F)
Luftfuktighet:	20 % till 75 % icke-kondenserande
Atmosfäriskt tryck:	70 kPa till 106,3 kPa

14 Flödeshastighet för Affinity CP centrifugalblodpump

Observera: Det verkliga flöde som kan uppnås beror på pumpens afterload, vilket i sin tur beror på komponenterna i den extrakorporeala kretsen och patientens artärmotstånd.

Observera: Tryckfallet är skillnaden mellan utflöde och inflöde i pumpen.

Figur 7. Hydrauliska värden för Affinity CP centrifugalblodpump



15 Begränsad garanti

Nedanstående BEGRÄNSADE GARANTI gäller endast kunder i USA:

- Denna BEGRÄNSADE GARANTI gäller endast för den första köparen av Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta, modell CBAP40 (här efter kallad "Produkten").
 - Om Produkten skulle upphöra att fungera inom normala toleranser på grund av ett material- eller tillverkningsfel inom en tid av ett (1) år, räknat från datumet för leverans av Produkten till köparen, ska Medtronic enligt eget val: (a) reparera eller byta ut defekt del eller defekta delar av Produkten, (b) till köparen utfärda en kreditnota motsvarande inköpspriset (enligt vad som anges i punkt A(2) nedan) för köp av ersättningsprodukt eller (c) tillhandahålla funktionellt jämförbar ersättningsprodukt utan debitering.
 - Med inköpspris avses i detta sammanhang det lägsta av (i) det fakturerade nettopriset för originalutrustningen, (ii) priset för aktuell utrustning med jämförbar funktion eller (iii) priset för en ersättningsutrustning.
- Följande förutsättningar måste uppfyllas för reparation, utbyte eller tillgodohavande enligt avsnitt A ovan:
 - Produkten måste returneras till Medtronic inom sextio (60) dagar efter att defekten har upptäckts.
 - Produkten får inte ha använts på annat sätt än helt i enlighet med bruksanvisningen, får inte ha använts till fler än en patient och får inte ha ändrats eller reparerats på något sätt som enligt bedömning av Medtronic påverkar Produktens stabilitet eller tillförlitlighet. Produkten får inte ha varit föremål för felaktig användning, ovarsam hantering eller olyckshändelse; och
 - Produktens "Används före"-datum får inte vara passerat.
- Denna BEGRÄNSADE GARANTI får inte tolkas utöver sin ordalydelse. Särskilt gäller följande:
 - Utöver vad som uttryckligen nämns i denna BEGRÄNSADE GARANTI ska MEDTRONIC vara fritt från ansvar för alla direkta eller oavsiktliga skador eller följskador som uppstår till följd av någon defekt, brist ellerelfunktion hos Produkten, oavsett om ansvar görs gällande på grund av garanti, avtal, regler om utomobligatoriskt skadestånd eller på annan grund.

- (2) Denna BEGRÄNSADE GARANTI gäller endast för köparen av utrustningen. FÖR ÖVRIGT LÄMNAR MEDTRONIC INGEN ANNAN GARANTI, UTTRYCKLIGEN ELLER UNDERFÖRSTÄTT, INKLUSIVE MEN EJ BEGRÄNSAT TILL, EVENTUELL UNDERFÖRSTÄDD GARANTI OM SÄLJBARHET ELLER LÄAMPLIGHET FÖR ETT SÄRSKILT SYFTE, OAVSETT OM DETTA GÖRS MED STÖD AV FÖRFATTNING, RÄTTSPRAXIS, SEDVANA ELLER LIKNANDE. INGEN UTTRYCKLIG ELLER UNDERFÖRSTÄDD GARANTI LÄMNAS TILL KUNDEN UTÖVER DEN TIDSPERIOD SOM ANGES UNDER A(1) OVAN. DENNA BEGRÄNSADE GARANTI ÄR DEN ENDA KOMPENSATION SOM ÅR TILLGÄNGLIG FÖR NÅGON PERSON.
- D. Ovan angivna undantag och begränsningar är inte avsedda att stå i strid med tvingande regler i tillämplig lag, och ska inte heller tolkas så. Skulle denna BEGRÄNSADE GARANTI till någon del av behörig domstol anses ogiltig, verkningslös eller stridande mot tillämplig lag, ska denna BEGRÄNSADE GARANTI gälla i övrigt, varvid alla rättigheter och skyldigheter ska bestå, som om avtalet inte innehöll de delar av denna BEGRÄNSADE GARANTI som underkänts.
- E. Ingen person har befogenhet att förbinda Medtronic till några utfästelser, villkor eller garantier utöver denna BEGRÄNSADE GARANTI.

16 Begränsad garanti²

Nedanstående BEGRÄNSADE GARANTI gäller kunder utanför USA:

- A. Denna BEGRÄNSADE GARANTI gäller endast för den första köparen av Affinity CP centrifugalblodpump med Cortiva bioaktiv yta, modell CBAP40, från Medtronic (här efter kallad "Produkten"). Om Produkten inte fungerar i enlighet med specifikationerna i bruksanvisningen, kommer Medtronic att utfärda en kreditnota motsvarande inköpspriset för den ursprungliga produkten (men inte överskridande ersättningsprodukten värde) för inköp av en ersättningsprodukt från Medtronic att användas till samma patient. VARNINGSTEXTEN SOM FINNS PÅ PRODUKTETIKETTEN UTGÖR EN INTEGRERAD DEL AV DENNA BEGRÄNSADE GARANTI. KONTAKTA EN LOKAL REPRESENTANT FÖR MEDTRONIC FÖR NÄRMARE UPPLYSNINGAR OM HUR GARANTIANSPRÅK HÄVDAS ENLIGT DENNA BEGRÄNSADE GARANTI.
- B. Denna BEGRÄNSADE GARANTI gäller endast under följande förutsättningar:
- (1) Produkten måste ha använts före angivet sista förbrukningsdatum.
 - (2) Produkten måste returneras till Medtronic inom 60 dagar från användandet, varvid äganderätten övergår till Medtronic.
 - (3) Produkten får inte ha använts på någon annan patient och får inte ha använts på felaktigt sätt, ändrats, missbrukats eller varit föremål för olyckshändelse. Produkten får inte ha ändrats eller reparerats på något sätt som enligt bedömning av Medtronic påverkar dess stabilitet eller tillförlitlighet.
- C. Denna BEGRÄNSADE GARANTI får inte tolkas utöver sin ordalydelse. Särskilt gäller följande:
- (1) Det finns ingen möjlighet att tillgodoräkna sig den erlagda köpeskillingen när det finns anledning att anta att den ersatta produkten hanterats eller implanterats på oriktigt sätt eller blivit utsatt för yttre påverkan.
 - (2) Medtronic ska vara fritt från ansvar för varje oavsiktlig skada som orsakats av användning av eller fel på produkten, oavsett om ansvar görs gällande på grund av garanti, avtal eller regler om utomobligatoriskt skadestånd eller på annan grund.
- D. De undantag och begränsningar som anges ovan är inte avsedda att stå i strid med tvingande regler i tillämplig lag, och ska inte heller tolkas så. Skulle denna BEGRÄNSADE GARANTI till någon del av behörig domstol anses ogiltig, verkningslös eller stridande mot tillämplig lag, ska den BEGRÄNSADE GARANTIN gälla i övrigt, varvid alla rättigheter och skyldigheter ska bestå, som om avtalet inte innehöll den del av denna BEGRÄNSADE GARANTI som underkänts.

² Denna BEGRÄNSADE GARANTI lämnas av Medtronic, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432, USA. Den gäller endast utanför USA.

1 Tanım

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity™ CP santrifüjlü kan pompası (CBAP40), ekstrakorporel dolaşım prosedürlerinde kullanılmaya yönelikdir. Düzgün biçimde dönen bir koni ve düşük profilli çark kanatçıklarının birlikte ürettiği santrifüj gücüyle kanı hareket ettirmek üzere tasarlanmıştır. Kan, pompanın çıkış portuna doğru ilerletilirken enerji, pompadan basınç ve hız olarak aktarılır. Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompasında, sürtünme ve ısı oluşumunu sınırlamak için, ikili seramik mil üzerindeki mil yatağı tasarımından yararlanılır.

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir.

