



A Maryland Laparoscopic Sealer, Divider, and Dissector

- REF** CSL-TR105-30, Trinity Sealer/Divider/Dissector, 5 mm shaft diameter, 30 cm shaft length
- REF** CSL-TR105-37, Trinity Sealer/Divider/Dissector, 5 mm shaft diameter, 37 cm shaft length
- REF** CSL-TR105-44, Trinity Sealer/Divider/Dissector, 5 mm shaft diameter, 44 cm shaft length

Compatible with:

- REF** CSL-200-50, CoolSeal™ Generator SW v1.0.0 or later

en – Instructions for Use
da – Brugsanvisning
de – Gebrauchsanweisung
el – Οδηγίες χρήσης
es – Instrucciones de uso
fi – Käyttöohjeet
fr – Mode d'emploi
is – Notkunarleiðbeiningar
it – Istruzioni per l'uso
nl – Gebruiksaanwijzing
no – Bruksanvisning
pt – Instruções de utilização
ro – Instrucțiuni de utilizare
sv – Bruksanvisning
tr – Kullanım Kılavuzu

CoolSeal™ Trinity

A Maryland Laparoscopic Sealer, Divider, and Dissector

REF CSL-TR105-30, Trinity Sealer/Divider/Dissector, 5 mm shaft diameter, 30 cm shaft length

REF CSL-TR105-37, Trinity Sealer/Divider/Dissector, 5 mm shaft diameter, 37 cm shaft length

REF CSL-TR105-44, Trinity Sealer/Divider/Dissector, 5 mm shaft diameter, 44 cm shaft length

Compatible Generator:

REF CSL-200-50, CoolSeal™ Generator SW v1.0.0 or later

Caution

Read all warnings, cautions, and instructions provided with this instrument before use.

Read the warnings, cautions, and instructions provided with the compatible generator before system use. Specific warnings, cautions, and instructions for the generator use are not included in this manual.

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

This device is intended for medical professional use only.

Symbols

	Sterilized Using Ethylene Oxide		Do Not Use if Package is Opened or Damaged
	Catalog, Reorder or Reference Number		Attention, Consult Accompanying Documents
	Consult Instructions for Use		Lot Number
	Single use only		Not Made with Natural Rubber Latex
	Manufacturer of Record		Medical Device
	Do Not Resterilize		Keep Dry
	Use-by Date		Authorized Representative in the European Community
	Date of Manufacture		This package forms the sterile barrier
	Store in Temperatures Between 0°C – 28°C		Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician
	Country of Manufacture		

The CoolSeal™ Trinity, a Maryland Laparoscopic Sealer, Divider, and Dissector, with a 5 mm diameter shaft is designed for use with the CoolSeal™ Generator or any generator with the CoolSeal™ technology. Please refer to the cover page for details on compatible generator models. The Trinity creates seals by application of radiofrequency (RF) electrosurgical energy to vascular structures (vessels and lymphatics) or tissue bundles interposed between its jaws. A blade within the instrument is surgeon-actuated to divide tissue. The double action jaws have been designed to dissect tissue, which includes separating tissue planes and widening openings as necessary for the surgical procedure. Multiple shaft lengths provide additional flexibility for surgical procedures. Maximum rated voltage: 190 V_{peak}

Indications for Use

The CoolSeal™ Trinity is a bipolar electrosurgical instrument intended for use in minimally invasive or open surgical procedures where ligation and division of vessels, tissue bundles, and lymphatics is desired. The CoolSeal™ Trinity can be used on vessels (arteries, veins, and vascular bundles) up to and including 7 mm in diameter. It is indicated for use in general surgery procedures including urologic, vascular, and gynecologic. It is indicated for use in adult and pediatric populations (infants, children, and adolescents). Procedures may include, but are not limited to, Nissen fundoplication, colectomy, cholecystectomy, adhesiolysis, hysterectomy, oophorectomy, etc. The CoolSeal™ Trinity has not been shown to be effective for tubal sterilization or tubal coagulation for sterilization procedures. Do not use the CoolSeal™ Trinity for these procedures. The device is contraindicated for use in ENT procedures.

General Warnings

Warning

This product is intended for single use only; it cannot be adequately cleaned or resterilized for safe reuse. Attempts to clean or sterilize may result in bio-incompatibility, infection, or product failure risks to the patient.

These instruments are intended for use only with generators with the CoolSeal™ technology. Use of these instruments with other generators may not result in the desired tissue effect, may result in injury to patient or surgical team, or may cause damage to the instrument.

Do not use the CoolSeal™ system unless properly trained. Use of this equipment without proper training may result in serious unintended injury to the patient or surgical team.

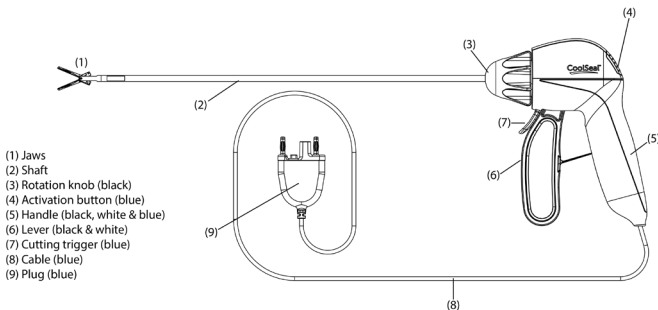
Do not use in patients who have electronic implants such as cardiac pacemakers without first consulting a qualified professional (e.g., cardiologist). A possible hazard exists because interference with the action of the electronic implant may occur, or the implant may be damaged.

Caution

Use caution during surgical cases in which patients exhibit certain types of vascular pathology (atherosclerosis, aneurismal vessels, etc.). For best results, apply the seal to unaffected vasculature.

The performance of this single-use device has been tested according to the expected conditions of a single surgical procedure. Subjecting the device to process steps, tools, and/or chemicals commonly used by third-party re-processors may negatively affect its performance.

Getting Started



1. Remove instrument from tray by firmly pulling on the handle (5). Do not pull on the instrument's jaws (1) or cable (8).
2. Insert the plug (9) into the receptacle on the generator. Follow the instructions in the generator user's guide to complete the setup procedure.

Warning

Electric Shock Hazard: Do not connect wet accessories to the CoolSeal™ Generator.

Electric Shock Hazard: Do not wrap the instrument cords around metal objects. This may induce stray currents that could lead to shocks, fires, or injury to the patient or surgical team.

Examine all instruments and connections to the system before using. Improper connection may result in arcs, sparks, accessory malfunction, or unintended surgical effects.

Inspect the instrument, instrument cords and generator cable for breaks, cracks, nicks, or other damage before use. Failure to observe this warning may result in injury or electrical shock to the patient or surgical team or cause damage to the instrument. If damaged, do not use.

Do not use in the presence of flammable anesthetics or oxidizing gases (such as nitrous oxide (N_2O) and oxygen) or in close proximity to volatile solvents (such as methanol or alcohol), as explosion may occur.

Because of concerns about the carcinogenic and infectious potential of electrosurgical by-products (such as tissue smoke plume and aerosols), protective eye wear, filtration masks, and effective smoke-evacuation equipment should be used in both open and minimally invasive procedures.

Caution

Inspect packaging for damage. If damaged, do not use.

Using the CoolSeal™ Trinity**Warning**

Avoid placing fingers between the lever, handle, trigger, or in the jaws. Injury to the user may result.

Place the vessel or vascular bundle in the center of the jaws. To avoid incomplete sealing, do not grasp structure beyond the electrode surface; do not place tissue in the jaw hinge.

Contact between the active instrument electrode and any metal object (hemostats, staples, clips retractors, etc.) may increase current flow and can result in unintended surgical effects such as an effect at an unintended site or insufficient energy deposition.

Do not activate the CoolSeal™ Trinity until the instrument has fully latched. Activating the generator before this is done may result in improper sealing and may increase thermal spread to tissue outside the intended surgical site.

If the instrument shaft is visibly bent, discard and replace the instrument. A bent shaft may prevent the instrument from functioning properly.

The CoolSeal™ Trinity is a rigid instrument and should not be inserted through a cannulated endoscope.

For laparoscopic procedures, be alert to these potential hazards:

- Do not use hybrid trocars that are comprised of both metal and plastic components. Capacitive coupling of RF current may cause unintended burns.
- Use appropriately sized trocar to allow for easy insertion and extraction of the instrument.
- Carefully insert and withdraw the instrument through the cannula to avoid damage to the device and/or injury to the patient.
- Close jaws using device lever before insertion/extraction in the trocar.

Activate the CoolSeal™ Trinity only when the instrument is in direct contact with the target tissue to reduce the possibility of unintended burns.

During a seal cycle, energy is applied to the area between the instrument jaws. This energy may convert water into steam, and this steam may cause unintended injury in close proximity to the jaws. Take care in surgical procedures occurring in confined spaces in anticipation of this possibility.

Keep the cord free from the jaw and latch area of the instrument.

Do not place instruments near or in contact with flammable materials (such as gauze, surgical drapes, or flammable gases). Instruments that are activated or hot from use may cause a fire. When not using instruments, place them in a clean, dry highly visible area not in contact with the patient. Inadvertent contact with the patient may result in burns.

Avoid the accumulation of naturally occurring flammable gases that may accumulate in body cavities such as the bowel.

Aspirate fluid from the area before activating the instrument. Conductive fluids (e.g., blood or saline) in direct contact with or in close proximity to an active electrode may carry electrical current or heat away from target tissues, which may cause unintended burns to the patient.

Notice:

Do not overfill the jaws of the instrument with tissue, as this may reduce device performance.

Tissue Manipulation and Dissection**Warning**

Use caution when handling the instrument between uses to avoid accidental activation of the CoolSeal™ system. Do not place the instrument on the patient or drapes when not in use.

The instrument can be used to manipulate and dissect tissue with the jaws either opened or closed.

Knob Rotation

Turn the black rotation knob (3) on the handpiece until the jaws are in the required position.

Notice:

Do not turn the rotation knob (3) when the lever (6) is latched. Product damage may occur.

Grasping

To grasp tissue with the device, place the tissue in the jaws and pull back on the lever.

Sealing

Warning

Do not use this instrument on vessels larger than 7 mm in diameter.

Eliminate tension on tissue when sealing and cutting to ensure proper function.

Do not attempt to seal over clips or staples or contact metal objects (e.g., retractors). Contact between an active electrode and any metal objects may result in alternate site burns or incomplete seals.

Notice:

Verification testing of the CoolSeal™ Trinity has been conducted to confirm device performance for up to 70 sealing cycles.

The surgeon may inspect the seal before cutting the vessel or tissue. After inspecting the seal, the surgeon may create a second seal adjacent to the first seal before cutting, as described below.

1. Open the jaws by pushing forward on the movable lever (6).
2. Grasp the intended vessel or vascular bundle in the center of the jaws.
3. Close the movable lever until it latches in place.
4. To activate the instrument, press and hold the blue activation button (4) on the back of the instrument. A continuous tone sounds to indicate that the vessel or vascular bundle is being sealed. When the activation cycle is complete, three-pulsed "complete seal" tone sequence sounds and RF output ceases.
5. Release the seal activation button on the instrument when the seal cycle is complete and the tone sounds.
6. Open the jaws to release tissue by squeezing the movable lever until it unlatches, then open the jaws by moving the lever forward.
7. To seal adjacent tissue, overlap the edge of the existing seal. The second seal should be distal to the first seal to increase seal margin.

Cutting

Caution

Energy based devices such as electrosurgical pencils or ultrasonic scalpels that are associated with thermal spread must not be used to transect seals.

Notice:

Do not engage the cutting mechanism over clips, staples, or other metal objects as damage to the cutter may occur.

To activate the cutting mechanism:

1. Grasp the intended tissue in the center of jaws.
2. Close the movable lever until it latches in place.
3. Pull back on the blue cutting trigger (7) to deploy the knife.
4. Release the blue cutting trigger to retract the cutting blade.
5. Open the jaws by squeezing the movable lever until it unlatches, then open the jaws by moving the lever forward.

Cleaning the Instrument During Use

Warning

Do not activate the instrument or cutting trigger while cleaning the jaws. Injury to the operating room personnel may result.

Inspect the instrument jaws prior to cleaning to ensure the blade is not deployed.

Caution

Keep the instrument jaws clean. Buildup of eschar may reduce the seal effectiveness. Wipe the jaw surfaces and edges with a wet gauze pad as needed. Do not clean instrument jaws with a scratch pad or scalpel blade.

Do not use excessive force (torque or bend the instrument jaws) during use or cleaning. Damage to the device may occur. If damaged, do not use.

Wipe jaw surfaces and edges with wet gauze pad as needed.

Troubleshooting

The following is a list of troubleshooting suggestions for situations encountered when using the instrument with a compatible CoolSeal™ Generator. For details on specific situations, refer to the corresponding generator user's guide. If any incidents occur while using the CoolSeal™ system, users should report these issues directly to Bolder Surgical by phone (866.683.1743) or by email (complaints@boldsurg.com), and to your local competent authority.

Alert Conditions:

When an alert condition occurs, energy delivery stops. After the alert condition has been corrected, energy delivery will be immediately available.

Seal Complete

Indicated By:

- A **three** sequential tone alert
- RF energy delivery stops
- Activation display brightens **blue** for a half (0.5) second

Causes:

- Successful vessel seal

To Resolve:

- None, normal operation

Reactivate / Incomplete Seal

Indicated By:

- A **three-pulsed** alert tone
- RF energy delivery stops
- Activation display brightens **amber** for one (1) second

Causes:

- Seal time exceeds five (5) seconds OR
- User either opened the instrument jaws or released the activation button, which causes the seal cycle to be interrupted before seal was completed OR
- Current stays at the maximum current limit for longer than four (4) seconds, which indicates an electrical short between the jaws has occurred OR
- The instrument has been activated in open air

To Resolve:

1. Release the activation button
2. Press the activation button to reactivate the seal cycle without repositioning the instrument
3. Open the instrument jaws and inspect for a successful seal
4. If possible, reposition the instrument and regrasp tissue in another location, then reactivate the seal cycle
5. Visually inspect seal before cutting

Possible use conditions include:

Grasping thin tissue or activating in open air	Open the jaws and confirm that a sufficient amount of tissue is inside the jaws. If necessary, increase the amount of tissue and repeat the procedure
Grasping too much tissue between the jaws	Open the jaws and reduce the amount of tissue which is grasped, and reactivate the seal cycle
Grasping a metal object	Avoid grasping objects, such as staples, clips or encapsulated sutures in the jaws of the instrument
Activating in excess pooled fluids around the instrument tip	Minimize or remove excess fluids Reactivate the seal cycle without repositioning the instrument
Excessive tissue eschar on electrode tips	Use a wet gauze pad to clean surfaces and edges of instrument jaws

Instrument Error

Indicated By:

- A **three-pulsed** alert tone
- Instrument receptacle display illuminates **amber** and flashes continuously
- Generator will not allow RF energy delivery

Causes:

- Generator is receiving an activation request from the instrument

To Resolve:

1. Disconnect instrument from the generator
 2. Ensure instrument activation button is not being pressed
 3. Reconnect instrument to the generator
 4. Confirm the instrument receptacle display illuminates green
- If the instrument error reoccurs:
- Do not use the instrument
 - Use a different CoolSeal™ instrument

Possible use conditions include:

Inadvertent depression of the instrument activation button during instrument connection	Remove anything depressing the instrument activation button and reconnect instrument
The instrument switch is malfunctioning	Replace the instrument

Invalid Instrument

Indicated By:

- A **single-pulse** alert tone
- Instrument receptacle display illuminates and remains **red**
- Generator will not allow RF energy delivery

Causes:

- An unusable instrument has been connected

To Resolve:

1. Disconnect instrument from the generator
2. Ensure instrument is CoolSeal™ compatible
3. Reconnect instrument to the generator
4. Confirm the instrument receptacle display illuminates green

If the instrument error reoccurs:

- Do not use the instrument
- Use a different CoolSeal™ instrument

Possible use conditions include:

Instrument connected is not CoolSeal™ technology compatible	Confirm CoolSeal™ technology compatibility of the instrument from the instrument instructions for use
Instrument connected has been used previously	Discard instrument
Instrument is not usable with software version	Confirm the software version required by the instrument is not greater than the software version labelled on the bottom of the CoolSeal™ Generator For a software upgrade refer to the Software Upgrade section of the CoolSeal™ Generator User Guide

After Surgery

Warning

Do not reuse or resterilize the CoolSeal™ Trinity.

Discard the instrument after use according to the facility's policy for biohazards and sharps.

Pre-Clinical Study

Caution

There is no animal data qualified to predict the effectiveness of this device in sealing vessels containing atherosclerotic plaque.

Product performance of the device was established in a chronic in-vivo porcine model. The results showed that no animals studied experienced any hemostatic complications related to the device during the minimum 21-day survival period. A variety of tissue types and vessels were evaluated to demonstrate effective sealing in arteries, veins, and vascular bundles up to and including 7 mm.

The United States FDA clearance of this device was not based on human clinical testing.

Vessel Type	Tissue/Vessel Name	Vessel Size Range
A/V Bundle	Mesentery	< 2.5 mm
	Ovarian	2.0 mm – 6.5 mm
	Uterine	1.8 mm – 5.4 mm
	Splenic	1.8 mm – 7.0 mm
	Short Gastric	5.5 mm
Artery	Renal	3.5 mm – 7.0 mm
	Splenic	3.0 mm – 7.0 mm
	Gastromental	4.0 mm – 5.0 mm
Vein	Renal	7.0 mm
	Splenic	2.0 mm – 7.0 mm
	Short Gastric	5.5 mm
	Gastromental	5.0 mm – 6.0 mm

CoolSeal™ Trinity

En Maryland laparoskopisk forsegler, deler og dissektor

REF CSL-TR105-30, Trinity forsegler/deler/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 30 cm skaftlængde

REF CSL-TR105-37, Trinity forsegler/deler/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 37 cm skaftlængde

REF CSL-TR105-44, Trinity forsegler/deler/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 44 cm skaftlængde

Kompatibel generator:

REF CSL-200-50, CoolSeal™-generator SW v1.0.0 eller nyere

Forsigtig

Læs alle advarsler, forsigtighedsregler og anvisninger, der følger med dette instrument, inden brug.

