

**الضمان**  
تحتسبAngioDynamics, Inc. أنه تمت مراعاة مستوى معمول من العناية عند تصميم وتصنيع هذه الأداة. بعد هذا الضمان بديلاً عن وسيط مجمع الإقرارات والمضامن الأخرى التي يرد ذكرها صراحة في هذه الوثيقة، سواء كانت صريحة أو ضمنية بحكم القانون أو بغير ذلك، ومنها على سبيل المثال لا مبالغة، أي ضمانت ضمنية على القدرة التسويقية أو الملائمة لغرض معين.

الحمر، أي ضمانت ضمنية على القدرة التسويقية أو الملائمة لغرض معين. بالمرضى والتشخيص والملاجئ والإجراءات الجراحية والأمور الأخرى التي تقع خارج نطاق سيطرة شركة AngioDynamics, Inc. توثر تأثيراً مباشراً على الأداة وعلى التالية التي يمكن الحصول عليها عند استخدام هذه الأداة. يقتصر التزام AngioDynamics, Inc. بمحاجة هذا الضمان على إصلاح أو استبدال هذه الأداة وإن تتحمل AngioDynamics, Inc. المسؤولية عن أي خسائر أو أضرار أو نفقات عرضية أو لاحقة تنشأ عن استخدام هذه الأداة سواء بشكل مباشر أو غير مباشر. شركة AngioDynamics, Inc. لا تتولى أو تحول أي شخص آخر أن يتولى القيام بهذه المسؤولية أو أي التزام أو مسؤولية أخرى أو إضافية فيما يخص هذه الأداة. لا تتولى AngioDynamics, Inc. المسؤولية عن فيما يتعلق بالأدواء التي يتم إعادة استخدامها أو مراجعتها أو تعديلها أو تبديلها بأي طريقة ولا تقدم أي ضمانت أو إقرارات، سواء كانت صريحة أو ضمنية، بما في ذلك على سبيل المثال لا الحصر ضمان القدرة التسويقية أو الملاعبة لغرض معين، فيما يخص استخدام هذه الأدوات.

Esharawy M, Elzayat E. Early results of thrombolysis vs anticoagulation in iliofemoral venous thrombosis. A randomised clinical trial. European Journal of Vascular and Endovascular Surgery. 2002;24(3):209-14.

\* مسحة شرطة AngioDynamics وشعار Uni-Fuse و AngioDynamics أو لاي شرارة فرعية أو تابعة لها.

- لاستخدام مريض واحد. يُحظر إعادة الاستخدام أو إعادة التعقيم.
- يُحظر استخدام إذا كان الغلاف تالقاً. يُحظر الاستخدام إذا كانت المضامن غير مكتملة أو غير واضحة.
- لا يُستخدم هذا المنتج إلا من قبل أطباء على درجة شاملة بتصوير الأوعية والإجراءات التدخلية غير الجلدية.
- لا يمكن لشركة AngioDynamics أن تضمن أداء هذه المكونات بصورة صحية إذا تم استبدال أي مكون منها بأخر من شركة مصنعة أخرى.
- قد يؤدي عدم التزام باستخدام غمد المدخل إلى حدوث تلف بالقسطرة أو انسداد السلك الكروي.
- قد تخل إعادة المعالجة بسلامة الجهاز وأو تؤدي إلى تعطل الجهاز.
- يحتوي سلك التوجيه على عنصر الكروبيات. يُصنف الكروبيات بأنه من المواد المسرطنة والمسببة للطفقات والسامية للثعابين (CMR) من الفئة 1B وتزيد عن 0.1% حسب الوزن.

إن إعادة استخدام الأجهزة المصممة للاستخدام مرة واحدة تؤدي إلى تعرض المريض أو المستخدم إلى خطر محتمل لانتقال الدوى. قد يؤدي ثلوث الجهاز إلى حدوث إصابة أو مرض أو وفاة المريض.

#### تنبيهات

#### R ONLY

يحصر القانون الفدرالي (بالولايات المتحدة الأمريكية) بيع هذا الجهاز بتوصية من الأطباء أو بناء على طلب منهم.

#### مجموعة المرضى المستهدفة

نظام التسريب Uni-Fuse مخصص للمرضى الذين يحتاجون إلى آداة للوصول إلى الأوردة والشريانين المحبطية لتخفيف عامل احتلال الخثرات. قد يتطلب الفوائد السريرية المستهدفة إلى الأوردة والشريانين المحبطية لعلاج الخثرات الوريدية والثروبانية المحظوظة.