Cortiva biyo aktif yüzeyi ile kaplı ürünlerin model numarası, "CB" ön ekini içerir. Cortiva biyo aktif yüzeyi ile ilgili ek bilgiler Bölüm 7'de mevcuttur.

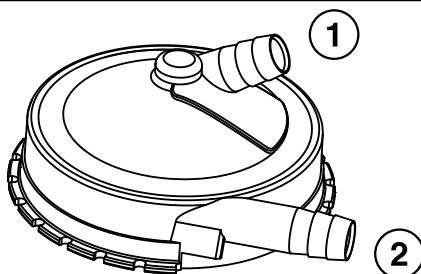
Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası, bir Medtronic pompa hızı denetleyicisi ile arabirim oluşturan, 560A model harici tahrik motoru adlı uzak manyetik tahrik birimiyle birleşir. Ürün ayrıca denetleyicinin çalışmaması veya elektrik kesintisi durumunda HC150A model acil durum el manivelası ile birleşir. Harici tahrik motoru ve acil durum el manivelası ile ilgili ek bilgiler için uygun Medtronic pompa hızı denetleyicisi teknik kullanıcı el kitabına bakın.

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası ayrıca, pompanın Stöckert™ ve Sorin™ santrifüjlü pompa sistemleriyle veya Sarns™ ve Terumo™ santrifüjlü sistemleriyle çalıştırılabilmesini sağlamak için Affinity CP adaptör ile birleşir.

Adaptör ülkenizde temin edilemeyebilir. Adaptörün temin edilebileceğini teyit etmek için Medtronic temsilcinizle iletişime geçin.

Affinity CP adaptörün kullanılması veya Medtronic pompa hızı denetleyicisinin ya da aksesuarların çalıştırılması hakkında daha fazla bilgi için kullanım talimatlarına veya teknik kullanıcı el kitabına başvurun.

Şekil 1. Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası



1 Giriş portu

2 Çıkış portu

2 Kullanım Endikasyonları

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası, kardiyopulmoner bypass için uygun olan süreler (6 saat kadar) boyunca ekstrakorporel dolaşım desteği sağlamak için, ekstrakorporel bypass devresi yoluyla kan pompalamak amacıyla kullanılır.

Ayrıca, tam kardiyopulmoner bypass gerektirmeyen (örneğin valvüloplasti, mitral kapakta yeniden ameliyat, vena kava veya aort cerrahisi, karaciğer nakilleri sırasında dolaşım desteği) ekstrakorporel destek sistemlerinde kullanılmak üzere (6 saat kadar olan süreler boyunca) endikedir.

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası, harici tahrik motoru veya acil durum el manivelası tarafından çalıştırılmaktadır.

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası Medtronic denetleyicileri ile birlikte kullanılmaya yönelikdir ya da Affinity CP adaptörün takılması yoluyla Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemleriyle veya Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemleriyle kullanılabilir.

3 Kontrendikasyonlar

Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası, kardiyotomi emme cihazı olarak kullanım için kontrendikedir. Cihazı yalnızca belirtilen şekilde kullanın.

4 Uyarılar

Kullanmadan önce tüm uyarıları, önlemleri ve kullanma talimatlarını dikkatlice okuyun. Bu talimatların tamamının okunmaması ve uygulanmaması veya belirtilen uyarıların dikkate alınmaması, hastanın ciddi şekilde yaralanmasına veya ölümüne neden olabilir.

4.1 Affinity CP santrifüjlü kan pompaşı

- Santrifüjlü kan pompasının nakil için bir köprü olarak veya doğal kalbin yaklaşımakta olan iyileşme sürecine kadar, uzun süreyle (6 saatten uzun) kullanım için uygunluğu, in vitro, in vivo veya klinik çalışmalar yoluyla geçerli kılınmamıştır.
- Affinity CP santrifüjlü kan pompaşı ve Affinity CP adaptör aralıklı modda çalışırmaya uygun değildir.
- Santrifüjlü kan pompasını uyumlu olmayan bir harici tahrik motoruyla veya adaptörle kullanmayın; bu durum performansın azalmasına, bağlantının kopmasına veya hasara neden olabilir.
- Havanın hastaya ulaşması riskini en aza indirmek için, bypass'a başlamadan önce santrifüjlü kan pompasının ve devrenin hava kabarcıklarından arındırıldığından ve gerektiği gibi hazırlanlığından emin olun. Arteriyel filtre kullanılması tavsiye edilir. Yatak aksamındaki tüm havanın giderildiğini görsel olarak teyit etmeniz gereklidir.
- Akışı asla pompaya göre proksimal konumda kelepçelemeyein ya da sınırlaşdırın; aksi takdirde pompa arızası meydana gelebilir. Eğer akış girişte tikanırsa, pompa yüksek dev/dk.'da çalışarak, muhtemelen 500 mmHg'den daha yüksek bir vakum üretebilir.
- İç bileşenlere hasar vereceği için santrifüjlü kan pompasını hazırlık dolumu yapılmadan çalışırmayın.
- Santrifüjlü kan pompasına kitlesel hava girişi, pompanın havasının boşalmasına ve kan akışının durmasına neden olur. Dolaşma kalınan yerden devam etmeden önce pompayı durdurun ve havayı giderin.
- Pompayı asla sıvı olmadan çalışırmayın.
- Santrifüjlü kan pompasını, belirtilen maksimum dönüş hızının (4000 dev/dk.) üzerindeki dönüş hızlarında çalışırmayın. Bunun yapılması, mil yataklarının aşırı derecede yıpranmasına neden olabilir.
- Cihazın bütünlüğünü bozabileceğinden, santrifüjlü kan pompasını sıvı kimyasal maddelerle temas ettirmekten kaçının. İzofluran gibi anestetik sıvıların polikarbon plastikleri bozduğu bilinmektedir. Bu çözeltileri santrifüjlü kan pompasıyla temas ettirmekten kaçının.
- Santrifüjlü pompanın çıkış hortumu açıkken kanın geriye akmasını önlemek için, hat ve hasta direncini aşan bir minimum pompa hızı oluşturun ve bu hızı koruyun. Pozitif akış korunamadığı takdirde, hastadan gelen akışı ayırmak için pompa çıkış hortumu kelepçelenmelidir. Bunun yerine getirilmemesi geriye doğru akışa neden olarak hastayı kansız bırakabilir.
- Geriye doğru akışı önlemek için, santrifüjlü pompa çalışmıyorken arteriyel hatların daima distal konumda kelepçelenmesi gereklidir.
- Değiştirmeye ilişkin uygun bir protokolle birlikte, yedek bir Affinity CP santrifüjlü kan pompaşı ve yedek ekipmanı daima hazır bulundurun. Dolaşım desteği sırasında santrifüjlü kan pompasının değiştirilmesi gerekirse, pompa değiştirilmeden önce, hastanın karşılaşabileceği olası risk değerlendirilmelidir.
- Hastanın ve cihazın sık sık izlenmesi önerilir; santrifüjlü kan pompasını kullanım halindeyken gözetimsiz bir durumda bırakmayın. Devrenin tamamında, tikanma belirtisi olup olmadığına bakmak için, akış hızını dikkatle izleyin.
- Akışın olmadığı durumlarda, santrifüjlü kan pompasını 30 saniyeden uzun süreyle çalışırmayın. Pompanın içindeki sıcaklık yükselebilir, bunun sonucunda daha fazla hücre hasarı oluşabilir.
- Santrifüjlü kan pompaşı aseptik teknik kullanılarak ele alınmalıdır.

4.2 Affinity CP adaptör

- Değiştirmeye ilişkin uygun bir protokolle birlikte, yedek bir Affinity CP adaptör ve yedek ekipmanı daima hazır bulundurun. Dolaşım desteği sırasında adaptörün değiştirilmesi gerekirse, adaptör değiştirilmeden önce, hastanın karşılaşabileceği olası risk değerlendirilmelidir.
- Adaptörün tahrik motoruna doğru bir şekilde takıldığından emin olun. Adaptörün tahrik motoruna sabitlendiğini doğrulayın. Hatalı takılması pompa performansını olumsuz olarak etkileyebilir.
- Pompanın adaptöre doğru bir şekilde takıldığından emin olun. Pompa, adaptörün tutma çıkışının ve tutma mandalının altında emniyetli olmalıdır. Pompanın emniyetli bir şekilde kilitlendiğini ve adaptör giriş yuvasıyla yakın temas halinde olduğunu doğrulayın. Hatalı takılması pompa performansını olumsuz olarak etkileyebilir.
- Affinity CP santrifüjlü kan pompaşı ve Affinity CP adaptör aralıklı modda çalışırmaya uygun değildir.
- Adaptörü 3600 dev/dk.'nın üzerindeki hızlarda kullanmayın. Adaptör 3600 dev/dk.'nın üzerindeki hızlar için uygun değildir.
- Adaptörü sterilize etmeyin. Sterilizasyon adaptöre zarar verebilir.
- Adaptör servise elverişli değildir. Adaptörün performansı olumsuz etkilenebileceğinden adaptörü parçalarına ayırmayın. Adaptör kurcalanmışsa kullanmayın.