Læs advarserne, forsigtighedsreglerne og anvisningerne, der følger med den kompatible generator, før systemet tages i brug. Specifikke advarsler, forsigtighedsregler og anvisninger for brug af generatoren er ikke inkluderet i denne vejledning.

I henhold til amerikansk lovgivning må dette produkt kun sælges af eller på ordinering af en læge.

Denne anordning er kun beregnet til brug af sundhedspersonale.

Symboler

STERILE EO	Steriliseret med ethylenoxid		Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget
REF	Katalog-, genbestillings- eller referencenummer		Bemærk, se de medfølgende dokumenter
	Se brugsanvisningen	LOT	Partinummer
	Kun til engangsbrug		Ikke fremstillet med naturgummilatex
	Fabrikant	MD	Medicinsk udstyr
	Må ikke resteriliseres		Opbevares tørt
	Udløbsdato	EC REP	Autoriseret repræsentant i EU
	Fremstillingsdato		Denne pakke udgør den sterile barriere
	Opbevares ved temperaturer mellem 0 °C – 28 °C	RX ONLY	Forsigtig: Ifølge amerikansk lovgivning må dette produkt kun sælges af eller på ordinering af en læge
	Fremstillingsland		

CoolSeal™ Trinity, en Maryland laparoskopisk forsegler, deler og dissektor med et skaft med en diameter på 5 mm er designet til brug med CoolSeal™-generatoren eller enhver generator med CoolSeal™-teknologi. Se forsiden for oplysninger om kompatible generatormodeller. Trinity danner forseglinger ved anvendelse af radiofrekvens (RF) elektrokirurgisk energi på vaskulære strukturer (kar og lymfekar) eller vævsbundter, der er indlejret mellem dens kæber. Et blad inde i instrumentet aktiveres af kirurgen for at dele væv. De dobbeltvirkende kæber er designet til at dissekere væv, hvilket omfatter separation af vævslaner og udvidelse af åbninger efter behov til det kirurgiske indgreb. Flere skaftlængder giver yderligere fleksibilitet ved kirurgiske indgreb. Maksimal nominel spænding: 190 V_{spids}

Indikationer for brug

CoolSeal™ Trinity er et bipolært elektrokirurgisk instrument, der er beregnet til brug ved minimalt invasive eller åbne kirurgiske indgreb, hvor der ønskes ligering og deling af kar, vævsbundter og lymfekar. CoolSeal™ Trinity kan anvendes på kar (arterier, vene og vaskulære bunder) op til og inklusive 7 mm i diameter. Det er indiceret til brug ved generelle kirurgiske indgreb, herunder urologiske, vaskulære og gynækologiske indgreb. Det er indiceret til brug hos voksne og pædiatriske populationer (spædbørn, børn og unge). Proceduren kan omfatte, men er ikke begrænset til, Nissen fundoplikation, kolektomi, kolezystektomi, adhesiotomie, hysterektomi, oforektomi osv. CoolSeal™ Trinity har ikke vist sig at være effektiv til tubar sterilisering eller tubar koagulation til steriliseringsprocedurer. Anvend ikke CoolSeal™ Trinity til disse procedurer. Anordningen er kontraindicert til brug ved øre-, næse- og halsindgreb.

Generelle advarsler

Advarsel

Dette produkt er kun beregnet til engangsbrug. Det kan ikke rengøres eller resteriliseres tilstrækkeligt til sikker genbrug. Forsøg på rengøring eller sterilisering kan resultere i bioinkompatibilitet, infektion eller risici for patienten ved produktsvigt.

Disse instrumenter er kun beregnet til brug med generatorer med CoolSeal™-teknologi. Brug af disse instrumenter sammen med andre generatorer vil muligvis ikke resultere i den ønskede vævseffekt, kan resultere i skade på patient eller operationsteamet eller kan forårsage skade på instrumentet.

Anvend ikke CoolSeal™-systemet, medmindre du er korrekt uddannet. Brug af dette udstyr uden korrekt uddannelse kan resultere i alvorlige utilsigtede skader på patienten eller operationsteamet.

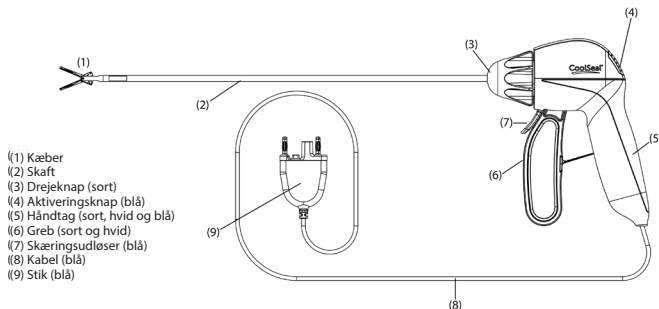
Må ikke anvendes til patienter med elektroniske implantater, som f.eks. pacemakere, uden først at konsultere en kvalificeret fagperson (f.eks. kardiolog). Der er en mulig fare, da der kan opstå interferens med det elektroniske implantats funktion, eller implantatet kan blive beskadiget.

Forsigtig

Udvis forsigtighed under kirurgiske indgreb, hvor patienter udviser visse typer vaskulær patologi (aterosklerose, aneurismekar osv.). For at opnå de bedste resultater skal forseglingen påføres på den upåvirkede vaskulatur.

Dette engangsprodukts ydeevne er blevet testet i henhold til de forventede forhold ved et enkelt kirurgisk indgreb. Hvis enheden udsættes for procestrin, værkøjser og/eller kemikalier, der almindeligvis anvendes af tredjeparts-genbehandlere, kan det påvirke dens ydeevne negativt.

Sådan kommer du i gang



1. Tag instrumentet ud af bakken ved at trække hårdt i håndtaget (5). Træk ikke i instrumentets kæber (1) eller kabel (8).
2. Sæt stikket (9) i kontakten på generatoren. Følg anvisningerne i generatorens brugervejledning for at fuldføre opsætningsproceduren.

Advarsel

Fare for elektrisk stød: Der må ikke tilsluttes vådt tilbehør til CoolSeal™-generatoren.

Fare for elektrisk stød: Undlad at vikle instrumentledningerne omkring metalgenstande. Dette kan forårsage vagabonderende strøm, der kan føre til stød, brand eller skade på patienten eller det kirurgiske team.

Undersøg alle instrumenter og forbindelser til systemet for brug. Forkert tilslutning kan resultere i buer, gnister, funktionsfejl i tilbehøret eller utilsigtede kirurgiske virkninger.

Efterste instrument, instrumentkablerne og generatorkablet for brud, revner, hak eller anden beskadigelse før brug. Hvis denne advarsel ikke følges, kan det resultere i personskade eller elektrisk stød for patienten eller det kirurgiske team eller forårsage skade på instrumentet. Hvis det er beskadiget, må det ikke anvendes.

Må ikke anvendes i nærheden af brændbare anæstetika eller oxiderende gasser (såsom dinitrogenoxid (N₂O) og il) eller i nærheden af flygtige oplosningsmidler (såsom methanol eller alkohol), da der kan opstå eksplosion.

På grund af bekymringer om det carcinogene og infektiose potentielle af elektrokirurgiske biprodukter (såsom røgfane og aerosoler fra væv), bør der anvendes beskyttelsesbriller, filtreringsmasker og effektivt røgevakuéringsudstyr ved både åbne og minimalt invasive procedurer.

Forsigtig

Efterse emballagen for beskadigelse. Hvis det er beskadiget, må det ikke anvendes.

Brug af CoolSeal™ Trinity

Advarsel

Undgå at placere fingrene mellem grebet, håndtaget, udløseren eller i kæberne. Det kan medføre skader på brugerne.

Anbring karret eller det vaskulære bundt i midten af kæberne. For at undgå ufuldstændig forsegling må der ikke gribes fat om strukturen på den anden side af elektrodens overflade. Der må ikke placeres væv i kæbehængslet.

Kontakt mellem den aktive instrumentelektrode og enhver metalgenstand (hæmostater, hæfteklammer, clipsretraktorer osv.) kan øge strømflowet og kan resultere i utilsigtede kirurgiske virkninger, såsom en effekt på et utilsigtet sted eller utilstrekkelig energiaflejring.

Undlad at aktivere CoolSeal™ Trinity, før instrumentet er helt låst. Aktivering af generatoren før dette gøres, kan resultere i forkert forsegling og kan øge den termiske spredning til væv uden for det tilsvigtede operationssted.

Hvis instrumentskaftet er synligt bøjet, skal instrumentet kasseres og udskiftes. Et bøjet skaft kan forhindre instrumentet i at fungere korrekt.

CoolSeal™ Trinity er et stift instrument og må ikke indføres gennem et kanyleret endoskop.

Ved laparoskopiske procedurer skal man være opmærksom på disse potentielle farer:

- Der må ikke anvendes hybride trokarer, der består af både metal- og plastikkomponenter. Kapacitiv kobling af RF-strøm kan forårsage utilsigtede forbrændinger.
- Anvend en trokar af passende størrelse for at muliggøre nem indføring og udtrækning af instrumentet.
- Indfør og tilbagetræk forsigtigt instrumentet gennem kanylen for at undgå beskadigelse af anordningen og/eller skade på patienten.
- Luk kæberne ved hjælp af anordningsgrebet, før trokaren indføres/udtrækkes.

Aktiver kun CoolSeal™ Trinity, når instrumentet er i direkte kontakt med målvævet for at reducere risikoen for utilsigtede forbrændinger.

Under en forseglingscyklus tilføres der energi til området mellem instrumentkæberne. Denne energi kan omdanne vand til damp, og denne damp kan forårsage utilsigted skade tæt på kæberne. Vær forsiktig ved kirurgiske indgrev, der finder sted i lukkede rum, da denne situation muligvis kunne opstå.

Hold ledningen fri af instrumentets kæbe- og læseområde.

Instrumenter må ikke placeres i nærheden af eller i kontakt med brændbare materialer (såsom gaze, kirurgiske afdækninger eller brændbare gasser). Instrumenter, der er aktiverede eller varme ved brug, kan forårsage brand. Når der ikke anvendes instrumenter, skal de placeres på et rent, tørt og meget synligt sted, der ikke er i kontakt med patienten. Utilsigtet kontakt med patienten kan resultere i forbrændinger.

Undgå ophobning af naturligt forekommende brandfarlige gasser, der kan ophobes i kropshuler som f.eks. tarmen.

Aspirér væske fra området, før instrumentet aktiveres. Ledende væsker (f.eks. blod eller saltvand) i direkte kontakt med eller i nærheden af en aktiv elektrode kan lede elektrisk strøm eller varme væk fra målvæv, hvilket kan forårsage utilsigtede forbrændinger på patienten.

Meddelelse:

Undlad at overfyld instrumentets kæber med væv, da dette kan nedsætte instrumentets ydeevne.

Vævsmanipulation og dissektion

Advarsel

Vær forsigtig ved håndtering af instrumentet mellem anvendelser for at undgå utilsigtet aktivering af CoolSeal™-systemet. Instrumentet må ikke anbringes på patienten eller afdækningsstykke, når det ikke er i brug.

Instrumentet kan bruges til at manipulere og dissekere væv med kæberne enten åbne eller lukkede.

Drejning af knap

Drej den sorte rotationsknap (3) på håndstykket, indtil kæberne er i den ønskede position.

Meddelelse:

Drej ikke rotationsgrebet (3), når grebet (6) er låst. Der kan opstå beskadigelse af produktet.

Gripe fat

For at gribe fat i vævet med anordningen placeres vævet i kæberne, og der trækkes tilbage i grebet.

Forsegling

Advarsel

Dette instrument må ikke anvendes på kar med en diameter på mere end 7 mm.

Fjern spændinger på væv ved forsegling og skæring for at sikre korrekt funktion.

Forsøg ikke at forsegle over clips eller hæfteklammer eller komme i kontakt med metalgenstande (f.eks. sårhager). Kontakt mellem en aktiv elektrode og metalgenstande kan resultere i forbrændinger eller ufuldstændige forseglinger på et alternativt sted.

Meddelelse:

Der er udført verifikationstest af CoolSeal™ Trinity for at bekræfte anordningens ydeevne i op til 70 forseglingscyklusser.

Kirurgen kan inspicere forseglingen, før karret eller vævet skæres. Efter inspektion af forseglingen kan kirurgen danne en anden forsegling ved siden af den første forsegling, inden der skæres, som beskrevet nedenfor.

1. Åbn kæberne ved at skubbe fremad på det bevægelige håndtag (6).
2. Grib fat om det tilsigtede kar eller vaskulære bundt midt i kæberne.
3. Luk det bevægelige håndtag, indtil det låses på plads.
4. For at aktiver instrumentet skal du trykke på den blå aktiveringsknap (4) bag på instrumentet og holde den nede. Der lyder en kontinuerlig tone for at angive, at karret eller det vaskulære bundt bliver forseglet. Når aktiveringscyklussen er fuldført, lyder der en "fuldstændig forsegling"-tonesekvens med tre impulser, og RF-effekten ophører.
5. Slip aktiveringsknappen til forsegling på instrumentet, når forseglingscyklussen er færdig, og tonen lyder.
6. Åbn kæberne for at frigøre vævet ved at klemme på det bevægelige greb, indtil det låses op, og åbn derefter kæberne ved at bevæge håndtaget fremad.
7. Det tilstødende væv forsegles ved at overlappe kanten af den eksisterende forsegling. Den anden forsegling skal være distalt for den første forsegling for at øge forseglingsmargenen.

Skæring

Forsigtig

Energibaserede enheder, såsom elektrokirurgiske penne eller ultralydsskalpeller, der er forbundet med termisk spredning, må ikke anvendes til at skære forseglinger.

Meddelelse:

Skæremekanismen må ikke fastgøres over clips, hæfteklammer eller andre metalgenstande, da det kan beskadige skæreren.

Sådan aktiveres skæremekanismen:

1. Grib fat i det tilsigtede væv i midten af kæberne.
2. Luk det bevægelige håndtag, indtil det låses på plads.
3. Træk den blå skæringsudløser (7) tilbage for at anlægge kniven.
4. Slip den blå skæringsudløser for at trække klingen tilbage.
5. Åbn kæberne ved at klemme på det bevægelige håndtag, indtil det låses op, og åbn derefter kæberne ved at bevæge håndtaget fremad.

Rengøring af instrumentet under brug

Advarsel

Undlad at aktiver instrumentet eller skæringsudløseren, mens kæberne rengøres. Det kan medføre personskade på personalet på operationsstuen.

Efterse instrumentkæberne inden rengøring for at sikre, at bladet ikke er anlagt.

Forsigtig

Hold instrumentkæberne rene. Ophobning af skørte kan reducere forseglingens effektivitet. Tør kæbens overflader og kanter med et vådt gazestykke efter behov. Instrumentkæberne må ikke rengøres med en ridsende genstand eller et skalpelblad.

Brug ikke for stor kraft (spænd eller bøj ikke instrumentkæberne) under brug eller rengøring. Anordningen kan blive beskadiget. Hvis det er beskadiget, må det ikke anvendes.

Tør kæbens overflader og kanter af med våd gaze efter behov.

Fejlfinding

Følgende er en liste over forslag til fejlfinding i situationer, der opstår ved brug af instrumentet sammen med en kompatibel CoolSeal™-generator. For detaljer om specifikke situationer henvises der til den tilsvarende brugervejledning til generatoren. Hvis der opstår hændelser under brugen af CoolSeal™-systemet, skal brugerne rapportere disse problemer direkte til Bolder Surgical via telefon (+1 866.683.1743) eller via e-mail (complaints@boldsurg.com) og til det lokale bemyndigede organ.

Alarmtilstande:

Når der opstår en alarmtilstand, stopper energitilførslen. Når alarmtilstanden er blevet korrigert, vil energilevering straks være tilgængelig.