الفوائد السريرية  
من الفوائد السريرية المستهدفة لنظام التسريب Uni-Fuse الاستخدامات العلاجية التي تتم عبر الوصول إلى الأوردة والشريانين المحبطية. وتتضمن الفوائد السريرية المستهدفة ل Keserat التسريب على وجه التحديد احتلال الخثرات الموجه لحقن القسطرة لدى المرضى الذين يحتاجون إلى تدخل وريدي وشرياني محظوظ لحقن احتلال الخثرات؛ إن تسريب الدخان الأقصى من عوامل احتلال الخثرات يؤدي إلى اتساع أفضل للأوعية مقارنة بمضادات التخثر ودهنها.

الحوادث الخطيرة  
يجب إخطار شركة AngioDynamics أو مثل الشركة داخل دولتك بأي حادث يحظر قد حدث استخدام هذا الجهاز.

إخطارات خاصة بالاتحاد الأوروبي فقط:  
يجب إخطار شركة AngioDynamics عبر البريد الإلكتروني على complaints@angiodynamics.com باليوم التالي للتعذر على معلومات الاتصال بالسلطات المختصة. الاتحاد الأوروبي: [https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/md\\_sector/docs/md\\_vigilance\\_contact\\_points.pdf](https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/md_sector/docs/md_vigilance_contact_points.pdf)

يجب أن ينبع الطبيب المخاطر المرتبطة باستخدام هذا الجهاز مع المريض. تتوفر إرشادات استخدام الإلكتروني على الموقع ifu.angiodynamics.com

#### طريقة توفير العبوة

يرد الجهاز عادةً ومحضناً للاستخدام مرة واحدة. يستخدم مع مريض واحد فقط.

يُخزن في مكان بارد وجاف. الحرارة لدرجة حرارة التخزين 27 درجة مئوية ± 5 درجة.

#### إرشادات استخدام

1. اشطف قسطرة التسريب PRO بمحلول ملحي عادي معقم ومعالج بالبوريدين.

تحذير: قد تحدث مضاعفات ما لم يتم التخلص من أي فوهات داخل قسطرة التسريب واستبداله بال محلول الملحي قبل إدخال القسطرة في جسم المريض.

3. أدخل قسطرة PRO إلى الموقع المطلوب في الأوعية الدموية المحظوظة.

وتجهيزها غير التقطير التالقي.

4. أدخل السلك المزود بدكرة غالقة في قسطرة PRO واربطه بقسطرة PRO.

تحذير: تجنب دفع سلك التوجيه عند وجود مقاومة، فقد يؤدي هذا إلى حدوث إصابة للأوعية وأو تلف بالسلك، حدد سبب المقاومة باستخدام التقطير التالقي واتخذ الإجراء العلاجي اللازم.

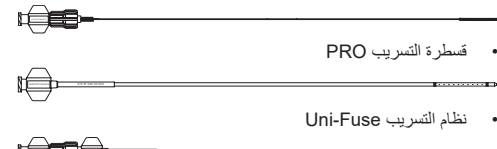
5. باستخدام مفتاح أو مضمضة تسريب بطيء، قم بالضغط أو التسريب البطيء من خلال قفل لور الغريب.

#### مكونات نظام التسريب

• سلك التوجيه المزود بدكرة غالقة

• قسطرة التسريب PRO

• نظام التسريب Uni-Fuse



**angiodynamics**

## نظام التسريب Uni-Fuse

### إرشادات الاستخدام

16900121-29 Rev. B  
2023-03



الغرض من الاستخدام  
لقد صمم نظام التسريب\* Uni-Fuse لحقن عوامل احتلال الخثرات في الأوعية الدموية المحظوظة.

نوعي الاستخدام  
لقد صمم نظام التسريب\* Uni-Fuse لكي يستخدم لعلاج التخثر الوريدي المحظوظ والتخثر الشرياني المحظوظ عن طريق انحلال المثارات بالقسطرة الموجهة.

تحذير  
تزيد المحتويات مفعمة بعد معالجتها باستخدام أكسيد الألثيلين (EO). يُحظر استخدام حال تلف الحال المعمق أو فتحه دون قصد قبل الاستخدام. في حالة ملاحظة أي تلف، احصل بمعقل المبيعات لديك، فـ بإجراء فحص ما قبل الاستخدام تتحقق من عدم حدوث أي تلف أثناء الشحن.

الحوادث الخطيرة  
يُحظر احتلال شركه AngioDynamics أو مثل الشركة داخل دولتك بأي حادث يحظر قد حدث استخدام هذا الجهاز.

إخطارات خاصة بالاتحاد الأوروبي فقط:  
يجب إخطار شركة AngioDynamics عبر البريد الإلكتروني على complaints@angiodynamics.com باليوم التالي للتعذر على معلومات الاتصال بالسلطات المختصة.