5 Önlemler

Dikkat: Bu cihaz yalnızca, ekstrakorporel dolaşım prosedürlerinde eksiksiz eğitim almış klinisyenler tarafından kullanılmalıdır.

5.1 Affinity CP santrifüjlü kan pompası

- Santrifüjlü kan pompasını şiddetli biçimde çarpmayın veya düşürmeyin. Sarsıntılar cihaza hasar verebilir; bu durum cihazın hatalı çalışmasına neden olabilir.
- Santrifüjlü kan pompasının sıvı geçiş yolu sterildir ve pirojenik değildir. Kullanmadan önce, cihazı ve ambalajı dikkatle kontrol edin. Ünitenin ambalajı veya ürün hasar görmüşse ya da kirlenmişse veya kapakçıklar yerlerinde değilse ürünü kullanmayın.
- Santrifüjlü kan pompası sadece tek bir hastada kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Bu ürünü yeniden kullanmayın, işleme tabi tutmayın veya sterilize etmeyin. Yeniden kullanılması, işleme tabi tutulması veya sterilize edilmesi, cihazın yapısal bütünlüğünü tehlikeye düşürebilir ve/veya cihazda, hastanın yaralanması, hastalanması veya ölümyle sonuçlanabilecek bir kontaminasyon riski oluşturabilir.
- Kardiyopulmoner bypass'a uygun bir süre boyunca (6 saatte kadar) yeterli ölçüde heparinizasyon sürdürmek için hastane protokolünü uygulayın. Devrede trombus oluşması, perfüzyon sistemi ekipmanının hasar görmesi riskini artırabilir.
- Hortumları, akışı değiştirebilecek büükülmeleri veya sınırlamaları önleyecek şekilde bağlayın.
- Pompaya hasar verebileceği için hortumu pompaya aşırı derecede zorlayarak kurmayın.
- Hortumları takarken veya yerini değiştirirken konektörlerin hasar görmemesine dikkat edin.
- Santrifüjlü kan pompasını manyetik alanlardan olumsuz olarak etkilenen öğelerin yakınına yerleştirmeyin.
- Tüm prosedürlerde sıkı bir antikoagülasyon protokolü izleyin ve antikoagülasyonu düzenli olarak gözetim altında tutun. KPB protokolüne uygun olarak, yeterli ölçüde heparinizasyon sürdürülmelidir.
- Saklama sıcaklığına ilişkin gereklilikler için ambalaj etiketine veya kullanım talimatlarına bakın.
- Cihazları bulunulan yerdeki düzenlemelere ve hastane prosedürlerine uygun olarak bertaraf etme sorumluluğu kullanıcıya aittir.

5.2 Affinity CP adaptör

- Affinity CP adaptörü, adaptör ile verilen kullanım talimatlarında açıklanan şekilde kullanın.
- Medtronic Affinity CP adaptörü, yalnızca Medtronic Affinity CP santrifüjlü kan pompalarıyla birlikte kullanın.
- Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemlerini ve Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemlerini, her cihazla birlikte verilen kullanım talimatlarında açıkladığı şekilde kullanın.
- Kullanmadan önce adaptörü fizikal hasar bakımından inceleyin. Hasarlı görünüyorsa adaptörü kullanmayın. Hasarlı ürünü bir Medtronic temsilcisi'ne iade edin.
- Adaptörde mıknatıslar bulunur. Adaptörü metaller, manyetik bantlar ve mıknatıslardan uzakta tutun.
- Adaptörü bir yere çarpmayın veya düşürmeyin. Darbe adaptöre zarar verebilir.
- Tahrik motoru tamamen duruncaya kadar adaptörü veya pompayı yerleştirmeyin veya ayırmayın.
- Adaptörü tahrik motoruna yerleştirirken adaptörün alt kısmının tahrik motorunun giriş yuvasıyla yakın temas halinde olduğundan ve giriş yuvası mandalının kilitli konumda olduğundan emin olun.
- Kullanım sırasında, adaptörün ve pompanın tahrik motorundan veya hortum bağlantılarından kopması riskini azaltmak için adaptörü veya devre bileşenlerini çarpmayın veya vurmayın. Kopma meydana gelirse bkz. Bölüm 9.
- Aşırı sıcak ve nemli ortamda saklamayın. Adaptörü doğrudan güneş ışığında saklamaktan kaçının.
- Kurulum bilgilerinin tamamı için, Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemleriyle veya Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemleriyle birlikte sağlanan kullanım talimatlarına başvurun.
- Dolaşımı başlatmadan önce pompanın hazırlık dolumunu yapın. Titreşim, olağandışı gürültü, akış yokluğu ve başka anomalilikler bakımından kontrol etmek için, pompayı, adaptörle tahrik motoruna bağlanmış olarak maksimum dev/dk.'da çalıştırın. Anormallik gözlemlenirse bkz. Bölüm 9.
- Affinity CP santrifüjlü kan pompası ve Affinity CP adaptörü giriş basıncı gösteren uyumlu bir sistemle kullanırken, giriş basıncı için, hesaplanmış bir değer yerine, ölçülmüş bir değer kullanın. Hesaplanmış değer, Affinity CP santrifüjlü kan pompasını temsil etmeyen karakteristik eğrileri temel alır ve doğru olmayan okuma sonuçlarına yol açabilir.
- Alkol bazlı çözeltileri, diğer organik çözücüleri veya konsantre asitleri ya da bazları adaptör üzerinde kullanmayın. Adaptör bu çözeltilerden hasar görebilir.
- Adaptörü cihaz etiketindeki Son Kullanma tarihinden sonra kullanmayın.
- Saklama sıcaklığına ilişkin gereklilikler için ambalaj etiketine veya kullanım talimatlarına bakın.
- Cihazları bulunulan yerdeki düzenlemelere ve hastane prosedürlerine uygun olarak bertaraf etme sorumluluğu kullanıcıya aittir.

6 Advers etkiler

Aşağıdaki bilinen advers etkiler, Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası (CBAP40) kullanımıyla ilişkilidir:

- kan kaybı
- koagülopati
- ölüm
- embolizm
- aşırı kan bileşeni aktivasyonu veya trombojenisite
- kansız kalma
- hemoliz
- hemolitik anemi
- enfeksiyon
- iskemi
- nörolojik disfonksiyon
- organ disfonksiyonu

7 Cortiva biyo aktif yüzeyli ürünler için bilgiler

Ürünün kanla temas eden başlıca yüzeyleri Cortiva biyo aktif yüzey ile kaplanmıştır. Kaplamalı bu yüzey, kan uyumluluğunu artırır ve kanla temas eden yüzeyin pihtlaşmaya dirençli olmasını sağlar. Cortiva biyo aktif yüzey, porsin bağırsak mukozasından elde edilen, malzemesini temas ettiği sıvuya bırakmayan heparin içerir¹.

Dikkat: Cortiva biyo aktif yüzey ile kaplanmış olan bir ürün, sadece tek kullanıma yönelikdir. Yeniden sterilize edilmesi, Cortiva biyo aktif yüzeyi olumsuz yönde etkileyebilir.

Dikkat: Tüm prosedürlerde sıkı bir antikoagülasyon protokolü izleyin ve antikoagülasyonu düzenli olarak gözetim altında tutun.

Uyarı: Cortiva biyo aktif yüzey ile kaplı bir ürünü 40°C (104°F) üzerindeki sıcaklıklarda saklamayın.

8 Kullanım talimatları

Affinity CP santrifüjlü kan pompasını Affinity CP adaptör olmadan kullanıyorsanız bu kullanım talimatlarında bkz. Kısım 8.1, Kısım 8.2, Kısım 8.7 ve Kısım 8.8.