Forsegling fuldført

Angivet ved:

- En **tre** sekventiel tonealarm
- Levering af RF-energi stopper
- Aktiveringsdisplayet lyser **blåt** i et halvt (0,5) sekund

Årsager:

- Vellykket karforsegling

Sådan løses:

- Ingen, normal drift

Genaktiver/ufuldstændig forsegling

Angivet ved:

- En alarmtone med **tre impulser**
- Levering af RF-energi stopper
- Aktiveringsdisplayet lyser **gult** i ét (1) sekund

Årsager:

- Forseglingstiden overstiger fem (5) sekunder ELLER
- Brugeren åbnede enten instrumentkæberne eller udløste aktiveringsknappen, hvilket bevirkede, at forseglingscyklussen blev afbrudt, før forseglingen var færdig ELLER
- Strømmen forbliver på den maksimale strømgrænse i mere end fire (4) sekunder, hvilket indikerer, at der er forekommet en elektrisk kortslutning mellem kæberne ELLER
- Instrumentet er blevet aktiveret i fri luft

Sådan løses:

1. Slip aktiveringsknappen
2. Tryk på aktiveringsknappen for at genaktivere forseglingscyklussen uden at omplacere instrumentet
3. Åbn instrumentkæberne og efterse for en vellykket forsegling
4. Hvis det er muligt, omplaceres instrumentet, og vævet gribes igen et andet sted, hvorefter forseglingscyklussen genaktiveres
5. Efter forseglingen visuelt før skæring

Mulige brugsforhold omfatter:

Der er grebet tyndt væv eller instrumentet er aktiveret i fri luft	Åbn kæberne og bekræft, at der er en tilstrækkelig mængde væv inde i kæberne. Øg om nødvendigt mængden af væv, og gentag proceduren
For meget væv mellem kæberne	Åbn kæberne og reducer mængden af væv, der gribes, og genaktivér forseglingscyklussen
Der er grebet fat i en metalgenstand	Undgå at giba fat om genstande, såsom hæfteklammer, clips eller indkapslede suturer i instrumentets kæber
Aktivering i overskydende, opsamlede væsker omkring instrumentspidsen	Minimer eller fjern overskydende væsker Genaktivér forseglingscyklussen uden at flytte instrumentet
For meget vævsskorpe på elektrodespidser	Brug et vådt gazestykke til at rengøre overflader og kanter på instrumentkæberne

Instrumentfejl

Angivet ved:

- En alarmtone med **tre impulser**
- Instrumentstikkets display lyser **gult** og blinker kontinuerligt
- Generatorene tillader ikke levering af RF-energi

Årsager:

- Generatoren modtager en aktiveringsanmodning fra instrumentet

Sådan løses:

1. Frakobl instrumentet fra generatoren
 2. Sørg for, at der ikke trykkes på instrumentets aktiveringsknap
 3. Tilslut instrumentet til generatoren igen
 4. Bekræft, at instrumentstikkets display lyser grønt
- Hvis instrumentfejlen opstår igen:
- Brug ikke instrumentet
 - Brug et andet CoolSeal™-instrument

Mulige brugsforhold omfatter:

Utilsigtet forringelse af instrumentets aktiveringsknap under tilslutning til instrumentet	Fjern alt, der trykker på instrumentets aktiveringsknap, og tilslut instrumentet igen
Instrumentkontakten fungerer ikke	Udskiftning af instrumentet

Ugyldigt instrument**Angivet ved:**

- En alarmltone med **enkelt impuls**
- Instrumentstikkets display lyser og forbliver **rødt**
- Generatoren tillader ikke levering af RF-energi

Årsager:

- Der er tilsluttet et ubrugeligt instrument

Sådan løses:

1. Frakobl instrumentet fra generatoren
2. Sørg for, at instrumentet er CoolSeal™-kompatibelt
3. Tilslut instrumentet til generatoren igen
4. Bekræft, at instrumentstikkets display lyser grønt

Hvis instrumentfejlen opstår igen:

- Brug ikke instrumentet
- Brug et andet CoolSeal™-instrument

Mulige brugsforhold omfatter:

Det tilsluttede instrument er ikke kompatibelt med CoolSeal™-teknologi	Bekræft instrumentets kompatibilitet med CoolSeal™-teknologi ud fra instrumentets brugsanvisning
Det tilsluttede instrument er brugt tidligere	Kassér instrumentet
Instrumentet kan ikke bruges med softwareversion	Bekræft, at den softwareversion, der kræves af instrumentet, ikke er nyere end den softwareversion, der er angivet i bunden af CoolSeal™-generatoren For en softwareopgradering henvises til afsnittet Softwareopgradering i brugervejledningen til CoolSeal™-generatoren

Efter operation**Advarsel**

CoolSeal™ Trinity må ikke genbruges eller resteriliseres.

Bortskaf instrumentet efter brug i henhold til hospitalets retningslinjer for biologisk farlige stoffer og skarpe genstande.

Præklinisk undersøgelse**Forsigtig**

Der er ingen kvalificerede data fra dyreforsøg til at forudsige effektiviteten af denne anordning til forsegling af kar, der indeholder aterosklerotisk plaque.

Produktets ydeevne blev fastslået i en kronisk in vivo svinemodel. Resultaterne viste, at ingen undersøgte dyr oplevede nogen hæmostatiske komplikationer relateret til anordningen i løbet af overlevelsesperioden på mindst 21 dage. En række forskellige vævstyper og kar blev evalueret for at påvise effektiv forsegling i arterier, vene og vaskulære bundter op til og inklusive 7 mm.

Den amerikanske FDA-godkendelse af denne anordning var ikke baseret på klinisk testning af mennesker.

Kartype	Væv/karnavn	Interval for karstørrelse
A/V-bundt	Mesenterium	< 2,5 mm
	Ovarie	2,0 mm – 6,5 mm
	Uterus	1,8 mm – 5,4 mm
	Milt	1,8 mm – 7,0 mm
	Gastricae breves	5,5 mm
Arterie	Nyre	3,5 mm – 7,0 mm
	Milt	3,0 mm – 5,2 mm
	Gastroomentalvis	4,0 mm – 5,0 mm
Vene	Nyre	7,0 mm
	Milt	2,0 mm – 7,0 mm
	Gastricae breves	5,5 mm
	Gastroomentalvis	5,0 mm – 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Ein Maryland laparoskopischer Versiegeler, Teiler und Sezierer

REF CSL-TR105-30, Trinity Versiegeler/Teiler/Sezierer, 5 mm Schaftdurchmesser, 30 cm Schaflänge

REF CSL-TR105-37, Trinity Versiegeler/Teiler/Sezierer, 5 mm Schaftdurchmesser, 37 cm Schaflänge

REF CSL-TR105-44, Trinity Versiegeler/Teiler/Sezierer, 5 mm Schaftdurchmesser, 44 cm Schaflänge

Kompatibler Generator:

REF CSL-200-50, CoolSeal™ Generator SW V1.0.0 oder höher

Vorsicht

Lesen Sie vor der Verwendung alle Warnhinweise, Vorsichtshinweise und Anweisungen, die diesem Instrument beiliegen.

Lesen Sie vor der Verwendung alle Warnhinweise, Vorsichtshinweise und Anweisungen, die dem kompatiblen Generator beiliegen. Spezifische Warnhinweise, Vorsichtshinweise und Anweisungen für die Verwendung des Generators sind in diesem Handbuch nicht enthalten.

Gemäß Bundesgesetz (USA) darf dieses Produkt nur im Auftrag oder auf Anordnung von Ärzten verkauft werden.

Dieses Gerät ist nur für den Gebrauch durch medizinisches Fachpersonal bestimmt.

Symbole

	Mit Ethylenoxid sterilisiert		Bei beschädigter oder geöffneter Verpackung nicht verwenden
	Katalog-, Nachbestellungs oder Bezugsnummer		Achtung, Begleitdokumente lesen
	Gebrauchsanweisung beachten		Chargennummer
	Nur zum einmaligen Gebrauch		Nicht mit Naturlatekgummi hergestellt
	Registrierter Hersteller		Medizinprodukt
	Nicht erneut sterilisieren		Trocken halten
	Verfallsdatum		Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft
	Herstellungsdatum		Diese Verpackung bildet die sterile Barriere
	Bei Temperaturen zwischen 0 °C und 28 °C lagern		Achtung: Gemäß US-Bundesgesetz darf dieses Produkt nur im Auftrag von oder auf Anordnung von Ärzten verkauft werden
	Herstellungsland		

Der CoolSeal™ Trinity, ein laparoskopischer Versiegeler, Teiler und Sezierer von Maryland mit einem Schaft mit einem Durchmesser von 5 mm, ist für die Verwendung mit dem CoolSeal™ Generator oder einem Generator mit der CoolSeal™ Technologie konzipiert. Einzelheiten zu kompatiblen Generatormodellen entnehmen Sie bitte dem Deckblatt. Der Trinity erzeugt Versiegelungen durch Anwendung von hochfrequenter (HF) elektrochirurgischer Energie auf Gefäßstrukturen (Gefäße und Lymphgefäß) oder Gewebebündel, die sich zwischen seinen Backen befinden. Eine Klinge innerhalb des Instruments wird vom Chirurgen betätigt, um Gewebe zu teilen. Die Doppelspanbacken wurden entwickelt, um Gewebe zu sezieren, was die Trennung von Gewebeebenen und die Erweiterung von Öffnungen je nach Bedarf für den chirurgischen Eingriff umfasst. Mehrere Schaftlängen bieten zusätzliche Flexibilität für chirurgische Eingriffe. Maximale Nennspannung: 190V_{Spitze}

Indikationen

Der CoolSeal™ Trinity ist ein bipolares elektrochirurgisches Instrument zur Verwendung bei minimalinvasiven oder offenen chirurgischen Eingriffen, bei denen eine Ligatur und Teilung von Gefäßen, Gewebebündeln und Lymphgefäßen gewünscht wird. Der CoolSeal™ Trinity kann an Gefäßen (Arterien, Venen und Gefäßbündeln) mit einem Durchmesser von bis zu 7 mm verwendet werden. Das Instrument ist für den Einsatz bei allgemeinen chirurgischen Eingriffen einschließlich urologischer, vaskulärer und gynäkologischer Verfahren indiziert. Es ist für die Anwendung bei erwachsenen und pädiatrischen Populationen (Säuglinge, Kinder und Jugendliche) indiziert. Die Verfahren können insbesondere Fundoplikatio nach Nissen, Kolektomie, Cholezystektomie, Adhäsiolyse, Hysterektomie, Oophorektomie usw. umfassen. Der CoolSeal™ Trinity hat sich bei der Tubensterilisation oder Tubenkoagulation für Sterilisationsverfahren nicht als wirksam erwiesen. Verwenden Sie den CoolSeal™ Trinity nicht für diese Verfahren. Dieses Produkt ist für die Verwendung bei HNO-Verfahren kontraindiziert.

Allgemeine Warnhinweise

Warnhinweis

Dieses Produkt ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt; es kann für eine sichere Wiederverwendung nicht ausreichend gereinigt oder resterilisiert werden. Versuche, es zu reinigen oder zu sterilisieren, können zu Risiken für den Patienten hinsichtlich einer Biokompatibilität, Infektion oder einem Produktversagen führen.

Diese Instrumente sind nur zur Verwendung mit Generatoren mit der CoolSeal™ Technologie bestimmt. Die Verwendung dieser Instrumente mit anderen Generatoren kann nicht zu dem gewünschten Gewebeeffekt führen, kann zu Verletzungen des Patienten oder des chirurgischen Teams führen oder das Instrument beschädigen.

Verwenden Sie das CoolSeal™ System nur, wenn Sie ordnungsgemäß geschult sind. Die Verwendung dieses Geräts ohne ordnungsgemäß Schulung kann zu schweren unbeabsichtigten Verletzungen des Patienten oder des chirurgischen Teams führen.

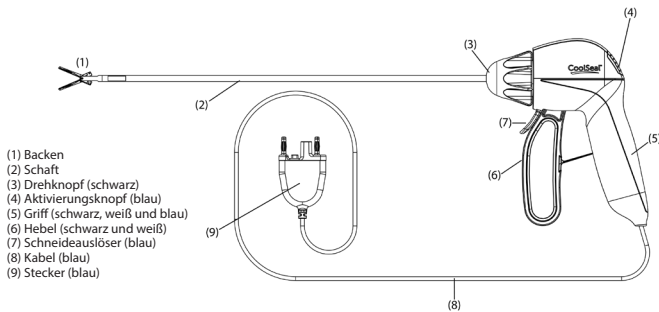
Nicht bei Patienten mit elektronischen Implantaten wie Herzschrittmachern verwenden, ohne zuvor einen qualifizierten Fachmann (z. B. einen Kardiologen) zu konsultieren. Es besteht eine mögliche Gefahr, da eine Störung der Wirkung des elektronischen Implantats auftreten oder das Implantat beschädigt werden kann.

Vorsicht

In chirurgischen Fällen, in denen Patienten bestimmte Arten von Gefäßpathologie aufweisen (Atherosklerose, aneurismatische Gefäße usw.), ist Vorsicht geboten. Für beste Ergebnisse die Versiegelung an nicht beeinträchtigten Gefäßen anwenden.

Die Leistungsfähigkeit dieses Einmalprodukts wurde gemäß den erwarteten Bedingungen eines einzelnen chirurgischen Eingriffs getestet. Wenn das Produkt Prozessschritten, Werkzeugen und/oder Chemikalien ausgesetzt wird, die häufig von Aufbereitern von Drittanbietern verwendet werden, kann sich dies negativ auf seine Leistung auswirken.

Erste Schritte



1. Das Instrument durch festes Ziehen am Griff (5) aus der Schale nehmen. Nicht an den Backen (1) oder am Kabel des Instruments (8) ziehen.

2. Den Stecker (9) in die Steckdose am Generator stecken. Die Anweisungen in der Bedienungsanleitung des Generators befolgen, um die Einrichtung abzuschließen.

Warnhinweis

Stromschlaggefahr: Kein nasses Zubehör an den CoolSeal™ Generator anschließen.

Stromschlaggefahr: Wickeln Sie die Instrumentenkabel nicht um Gegenstände aus Metall. Dies kann Streuströme auslösen, die zu Stromschlägen, Bränden oder Verletzungen des Patienten oder des chirurgischen Teams führen können.

Alle Instrumente und Anschlüsse an das System vor der Verwendung untersuchen. Ein unsachgemäßer Anschluss kann zu Lichtbögen, Funken, Fehlfunktionen des Zubehörs oder unbeabsichtigten chirurgischen Auswirkungen führen.

Das Instrument, die Instrumentenkabel und das Generatorkabel von dem Gebrauch auf Brüche, Risse, Kerben oder andere Schäden untersuchen. Die Nichtbeachtung dieses Warnhinweises kann zu Verletzungen oder Stromschlägen für den Patienten oder das chirurgische Team führen oder das Instrument beschädigen. Bei Beschädigung nicht verwenden.

Nicht in Gegenwart von brennbaren Anästhetika oder oxidierenden Gasen (wie Distickstoffoxid [N₂O] und Sauerstoff) oder in unmittelbarer Nähe zu flüchtigen Lösungsmitteln (wie Methanol oder Alkohol) verwenden, da es zu einer Explosion kommen kann.

Aufgrund von Bedenken hinsichtlich des krebsfördernden und infektiösen Potenzials elektrochirurgischer Nebenprodukte (wie z. B. Geweberauch und Aerosole) sollten Schutzbrillen, Filtrationsmasken und wirksame Rauchabsauggeräte sowohl bei offenen als auch minimalinvasiven Verfahren verwendet werden.

Vorsicht

Die Verpackung auf Schäden überprüfen. Bei Beschädigung nicht verwenden.

Verwendung des CoolSeal™ Trinity

Warnhinweis

Darauf achten, die Finger aus den Räumen zwischen Hebel, Griff, Abzug oder den Backen herauszuhalten. Es kann zu Verletzungen des Benutzers kommen.

Das Gefäß oder Gefäßbündel in der Mitte der Backen positionieren. Um eine unvollständige Versiegelung zu vermeiden, die Struktur nicht über die Elektrodenoberfläche hinaus greifen; kein Gewebe in das Backenscharnier geben.

Der Kontakt zwischen der aktiven Instrumentenelektrode und jeglichem Metallobjekt (Gefäßklemmen, Klammern, Klemmenretraktoren usw.) kann den Stromfluss erhöhen und zu unbeabsichtigten chirurgischen Auswirkungen wie einer Wirkung an einer unbeabsichtigten Stelle oder einem unzureichenden Energieeintrag führen.

Den CoolSeal™ Trinity erst aktivieren, wenn das Instrument vollständig verriegelt ist. Die Aktivierung des Generators vor dem Abschluss der Verriegelung kann zu einer unsachgemäßen Versiegelung führen und die thermische Ausbreitung auf Gewebe außerhalb der vorgesehenen Operationsstelle erhöhen.

Wenn der Instrumentenschaft sichtbar verbogen ist, das Instrument entsorgen und austauschen. Ein gebogener Schaft kann verhindern, dass das Instrument ordnungsgemäß funktioniert.

Der CoolSeal™ Trinity ist ein starres Instrument und darf nicht durch ein kanüliertes Endoskop eingeführt werden.

Bei laparoskopischen Eingriffen ist auf die folgenden potenziellen Gefahren zu achten:

- Keine Hybridiotrokare verwenden, die sowohl aus Metall- als auch aus Kunststoffteilen bestehen. Die kapazitive Kopplung von HF-Strom kann unbeabsichtigte Verbrennungen verursachen.
- Einen Trokar in geeigneter Größe verwenden, um eine einfache Einführung und Extraktion des Instruments zu ermöglichen.
- Das Instrument vorsichtig durch die Kanüle einführen und zurückziehen, um Schäden am Produkt und/oder Verletzungen des Patienten zu vermeiden.
- Die Backen vor dem Einführen/Extrahieren über den Trokar mit dem Hebel der Vorrichtung schließen.

Den CoolSeal™ Trinity nur aktivieren, wenn das Instrument in direktem Kontakt mit dem Zielgewebe steht, um die Möglichkeit unbeabsichtigter Verbrennungen zu reduzieren.

Während eines Versiegelungszyklus wird Energie auf den Bereich zwischen den Backen des Instruments angewendet. Diese Energie kann Wasser in Dampf umwandeln, und dieser Dampf kann unbeabsichtigte Verletzungen in unmittelbarer Nähe der Backen verursachen. Bei chirurgischen Eingriffen, die in engen Räumen auftreten, auf diese Möglichkeit achten.

Das Kabel aus der Klemmbaude und dem Verriegelungsbereich des Instruments halten.

Die Instrumente nicht in die Nähe von oder in Kontakt mit brennbaren Materialien (wie Gaze, chirurgische Abdecktücher oder entzündbare Gase) bringen. Instrumente, die aktiviert oder durch die Verwendung heiß sind, können einen Brand verursachen. Wenn Instrumente nicht in Gebrauch sind, diese in einen sauberen, trockenen, gut einschaltbaren Bereich geben, der nicht in Kontakt mit dem Patienten steht. Ein unbeabsichtigter Kontakt mit dem Patienten kann zu Verbrennungen führen.

Die Ansammlung natürlich vorkommender entzündlicher Gase vermeiden, die sich in Körperhöhlen wie dem Darm ansammeln können.

Vor Aktivierung des Instruments Flüssigkeit aus dem Bereich aspirieren. Leitfähige Flüssigkeiten (z. B. Blut oder Kochsalzlösung) in direktem Kontakt mit oder in unmittelbarer Nähe zu einer aktiven Elektrode können elektrischen Strom oder Wärme vom Zielgewebe wegführen, was unbeabsichtigte Verbrennungen beim Patienten verursachen kann.