يجب تفعيل التسريب Uni-Fuse بوصفه من التقنيات الطبية الجوية المطلوبة بعد استخدامه. ينفي التخلص من الأجهزة المستخدمة وغير المستخدمة وفقاً لسياسة المستشفى وأو السياسات الإدارية وأو سياسة الحكومة المحلية بمثيل هذه المنافذ.

ينفي إعادة تدوير عورة الجهاز غير الملوثة، إذا اضطر ذلك، أو التخلص منها كنفايات عامة وفقاً لسياسة المستشفى وأو السياسات الإدارية وأو سياسة الحكومة المحلية الخاصة بممثل هذه العناصر.

#### وصف المنتج

يتكون نظام التسريب Uni-Fuse من المكونات التالية:

• قسطرة التسريب\* PRO (مخرج مستحب للبغض) ذات شفوق طولية عند طرفها القاصي. علامات ظليلة للأشرعة على عود القسطرة تشير إلى نعط.

• سلك توجيه مزود بكرة يسد الطرف القاصي من قسطرة التسريب PRO. تتحدد أنماط التسريب وفقاً لأطوال التغور في عود القسطرة. إن الأطوال 2 سم و 5 سم و 10 سم و 15 سم و 20 سم و 30 سم تتحسن شفوقاً على عواد قفارها 90 درجة حول محور عمود القسطرة وموسوقة في صنف فصل بينها مسافة 5 مم، أما الأطوال التي تبلغ 40 سم و 50 سم و 55 سم مقيبلين عند 180 درجة موسوعة على مسافت قفارها 10 مم على طول عمود القسطرة.

عواد القسطرة 4F ذو القطر الخارجي الذي يبلغ 1.48 (مم) كحد أقصى يتوافق مع غمد مدخل بقطر داخلي < 1.48 (0.058 (مم) كحد عواد القسطرة 5F ذو القطر الخارجي الذي يبلغ 1.76 (0.069 (مم) كحد أقصى يتوافق مع غمد مدخل بقطر داخلي < 1.76 (0.069 (مم) كحد

مواقيع الاستخدام  
يمنع استخدام نظام التسريب Uni-Fuse في حالات التخثر في الأوعية الدموية التاجية والدماغية.

نظام التسريب Uni-Fuse ليس مصمماً لتسريب الدم أو مشتقاته. ارجع إلى الشارة الداخلية للمحلول العلاجي للتعرف على دواعي الاستخدام ومواقيع الاستخدام والأثر الجانبي والتبيهات والتحذيرات.

#### المضاعفات المحتملة

من المضاعفات المحتملة على سبل المثال لا الحصر:

- ورم دموي في موقع الإدخال
- انتباخ الأوعية
- تقطيع الأوعية الدموية
- تخثر وعيان
- نزيف
- انصمام
- رد فعل تجاه النواة
- حالات القصور العصبي منها
- العدوى
- السكتة الدماغية والوفاة