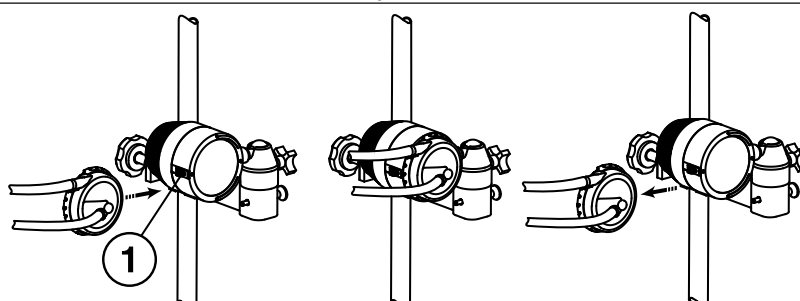
Affinity CP santrifüjlü kan pompasını Affinity CP adaptörle kullanıyorsanız bu kullanım talimatlarında bkz. Kısım 8.3, Kısım 8.4, Kısım 8.5, Kısım 8.6, Kısım 8.7 ve Kısım 8.8.

8.1 Affinity CP santrifüjlü kan pompasının 560A model Medtronic harici tahrik motoruna kurulması

560A model harici tahrik motorunu ilgili Medtronic denetleyiciye takın. Eksiksiz kurulum bilgileri için, ilgili Medtronic denetleyicinin teknik kullanıcı el kitabına başvurun.

1. Affinity CP santrifüjlü kan pompasını, başparmak mandalı pimi yerine oturana dek 560A model harici tahrik motorunun içine doğru kaydırın (Şekil 2).

Şekil 2. Affinity CP santrifüjlü kan pompasının kurulması ve çıkarılması



1 560A model harici tahrik motoru üzerindeki kilitleme pimli başparmak mandalı

Not: Mümkin olan her durumda, pompayı devreden en alçak noktada, rezervuarın hemen altında kurun.

2. Santrifüjlü kan pompasını bu kullanım talimatlarının ilgili bölümünde (Kısım 8.7) anlatılan prosedürlere uygun olarak hazırlayın.

Dikkat: Santrifüjlü kan pompasının hazırlanmadan çalıştırılması, santrifüjlü kan pompasının hasar görmesine neden olabilir.

¹ 'Malzemesini temas ettiği sıvuya bırakmayan', klinik olarak ilgili çıkışma koşullarında ölçüldüğü şekliyle, ≤0,1 IU/mL olan bir seviyedeki heparin olarak tanımlanır.

- Dev/dk. döner kolunu klik sesiyle belirtilen durma konumuna getirin. Döner kol sıfıra çevrildiğinde, kullanıcı hafif bir basınç hisseder ve klik sesi duyar. Döner kol üzerindeki siyah düğme, dev/dk. ayarlarının imleci işlevini görür.
- Uyarı:** Affinity CP santrifüjlü kan pompasının, etiket ve belgelerde belirtilen öneriler dışında kullanılması; santrifüjlü kan pompasının arızalanmasına, pompalama kapasitesinin düşmesine, sizıntılara, aşırı kan travmasına veya kanla temas eden, hastaya verilen kana geçebilecek maddelerin bozunmasına veya aşınmasına neden olabilir.
- Dikkat:** Santrifüjlü kan pompasının tahrik motoru dönerken takılması pompaya zarar verebilir.
- Ekstrakorporel dolaşımıla devam edin. Her cihazla birlikte tedarik edilen kullanım talimatlarına bakın.

8.2 Affinity CP santrifüjlü kan pompasının 560A model Medtronic harici tahrik motorundan çıkarılması

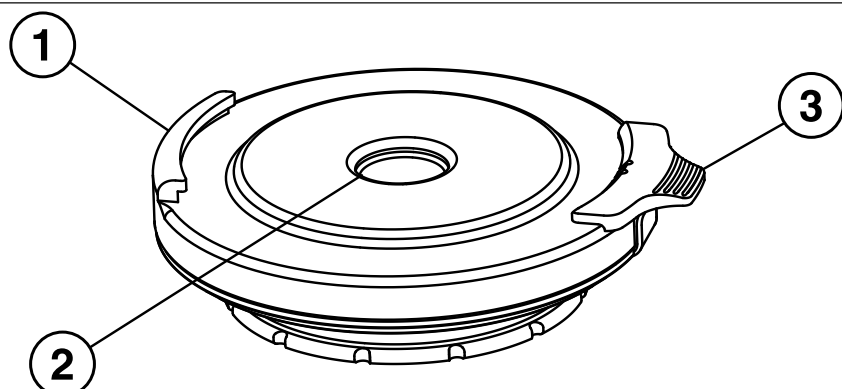
Pompayı her prosedürden sonra çıkarın ve atın. Pompayı bulunduğuuz yerin ve hastanenin protokollerine uygun şekilde atın.

- Santrifüjlü kan pompasını serbest bırakmak için tahrik motoru başparmak mandalını itin (Şekil 2).
- Santrifüjlü kan pompasını tahrik motoru yuvasından kaydırarak çıkarın (Şekil 2).

8.3 Affinity CP Adaptörün yerleştirilmesi

Medtronic Affinity CP adaptör (Şekil 3), Medtronic Affinity CP santrifüjlü kan pompalarının (CBAP40 model) Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemleriyle veya Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemleriyle çalıştırılabilmesini sağlamak için kullanılmaya yönelikir.

Şekil 3. Affinity CP adaptör



1 Tutma çıkıştı

2 Adaptör giriş yuvası

3 Tutma mandalı

Adaptörde tahrik motoru torkunu atılabilir santrifüjlü kan pompasına aktarmak için manyetik bağlantı kullanılır.

Adaptör steril olmayan bir şekilde sunulmuştur.

Adaptörün kullanımı, Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemlerinde veya Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemlerinde değişiklik yapılmasını gerektirmez.

Adaptör, farklı hastalarda birden fazla kullanım için tasarlanmıştır. Adaptör, cihaz etiketindeki Son Kullanma tarihine kadar yeniden kullanılabilir.

Adaptör ülkenizde temin edilemeyebilir. Adaptörün temin edilebileceğini teyit etmek için Medtronic temsilcinizle iletişime geçin.

8.4 Affinity CP adaptörün Stöckert™ ve Sorin™ santrifüjlü pompa sistemlerine yerleştirilmesi

Dikkat: Kurulum bilgilerinin tamamı için, Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemleriyle birlikte sağlanan kullanım talimatlarına başvurun.

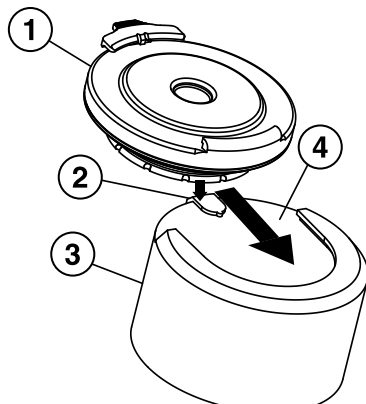
Not: Adaptörü tahrik motoruna yerleştirmeden önce, adaptörde kan gibi görünür biyolojik kontaminasyon veya yabancı madde bulunup bulunmadığını inceleyin. Gerekirse adaptörü veya tahrik motoru giriş yuvasını Bölüm 10 içerisindeki talimatlara uygun olarak temizleyin.

Not: Bu talimatlar, adaptör Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemlerine ait, uyumlu bir döndürme koluyla kullanıldığından da geçerlidir.

Affinity CP adaptörü Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemlerinin tahrik motoruna aşağıdaki adımları uygulamak suretiyle yerleştirin:

1. Adaptörün alt kısmını tahrik motorunun giriş yuvasına oturtun. Bu işlem sırasında tahrik motorundaki tutma tuşuna basın.
2. Adaptörü tahrik motoru giriş yuvasına tamamen yerleştirin (Şekil 4).

Şekil 4. Affinity CP adaptörün Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sisteminin tahrik motoruna yerleştirilmesi



1 Affinity CP adaptör
2 Tutma tuşu

3 Tahrik motoru
4 Tahrik motoru giriş yuvası

3. Adaptörü istenen konuma döndürmek için, tutma tuşuna basıp adaptörü çevirin ve tutma tuşunun adaptörün alt kısmındaki çentige geçtiğinden emin olun.