Hinweis:

Die Backen des Instruments nicht mit Gewebe überfüllen, da dies die Leistung des Instruments beeinträchtigen kann.

Manipulation und Dissektion von Gewebe

Warnhinweis

Bei der Handhabung des Instruments zwischen einzelnen Verwendungen ist Vorsicht geboten, um eine versehentliche Aktivierung des CoolSeal™ Systems zu vermeiden. Das Instrument nicht auf dem Patienten oder Abdecktüchern ablegen, wenn es nicht in Gebrauch ist.

Das Instrument kann verwendet werden, um Gewebe mit geöffneten oder geschlossenen Backen zu manipulieren und zu sezieren.

Drehung des Knopfs

Den schwarzen Drehknopf (3) am Handstück drehen, bis sich die Backen in der gewünschten Position befinden.

Hinweis:

Den Drehknopf (3) nicht drehen, wenn der Hebel (6) verriegelt ist. Es kann zu Schäden am Produkt kommen.

Fassen

Um Gewebe mit dem Produkt zu fassen, das Gewebe in die Backen legen und den Hebel zurückziehen.

Versiegeln

Warnhinweis

Dieses Instrument nicht an Gefäßen mit einem Durchmesser von mehr als 7 mm verwenden.

Die Spannung beim Versiegeln und Schneiden vom Gewebe nehmen, um die ordnungsgemäße Funktion zu gewährleisten.

Nicht versuchen, eine Versiegelung über Klemmen oder Klammern durchzuführen oder Metallobjekte (z. B. Retraktoren) zu berühren. Der Kontakt zwischen einer aktiven Elektrode und Metallobjekten kann zu Verbrennungen oder unvollständigen Versiegelungen an einer anderen Stelle führen.

Hinweis:

Die Verifizierungsprüfung des CoolSeal™ Trinity wurde durchgeführt, um die Leistung des Geräts für bis zu 70 Versiegelungszyklen zu bestätigen.

Der Chirurg kann die Versiegelung vor dem Schneiden des Gefäßes oder Gewebes prüfen. Nach der Prüfung der Versiegelung kann der Chirurg vor dem Schneiden eine zweite Versiegelung neben der ersten Versiegelung erstellen, wie nachfolgend beschrieben.

1. Die Backen öffnen, indem der bewegliche Hebel (6) nach vorn gedrückt wird.
2. Das gewünschte Gefäß oder Gefäßbündel in der Mitte der Backen fassen.
3. Den beweglichen Hebel schließen, bis er einrastet.
4. Zum Aktivieren des Instruments die blaue Aktivierungstaste (4) an der Rückseite des Instruments gedrückt halten. Es wird ein kontinuierlicher Ton abgegeben, um anzuseigen, dass das Gefäß oder Gefäßbündel versiegelt wird. Wenn der Aktivierungszyklus abgeschlossen ist, ertönt die Sequenz der „vollständigen Versiegelung“ mit drei Tönen und die HF-Abgabe wird eingestellt.
5. Wenn der Versiegelungszyklus abgeschlossen ist und der Ton ertönt, die Versiegelungsaktivierungstaste am Instrument loslassen.
6. Die Backen öffnen, um Gewebe freizugeben. Dazu den beweglichen Hebel zusammendrücken, bis er sich entriegelt, und dann die Backen öffnen, indem der Hebel nach vorn gedrückt wird.
7. Um benachbartes Gewebe zu versiegeln, den Rand der vorhandenen Versiegelung überlappen lassen. Die zweite Versiegelung sollte distal zur ersten Versiegelung liegen, um den Versiegelungsrund zu vergrößern.

Schneiden

Vorsicht

Energiebasierte Geräte wie Elektroauter oder Ultraschalskalpelle, die mit einer thermischen Ausbreitung assoziiert sind, dürfen nicht zum Durchtrennen von Versiegelungen verwendet werden.

Hinweis:

Den Schneidemechanismus nicht über Klemmen, Klammern oder anderen Gegenständen aus Metall aktivieren, da dies zu Schäden am Schneideinstrument führen kann.

Aktivieren des Schneidemechanismus:

1. Das gewünschte Gewebe in der Mitte der Backen fassen.
2. Den beweglichen Hebel schließen, bis er einrastet.
3. Den blauen Schneideauslöser (7) zurückziehen, um das Messer einzusetzen.
4. Den blauen Schneideauslöser loslassen, um die Schneideklinge zurückzuziehen.
5. Die Backen öffnen. Dazu den beweglichen Hebel zusammendrücken, bis er sich entriegelt, und dann die Backen öffnen, indem der Hebel nach vorn gedrückt wird.

Reinigen des Instruments während der Verwendung

Warnhinweis

Das Instrument oder den Schneideauslöser während der Reinigung der Backen nicht aktivieren. Es kann zu Verletzungen des OP-Personals kommen.

Die Backen des Instruments vor der Reinigung überprüfen, um sicherzustellen, dass die Klinge nicht entfaltet ist.

Vorsicht

Die Backen des Instruments sauber halten. Die Ansammlung von Schorf kann die Wirksamkeit der Versiegelung verringern. Die Backenoberflächen und Kanten nach Bedarf mit einem feuchten Gazetupfer abwischen. Die Backen des Instruments nicht mit einem Scheuerpad oder einer Skalpellklinge reinigen.

Während der Verwendung oder Reinigung keine übermäßige Kraft (Dreh- oder Biegung der Backen des Instruments) aufwenden. Es kann zu Schäden am Gerät kommen. Bei Beschädigung nicht verwenden.

Die Backenflächen und -kanten nach Bedarf mit einem feuchten Gazetupfer abwischen.

Fehlerbehebung

Nachfolgend finden Sie eine Liste mit Vorschlägen zur Fehlerbehebung für Situationen, in denen das Gerät mit einem kompatiblen CoolSeal™ Generator verwendet wird. Einzelheiten zu bestimmten Situationen sind in der Bedienungsanleitung des entsprechenden Generators zu finden. Wenn während der Verwendung des CoolSeal™ Systems irgendwelche Zwischenfälle auftreten, sollten diese Probleme direkt telefonisch unter (+1-866-683-1743) oder per E-Mail (complaints@boldsurg.com) Bolder Surgical und Ihrer zuständigen Behörde vor Ort gemeldet werden.

Alarmbedingungen:

Wenn ein Alarmzustand auftritt, stoppt die Energieabgabe. Die Energie wird sofort verfügbar, nachdem der Alarmzustand korrigiert wurde.

Versiegelung abgeschlossen

Angezeigt durch:

- Ein Alarm mit **drei** sequenziellen Tönen
- HF-Energieabgabe stoppt
- Aktivierungsanzeige leuchtet für eine halbe (0,5) Sekunde **blau** auf

Ursachen:

- Erfolgreiche Versiegelung des Gefäßes

Lösung:

- Keine, normaler Betrieb

Reaktivieren / Versiegelung unvollständig

Angezeigt durch:

- Ein Alarm mit **drei Tönen**
- HF-Energieabgabe stoppt
- Aktivierungsanzeige leuchtet für eine (1) Sekunde **gelb** auf

Ursachen:

- Versiegelungszeit überschreitet fünf (5) Sekunden. ODER
- Der Benutzer hat entweder die Backen des Instruments geöffnet oder die Aktivierungstaste losgelassen, wodurch der Versiegelungszyklus unterbrochen wird, bevor die Versiegelung abgeschlossen wurde. ODER
- Der Strom bleibt länger als vier (4) Sekunden an der maximalen Stromgrenze, was auf einen elektrischen Kurzschluss zwischen den Backen hindeutet. ODER
- Das Instrument wurde in der Luft aktiviert.

Lösung:

- Die Aktivierungstaste loslassen.
- Die Aktivierungstaste drücken, um den Versiegelungszyklus zu reaktivieren, ohne das Instrument neu zu positionieren.
- Die Backen des Instruments öffnen und auf eine erfolgreiche Versiegelung prüfen.
- Wenn möglich, das Instrument neu positionieren und Gewebe an einer anderen Stelle erneut fassen, dann den Versiegelungszyklus reaktivieren.
- Die Versiegelung vor dem Schneiden visuell inspizieren.

Mögliche Nutzungsbedingungen umfassen:

Fassen von dünnem Gewebe oder Aktivieren an der Luft	Die Backen öffnen und bestätigen, dass sich eine ausreichende Menge an Gewebe in den Backen befindet. Falls erforderlich, die Gewebemenge erhöhen und das Verfahren wiederholen.
Fassen von zu viel Gewebe zwischen den Backen	Die Backen öffnen und die Menge an Gewebe, die erfasst wird, reduzieren und den Versiegelungszyklus reaktivieren.
Fassen eines metallenen Gegenstands	Das Fassen von Gegenständen wie Klammern, Klemmen oder eingekapselten Nähten in den Backen des Instruments vermeiden.
Aktivierung bei überschüssigen gepoolten Flüssigkeiten um die Spitze des Instruments herum	Überschüssige Flüssigkeiten minimieren oder entfernen. Den Versiegelungszyklus ohne Neupositionierung des Instruments reaktivieren.
Übermäßiger Gewebeschorf an Elektrodenspitzen	Einen feuchten Gazetupfer verwenden, um Oberflächen und Kanten der Instrumentenbacken zu reinigen.

Instrumentenfehler

Angezeigt durch:

- Ein Alarm mit **drei Tönen**
- Die Anzeige der Instrumentensteckdose leuchtet **gelb** und blinkt kontinuierlich.
- Generator erlaubt keine Abgabe von HF-Energie.

Ursachen:

- Generator empfängt eine Aktivierungsanforderung vom Instrument.

Lösung:

1. Das Instrument vom Generator trennen.
2. Sicherstellen, dass der Aktivierungsknopf des Instruments nicht gedrückt wird.
3. Das Instrument wieder an den Generator anschließen.
4. Bestätigen, dass die Anzeige der Instrumentensteckdose grün leuchtet.

Wenn der Fehler am Instrument erneut auftritt:

- Das Instrument nicht verwenden.
- Ein anderes CoolSeal™ Instrument verwenden.

Mögliche Nutzungsbedingungen umfassen:

Unbeabsichtigtes Drücken der Aktivierungstaste des Instruments während der Verbindung des Instruments.

Alles entfernen, was den Aktivierungsknopf des Instruments drückt, und das Instrument wieder anschließen.

Der Schalter des Instruments ist defekt.

Das Instrument austauschen.

Ungültiges Instrument

Angezeigt durch:

- Ein **einfacher** Alarmton
- Anzeige der Instrumentensteckdose leuchtet auf und bleibt **rot**.
- Generator erlaubt keine Abgabe von HF-Energie.

Ursachen:

- Ein unbrauchbares Instrument wurde angeschlossen.

Lösung:

1. Das Instrument vom Generator trennen.
2. Sicherstellen, dass das Instrument mit CoolSeal™ ist.
3. Das Instrument wieder an den Generator anschließen.
4. Bestätigen, dass die Anzeige der Instrumentensteckdose grün leuchtet.

Wenn der Fehler am Instrument erneut auftritt:

- Das Instrument nicht verwenden.
- Ein anderes CoolSeal™ Instrument verwenden.

Mögliche Nutzungsbedingungen umfassen:

Das angeschlossene Instrument ist nicht mit der CoolSeal™ Technologie kompatibel.

Die Kompatibilität des Geräts mit der CoolSeal™ Technologie anhand der Gebrauchsanweisung überprüfen.

Das angeschlossene Instrument wurde zuvor verwendet.

Instrument entsorgen.

Das Instrument ist mit der Softwareversion nicht verwendbar.

Bestätigen, dass die vom Gerät benötigte Softwareversion nicht höher ist als die Softwareversion, die auf der Unterseite des CoolSeal™ Generators angegeben ist.

Für ein Software-Upgrade siehe Abschnitt „Software-Upgrade“ des CoolSeal™ Generator Benutzerhandbuchs.

Nach der Operation

Warnhinweis

Den CoolSeal™ Trinity nicht wiederverwenden oder resterilisieren.

Das Instrument nach der Verwendung gemäß den Richtlinien der Einrichtung hinsichtlich Biogefährdungen und scharfe Gegenstände entsorgen.

Präklinische Studie

Vorsicht

Es gibt keine Tierdaten, die für die Vorhersage der Wirksamkeit dieses Produkts bei der Versiegelung von Gefäßen mit atherosklerotischer Plaque qualifiziert sind.

Die Produktleistung des Geräts wurde in einem chronischen In-vivo-Schweinemodell ermittelt. Die Ergebnisse zeigten, dass keine untersuchten Tiere während der mindestens 21-tägigen Überlebensphase hämostatische Komplikationen im Zusammenhang mit dem Produkt aufwiesen. Es wurde eine Vielzahl von Gewebetypen und Gefäßen evaluiert, um eine effektive Versiegelung in Arterien, Venen und Gefäßbündeln einer Größe bis einschließlich 7 mm zu zeigen.

Die Zulassung dieses Produkts durch die US-amerikanische FDA basierte nicht auf klinischen Tests am Menschen.

Gefäßtyp	Gewebe-/Gefäßname	Bereich der Gefäßgröße
A/V-Bündel	Mesenterium	< 2,5 mm
	Eierstöcke	2,0 – 6,5 mm
	Gebärmutter	1,8 – 5,4 mm
	Milz	1,8 – 7,0 mm
Arterie	Kurze Magen	5,5 mm
	Nieren	3,5 – 7,0 mm
	Milz	2,0 – 7,0 mm
Vene	Magen-Netz	4,0 – 5,0 mm
	Nieren	7,0 mm
	Milz	2,0 – 7,0 mm
	Kurze Magen	5,5 mm
	Magen-Netz	5,0 – 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Ένα λαπαροσκοπικό εργαλείο στεγανοποίησης, διαχωρισμού, χειρουργικής παρασκευής Maryland

REF CSL-TR105-30, Εργαλείο στεγανοποίησης/διαχωρισμού/χειρουργικής παρασκευής Trinity, διάμετρος άξονα 5 mm, μήκος άξονα 30 cm

REF CSL-TR105-37, Εργαλείο στεγανοποίησης/διαχωρισμού/χειρουργικής παρασκευής Trinity, διάμετρος άξονα 5 mm, μήκος άξονα 37 cm

REF CSL-TR105-44, Εργαλείο στεγανοποίησης/διαχωρισμού/χειρουργικής παρασκευής Trinity, διάμετρος άξονα 5 mm, μήκος άξονα 44 cm

Συμβατή γεννήτρια:

REF CSL-200-50, γεννήτρια CoolSeal™ με έκδ. λογισμικού 1.0.0 ή μεταγενέστερη

Προσοχή

Διαβάστε όλες τις προειδοποίησεις, τις συστάσεις προσοχής και τις οδηγίες που παρέχονται με αυτό το όργανο πριν από τη χρήση.

Διαβάστε τις προειδοποίησεις, τις συστάσεις προσοχής και τις οδηγίες που παρέχονται με τη συμβατή γεννήτρια πριν από τη χρήση του συστήματος. Στο πάρον εγχειρίδιο δεν περιλαμβάνονται ειδικές προειδοποίησεις, συστάσεις προσοχής και οδηγίες για τη χρήση της γεννήτριας.

Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) περιορίζει την πώληση αυτού του τεχνολογικού προϊόντος μόνον σε ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού.

Αυτό το τεχνολογικό προϊόν προορίζεται για χρήση μόνο από επαγγελματίες υγείας.

Σύμβολα

	Αποστειρωμένο με οξείδιο του αιθυλενίου		Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει ανοιχτεί ή έχει υποστεί ζημιά
	Αριθμός καταλόγου, επαναληπτικής παραγγελίας ή αναφοράς		Προσοχή, συμβουλευτείτε τα συνοδευτικά έγγραφα
	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης		Αριθμός παρτίδας
	Για μία μόνο χρήση		Δεν κατασκευάζεται από λάτεξ από φυσικό καυστοσύκ
	Κατασκευαστής που αναφέρεται στο μητρώο		Ιατροτεχνολογικό προϊόν
	Μην επαναποστειρώνετε		Διατηρείτε στεγνό
	Ημερομηνία λήξης		Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα
	Ημερομηνία κατασκευής		Αυτή η συσκευασία σχηματίζει τον στείρο φραγμό
	Φυλάσσετε σε θερμοκρασίες μεταξύ 0 °C – 28 °C		Προσοχή: Η ομοσπονδιακή νομοθεσία (των Η.Π.Α.) περιορίζει την πώληση αυτού του τεχνολογικού προϊόντος μόνον σε ιατρό ή κατόπιν εντολής ιατρού
	Χώρα Κατασκευής		

Το CoolSeal™ Trinity, ένας λαπαροσκοπικό εργαλείο στεγανοποίησης/διαχωρισμού/χειρουργικής παρασκευής Maryland με άξονα διαμέτρου 5 mm είναι σχεδιασμένο για χρήση με τη γεννήτρια CoolSeal™ ή οποιαδήποτε γεννήτρια με την τεχνολογία CoolSeal™. Ανατρέξτε στα εξώφυλλα για λεπτομέρειες σχετικά με τα συμβατά μοντέλα γεννήτριας. Το συστήμα Trinity δημιουργεί σφραγίδες με την εφαρμογή ηλεκτροχειρουργικής ενέργειας, ραδιοσυνχοντίων (RF) σε αγγειακές δομές (αγγεία και λεμφαγεία) ή δέσμες ιστών που παρεμβαλλούνται μεταξύ των ισιαράντων του. Μια λεπίδα εντός του οργάνου ενεργοποιείται από τον χειρουργό για τον διαχωρισμό του ιστού. Οι σιαγόνες διπλής δράσης έχουν σχεδιαστεί για τη διατομή ιστού, που περιλαμβάνει τον διαχωρισμό επιπλέον ιστού και τη διεύρυνση ανοιγμάτων, όπως απαιτείται για τη χειρουργική επέμβαση. Τα μήκη πολλαπλών άξονων παρέχουν πρόσθιτη ευελιξία για χειρουργικές επεμβάσεις. Μέγιστη ονομαστική τάση: 190 N_{lbf}/mm².