معنى الرمز	عنوان الرمز	المرجع	الرمز
لإشارة إلى الشركة المصنعة لجهاز الطبي. <sup>a</sup>	الشركة المصنعة	5.1.1	
لإشارة إلى الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي/الاتحاد الأوروبي. <sup>a</sup>	الممثل المعتمد في المجتمع الأوروبي/ الاتحاد الأوروبي	5.1.2	
لإشارة إلى تاريخ تصنيع الجهاز الطبي. <sup>a</sup>	تاريخ التصنيع	5.1.3	
لإشارة إلى التاريخ الذي لن يستخدم الجهاز الطبي بعده. <sup>a</sup>	تستخدم حسب التاريخ	5.1.4	
لإشارة إلى رمز الدفع الخاصة بالجهة المصنعة الذي يمكنه تعريف الدفع أو التشغيل. <sup>b</sup>	رمز الدفع	5.1.5	
لإشارة إلى رقم الكatalog الخاص بالجهة المصنعة الذي يمكنه تعريف الجهاز الطبي. <sup>b</sup>	رقم الكatalog	5.1.6	
لإشارة إلى الكائن الذي قام باستيراد جهاز الطبي إلى الموقع. <sup>b</sup>	جهة الاستيراد	5.1.8	
لإشارة إلى تعقيم الجهاز الطبي باستخدام أكسيد الإيثيلين. <sup>b</sup>	معقم باستخدام أكسيد الإيثيلين	5.2.3	
لإشارة إلى أن الجهاز الطبي لا يمكن إعادة تعقيميه. <sup>b</sup>	يُحظر إعادة تعقيميه	5.2.6	
لإشارة إلى أن الغلاف تالف وراجع إرشادات الاستخدام. <sup>b</sup>	لا يستخدم إذا كان الغلاف تالفًا وراجع إرشادات الاستخدام	5.2.8	
لإشارة إلى نظام حائل معقم مفرد. <sup>b</sup>	نظام الحال المعقم المفرد	5.2.11	
لإشارة إلى الجهاز الطبي الذي يحتاج إلى حمايته من مصادر الإضاءة. <sup>b</sup>	يحفظ بعيدًا عن أشعة الشمس	5.3.2	
لإشارة إلى الجهاز الطبي الذي يحتاج إلى حمايته الرطوبة. <sup>b</sup>	احتفظ به جافاً	5.3.4	
لإشارة إلى الحد الأعلى لدرجة الحرارة التي يمكن تعريضه للجهاز الطبي لها بأمان. <sup>b</sup>	الحد الأعلى لدرجة الحرارة	5.3.6	
لإشارة إلى أن الجهاز الطبي مخصص لاستخدامه مرة واحدة، أو الاستخدام مع مريض واحد خلال تطبيق إجراء وحيد. <sup>b</sup>	يُحظر إعادة استخدام المنتج	5.4.2	
لإشارة إلى حاجة المستخدم لمراجعة إرشادات الاستخدام. <sup>b</sup>	راجع إرشادات الاستخدام أو راجع إرشادات الاستخدام الإلكترونية ifu.angiodynamics.com	5.4.3	
لإشارة إلى جهاز طبي يحتوي على مواد قد تكون مسرطنة أو مسبب للطفتان أو سامة للتأثير (CMR) أو مواد تعيق عمل العدد الصمام. <sup>b</sup>	يحتوي على مواد خطرة	5.4.10	 <b>Cobalt</b>
يحتوي على الكربيلات كمنصر من عناصر الفولاذ المقاوم للصدأ. هذا الجهاز مخصص لاستخدامه في المعدة، قد يؤدي تعرّض الفولاذ المقاوم للصدأ لسوائل شديدة الحموضة مثل سائل المعدة إلى احتلال الكربيلات من مادة الفولاذ المقاوم للصدأ. الكربيلات مدرجة في EC 1272/2008، مادة مسرطنة من الفئة 1B ومادة سامة للتأثير من الفئة 1B. <sup>b</sup>			
لإشارة إلى أن المعنصر هو عبارة عن جهاز طبي. <sup>b</sup>	الجهاز الطبي	5.7.7	
لإشارة إلى ناقل يحتوي على معلومات خاصة بمعرف الجهاز الفريد. <sup>b</sup>	معرف الجهاز الفريد	5.7.10	
تنبيه: يحق للممارس المعتمد شراء هذا الجهاز أو طلبه وذلك بمحض قانون الولايات المتحدة التقديري. <sup>b</sup>	Rx غير متاح	5.7.10	
رمز رقم المنتج العالمي (UPN) الذي يمثل رقم جهة التصنيع المحدد لصفحة ما.	رقم المنتج العالمي	غير متاح	
لإشارة إلى أن العدد المخابر يعكس عدد الوحدات المتضمنة بالعمولة.	الكمية الموجودة بالعمولة	غير متاح	
إعلان جهة التصنيع عن توافق المنتج مع توجيه الأجهزة الطبية EEC/2017/745. <sup>c</sup>	علامة CE	غير متاح	
عبوة قابلة لإعادة التدوير. <sup>d</sup>	عبوة قابلة لإعادة التدوير	1135	

a - الأجهزة الطبية - الرموز المستخدم مع ملصقات الأجهزة الطبية، علاماتها، والمعلومات التي يجب تقديمها بشأنها.

b - رمز الواقع الفيدرالي - CFR 801.109 21

c - لوائح الأجهزة الطبية التي تنشر في 5 مايو 2017 EU 2017/745

d - الإعلانات والمتصفحات البيئية. المطالبات البيئية المطلة ذاتياً (المتصفحات البيئية من النوع الثاني)

AngioDynamics, Inc.  
603 Queensbury Avenue  
Queensbury, NY 12804 USA  
Customer Service  
800-772-6446

EC REP  
AngioDynamics  
Netherlands BV  
Haaksbergweg 75  
1101 BR, Amsterdam  
The Netherlands

**UK Responsible Person:**  
AngioDynamics UK Ltd.  
c/o Kidd Rapinet  
29 Harbour  
Exchange Square  
London E14 9GE  
United Kingdom



© حقوق الطبع والنشر لعام 2023 محفوظة لـ AngioDynamics, Inc. أو الشركات الفرعية. جميع الحقوق محفوظة.