Uyarı: Adaptörün tahrik motoruna doğru bir şekilde takıldığından emin olun. Adaptörün tahrik motoruna sabitlendiğini doğrulayın. Hatalı takılması adaptör performansını olumsuz olarak etkileyebilir.

Dikkat: Adaptörü tahrik motoruna yerleştirirken adaptörün alt kısmının tahrik motorunun giriş yuvasıyla yakın temas halinde olduğundan ve tutma tuşunun kilitli konumda olduğundan emin olun.

8.5 Affinity CP adaptörün Sarns™ ve Terumo™ santrifüjlü sistemlerine yerleştirilmesi

Dikkat: Kurulum bilgilerinin tamamı için, Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemleriyle birlikte sağlanan kullanım talimatlarına başvurun.

Dikkat: Kullanım sırasında, adaptörün ve pompanın tahrik motorundan veya hortum bağlantılarından kopması riskini azaltmak için adaptörü veya devre bileşenlerini çarpmayın veya vurmayın. Kopma meydana gelirse bkz. Bölüm 9.

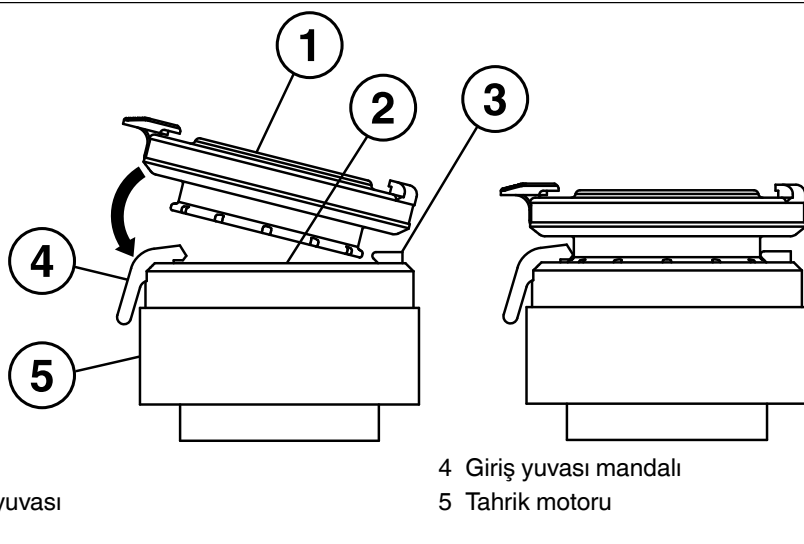
Not: Adaptörü tahrik motoruna yerleştirmeden önce, adaptörde kan gibi görünür biyolojik kontaminasyon veya yabancı madde bulunup bulunmadığını inceleyin. Gerekirse adaptörü veya tahrik motoru giriş yuvasını Bölüm 10 içerisindeki talimatlara uygun olarak temizleyin.

Not: Bu talimatlar, adaptör Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemlerine ait, uyumlu bir döndürme koluya birlikte kullanıldığından da geçerlidir.

Affinity CP adaptörü Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemlerinin tahrik motoruna aşağıdaki adımları uygulamak suretiyle yerleştirin:

1. Tahrik motorunun giriş yuvası mandalını açın ve koruyucu kaplamayı tahrik motoru giriş yuvasından ayırin.
2. Adaptörün alt kısmını tahrik motoru giriş yuvasının üzerinde konumlandırın. Adaptörü giriş yuvası klipsinin altına doğru kaydırın (Şekil 5).

Şekil 5. Affinity CP adaptörün Sarns ve Terumo santrifüjlü pompa sisteminin tahrik motoruna yerleştirilmesi



3. Giriş yuvası mandalını açın ve adaptörü yerine bastırın. Adaptörü yerine sabitlemek için mandalı açın.

Uyarı: Adaptörün tahrik motoruna doğru bir şekilde takıldığından emin olun. Adaptörün tahrik motoruna sabitlendiğini doğrulayın. Hatalı takılması adaptör performansını olumsuz olarak etkileyebilir.

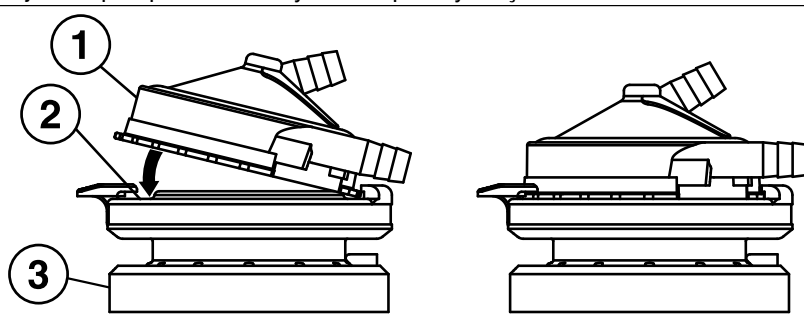
Dikkat: Adaptörü tahrik motoruna yerleştirirken adaptörün alt kısmının tahrik motorunun giriş yuvasıyla yakın temas halinde olduğundan ve giriş yuvası mandalının kilitli konumda olduğundan emin olun.

8.6 Affinity CP santrifüjlü kan pompasının Affinity CP adaptöre yerleştirilmesi

Affinity CP santrifüjlü kan pompasını Affinity CP adaptöre aşağıdaki adımları uygulamak suretiyle yerleştirin:

1. Pompanın alt kısmını adaptör giriş yuvasının üzerinde konumlandırın. Pompayı tutma kenarının altına doğru kaydırın.
2. Tutma mandalını açın ve pompayı yerine bastırın (Şekil 6). Tutma mandalını açın ve pompayı tutma mandalı kilitlenene kadar ayarlayın.

Şekil 6. Affinity CP santrifüjlü kan pompasının Affinity CP adaptöre yerleştirilmesi



Uyarı: Pompanın adaptöre doğru bir şekilde takıldığından emin olun. Pompa, adaptörün tutma çıkışının ve tutma mandalının altında emniyetli olmalıdır. Pompanın emniyetli bir şekilde kilitlendiğini ve adaptör giriş yuvasıyla yakın temas halinde olduğunu doğrulayın. Hatalı takılması pompa performansını olumsuz olarak etkileyebilir.

3. Pompayı istenen konuma döndürmek için, tutma mandalına bastırıp pompayı çevirin ve tutma mandalını açın. Pompayı tutma mandalı yerine kilitlenene kadar ayarlayın.
- Dikkat:** Dolaşımı başlatmadan önce pompanın kullanım talimatlarındaki yönergelere göre pompanın hazırlık dolumunu yapın. Titreşim, olağanüstü gürültü, akış yokluğu ve başka anomalilikler bakımından kontrol etmek için, pompayı, adaptörle tahrik motoruna bağlanmış olarak maksimum dev/dk.'da çalıştırın. Anormallik gözlemlenirse bkz. Bölüm 9.
4. Ekstrakorporel dolaşımı devam edin. Her cihazla birlikte tedarik edilen kullanım talimatlarına bakın.

Uyarı: Değiştirmeye ilişkin uygun protokolle birlikte, yedek bir Affinity CP adaptör ve yedek ekipmanı daima hazır bulundurun. Dolaşım desteği sırasında adaptörün değiştirilmesi gerekirse, adaptör değiştirilmeden önce, hastanın karşılaşabileceği olası risk değerlendirilmelidir.

Uyarı: Affinity CP santrifüjlü kan pompası ve Affinity CP adaptör aralıklı modda çalıştırılmaya uygun değildir.

Uyarı: Adaptörü 3600 dev/dk.'nın üzerindeki hızlarda kullanmayın. Adaptör 3600 dev/dk.'nın üzerindeki hızlar için uygun değildir.