Ενδείξεις χρήσης

Το σύστημα CoolSeal™ Trinity είναι ένα διπολικό ηλεκτροχειρουργικό όργανο που προορίζεται για χρήση σε ελάχιστα επεμβατικές ή ανοικτές ρυθμούς χειρουργικές επεμβάσεις όπου είναι επιθυμητή η αποτίναση και ο διαχωρισμός αγγείων, δεσμών ιστών και λεμφικών αγγείων. Το CoolSeal™ Trinity μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε αγγεία (αρτηρίες, φλέβες και αγγειακά δεμάτια) διαμέτρου έως και 7 mm. Ενδείκνυται για χρήση σε γενικές ρυθμούς επεμβάσεις, συμπεριλαμβανομένων των ουρολογικών, των αγγειακών και των γυναικολογικών. Ενδείκνυται για χρήση σε πληθυσμούς ενηλίκων και παιδιών (βρέφη, παιδιά και εφήβως). Οι επεμβάσεις μπορεί να περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, θολοπλαστική κατά Nissen, κολεκτομή, χολουστεκτομή, συμφυσιόληση, υστερεκτομή, ωσθήκεκτομή κ.λ.τ. Το CoolSeal™ Trinity δεν έχει αποδειγμένη ότι είναι αποτελεσματικό για απολύνση των σαλπίγγων ή για πήξη των σαλπίγγων για διαδικασίες στειρώσης. Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα CoolSeal™ Trinity για αυτές τις διαδικασίες. Το τεχνολογικό προϊόν αντενδείκνυται για χρήση σε επεμβάσεις ORL.

Γενικές προειδοποιήσεις

Προειδοποίηση

Αυτό το προϊόν προορίζεται για μία μόνο χρήση. Δεν μπορεί να καθαριστεί ή να επαναποστειρωθεί επαρκώς για ασφαλή επαναχρησιμοποίηση. Προστάσεις καθαρισμού ή αποστείρωσης ενδέχεται να οδηγήσουν σε κίνδυνο έλλειψης βιοσυμβατότητας, λοιμώξης ή σε κίνδυνο αστοχίας του προϊόντος για τον ασθενή.

Αυτά τα όργανα προορίζονται για χρήση μόνο με γεννήτριες με την τεχνολογία CoolSeal™. Η χρήση αυτών των οργάνων με άλλες γεννήτριες μπορεί να μην έχει ως αποτέλεσμα την επιθυμητή επίδραση του ιστού, μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα τραυματισμό του ασθενούς ή της ρυθμούς ομάδας ή μπορεί να προκαλέσει ζημιά στο εργαλείο.

Μη χρησιμοποιείτε το σύστημα CoolSeal™ εκτός εάν έχετε εκπαιδευτεί κατάλληλα. Η χρήση αυτού του εξοπλισμού χωρίς την κατάλληλη εκπαίδευση μπορεί να προκαλέσει σοβαρό, ακούσιο τραυματισμό στον ασθενή ή τη ρυθμογική ομάδα.

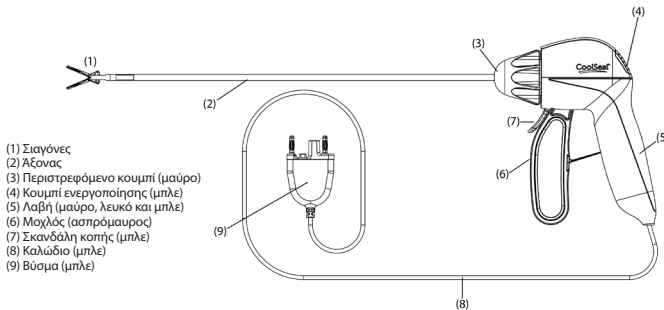
Μην χρησιμοποιείτε σε ασθενείς που έχουν ηλεκτρονικά εμφυτεύματα, ώπως καρδιακούς βηματοδότες, χωρίς να συμβουλευτείτε πρώτα έναν ειδικευμένο επαγγελματία (π.χ., καρδιολόγο). Υπάρχει πιθανός κίνδυνος επειδή μπορεί να προκληθεί παρεμβολή στη δράση του ηλεκτρονικού εμφυτεύματος ή να προκληθεί ζημιά στο εμφύτευμα.

Προσοχή

Να είστε προσεκτικοί κατά τη διάρκεια ρυθμούς χειρουργικών περιπτώσεων στις οποίες οι ασθενείς παρουσιάζουν ορισμένους τύπους αγγειακής παθολογίας (αθροσκλήρωση, ανευρυσματική αγγεία, κλπ.). Για καλύτερα αποτελέσματα, εφαρμόστε τη σφράγιση στο μη επηρεασμένο αγγειακό σύστημα.

Η απόδοση αυτού του προϊόντος μίας χρήσης έχει δοκιμαστεί σύμφωνα με τις αναμενόμενες συνθήκες μίας μόνο ρυθμούς χειρουργικής επέμβασης. Η υποβολή του τεχνολογικού προϊόντος σε βήματα επεξεργασίας, εργαλεία ή και χημικά που χρησιμοποιούνται συνήθως από τρίτους επεξεργαστές μπορεί να επηρεάσει αρνητικά την απόδοσή του.

Έναρξη χρήσης



1. Αφαιρέστε το όργανο από το δίσκο τραβώντας σταθερά τη λαβή (5). Μην τραβάτε τις σιαγόνες (1) ή το καλώδιο (8) του οργάνου.

2. Εισαγάγετε το βύσμα (9) στην υποδοχή της γεννήτριας. Ακολουθήστε τις οδηγίες στον οδηγό χρήσης της γεννήτριας για να ολοκληρώσετε τη διαδικασία ρύθμισης.

Προειδοποίηση

Κίνδυνος ηλεκτροπλήξιας: Μη συνδέτετε υγρά παρελκόμενα στη γεννήτρια CoolSeal™.

Κίνδυνος ηλεκτροπλήξιας: Μην τυλίγετε τα καλώδια του οργάνου γύρω από μεταλλικά αντικείμενα. Αυτό μπορεί να προκαλέσει παρασιτικά ρεύματα που θα μπορούσαν να οδηγήσουν σε ηλεκτροπλήξια, πυρκαγιά ή τραυματισμό του ασθενούς ή της ρυθμούς ομάδας.

Εξετάστε όλα τα όργανα και τις συνδέσεις στο σύστημα πριν από τη χρήση. Η ακατάλληλη σύνδεση μπορεί να προκαλέσει τόχα, σπινθήρες, δυσλειτουργία των παρεκκομένων ή μη επιθυμητές χειρουργικές επιδράσεις.
--

Επιθεωρήστε το όργανο, τα καλώδια του οργάνου και το καλώδιο της γεννήτριας για τυχόν θραύσεις, ρωγμές, εγκοπές και άλλες ζημιές πριν από τη χρήση. Εάν δεν τηρήσετε αυτή την προειδοποίηση, ενδέχεται να προκληθεί τραυματισμός ή ηλεκτροπλήξια στον ασθενή ή στη χειρουργική ομάδα ή να προκληθεί ζημιά στο όργανο. Εάν έχει υποστεί ζημιά, μη χρησιμοποιείτε το προϊόν.

Μη χρησιμοποιείτε παρουσία εύφλεκτων αναισθητικών ή οξειδωτικών αερίων (όπως το υποξειδίο του οζώτου (N_2O) και το οξυγόνο) ή πολύ κοντά σε πτητικούς διαλύτες (όπως η μεθανόλη ή η αλκοόλη), διότι μπορεί να συμβεί έκρηξη.

Λόγω των ανησυχιών σχετικά με το καρκινογόνο και το μολυσματικό δυναμικό των ηλεκτροχειρουργικών υποπροϊόντων (όπως ο καπνός και τα αερολύματα των ιστών), θα πρέπει να χρησιμοποιούνταν προστατευτικά γυαλιά, μάσκες διήθησης και αποτελεσματικός εξοπλισμός εκκένωσης καπνού τόσο στις ανοικτές όσο και στις ελάχιστα επεμβατικές διαδικασίες.

Προσοχή

Επιθεωρήστε τη συσκευασία για τυχόν ζημιά. Εάν έχει υποστεί ζημιά, μη χρησιμοποιείτε το προϊόν.

Χρήση του CoolSeal™ Trinity

Προειδοποίηση

Αποφύγετε την τοποθέτηση δακτύλων μεταξύ του μοχλού, της λαβής, της σκανδάλης ή στις σιαγόνες. Μπορεί να προκληθεί τραυματισμός του χρήστη.

Τοποθετήστε το αγγείο ή τη δέσμη αγγείων στο κέντρο των σιαγόνων. Για να αποφύγετε την ατελή σφράγιση, μην πιάνετε τη δομή πέρα από την επιφάνεια του ηλεκτροδίου. Μην τοποθετείτε ιστό στο άρθρωση της σιαγόνας.

Η επιφάνη μεταξύ του ενεργού ηλεκτροδίου του οργάνου και οποιουδήποτε μεταλλικού αντικειμένου (αιμοστατικά, συνδετήρες, άγκιστρα κλπ. κλπ.) μπορεί να αυξήσει την τρέχουσα ροή και μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα μη επιθυμητές χειρουργικές επιδράσεις, όπως πιδίραση σε μη επιθυμητή θέση ή ανεπαρκή εναπόθεση ενέργειας.

Μην ενεργοποιείτε το CoolSeal™ Trinity μέχρι να ασφαλίσει πλήρως το όργανο. Η ενεργοποίηση της γεννήτριας πριν γίνει αυτό μπορεί να προκαλέσει ακατάλληλη σφράγιση και μπορεί να αυξήσει τη θερμική εξάπλωση σε ιστούς εκτός της προοριζόμενης θέσης της χειρουργικής επέμβασης.

Εάν ο άξονας του οργάνου είναι εμφανώς λυγισμένος, απορρίψτε και αντικαταστήστε το όργανο. Ένας λυγισμένος άξονας μπορεί να αποτρέψει τη σωστή λειτουργία του οργάνου.

To CoolSeal™ Trinity είναι ένα καλόπιτο όργανο και δεν θα πρέπει να εισάγεται μέσω ενός αυλοφόρου ενδοσκοπίου.

Για λαπαροσκοπικές επεμβάσεις, να είστε σε εγχρονοσφράγιση για αυτούς τους δυνητικούς κινδύνους:

- Μη χρησιμοποιείτε υβριδικά τροκάρ που αποτελούνται τόσο από μεταλλικά όσο και από πλαστικά εξαρτήματα. Η χωρητική συγένευση του ρεύματος παρισυνοτήτων μπορεί να προκαλέσει ακούσια εγκαύματα.
- Χρησιμοποιήστε τροκάρ κατάλληλου μεγέθους για εύκολη εισαγωγή και εξαγωγή του οργάνου.
- Εισαγάγτε και αποσύρετε προσεκτικά το όργανο διαμέσου της κάνουλας για να αποφύγετε τυχόν ζημιά στο τεχνολογικό προϊόν / και τραυματισμό του ασθενούς.
- Κλείστε τις σιαγόνες χρησιμοποιώντας τον μοχλό του τεχνολογικού προϊόντος πριν από την εισαγωγή/εξαγωγή στο τροκάρ.

Ενεργοποιήστε το CoolSeal™ Trinity μόνο όταν το όργανο βρίσκεται σε άμεση επαφή με τον ιστό-στόχο, για να μειώσετε την πιθανότητα ακούσιων εγκαύματων.

Κατά τη διάρκεια ενός κύκλου σφράγισης, εφαρμόζεται ενέργεια στην περιοχή μεταξύ των σιαγόνων του οργάνου. Αυτή η ενέργεια μπορεί να μετατρέψει το νερό σε ατμό και αυτός ο ατμός μπορεί να προκαλέσει ακούσια τραυματισμό κοντά στις σιαγόνες. Απαιτείται προσοχή σε χειρουργικές επεμβάσεις που λαμβάνουν χώρα σε περιορισμένους χώρους εν αναμονή αυτής της πιθανότητας.

Κρατήστε το καλώδιο μακριά από τη σιαγόνα και την περιοχή ασφάλισης του οργάνου.

Μην τοποθετείτε τα όργανα κοντά ή σε επαφή με εύφλεκτα υλικά (όπως γάζα, χειρουργικά οθόνια ή εύφλεκτα αέρια). Τα όργανα που είναι ενεργοποιημένα ή ζεστά από τη χρήση μπορεί να προκαλέσουν πυρκαγιά. Όταν δεν έρχεται σε επαφή με τον ασθενή, Η ακούσια επαφή με τον ασθενή μπορεί να προκαλέσει εγκαύματα.

Απορύγετε τη συσσώρευση φυσικών δημιουργούμενων εύφλεκτων αερίων που μπορεί να συσσωρευτούν σε σωματικές κοιλότητες, όπως το έντερο.

Αναρροφήστε υγρό από την περιοχή πριν ενεργοποιήσετε το όργανο. Αγώγιμα υγρά (π.χ. αίμα ή φυσιολογικός ορός) σε άμεση επαφή με ένα ενεργό ηλεκτρόδιο ή πολύ κοντά σε αυτό μπορεί να μεταφέρουν ηλεκτρικό ρεύμα ή θερμοτητά μακριά από τους ιστούς-στόχους, γεγονός που μπορεί να προκαλέσει ακούσια εγκαύματα στον ασθενή.

Ειδοποίηση:

Μην υπερπληρώνετε τις σιαγόνες του οργάνου με ιστό, καθώς αυτό μπορεί να μειώσει την απόδοση του τεχνολογικού προϊόντος.

Χειρισμός και χειρουργική παρασκευή ιστού

Προειδοποίηση

Να είστε προσεκτικοί κατά τον χειρισμό του οργάνου μεταξύ των χρήσεων, για να αποφύγετε την ακούσια ενεργοποίηση του συστήματος CoolSeal™. Μην τοποθετείτε το όργανο πάνω στον ασθενή ή σε θόρνια όταν δεν το χρησιμοποιείτε.

Το όργανο μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τον χειρισμό και τη διατομή ιστού με τις σιαγόνες είτε ανοικτές είτε κλειστές.

Περιστροφή κουμπού

Περιστρέψτε το μάυρο περιστρεφόμενο κουμπί (3) στο όργανο χειρός έως ότου οι σιαγόνες να βρίσκονται στην απαιτούμενη θέση.

Ειδοποίηση:

Μην γυρίζετε το κουμπί περιστροφής (3) όταν ο μοχλός (6) έχει ασφαλίσει. Μπορεί να προκληθεί ζημιά στο προϊόν.

Σύλληψη

Για τη σύλληψη ιστού με το τεχνολογικό προϊόν, τοποθετήστε τον ιστό στις σιαγόνες και τραβήξτε προς τα πίσω τον μοχλό.

Σφράγιση

Προειδοποίηση

Μη χρησιμοποιείτε αυτό το όργανο σε αγγεία με διάμετρο μεγαλύτερη από 7 mm.

Εξαλείψτε την τάση στον ιστό κατά τη σφράγιση και την κοπή για να διασφαλίσετε τη σωστή λειτουργία.

Μην επιχειρήσετε να σφραγίσετε πάνω από κλιπ ή συνδετήρες ή να έλθετε σε επαφή με μεταλλικά αντικείμενα (π.χ. διαστολείς). Η επαφή μεταξύ ενός ενεργού ηλεκτροδιόνου και οποιωνδήποτε μεταλλικών αντικειμένων μπορεί να προκαλέσει εγκαύματα ή ατελείς σφραγίσεις σε άλλο σημείο.

Ειδοποίηση:

Έχει διεξαχθεί δοκιμή επαλήθευσης του CoolSeal™ Trinity για την επιβεβαίωση της απόδοσης της συσκευής για έως και 70 κύκλους σφράγισης.

Ο χειρουργός μπορεί να επιθεωρήσει τη σφράγιση πριν από την κοπή του αγγείου ή του ιστού. Μετά την επιθεώρηση της σφράγισης, ο χειρουργός μπορεί να δημιουργήσει μια δεύτερη στεγανοποίηση δίπλα στην πρώτη σφράγιση πριν από την κοπή, όπως περιγράφεται παρακάτω.

1. Ανοίξτε τις σιαγόνες ωθώντας προς τα εμπρός τον κινητό μοχλό (6).
2. Πιάστε το αγγείο ή τη δέσμη αγγείων που προορίζεται στο κέντρο των σιαγόνων.
3. Κλείστε τον κινητό μοχλό μέχρι να ασφαλίσει στη θέση του.
4. Για να ενεργοποιήσετε το όργανο, πατήστε και κρατήστε πατημένο το μπλε κουμπί ενεργοποίησης (4) στο πίσω μέρος του οργάνου. Ακούγεται ένας συνεχής ήχος για να υποδειξεί ότι το αγγείο ή η αγγειακή δέσμη είναι σφραγισμένη. Όταν ολοκληρωθεί ο κύκλος ενεργοποίησης, ηχεί η ακόλουθη τριών πλήμνων «ολοκλήρωσης σφράγισης» και σταματά η παραγωγή ραδιοσυγνοτήτων.
5. Αφήστε το κουμπί ενεργοποίησης σφράγισης στο όργανο όταν ολοκληρωθεί ο κύκλος ασφράγισης και ακουστεί ο οχηματικός τόνος.
6. Ανοίξτε τις σιαγόνες για να απελευθερώσετε τον ιστό πιέζοντας τον κινητό μοχλό μέχρι να απασφαλιστεί και, στη συνέχεια, ανοίξτε τις σιαγόνες μετακινώντας τον μοχλό προς τα εμπρός.
7. Για τη σφράγιση παρακείμενου ιστού, επικαλύψτε το άκρο της υπάρχουσας σφράγισης. Η δεύτερη σφράγιση θα πρέπει να βρίσκεται περιφερικά της πρώτης σφράγισης για να αυξήσει το όριο της σφράγισης.