8.7 Affinity CP santrifüjlü kan pompası devresinin hazırlık dolumu

1. Steril bir sıvı yolu oluşturmak için, kabul görmüş aseptik teknikten yararlanarak, ilgili hortumları santrifüjlü kan pompasının giriş ve çıkış portlarına bağlayın.
2. Mümkünse, devreyi ve pompayı karbondioksit (CO_2) ile yıkayın.
3. Yerçekiminden yararlanarak, santrifüjlü kan pompasını pompa çıkış portu ve kelepçenin ötesindeki bir noktaya kadar hazırlama çözeltiliyle doldurun. Çıkış hortumundaki havayı giderin.
- Uyarı:** Havanın hastaya ulaşması riskini en aza indirmek için, bypass'a başlamadan önce santrifüjlü kan pompasının ve devrenin hava kabarcıklarından arındırıldığından ve gerektiği gibi hazırlanlığından emin olun. Arteriyel filtre kullanılması tavsiye edilir.
- Uyarı:** Santrifüjlü kan pompasına kitesel hava girişi, pompanın boşalmasına ve kan akışının durmasına neden olur. Dolaşma kalınan yerden devam etmeden önce pompayı durdurun ve havayı giderin.
- Dikkat:** Santrifüjlü kan pompasına aletlerle vurmayın. Sarsıntılar cihaza hasar verebilir; bu durum cihazın arızalanmasına neden olabilir.
4. Çıkış hortumu kelepçeliyken, Medtronic denetleyicinin gücünü açık konuma getirin.
5. Akış sondasını ilgili uyumlu sistemin teknik kullanıcı el kitabına göre devre hortumuna bağlayın. Medtronic denetleyici kullanıyorsanız akış sondasını ilgili Medtronic denetleyicinin teknik kullanıcı el kitabına göre sıfırlayın.
6. Çıkış hortumu hala kelepçeliyken, devreyi yeterli ölçüde hazırlamak ve hava kabarcıklarını gidermek için Medtronic denetleyicinin dev/dk. döner kolunu istenilen seviyeye çevirin. Pompada sızıntı veya başka anormallikler olup olmadığını gözlemleyin.
- Uyarı:** Akışın olmadığı durumlarda, santrifüjlü kan pompasını 30 saniyeden uzun süreyle çalıştırmayın. Pompanın içindeki sıcaklık yükselebilir, bunun sonucunda daha fazla hücre hasarı oluşabilir.
7. Dev/dk. döner kolunu sıfıra getirin ve santrifüjlü kan pompasının bütünlüğünü yeniden kontrol edin.
- Uyarı:** Sırsıntılar görüldürse santrifüjlü kan pompasını çıkarın ve yeni, steril bir pompayla değiştirin. Başka anormallikler bulunursa bkz. Bölüm 9. Hazırlık dolumunu yapmak için Adım 1 ila Adım 7'yi tekrarlayın.
8. Bir anormallik görülmemezse, devreyi hazırlamaya devam edin.
9. Kullanmadan önce, tüm bağlantıları, devrenin sağlamlığını ve akışını doğrulayın.
- Uyarı:** Pompada negatif basınç ve kanda hava kabarcıkları oluşabileceğin için, santrifüjlü kan pompasını giriş hortumu kelepçelenmiş olarak çalıştırmayın.

8.8 Affinity CP santrifüjlü kan pompası kontrol listesi

Klinik ekibinizce belirlenmiş olan protokolü izleyin. Bu kan pompası bypass kontrol listesindeki bilgiler, var olan kontrol listelerini uygun şekilde gözden geçirmede, güncellemede veya genişletmede kullanılabilir.

1. Ekipman montajı

- 560A model harici tahrik motorunu veya uyumlu bir sistemin tahrik birimini takın.
- Tüm elektrik bağlantılarının sağlam olduğunu kontrol edin.
- Kontrol modülünün gücünü ve göstergesini test edin.
- Steril kan pompası (ve varsa atılabilir sonda) ambalajının/ambalajlarının tarihini ve bütünlüğünü kontrol edin.
- Adaptörü kullanıyorsanız cihaz etiketindeki Son Kullanma Tarihini kontrol edin.
- Akış dönüştürücüsünün/sensörün/atılabilir sondanın büyülüğünün gerektiği gibi ayarlandığından emin olun.
- Perfüzyon devresini steril bir şekilde monte edin.
- Yedek tahrik ünitesi veya el manivelası için yeterli hortum uzunluğu bırakın.
- Akış dönüştürücüsünü/sensörü/atılabilir sondayı devreye, doğru yerden ve akış yönünde bağlayın.

2. Pompa ve devrenin hazırlanması

- Devrede bükülmeye veya tıkanmanın olmadığından emin olmak için kontrol edin.
- Belirtilmişse pompayı ve devreyi CO_2 ile yıkayın; CO_2 akışını kapatın.
- Pompayı ve perfüzyon devresini yerçekimiyle hazırlayın ve hava kabarcıklarından arındırın.
- Pompada sızıntı, düzensiz hareket ve gürültü olup olmadığını kontrol edin.
- Devrede görünür hava olup olmadığını kontrol edin.

- Tüm hortum bağlantılarının sağlam olduğunu kontrol edin.
- Pompa çıkış hattını tamamen kelepçeleyin.
- Venöz dönüş hortumunu tamamen kelepçeleyin.

3. Çalıştırma parametreleri

İlgili uyumlu sistemin teknik kullanıcı el kitabına göre aşağıdakileri gerçekleştirin:

- Dönüştürüculeri/sensörleri üreticinin talimatlarına göre kalibre edin.
- Düşük/yüksek akış alarmlarını ve diğer mevcut güvenlik sistemlerini ayarlayın ve doğrulayın.

4. Acil durum yedek ekipmanı

Aşağıdaki ekipmanların kullanımında olduğundan emin olun:

- Yedek güç
- Uyumlu bir sistemden uygun döndürme kolu ve tahrik birimi
- Yedek Affinity CP santrifüjlü kan pompası ve atılabilir sonda
- Adaptör kullanıysanız hazırda yedek bir Affinity CP adaptör bulundurun
- Uyumlu bir sistemden uygun kontrol cihazı

5. Perfüzyon

- Hatların kelepçelerini açmadan önce, minimum pompa akışına gelin.
- Kontrol modülünde mesaj ve alarm olup olmadığını izleyin.
- Perfüzyon devresinde görünür hava ve hatlarda bükülme olup olmadığını izleyin.
- Hatları kelepçelemeden önce, minimum pompa akışını koruyun.

6. Temizleme

- Gücü kesin.
- Atılabilir bileşenleri uygun şekilde atın.
- Motor ve akış dönüştürücüsünü/sensörünü temizleyin.
- Adaptör kullanıysanız adaptörü Saklama ve Temizleme bölümündeki talimatlara göre temizleyin.

7. Ekipmanın kontrol edilmesi

- Ekipmanın çalışır durumda olduğunu inceleyerek doğrulayın.
- Belirtilen önleyici bakım takvimine uyun.
- Pillerin tam kapasitede olacak şekilde şarj edilmiş olduğundan emin olun.

9 Sorun giderme kılavuzu

Bu bölümde santrifüjlü kan pompası kullanılırken ortaya çıkabilecek 3 duruma degeinilmektedir. Hastanenin belirlediği klinik protokolü izleyin ve aşağıdaki sorun giderme önerilerini göz önünde bulundurun.

9.1 Pompa arızası

Olağanüstü veya tiz bir ses duyulması pompanın arızalandığını gösterir. Affinity CP santrifüjlü kan pompasını hemen yenisileştirin.

9.2 Akış yokluğu

Pompa dönmezse veya akış yoksa aşağıdakileri dikkate alın:

- Pompanın ve tahrik motorunun doğru bir şekilde bağlandığını doğrulayın.

Adaptör kullanıysanız aşağıdakileri göz önünde bulundurun:

- Pompanın adaptöre doğru bir şekilde bağlandığını doğrulayın. Pompanın adaptörün tutma çıkışının ve tutma mandalının altında emniyetli olduğundan emin olun.
- Adaptörün tahrik motoruna doğru bir şekilde bağlandığını doğrulayın.
- Pompa hızını sıfıra düşürün ve tahrik motorunu yeniden başlatın.
- Akışı yeniden tesis etmek için hastane protokolünü uygulayın.

9.3 Olağanüstü gürültü

Pompa titreşir veya sürtme sesi çıkarırsa aşağıdakileri dikkate alın:

- Titreşim veya sürtme sesi devam ederse pompayı değiştirmeyi düşünün.