Κοπή

Προσοχή

Συσκευές που βασίζονται στη χρήση ενέργειας, όπως ηλεκτροχειρουργικά μολύβια ή νυστέρια υπερήχων που σχετίζονται με τη θερμική εξάπλωση, δεν πρέπει να χρησιμοποιούνται για τη διατομή σφραγίσεων.

Ειδοποίηση:

Μην εμπλέκετε τον μηχανισμό κοπής πάνω από κλιπ, συνδετήρες ή άλλα μεταλλικά αντικείμενα, καθώς μπορεί να προκληθεί ζημιά στον κόπτη.

Για να ενεργοποιήσετε τον μηχανισμό κοπής:

1. Συλλάβετε τον προοριζόμενο ιστό στο κέντρο των σιαγόνων.
2. Κλείστε τον κινητό μοχλό μέχρι να ασφαλίσει στη θέση του.

3. Τραβήξτε προς τα πίσω την μπλε σκανδάλη κοπής (7) για να απελευθερώσετε το μαχαιρί.
4. Απελευθερώστε την μπλε σκανδάλη κοπής για να αποσύρετε τη λεπίδα κοπής.
5. Ανοίξτε τις σιαγόνες πιέζοντας τον κινητό μοχλό μέχρι να απασφαλιστεί, κατόπιν ανοίξτε τις σιαγόνες μετακινώντας τον μοχλό προς τα εμπρός.

Καθαρισμός του οργάνου κατά τη διάρκεια της χρήσης

Προειδοποίηση

Μην ενεργοποιείτε το οργάνο ή τη σκανδάλη κοπής κατά τον καθαρισμό των σιαγόνων. Μπορεί να προκληθεί τραυματισμός του προσωπικού χειρουργείου.

Επιθεωρήστε τις σιαγόνες του οργάνου πριν από τον καθαρισμό, για να βεβαιωθείτε ότι η λεπίδα δεν έχει εκπυγθεί.

Προσοχή

Διατηρείτε τις σιαγόνες του οργάνου καθαρές. Η δημιουργία εσχάρας μπορεί να μειώσει την αποτελεσματικότητα της σφράγισης. Σκουπίστε τις επιφάνειες των σιαγόνων και τις άκρες με ένα υγρό επίθεμα γάζας, όπως απαιτείται. Μην καθαρίζετε τις σιαγόνες του οργάνου με ένα απόξετικο επίθεμα ή με λεπίδα νυστεριού.

Μη χρησιμοποιείτε υπερβολική δύναμη (στρέψτε ή λυγίστε τις σιαγόνες του οργάνου) κατά τη διάρκεια της χρήσης ή του καθαρισμού. Ενδέχεται να προκληθεί ζημιά στο τεχνολογικό προϊόν. Εάν έχει υποστεί ζημιά, μη χρησιμοποιείτε το προϊόν.

Σκουπίστε τις επιφάνειες των σιαγόνων και τις άκρες με υγρό επίθεμα γάζας, όπως απαιτείται.

Αντιμετώπιση προβλημάτων

Ακολουθεί μια λίστα προτάσεων αντιμετώπισης προβλημάτων για καταστάσεις που παρουσιάζονται κατά τη χρήση του οργάνου με μια συμβατή γεννήτρια CoolSeal™. Για λεπτομέρειες σχετικά με συγκεκριμένες καταστάσεις, ανατρέξτε στον αντίστοιχο οδηγό χρήσης της γεννήτριας. Εάν παρουσιαστούν οποιαδήποτε περιστατικά κατά τη χρήση του συστήματος CoolSeal™, οι χρήστες θα πρέπει να αναφέρουν αυτά τα προβλήματα απευθείας στην Bolder Surgical μέσω τηλεφώνου στο (866.683.1743) ή μέσω email (complaints@boldsurg.com) και στην ποικιλή αρμόδια αρχή.

Συνθήκες ειδοποίησης:

Όταν παρουσιαστεί μια κατάσταση ειδοποίησης, η χορήγηση ενέργειας διακόπτεται. Η χορήγηση ενέργειας θα είναι άμεσα διαλείμιμη μετά την αποκατάσταση της κατάστασης ειδοποίησης.

Η σφράγιση ολοκληρώθηκε

Υποδεικνύεται από:

- Ειδοποίηση **τριών** διαδοχικών τόνων
- Η παροχή ενέργειας ραδιοσυγχοντήτων σταματά
- Η οθόνη ενεργοποίησης φωτίζεται με **μπλε** χρώμα για μισό (0,5) δευτερόλεπτο

Απίτες:

- Επιτυχημένη σφράγιση δοχείου

Για επίλυση:

- Καμία, κανονική λειτουργία

Επανενεργοποίηση / Ατελής σφράγιση

Υποδεικνύεται από:

- Ένας ήχος ειδοποίησης **τριών παλμών**
- Η παροχή ενέργειας ραδιοσυγχοντήτων σταματά
- Η οθόνη ενεργοποίησης φωτίζεται με **πορτοκαλί** χρώμα για ένα (1) δευτερόλεπτο

Απίτες:

- Ο χρόνος σφράγισης υπερβαίνει τα πέντε (5) δευτερόλεπτα Ή
- Ο χρήστης είτε άνοιξε τις σιαγόνες του οργάνου είτε άφησε το κουμπί ενεργοποίησης, γεγονός που προκαλεί διακοπή του κύκλου σφράγισης πριν από την ολοκλήρωση της σφράγισης Ή
- Το ηλεκτρικό ρεύμα παραμένει στο μέγιστο όριο ηλεκτρικού ρεύματος για περισσότερο από τέσσερα (4) δευτερόλεπτα, γεγονός που υποδεικνύει ότι έχει συμβεί βραχικύλωμα ανάμεσα στις σιαγόνες Ή
- Το οργάνο έχει ενεργοποιηθεί στον αέρα

Για επίλυση:

1. Αφήστε το κουμπί ενεργοποίησης
2. Πατήστε το κουμπί ενεργοποίησης για να ενεργοποιήσετε εκ νέου τον κύκλο σφράγισης χωρίς να αλλάξετε τη θέση του οργάνου
3. Ανοίξτε τις σιαγόνες του οργάνου και επιθεωρήστε για επιτυχή σφράγιση
4. Εάν είναι δυνατόν, επαναποθετήστε το οργάνο και συλλάβετε ξανά τον ιστό σε άλλη θέση, κατόπιν ενεργοποιήστε ξανά τον κύκλο σφράγισης
5. Επιθεωρήστε οπικά τη σφράγιση πριν από την κοπή

Στις πιθανές συνθήκες χρήσης περιλαμβάνονται οι εξής:	
Σύλληψη λεπτού ιστού ή ενεργοποίηση στον αέρα	Ανοίξτε τις σιαγόνες και μειώστε τον ιστό που συλλαμβάνεται και ενεργοποιήστε ζανά τον κύκλο σφράγισης
Σύλληψη υπερβολικής ποσότητας ιστού μεταξύ των σιαγόνων	Αποφύγετε τη σύλληψη αντικειμένων, όπως συνδετήρες, κλιπ ή επικαλυμένα ράμματα στις σιαγόνες του οργάνου
Σύλληψη ενός μεταλλικού αντικειμένου	Ελαχιστοποιήστε ή αφαιρέστε την περίσεια υγρών Ενεργοποίηστε σε νέο τον κύκλο σφράγισης χωρίς να αλλάξετε τη θέση του οργάνου
Ενεργοποίηση σε περίσεια συγκεντρωμένων υγρών γύρω από το άκρο του οργάνου	Χρησιμοποιήστε ένα υγρό επίθεμα γάζας για να καθαρίσετε τις επιφάνειες και τα άκρα των σιαγόνων του οργάνου
Υπερβολική εσχάρα ιστού στα άκρα των ηλεκτροδιών	

Σφάλμα οργάνου

Υποδεικνύεται από:

- Ένας ίχος ειδοποίησης **τριών παλμών**
- Η οθόνη της υποδοχής του οργάνου ανάβει με **πορτοκαλί** χρώμα και αναβοσβήνει συνεχώς
- Η γεννήτρια δεν επιτρέπει τη χορήγηση ενέργειας ραδιοσυχνοτήτων (RF)

Απίστε:

- Η γεννήτρια λαμβάνει ένα αίτημα ενεργοποίησης από το όργανο

Για επίλυση:

- Αποσυνδέστε το όργανο από τη γεννήτρια
- Βεβαιωθείτε ότι δεν είναι πατημένο το κουμπί ενεργοποίησης του οργάνου
- Επανασυνδέστε το όργανο στη γεννήτρια
- Επιβεβαιώστε ότι η οθόνη της υποδοχής του οργάνου ανάβει με πράσινο χρώμα

Εάν επανεμφανιστεί το σφάλμα του οργάνου:

- Μη χρησιμοποιείτε το όργανο
- Χρησιμοποιήστε διαφορετικό όργανο CoolSeal™

Στις πιθανές συνθήκες χρήσης περιλαμβάνονται οι εξής:

Ακούσιο πάτημα του κουμπιού ενεργοποίησης του οργάνου κατά τη διάρκεια της σύνδεσης του οργάνου	Αφαιρέστε στιδήποτε πιέζει το κουμπί ενεργοποίησης του οργάνου και επανασυνδέστε το όργανο
Ο διακόπτης του οργάνου δυσλειτουργεί	Αντικαταστήστε το όργανο

Μη έγκυρο όργανο

Υποδεικνύεται από:

- Ένας **μονός παλμικός** τόνος ειδοποίησης
- Η οθόνη υποδοχής οργάνου ανάβει και παραμένει **κόκκινη**
- Η γεννήτρια δεν επιτρέπει τη χορήγηση ενέργειας ραδιοσυχνοτήτων (RF)

Απίστε:

- Έχει συνδεθεί ένα μη χρησιμοποιήσιμο όργανο

Για επίλυση:

- Αποσυνδέστε το όργανο από τη γεννήτρια
- Βεβαιωθείτε ότι το όργανο είναι συμβατό με το CoolSeal™
- Επανασυνδέστε το όργανο στη γεννήτρια
- Επιβεβαιώστε ότι η οθόνη της υποδοχής του οργάνου ανάβει με πράσινο χρώμα

Εάν επανεμφανιστεί το σφάλμα του οργάνου:

- Μη χρησιμοποιείτε το όργανο
- Χρησιμοποιήστε διαφορετικό όργανο CoolSeal™

Στις πιθανές συνθήκες χρήσης περιλαμβάνονται οι εξής:

Το όργανο που είναι συνδεδέμενο δεν είναι συμβατό με την τεχνολογία CoolSeal™	Επιβεβαιώστε τη συμβατότητα του οργάνου με την τεχνολογία CoolSeal™ από τις οδηγίες χρήσης του οργάνου
Το όργανο που συνδέθηκε έχει χρησιμοποιηθεί προηγουμένως	Απορριψύτε το όργανο
Το όργανο δεν μπορεί να χρησιμοποιηθεί με την έκδοση λογισμικού	Επιβεβαιώστε ότι η έκδοση λογισμικού που απαιτείται από το όργανο δεν είναι μεταγενέστερη από την έκδοση λογισμικού που επισημαίνεται στο κάτω μέρος της γεννήτριας CoolSeal™ Για αναβάθμιση λογισμικού, ανατρέξτε στην ενότητα «Αναβάθμιση λογισμικού» του οδηγού χρήσης της γεννήτριας CoolSeal™

Μετά τη χειρουργική επέμβαση

Προειδοποίηση

Μην επαναχρησιμοποιείτε και μην επαναποστειρώνετε το CoolSeal™ Trinity.

Απορρίψτε το όργανο μετά τη χρήση, σύμφωνα με την πολιτική του νοσοκομείου για τα βιολογικά επικινδυνά υλικά και τα αιχμηρά αντικείμενα.

Προκλινική μελέτη

Προσοχή

Δεν υπάρχουν δεδομένα σε ζώα πιστοποιημένα για την πρόβλεψη της αποτελεσματικότητας αυτού του τεχνολογικού προϊόντος σε αγγεία σφράγισης που περιέχουν αθηροσκληρωτική πλάκα.

Η απόδοση του τεχνολογικού προϊόντος καθορίστηκε σε ένα χρόνιο in-vivo χοίριο μοντέλο. Τα αποτελέσματα έδειξαν ότι κανένα από τα ζώα που μελετήθηκαν δεν παρουσίασε αιμοστατικές επιπλοκές που να σχετίζονται με το τεχνολογικό προϊόν κατά τη διάρκεια της ελάχιστης περιόδου επιβίωσης των 21 ημερών. Αξιολογήθηκαν διάφοροι τύποι ιστών και αγγείων για να καταδειχθεί αποτελεσματική σφράγιση σε αρτηρίες, φλέβες και αγγειακά δεμάτια έως και 7 mm.

Η έκριση αυτού του τεχνολογικού προϊόντος από τον FDA των Ηνωμένων Πολιτειών δεν βασίστηκε σε κλινικές δοκιμές σε ανθρώπους.

Τύπος αγγείου	Όνομα ιστού/αγγείων	Εύρος μεγέθους αγγείου
Α/Φ δεμάτιο	Μεσεντέριο	< 2,5 mm
	Ωσθηκικό	2,0 mm – 6,5 mm
	Μητριαίο	1,8 mm – 5,4 mm
	Σπληνική	1,8 mm – 7,0 mm
	Βραχύ γαστρικό	5,5 mm
Αρτηρία	Νεφρική	3,5 mm – 7,0 mm
	Σπληνική	3,0 mm – 5,2 mm
	Γαστροεπιπλοϊκή	4,0 mm – 5,0 mm
Φλέβα	Νεφρική	7,0 mm
	Σπληνική	2,0 mm – 7,0 mm
	Βραχεία γαστρική	5,5 mm
	Γαστροεπιπλοϊκή	5,0 mm – 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Un sellador, divisor y disector laparoscópico Maryland

REF CSL-TR105-30, sellador/divisor/disector Trinity, eje de 5 mm de diámetro, eje de 30 cm de longitud

REF CSL-TR105-37, sellador/divisor/disector Trinity, eje de 5 mm de diámetro, eje de 37 cm de longitud

REF CSL-TR105-44, sellador/divisor/disector Trinity, eje de 5 mm de diámetro, eje de 44 cm de longitud

Generador compatible:

REF CSL-200-50, generador CoolSeal™ Soft, v1.0.0 o posterior

Precaución

Lea todas las advertencias, precauciones e instrucciones suministradas con este instrumento antes de utilizarlo.

Lea las advertencias, precauciones e instrucciones suministradas con el generador compatible antes de utilizar el sistema. Este manual no incluye advertencias, precauciones ni instrucciones concretas para el uso del generador.

Las leyes federales de EE. UU. restringen la venta de este dispositivo a médicos o bajo prescripción facultativa.

Este dispositivo está diseñado para uso exclusivo de profesionales médicos.

Símbolos

	Esterilizado con óxido de etileno		No utilizar si el envase está abierto o dañado
	Número de catálogo, nuevo pedido o referencia		Atención, consulte los documentos acompañantes
	Consultar las instrucciones de uso		Número de lote
	Para un solo uso		No fabricado con látex de caucho natural
	Fabricante registrado		Dispositivo médico
	No reesterilizar		Mantener seco
	Fecha de caducidad		Representante autorizado en la Comunidad Europea
	Fecha de fabricación		Este envase conforma la barrera estéril
	Conservar a temperaturas entre 0 °C y 28 °C		Precaución: Las leyes federales de EE. UU. restringen la venta de este dispositivo a médicos o bajo prescripción facultativa
	País de fabricación		

El CoolSeal™ Trinity, un sellador, divisor y disector laparoscópico Maryland con un eje de 5 mm de diámetro, está diseñado para su uso con el generador CoolSeal™ o cualquier generador con la tecnología CoolSeal™. Consulte la portada para obtener información detallada sobre los modelos de generadores compatibles. El Trinity produce el sellado mediante la aplicación de energía electroquirúrgica de radiofrecuencia (RF) a estructuras vasculares (vasculares o linfáticas) o haces de tejido interpuertos entre sus mordazas. El cirujano activa una cuchilla dentro del instrumento para dividir el tejido. Las mordazas de doble acción se han diseñado para disecar tejido, lo que incluye la separación de planos de tejido y el ensanche de aberturas según sea necesario para la intervención quirúrgica. Las múltiples longitudes de eje proporcionan flexibilidad adicional para intervenciones quirúrgicas. Tensión nominal máxima: Pico de 190 V

Indicaciones de uso

El CoolSeal™ Trinity es un instrumento electroquirúrgico bipolar indicado para utilizarse en intervenciones quirúrgicas mínimamente invasivas o abiertas en las que se desea ligar y dividir vasos, haces de tejido y vasos linfáticos. El CoolSeal™ Trinity puede utilizarse en vasos (arterias, venas y haces vasculares) de hasta 7 mm de diámetro inclusive. Está indicado para su uso en intervenciones quirúrgicas generales, incluidas intervenciones urológicas, vasculares y ginecológicas. Está indicado para su uso en poblaciones adultas y pediátricas (lactantes, niños y adolescentes). Las intervenciones pueden incluir, entre otras, funduplicatura de Nissen, colectomía, colecistectomía, adherenciotomía, histerectomía, ovariectomía, etc. No se ha demostrado que el CoolSeal™ Trinity sea eficaz para la esterilización tubárica o la coagulación tubárica en intervenciones de esterilización. No utilice el CoolSeal™ Trinity para estas intervenciones. El dispositivo está contraindicado para su uso en intervenciones ORL.

Advertencias generales

Advertencia

Este producto está diseñado para un solo uso; no puede limpiarse ni reesterilizarse adecuadamente para una reutilización segura. Si se intenta limpiar o esterilizar, el paciente puede correr riesgos por bioincompatibilidad, infección o fallo del producto.