Adaptör kullanıyorsanız aşağıdakileri göz önünde bulundurun:

- Pompanın adaptöre doğru bir şekilde bağlandığını doğrulayın. Pompanın adaptörün tutma çıkışının ve tutma mandalının altında emniyetli olduğundan emin olun.
- Adaptörün tahrik motoruna doğru bir şekilde bağlandığını doğrulayın.
- Pompa hızını sıfıra düşürün ve tahrik motorunu yeniden başlatın.
- Akışı yeniden tesis etmek için hastane protokolünü uygulayın.
- Titreşim veya sürtme sesi devam ederse pompayı ya da adaptörü değiştirmeyi düşünün.

10 Affinity CP adaptörün saklanması ve temizlenmesi

Uyarı: Adaptörü sterilize etmeyin. Sterilizasyon adaptöre zarar verebilir.

Dikkat: Aşırı sıcak ve nemli ortamda saklamayın. Adaptörü doğrudan güneş ışığında saklamaktan kaçının.

Dikkat: Alkol bazlı çözeltileri, diğer organik çözücüleri veya konsantre asitleri ya da bazları adaptör üzerinde kullanmayın. Adaptör bu çözeltilerden hasar görebilir.

Adaptörü temizlemek veya dezenfekte etmek için hastanenin protokolüne uygun ve aşağıdakileri göz önünde bulundurun:

- Adaptörü temizlemek için sadece hastanenin onayladığı dezenfektanları kullanın. Şu çözeltilerin adaptörü temizlemek veya dezenfekte etmek için kullanılması kabul edilebilir: su, Betadine™, hidrojen peroksit ve yumuşak deterjan. Temizledikten sonra adaptörü sünger veya yumuşak bir bez ve suyla silin.
- Sünger veya yumuşak bir bez ve su kullanarak herhangi bir kontaminasyonu adaptörden hemen giderin.
- Kontaminasyon süngerle veya yumuşak bir bezle ve suyla giderilemezse adaptör 10 dakikaya kadar süreyle suya batırılabilir. Adaptörü başka herhangi bir sıvuya batırmayın.

11 Servis

Uyarı: Adaptör servise elverişli değildir. Adaptörün performansı olumsuz etkilenebileceğinden adaptörü parçalarına ayırmayın. Adaptör kurcalanmışsa kullanmayın.

12 Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompasının teknik özelliklerı

Parça numarası:	CBAP40
Hazırlık dolumu hacmi:	40 mL (yaklaşık)
Giriş/Cıkış İç Çapı:	9,5 mm (3/8 in)
Maksimum çalışma basıncı:	760 mmHg (101 kPa)
Maksimum akış hızı:	10 L/min
Maksimum çıkış basıncı:	700 mmHg (93,3 kPa)
Maksimum pompa hızı:	<ul style="list-style-type: none">• 4000 dev/dk. (Medtronic 560A harici tahrik motoruyla)• 3600 dev/dk. (Affinity CP adaptör, Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemleri veya Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemleri üzerindeyken)
Uyumlu sistemler:	Medtronic hız denetleyici sistemleri (560A model harici tahrik motoru, HC150A model acil durum döndürme kolu ile)

Ürünü oda sıcaklığında saklayın.

12.1 Taşıma aralığı

Sıcaklık: -30°C ila 40°C (-22°F ila 105°F)

Nem: %20 ila %85, yoğunlaşmaz

13 Affinity CP adaptörün teknik özelliklerı

Parça numarası: AP40AST

Uyumlu pompa: Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjlü kan pompası (CBAP40)

Uyumlu sistemler:	<ul style="list-style-type: none"> Stöckert ve Sorin santrifüjlü pompa sistemleri (60-01-04 ve 60-01-00 tahrik birimi modelleri ve 60-01-35 ve 60-01-50 acil tahrik birimi modelleri ile birlikte) Sarns ve Terumo santrifüjlü sistemleri (164267 model tahrik birimi ve 164268 model manuel tahrik birimi ile)
Maksimum adaptör hızı:	3600 dev/dk.
IP derecesi:	IP47

13.1 Brüt boyutlar

Ağırlık:	315 g (0,69 libre)
Yükseklik:	28 mm (1,1 in)
Çap:	94 mm (3,7 in)

13.2 Saklama ve taşıma ortamı

Sıcaklık:	-30°C ila 70°C (-22°F ila 158°F)
Nem:	%15 ila %93, yoğuşmasız
Atmosfer basıncı:	70 kPa ila 106,3 kPa

13.3 Çalışma ortamı

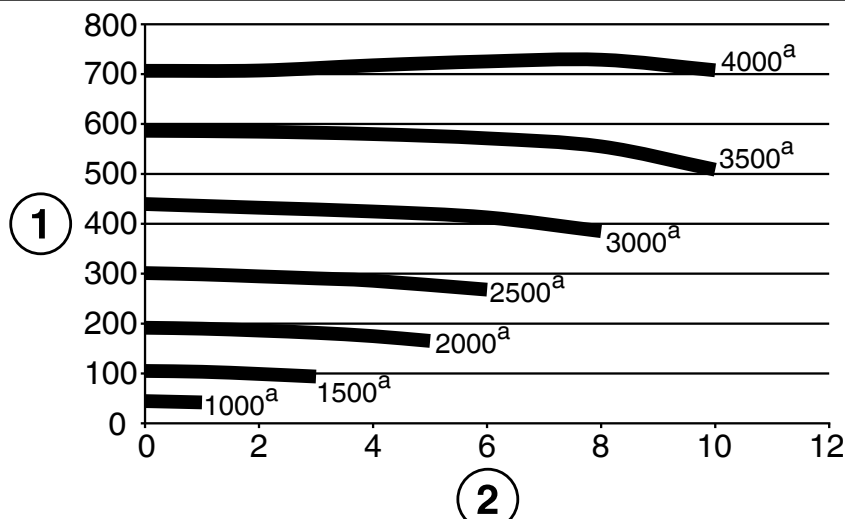
Sıcaklık:	10°C ila 40°C (50°F ila 104°F)
Nem:	%20 ila %75, yoğuşmasız
Atmosfer basıncı:	70 kPa ila 106,3 kPa

14 Affinity CP santrifüjlü kan pompasının akış hızı

Not: Gerçek elde edilebilir akış, ekstrakorporel devre bileşenleri ve hastanın arteriyel direncinden kaynaklanan pompa artyüküne bağlıdır.

Not: Basınç düşmesi, pompa çıkışı ve pompa girişi arasındaki farktır.

Şekil 7. Affinity CP santrifüjlü kan pompasının hidrolik performansı



1 Basınç düşüşü (mmHg)

2 Akış hızı (L/min)

3 ^a = dev/dk.

15 Sınırlı garanti

Aşağıdaki SINIRLI GARANTİ sadece ABD'deki müşteriler için geçerlidir:

- A. Bu SINIRLI GARANTİ yalnızca CBAP40 Model Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjü kan pompası ürünü (bundan sonra "Ürün" olarak anılacaktır) ilk satın alan kullanıcıya sağlanır.
- (1) Ürünün alıcıya teslim edilmesinden itibaren bir (1) yıl içerisinde malzemelerde veya işçilikte olan bir kusur sebebiyle, Ürünün normal toleranslar içinde çalışmaması halinde, Medtronic, yalnızca kendi tercihine bağlı olarak: (a) Ürünün arızalı parça veya parçalarını tamir eder veya değiştirir; (b) alıcıya yeni Ürünün alış fiyatına (aşağıdaki Alt bölüm A(2)'de açıklandığı üzere) karşılık olarak, eşit bir Alış Fiyatı oranında kredi açar veya (c) işlevsel olarak benzer niteliklere sahip bir Ürünü bedelsiz olarak sağlar.
 - (2) Burada kullanılan şekilde Satın Alma Fiyatı, (i) orijinal Ürünün net fatura fiyatı, (ii) mevcut durumda işlev gören benzer ekipmanın fiyatı veya (iii) yeni verilen ekipmanın fiyatı arasından en az olanı anlamına gelir.
- B. Yukarıda bölüm A'da belirtilen şekilde onarım, değiştirme veya krediye hak kazanabilmek için aşağıdaki koşullar karşılanması gereklidir:
- (1) Ürün, hata tespit edildikten sonra altmış (60) gün içinde Medtronic'e iade edilmelidir;
 - (2) Ürün Kullanım Talimatlarında belirtilenlere sıkı sıkıya uygun olanın dışında bir şekilde ve tek bir hastadan daha fazla hasta üzerinde kullanılmamış olmalı ve Medtronic'in kararına göre Ürünün dayanıklılığını ve güvenilirliğini etkileyebilecek bir şekilde değiştirilmemiş veya onarılmamış olmalıdır. Ürün yanlış kullanıma, kötü kullanıma veya kazaya maruz kalmamış olmalıdır ve
 - (3) Ürünün Son kullanma tarihi geçmemiş olmalıdır.
- C. Bu SINIRLI GARANTİ, açıkça belirtilmiş olan şartlarıyla sınırlıdır. Özellikle:
- (1) Bu SINIRLI GARANTİ'de açıkça belirtilen durumlar dışında, MEDTRONIC, ÜRÜNÜN KUSURUNDAN, ÇALIŞMAMASINDAN VEYA ARIZALI ÇALIŞMASINDAN İLERİ GELEN HERHANGİ BİR DOĞRUDAN, KAZA ESERİ VEYA DOLAYLI HASARDAN, İDDİANIN GARANTİYE, SÖZLEŞMEYE, HAKSIZ FİİLE VEYA BAŞKA BİR NEDENE DAYALI OLUP OLMAMASINA BAKILMAKSIZIN SORUMLU OLMAZ.
 - (2) Bu SINIRLI GARANTİ yalnızca Ekipmanın alıcısına sunulmuştur. MEDTRONIC, BUNUN DIŞINDAKİ TÜM HUSUSLAR İÇİN, SATILABİLİRLİĞE YA DA BELİRLİ BİR AMACA UYGUNLUĞA DAİR HER TÜRLÜ ÖRTÜLÜ GARANTİ DAHİL OLMAK ÜZERE, ANCAK BUNUNLA SINIRLI OLMAMAK KAYDIYLA, YASALARDAN, İÇTİHATTAN, KURALLARDAN VEYA BAŞKA BİR NEDENDEN İLERİ GELİP GELMEMESİNE BAKILMAKSIZIN, GEREK AÇIK, GEREKSE ÖRTÜLÜ BAŞKA HİÇBİR GARANTİ VERMEZ. SATIN ALAN KİŞİYE VERİLEN AÇIK VEYA ÖRTÜLÜ HİÇBİR GARANTİ, YUKARIDAKİ A(1)'DE BELİRTİLEN SÜREYİ AŞAMAZ. BU SINIRLI GARANTİ HERHANGİ BİR KİŞİYE SUNULAN YEGANE ÇÖZÜM YOLUNU TEŞKİL EDER.
- D. Yukarıda belirtilen istisnalar ve sınırlamalar yürürlükteki kanununun uygulması zorunlu hükümlerini ihlal etme niyetiyle oluşturulmamıştır ve bu anlamda da yorumlanmamalıdır. Bu SINIRLI GARANTİ'nin herhangi bir bölümünün veya şartının, salahiyet sahibi, yetkili bir mahkeme tarafından, yasalara aykırı, yürürlüğe konamaz ya da yürürlükteki kanunlara aykırı olduğuna hükmedilirse, SINIRLI GARANTİ'nin geri kalan kısımlarının geçerliliği bundan etkilenmez; tüm hak ve yükümlülükler, bu SINIRLI GARANTİ geçersiz bulunan söz konusu bölümü ya da şartı içermeyen gibi yorumlanır ve yürürlüğe konur.
- E. Hiç kimse, Medtronic'i, bu SINIRLI GARANTİ haricinde herhangi bir ifadeye, koşula veya garantiye dayalı olarak bağlama yetkisi bulunmamaktadır.

16 Sınırlı garantii²

Aşağıdaki Sınırlı Garanti, Amerika Birleşik Devletleri dışındaki müşteriler için geçerlidir:

- A. Bu SINIRLI GARANTİ yalnızca, CBAP40 Model Medtronic Cortiva biyo aktif yüzeyli Affinity CP santrifüjü kan pompasını (bundan sonra "Ürün" olarak anılacaktır) ilk satın alan kullanıcıya sağlanır. Ürünün Kullanma Talimatları'nda belirtilen teknik özelliklerine uygun bir biçimde çalışmaması halinde, Medtronic eskisinin yerine o hasta için herhangi bir Medtronic Ürününün satın alınması karşılığında orijinal Ürünün satın aldığı fiyatta eşit (ancak eskisinin yerine verilen Ürünün değerini aşmayacak şekilde) bir kredi açar. ÜRÜN ETİKETİNDE YER ALAN UYARILAR BU SINIRLI GARANTİNİN AYRILMAZ BİR PARÇASI OLARAK KABUL EDİLİR. BU GARANTİ KAPSAMINDA BİR TALEBİN NASIL İŞLEME KONACAGI HAKKINDA BİLGİ EDİNMEK İÇİN BULUNDUĞUNUZ YERDEKİ MEDTRONIC TEMSİLCİSİ İLE İLETİŞİM GEÇİN.
- B. SINIRLI GARANTİ'ye hak kazanmak için, aşağıdaki koşulların karşılanması gereklidir:
- (1) Ürün, Son Kullanma Tarihinden önce kullanılmış olmalıdır.
 - (2) Ürün, kullanıldıktan sonra 60 gün içinde Medtronic'e iade edilmelidir; bu şekilde iade edilen Ürün Medtronic'in malî haline gelir.
 - (3) Ürün başka hiçbir hasta üzerinde kullanılmamış olmalı, yanlış kullanım, değiştirme, kötü kullanım veya kazaya maruz kalmış olmamalı ve Ürün, Medtronic'in değerlendirmesine göre, Ürünün dayanıklılığını ve güvenilirliğini etkileyebilecek bir şekilde değiştirilmemiş veya onarılmamış olmalıdır.

² Bu SINIRLI GARANTİ, 710 Medtronic Parkway, Minneapolis, MN 55432 adresinde bulunan Medtronic tarafından sağlanmıştır. Yalnızca Amerika Birleşik Devletleri dışında geçerlidir.

C. Bu SINIRLI GARANTİ, açıkça belirtilmiş olan şartlarıyla sınırlıdır. Özellikle:

- (1) Kullanımın yanlış olması, implantasyonun yanlış olması veya eskisinin yerine verilen Ürünün somut biçimde değiştirildiğine ilişkin kanıtlar bulunması halinde, kesinlikle hiçbir değiştirme kredisi açılmaz.
- (2) Medtronic, ürünün kullanımı, kusuru veya bozukluğu sebebiyle oluşan herhangi bir kaza eseri veya dolaylı hasardan, iddianın garanti belgesi, sözleşme veya haksız muameleye dayalı olup olmamasına bakılmaksızın yükümlü olmaz.

D. Yukarıda belirtilen istisnalar ve sınırlamalar yürürlükteki kanunun uygulması zorunlu hükümlerini ihlal etme niyetiyle oluşturulmamıştır ve bu anlamda yorumlanmamalıdır. Bu SINIRLI GARANTİ'nin herhangi bir bölümünün veya şartının, salahiyet sahibi, yetkili sahibi bir mahkeme tarafından yasادışı, uygulanamaz veya yürürlükteki yasaaya aykırı olduğuna hükmedildiği takdirde, SINIRLI GARANTİ'nin geri kalan kısmının geçerliliği bundan etkilenmez ve tüm hak ve yükümlülükler, bu SINIRLI GARANTİ geçersiz sayılan söz konusu bölümü veya şartı içermiyormuş gibi yorumlanır ve uygulanır.

Medtronic



Medtronic, Inc.

710 Medtronic Parkway
Minneapolis, MN 55432
USA

www.medtronic.com
+1 763 514 4000

LifeLine Technical Support, 24-hour consultation service:
1 877 526 7890

Medtronic Perfusion Systems

7611 Northland Drive
Minneapolis, MN 55428
USA

+1 763 391 9000

Customer service and product orders:

1 800 854 3570

www.perfusionsystems.com

EC REP

Medtronic B.V.
Earl Bakkenstraat 10
6422 PJ Heerlen
The Netherlands
+31 45 566 8000

Australia

Medtronic Australasia Pty Ltd
5 Alma Road
Macquarie Park, NSW 2113
Australia
1800 668 670

Canada

Medtronic of Canada Ltd
99 Hereford Street
Brampton, Ontario L6Y 0R3
Canada
1 800 268 5346

© 2017 Medtronic
M965926A001 1B
2017-12-07



M965926A001