Estos instrumentos están diseñados para su uso exclusivo con generadores con tecnología CoolSeal™. El uso de estos instrumentos con otros generadores puede no producir el efecto tisular deseado, provocar lesiones al paciente o al equipo quirúrgico, o provocar daños al instrumento.

No utilice el sistema CoolSeal™ a menos que haya recibido la formación adecuada. El uso de este equipo sin la formación adecuada puede dar lugar a lesiones graves no deseadas al paciente o al equipo quirúrgico.

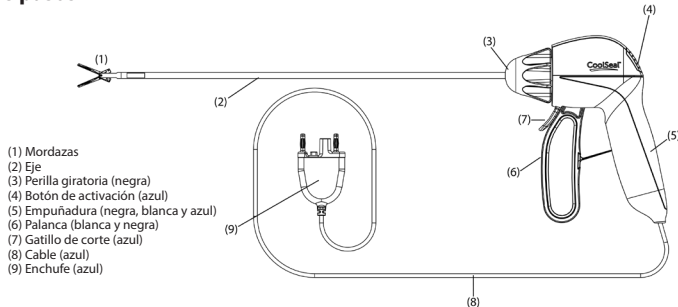
No utilice el equipo en pacientes que tengan implantes electrónicos, como marcapasos, sin consultar primero a un profesional cualificado (p. ej., un cardiólogo). Existe un posible peligro, porque puede producirse una interferencia con el funcionamiento del implante electrónico, o este podría resultar dañado.

Precaución

Tenga cuidado durante los casos quirúrgicos en los que los pacientes presenten ciertos tipos de patología vascular (aterosclerosis, vasos aneurismáticos, etc.). Para obtener un resultado óptimo, aplique el sellado sobre vasculatura no afectada.

El rendimiento de este dispositivo de un solo uso se ha probado de acuerdo con las condiciones esperadas de una única intervención quirúrgica. El hecho de someter el dispositivo a pasos de procesamiento, herramientas o productos químicos utilizados habitualmente por reprocesadores externos puede afectar negativamente a su rendimiento.

Primeros pasos



1. Extraiga el instrumento de la bandeja tirando firmemente de la empuñadura (5). No tire de las mordazas (1) ni del cable del instrumento (8).

2. Inserte el enchufe (9) en la toma del generador. Siga las instrucciones de la guía del usuario del generador para completar la operación de configuración.

Advertencia

Peligro de descarga eléctrica: No conecte instrumentos húmedos al generador CoolSeal™.

Peligro de descarga eléctrica: No enrolle los cables del instrumento alrededor de objetos metálicos. Esto puede inducir la aparición de corrientes parásitas que podrían provocar descargas eléctricas, incendios o lesiones al paciente o al equipo quirúrgico.

Examine todos los instrumentos y conexiones al sistema antes de utilizarlos. Una conexión incorrecta puede provocar arcos, chispas, mal funcionamiento del accesorio o efectos quirúrgicos no deseados.

Antes del uso, examine el instrumento, los cables del instrumento y el cable del generador en busca de roturas, grietas, muescas u otros daños. El incumplimiento de esta advertencia puede provocar lesiones o descargas eléctricas al paciente o al equipo quirúrgico, o dañar el instrumento. Si están dañados, no los utilice.

No lo utilice en presencia de anestésicos inflamables o gases oxidantes (como óxido nitroso [N₂O] y oxígeno) ni cerca de disolventes volátiles (como metanol o alcohol), ya que podría producirse una explosión.

Debido a las preocupaciones sobre el potencial carcinógeno e infeccioso de los subproductos electroquirúrgicos (como el humo de los tejidos y los aerosoles), deben utilizarse gafas protectoras, máscaras de filtración y equipos eficaces de evacuación de humos en intervenciones abiertas y mínimamente invasivas.

Precaución

Examine el embalaje para comprobar si presenta daños. Si están dañados, no los utilice.

Uso del CoolSeal™ Trinity

Advertencia

No coloque los dedos entre la palanca, la empuñadura, el gatillo o las mordazas. El usuario podría sufrir lesiones.

Coloque el vaso o el haz vascular en el centro de las mordazas. Para evitar un sellado incompleto, no agarre la estructura más allí de la superficie del electrodo; no coloque tejido en la bisagra de la mordaza.

El contacto entre el electrodo activo del instrumento y cualquier objeto metálico (pinzas hemostáticas, grapas, clips, retractores,...) puede aumentar el flujo de corriente y provocar efectos quirúrgicos no deseados, como un efecto en un lugar no deseado o una entrega de energía insuficiente.

No active el CoolSeal™ Trinity hasta que el instrumento se haya acoplado por completo. Si se activa el generador antes de hacerlo, puede producirse un sellado inadecuado y aumentar la diseminación térmica al tejido fuera del lecho quirúrgico previsto.

Si el eje del instrumento está visiblemente doblado, deseche y sustituya el instrumento. Un eje doblado puede impedir que el instrumento funcione correctamente.

El CoolSeal™ Trinity es un instrumento rígido y no debe insertarse a través de un endoscopio canulado.

Para las intervenciones laparoscópicas, esté atento a estos posibles peligros:

- No utilice trocares híbridos con componentes metálicos y plásticos. El acoplamiento capacitivo de la corriente de RF puede provocar quemaduras no deseadas.
- Utilice un trocar del tamaño adecuado para facilitar la inserción y la extracción del instrumento.
- Introduzca y retire con cuidado el instrumento a través de la cánula para evitar dañar el dispositivo o lesionar al paciente.
- Cierre las mordazas con la palanca del dispositivo antes de la inserción/extracción en el trocar.

Active el CoolSeal™ Trinity solo cuando el instrumento esté en contacto directo con el tejido objetivo para reducir la posibilidad de quemaduras no deseadas.

Durante un ciclo de sellado, se aplica energía a la zona situada entre las mordazas del instrumento. Esta energía puede convertir el agua en vapor, y este vapor puede provocar lesiones accidentales en las proximidades de las mordazas. En previsión de esta posibilidad, tenga cuidado en las intervenciones quirúrgicas que tengan lugar en espacios confinados.

Mantenga el cable lejos de las mordazas y de la zona del pestillo del instrumento.

No coloque los instrumentos cerca de materiales inflamables (como gasas, paños quirúrgicos o gases inflamables) ni en contacto con ellos. Los instrumentos que están activados o calientes por el uso pueden provocar un incendio. Cuando no utilice los instrumentos, colóquelos en una zona limpia, seca y altamente visible que no esté en contacto con el paciente. El contacto accidental con el paciente puede provocar quemaduras.

Evite la acumulación de gases inflamables naturales que pueden acumularse en cavidades corporales como el intestino.

Aspire el líquido de la zona antes de activar el instrumento. Los líquidos conductores (p. ej., sangre o solución salina) en contacto directo con o cerca de un electrodo activo pueden conducir la corriente eléctrica o el calor lejos de los tejidos objetivo, lo que puede provocar quemaduras accidentales al paciente.

Aviso:

No sobrecargue las mordazas del instrumento con tejido, ya que esto podría reducir el rendimiento del dispositivo.

Manipulación y disección de tejidos

Advertencia

Tenga cuidado al manipular el instrumento entre usos para evitar la activación accidental del sistema CoolSeal™.

No coloque el instrumento sobre el paciente ni sobre paños quirúrgicos cuando no esté en uso.

El instrumento puede utilizarse para manipular y diseccionar tejido con las mordazas abiertas o cerradas.

Giro de la perilla

Gire la perilla giratoria negra (3) de la pieza de mano hasta que las mordazas estén en la posición deseada.

Aviso:

No gire la perilla giratoria (3) cuando la palanca (6) esté bloqueada. El producto puede dañarse.

Agarre

Para agarrar tejido con el dispositivo, coloque el tejido entre las mordazas y tire hacia atrás de la palanca.

Sellado

Advertencia

No utilice este instrumento en vasos de más de 7 mm de diámetro.

Elimine la tensión sobre el tejido al sellar y cortar para garantizar un funcionamiento adecuado.

No intente sellar sobre clips o grapas, ni haga contacto con objetos metálicos (p. ej., retractores). El contacto entre un electrodo activo y cualquier objeto metálico puede provocar quemaduras en lugares alternativos o un sellado incompleto.

Aviso:

Se han realizado pruebas de verificación del CoolSeal™ Trinity para confirmar el rendimiento del dispositivo durante un máximo de 70 ciclos de sellado.

El cirujano puede examinar el sellado antes de cortar el vaso o el tejido. Después de examinar el sellado, el cirujano puede crear un segundo sello adyacente al primer sello antes de cortar, tal y como se describe a continuación.

1. Para abrir las mordazas, empuje hacia delante la palanca móvil (6).
2. Agarre el vaso o haz vascular en el centro de las mordazas.
3. Cierre la palanca móvil hasta que se bloquee en su sitio.
4. Para activar el instrumento, mantenga pulsado el botón de activación azul (4) de la parte posterior del instrumento. Sonará un tono continuo para indicar que el vaso o el haz vascular se están sellando. Cuando se completa el ciclo de activación, suena la secuencia de tres tonos de «sellado completo» y se detiene la entrega de RF.
5. Suelte el botón de activación del sellado del instrumento cuando el ciclo de sellado haya finalizado y suene el tono.
6. Abra las mordazas para liberar el tejido apretando la palanca móvil hasta que se desbloquee y, a continuación, abra las mordazas moviendo la palanca hacia delante.
7. Para sellar el tejido adyacente, superponga el borde del sello existente. El segundo sellado debe realizarse distal al primero para aumentar el margen de sellado.

Corte

Precaución

Para el corte transversal de sellos no deben utilizarse dispositivos de energía, como lápices electroquirúrgicos o bisturíes ultrasónicos, que se asocien con la dispersión térmica.

Aviso:

No active el mecanismo de corte sobre clips, grapas u otros objetos metálicos, ya que podría dañar el cortador.

Para activar el mecanismo de corte:

1. Agarre el tejido que se desea cortar en el centro de las mandíbulas.
2. Cierre la palanca móvil hasta que se bloquee en su sitio.
3. Tire hacia atrás del gatillo de corte azul (7) para desplegar la cuchilla.
4. Suelte el gatillo de corte azul para retraer la cuchilla de corte.
5. Abra las mordazas apretando la palanca móvil hasta que se desbloquee y, a continuación, abra las mordazas moviendo la palanca hacia delante.

Limpieza del instrumento durante el uso

Advertencia

No active el instrumento ni el gatillo de corte mientras limpia las mordazas. El personal de quirófano podría sufrir lesiones.

Examine las mordazas del instrumento antes de la limpieza para asegurarse de que la hoja no esté desplegada.

Precaución

Mantenga limpias las mordazas del instrumento. La acumulación de escaras puede reducir la eficacia del sellado. Limpie las superficies y los bordes de las mordazas con una gasa húmeda según sea necesario. No limpie las mordazas del instrumento con un estropajo o una hoja de bisturí.

No aplique una fuerza excesiva (torsión o doblado de las mordazas del instrumento) durante el uso o la limpieza. El dispositivo puede resultar dañado. Si están dañados, no los utilice.

Limpie las superficies y los bordes de las mordazas con una gasa húmeda según sea necesario.

Solución de problemas

A continuación se muestra una lista de sugerencias para la solución de problemas en situaciones que pueden surgir al utilizar el instrumento con un generador CoolSeal™ compatible. Para obtener información detallada sobre situaciones concretas, consulte la guía del usuario del generador correspondiente. Si se produce algún incidente durante el uso del sistema CoolSeal™, los usuarios deben informar de estos problemas directamente a Bolder Surgical por teléfono (866.683.1743) o por correo electrónico (complaints@boldsurg.com), y a la autoridad local competente.

Estados de alerta:

Cuando se produce un estado de alerta, se detiene la administración de energía. La energía estará disponible inmediatamente una vez se haya solucionado el estado de alerta.

Sellado completo

Indicado por:

- Una alerta de **tres** tonos secuenciales
- Se detiene la administración de energía de RF
- El indicador de activación se ilumina en **azul** durante medio (0,5) segundo

Causas:

- Sellado correcto del vaso

Para resolver:

- Ninguno, funcionamiento normal

Reactivación/sellado incompleto

Indicado por:

- Un tono de alerta de **tres pulsos**
- Se detiene la administración de energía de RF
- El indicador de activación se ilumina en **ámarillo** durante un (1) segundo

Causas:

- El tiempo de sellado supera los cinco (5) segundos O BIEN
- El usuario abrió las mordazas del instrumento o liberó el botón de activación, lo que hizo que el ciclo de sellado se interrumpiera antes de que se completara el sellado O BIEN
- La corriente permanece en su límite máximo durante más de cuatro (4) segundos, lo que indica que se ha producido un cortocircuito eléctrico entre las mordazas O BIEN
- El instrumento se ha activado al aire libre

Para resolver:

1. Suelte el botón de activación
2. Pulse el botón de activación para reactivar el ciclo de sellado sin cambiar la posición del instrumento
3. Abra las mordazas del instrumento y compruebe si el sellado se ha realizado correctamente
4. Si es posible, vuelva a colocar el instrumento y vuelva a agarrar tejido en otro lugar; a continuación, reactive el ciclo de sellado
5. Examine visualmente el sellado antes de cortar

Las condiciones de uso posibles incluyen:

Agarre de tejido fino o activación al aire libre	Abra las mordazas y confirme que hay suficiente cantidad de tejido entre las mismas. Si es necesario, aumente la cantidad de tejido y repita la maniobra
Demasiado tejido agarrado entre las mandíbulas	Abra las mordazas y reduzca la cantidad de tejido que se agarra y reactive el ciclo de sellado
Agarre de un objeto metálico	Evite agarrar objetos como grapas, clips o suturas encapsuladas con las mordazas del instrumento
Activación con exceso de líquidos acumulados alrededor de la punta del instrumento	Reduzca o elimine el exceso de líquidos Reactive el ciclo de sellado sin cambiar la posición del instrumento
Exceso de escara tisular en las puntas de los electrodos	Utilice una gasa húmeda para limpiar las superficies y los bordes de las mordazas del instrumento

Error del instrumento	
<i>Indicado por:</i>	
<ul style="list-style-type: none"> • Un tono de alerta de tres pulsos • El indicador de la toma del instrumento se ilumina en ámbar y parpadea continuamente • El generador no permitirá la administración de energía de RF 	
<i>Causas:</i>	
<ul style="list-style-type: none"> • El generador está recibiendo una solicitud de activación del instrumento 	
<i>Para resolver:</i>	
<ol style="list-style-type: none"> 1. Desconecte el instrumento del generador 2. Asegúrese de que no se esté pulsando el botón de activación del instrumento 3. Vuelva a conectar el instrumento al generador 4. Confirme que el indicador de la toma del instrumento se ilumina en verde <p>Si el error del instrumento se vuelve a producir:</p> <ul style="list-style-type: none"> • No utilice el instrumento • Utilice un instrumento CoolSeal™ diferente 	
<i>Las condiciones de uso posibles incluyen:</i>	
• Pulsación accidental del botón de activación del instrumento durante la conexión del instrumento	Retire lo que esté pulsando el botón de activación del instrumento y vuelva a conectar el instrumento
• El interruptor del instrumento no funciona correctamente	Sustituya el instrumento
El instrumento no es válido	
<i>Indicado por:</i>	
<ul style="list-style-type: none"> • Un tono de alerta de pulso único • El indicador de la toma del instrumento se ilumina y permanece rojo • El generador no permitirá la administración de energía de RF 	
<i>Causas:</i>	
<ul style="list-style-type: none"> • Se ha conectado un instrumento inutilizable 	
<i>Para resolver:</i>	
<ol style="list-style-type: none"> 1. Desconecte el instrumento del generador 2. Asegúrese de que el instrumento sea compatible con CoolSeal™ 3. Vuelva a conectar el instrumento al generador 4. Confirme que el indicador de la toma del instrumento se ilumina en verde <p>Si el error del instrumento se vuelve a producir:</p> <ul style="list-style-type: none"> • No utilice el instrumento • Utilice un instrumento CoolSeal™ diferente 	
<i>Las condiciones de uso posibles incluyen:</i>	
• El instrumento conectado no es compatible con la tecnología CoolSeal™	Confirme la compatibilidad con la tecnología CoolSeal™ del instrumento en las instrucciones de uso del instrumento
• El instrumento conectado se ha utilizado anteriormente	Deseche el instrumento
• El instrumento no se puede utilizar con la versión de software	Confirme que la versión de software requerida por el instrumento no sea superior a la versión de software de la etiqueta de la parte inferior del generador CoolSeal™ Para una actualización de software, consulte la sección «Actualización de software» de la guía del usuario del generador CoolSeal™

Después de la intervención quirúrgica

Advertencia

No reutilice ni reesterilice el CoolSeal™ Trinity.

Deseche el instrumento después de su uso de acuerdo con la política del centro sobre peligros biológicos y objetos punzantes.

Estudio preclínico

Precaución

No hay datos de animales cualificados para predecir la eficacia de este dispositivo en el sellado de vasos que contienen placa aterosclerótica.

El rendimiento de producto del dispositivo se determinó en un modelo in vivo crónico porcino. Los resultados mostraron que ningún animal estudiado experimentó complicaciones hemostáticas relacionadas con el dispositivo durante el periodo de supervivencia mínimo de 21 días. Se evaluaron diversos tipos de tejido y vasos para demostrar un sellado eficaz en arterias, venas y haces vasculares de hasta 7 mm inclusive.

La autorización de este dispositivo por parte de la FDA de Estados Unidos no se basó en pruebas clínicas en humanos.

Tipo de vaso	Nombre del tejido/vaso	Rango de tamaño de vaso
Haz de A/V	Mesenterio	<2,5 mm
	Ovárico	2,0 mm-6,5 mm
	Uterino	1,8 mm-5,4 mm
	Esplénico	1,8 mm-7,0 mm
	Gástrica corta	5,5 mm
Arteria	Renal	3,5 mm-7,0 mm
	Esplénico	3,0 mm-5,2 mm
	Gastromental	4,0 mm-5,0 mm
Vena	Renal	7,0 mm
	Esplénico	2,0 mm-7,0 mm
	Gástrica corta	5,5 mm
	Gastromental	5,0 mm-6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Maryland laparoskooppinen sulkija, jakaja ja leikkuri

REF CSL-TR105-30, Trinity sulkija / jakaja / leikkuri, varren halkaisija 5 mm, varren pituus 30 cm

REF CSL-TR105-37, Trinity sulkija / jakaja / leikkuri, varren halkaisija 5 mm, varren pituus 37 cm

REF CSL-TR105-44, Trinity sulkija / jakaja / leikkuri, varren halkaisija 5 mm, varren pituus 44 cm

Yhteensopiva generaattori:

REF CSL-200-50, CoolSeal™-generaattori, ohjelmisto v1.0.0 tai uudempi

Huomio

Lue kaikki tämän instrumentin mukana toimitetut varoituset, huomiokerkinnät ja ohjeet ennen käyttöä.

Lue yhteensopivan generaattorin mukana toimitetut varoituset, huomiokerkinnät ja ohjeet ennen järjestelmän käyttöä. Erityiset varoituset, huomiokerkinnät ja ohjeet generaattorin käytöstä eivät sisällä tähän oppaaseen.

Yhdysvaltain liittovaltion laki rajoittaa tämän laitteen myynnin tapahtuvaksi lääkärin toimesta tai lääkärin määräyksestä.

Tämä laite on tarkoitettu vain läketieteelliseen ammattikäyttöön.

Symbolit

STERILE EO	Steriloitu etyleenioksidilla		Älä käytä, jos pakaus on auki tai vaurioitunut
REF	Luettelo-, tilaus- tai viitenumero		Huomio, tutustu saateasiakirjoihin
	Katso käyttöohjeet	LOT	Eränumero
	Vain kertakäytöinen		Ei valmistettu luonnonkumilateksista
	Rekisteröity valmistaja	MD	Lääkinnällinen laite
	Älä steriloi uudelleen		Pidä kuivana
	Käytettävä ennen	EC REP	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä
	Valmistuspäivämäärä		Tämä pakaus muodostaa steriliilesteen
	Säilytä lämpötiloissa 0-28 °C	RX ONLY	Huomio: Yhdysvaltain liittovaltion laki rajoittaa tämän laitteen myynnin tapahtuvaksi lääkärin toimesta tai lääkärin määräyksestä
	Valmistusmaa		

CoolSeal™ Trinity, Maryland laparoskooppinen sulkija, jakaja ja leikkuri, jossa halkaisijaltaan 5 mm:n varsi, on suunniteltu käytettäväksi CoolSeal™-generaattoriin tai minä tahansa generaattorin kanssa, jossa on CoolSeal™-teknologia. Katso kansisivulta lisätietoja yhteensopivista generaattorimalleista. Trinity muodostaa sulut käyttämällä radiotaajuista (RF) sähkökirurgista energiasta verisuonirakenteisiin (verisuonet ja imusuonet) tai kudosnippuihin, jotka on asetettu laitteen leukojen väliin. Kirurgi käyttää instrumenttia olevaan terään jakamaan kudosta. Kaksitoimiset leuat on suunniteltu leikkaamaan kudos, mikä sisältää kudostasojen erottamisen ja aukkojen laajentamisen siten kuin se on kirurgisen toimenpiteen kannalta tarpeen. Useat varren pituudet tarjoavat lisää joustavuutta kirurgisiin toimenpiteisiin. Suurin nimellisjännite: 190 V_{huppu}

Käyttöaiheet

CoolSeal™ Trinity on bipolaarinen sähkökirurginen instrumentti, joka on tarkoitettu käytettäväksi mini-invasiivisissä tai avoimissa kirurgiissä toimenpiteissä, joissa halutaan suorittaa verisuonten kudosnippujen ja imusolmukkeiden ligatio ja jakaminen.

CoolSeal™ Trinityä voidaan käyttää verisuonissa (valtimoissa, laskimoissa ja verisuonikimpissa), joiden läpimitta on enintään 7 mm. Se on tarkoitettu käytettäväksi yleisissä kirurgiissä toimenpiteissä, mukaan lukien urologiset, vaskulaariset ja gynekologiset toimenpiteet. Se on tarkoitettu käytettäväksi aikuisilla ja lapsilla (pikkulapset, lapset ja nuoret). Toimenpiteisiin voi sisältyä muun muassa Nissenin fundoplikatio, kolektomia, kolekstektomia, adhesiolyysi, hysterektomia, ooforektomia jne. CoolSeal™ Trinityn ei ole osoitettu olevan tehokas munanjohitimen sterilointiin tai munanjohitimen koagulointiin sterilointitoimenpiteissä. Älä käytä CoolSeal™ Trinityä näihin toimenpiteisiin. Laitetta ei saa käyttää kurkun, nenän ja korvan (ENT) toimenpiteissä.

Yleiset varoitukset

Varoitus

Tämä tuote on tarkoitettu vain kertakäyttöön; sitä ei voida puhdistaa tai steriloida uudelleen riittävästi turvallista uudelleenkäytöä varten. Yritykset puhdistaa tai steriloida laite voivat johtaa biologiseen yhteensopimattomuuteen, infektioon tai tuotteen vioittumisriskeihin potilaalle.

Nämä instrumentit on tarkoitettu käytettäväksi vain CoolSeal™-teknologiaa käyttävien generaattoreiden kanssa. Nämä instrumenttien käyttö muiden generaattoreiden kanssa ei välttämättä johtaa toivottuun kudosvaikutukseen, voi johtaa potilaan tai leikkaustiimin loukkaantumiseen, tai vahingoittaa instrumenttia.

Älä käytä CoolSeal™-järjestelmää, ellei sinua ole asianmukaisesti koulutettu. Tämän laitteen käyttö ilman asianmukaista koulutusta voi johtaa potilaan tai leikkaustiimin vakavaan tahattomaan loukkaantumiseen.

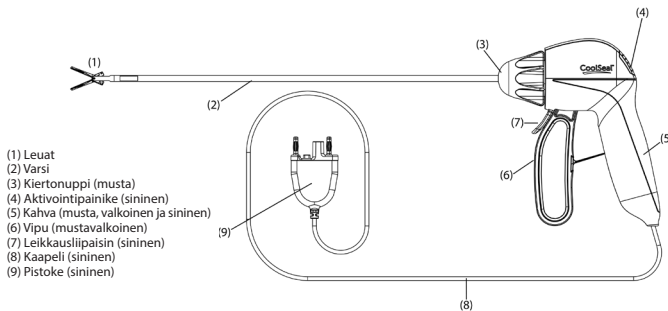
Älä käytä potilailla, joilla on elektroniset implantit, kuten sydämentahdistimet, ottamatta ensin yhteyttä pätevään ammattilaiseen (esim. kardiologi). Mahdollinen vaara on olemassa, koska elektronisen implantin toiminnassa voi esiintyä häiriöitä tai implantti saattaa vahingoittua.

Huomio

Ole varovainen kirurgisissa tapauksissa, joissa potilaalla esiintyy tietyntyyppisiä verisuonipatologioita (ateroskleroosi, aneurysmasuonet, jne.). Parhaan tuloksen saavuttamiseksi käytä sulkua koskemattomaan verisuonistoon.

Tämän kertakäytöisen laitteen suorituskyky on testattu yhden kirurgisen toimenpiteen odotettujen olosuhteiden mukaisesti. Laitteen antaminen kolmannen osapuolen uudelleenkäsittelyöiden yleisesti käyttämien käsittelyvaiheiden, työkalujen ja / tai kemikaalien käsitteilyn voi vaikuttaa negatiivisesti laitteen suorituskykyyn.

Aloittaminen



1. Poista instrumentti alustalta vetämällä tukevasti kahvasta (5). Älä vedä instrumentin leuoista (1) tai kaapelia (8).
2. Työnnä pistoke (9) generaattorin pistorasiaan. Suorita asennus loppuun noudattamalla generaattorin käyttöoppaan ohjeita.

Varoitus

Sähköiskuvara: Älä liitä märkiä lisävarusteita CoolSeal™-generaattoriin.

Sähköiskuvara: Älä kiedo instrumentin johtoja metalliesineiden ympärille. Tämä voi aiheuttaa harhavirtaa, joka voi johtaa potilaan tai leikkaustiimin sähköiskuihin, tulipaloihin tai loukkaantumiseen.

Tutki kaikki instrumentit ja järjestelmän liitännät ennen käyttöä. Virheellinen liitäntä voi johtaa kaariin, kipinöihin, lisävarusteiden toimintahäiriöihin tai tahattomiin kirurgisiin vaikutuksiin.

Tarkista instrumentti, instrumentin johdot ja generaattoriaapeli murtumien, halkeamien, kolojen tai muiden vaurioiden varalta ennen käyttöä. Tämän varoituksen laiminlyönti voi aiheuttaa vammoja tai sähköiskun potilaalle tai leikkaustiimille tai vahingoittaa laitetta. Älä käytä, jos se on vaurioitunut.

Älä käytä sytytysten tai hapettavien kaasujen (kuten typpioskidi (N_2O) ja happi) läsnä ollessa tai lähellä haihtuvia liuottimia (kuten metanolia tai alkoholia), koska voi tapahtua räjähdys.

Sähkökirurgisten sisutuotteiden (kuten kudossavun ja aerosolien) karsinogeenisista ja tarttuvista ominaisuuksista johtuvien huolenaiheiden vuoksi silmäsuojia, suodatinmaskeja ja tehokkaita savunpoistolaitteita tulee käyttää sekä avoimissa että mini-invasiivisissa toimenpiteissä.

Huomio

Tarkista pakaus vaurioiden varalta. Älä käytä, jos se on vaurioitunut.

CoolSeal™ Trinityn käyttö

Varoitus

Vältä sormien asettamista vivun, kahvan, liipaisimien tai leukojen väliin. Käyttäjälle voi aiheuttaa vahinkoa.

Aseta suoni tai verisuoninippu leukojen keskelle. Puitteellisen sulun välttämiseksi älä tarttu rakenteeseen elektrodin pinnan ulkopuolelta. Älä laita kudosta leuan saranaan.

Aktiivisen instrumenttielektrodin ja minkä tahansa metalliesineen (hemostaatit, hakaset, klipsiretraktorit jne.) välinen kontakti voi lisätä sähkövirran virtausta ja johtaa tahattomiin kirurgisiin vaikutuksiin, kuten vaikutukseen tahattomassa paikassa tai riittämättömän energian kertymiseen.

Älä aktivoi CoolSeal™ Trinityä, ennen kuin instrumentti on täysin lukittunut. Generaattorin aktivointi ennen tämän lukittumista voi johtaa epäonnistuneeseen sulkuun ja voi lisätä lämmön levämistä kudokseen suunnitellun leikkauksokohdan ulkopuolella.

Jos instrumenttiin varsi on selvästi taipunut, hävitä ja vaihda instrumentti. Taipunut varsi voi estää instrumenttiä toimimasta oikein.

CoolSeal™ Trinity on jäykkiä instrumentti, eikä sitä saa työntää kanyloidun endoskoopin läpi.

Ole varovainen näiden mahdollisten vaarojen suhteen laparoskooppisissa toimenpiteissä:

- Älä käytä hybriditroakaaria, jotka koostuvat sekä metalli- että muoviosista. Radiotaajuusvirran kapasitiivinen kytkentä voi aiheuttaa tahattomia palovammoja.
- Käytä sopivan kokoinen troakaarta, jotta instrumentti voidaan asettaa sisään ja poistaa helposti.
- Työnnä instrumentti kanyyliin läpi ja vedä se pois varovasti laitteen vahingoittumisen ja / tai potilaan loukkaantumisen välttämiseksi.
- Sulje leuat laitteen vivulla ennen asettamista troakariin / poistamista sieltä.

Aktivoi CoolSeal™ Trinity vain silloin, kun instrumentti on suorassa kosketuksessa kohdekudoksen kanssa tahattomien palovammojen mahdollisuuden välttämiseksi.

Sulkujakson aikana energiaa kohdistetaan instrumentin leukojen väliseen alueeseen. Tämä energia voi muuttaa veden höyrystä, ja tämä höry voi aiheuttaa tahattomia vammoja leukojen väliltömässä läheisyydessä. Ennakoit tätä mahdollisuutta olemailla varovainen ahtailla alueilla tapahtuvissa kirurgisissa toimenpiteissä.

Pidä johto irti instrumentin leuasta ja salvan alueesta.

Älä sijoita instrumentteja sytyttävien materiaalien (kuten sideharso, kirurgiset peitteet tai sytytvyt kaasut) lähelle tai kosketuksiin niiden kanssa. Aktivoidut tai kuumat instrumentit voivat aiheuttaa tulipalon. Kun et käytä instrumentteja, aseta ne puhtalle, kuivalle, hyvin näkyvälle alueelle, joka ei ole kosketuksessa potilaan kanssa. Tahaton kosketus potilaan kanssa voi aiheuttaa palovammoja.

Vältä luonnossa esiintyvien sytytyvien kaasujen kertymistä kehon onteloihin, kuten suolistoon.

Ime neste alueelta ennen laitteen aktivointia. Johtavat nesteet (esim. veri tai suolaliuos), jotka ovat suorassa kosketuksessa aktivoivien elektrodin kanssa tai ovat sen väliltömässä läheisyydessä, voivat kuljettaa sähkövirtaa tai lämpöä pois kohdekudoksesta, mikä voi aiheuttaa tahattomia palovammoja potilaalle.

Huomautus:

Älä täytä instrumentin leukoja liikaa kudoksella, koska se voi heikentää laitteen suorituskykyä.

Kudosten manipulaatio ja leikkaus

Varoitus

Ole varovainen, kun käsittelet laitteta käyttöjen välillä, jotta vältät CoolSeal™-järjestelmän vahingossa tapahtuvan aktivoitumisen. Älä aseta instrumenttia potilaan tai peitteiden päälle, kun sitä ei käytetä.

Instrumentti voidaan käyttää kudosten manipuloimiseen ja leikkaamiseen joko leukojen ollessa auki tai kiinni.

Nupin kierto

Käännä käsikappaleen mustaa kiertonuppia (3), kunnes leuat ovat haluamassasi asennossa.

Huomautus:

Älä käännä kiertonuppia (3), kun vipu (6) on lukittu. Tuote voi vahingoittua.

Tarttuminen

Tarttu kudokseen laitteella asettamalla kudos leukoihin ja vetämällä vipu taakse.

Sulkeminen

Varoitus

Älä käytä tätä laitetta suoniin, joiden läpimitta on yli 7 mm.

Poista kudoksen jännitys sulkemisen ja leikkaamisen aikana, jotta varmistetaan asianmukainen toiminta.

Älä yritys sulkea klipsien tai hakasten yli tai koskettaa metalliesineitä (esim. retraktoreita). Aktiivisen elektrodiin ja metalliesineiden välinen kosketus voi johtaa vuorottaisen kohtien palovammoihin tai puutteellisiin sulkuuihin.

Huomautus:

CoolSeal™ Trinityn todennustestaus on suoritettu ja laitteenvsuorituskyvyn on vahvistettu olevan jopa 70 sulkujaksoa.

Kirurgi voi tarkastaa sulun ennen suonen tai kudoksen leikkaamista. Sulun tarkastamisen jälkeen kirurgi voi luoda toisen sulun ensimmäisen sulun viereen ennen leikkaamista, kuten alla kuvataan.

1. Avaa leuat työntämällä siirttävästä vipua (6) eteenpäin.
2. Ota aiotti suoni tai verisuuninippu leukojen keskelle.
3. Sulje liikkuvaa vipua, kunnes se lukittuu paikalleen.
4. Aktivoi instrumentti pitämällä instrumentin takaosassa olevaa sinistä aktivoointipainiketta (4) painettuna. Jatkuva äänimerkki osoittaa, että suonta tai verisuuninippua suljetaan. Kun aktivoointijaksolla on valmis, kuuluu kolmen äänimerkin sarja ("sulku valmis") ja radiotaajuusanto loppuu.
5. Vapauta instrumentti sulkuaktivoointipainike, kun sulkujakso on valmis ja äänimerkki kuuluu.
6. Avaa leuat ja vapauta kudos puristamalla liikkuvaa vipua, kunnes se avautuu. Avaa sitten leuat liikuttamalla vipua eteenpäin.
7. Sulje viereinen kudos laittamalla se päälekkään olemassa olevan sulun reunan kanssa. Toisen sulun tulee olla distalainen ensimmäisestä sulusta sulkuun sulkumarginaaliin lisäämiseksi.

Leikkaaminen

Huomio

Energiaa käyttäviä laitteita, kuten sähkökirurgisia kyniä tai ultraääniveitsiä, joihin liittyy lämpöhajonta, ei saa käyttää sulkujen transsektioon.

Huomautus:

Älä käytä leikkausmekanismia klipsien, hakasten tai muiden metalliesineiden päällä, sillä leikkuri voi vahingoittua.

Leikkausmekanismin aktivoointi:

1. Ota aiotti kudos leukojen keskelle.
2. Sulje liikkuvaa vipua, kunnes se lukittuu paikalleen.
3. Vedä sinistä leikkurin liipaisinta (7) taakse veitsen käyttöön ottamiseksi.
4. Vedä leikkukutterä takaisin vapauttamalla sininen leikkurin liipaisin.
5. Avaa leuat puristamalla liikkuvaa vipua, kunnes se avautuu ja avaa sitten leuat siirtämällä vipua eteenpäin.

Instrumentin puhdistaminen käytön aikana

Varoitus

Älä aktivoi instrumenttia tai leikkausliipaisinta leuan puhdistamisen aikana. Tämä voi johtaa leikkaussalihenkilökunnan loukkaantumiseen.

Tarkasta instrumentin leuat ennen puhdistamista varmistaaksesi, että terä ei ole käytössä.

Huomio

Pidä instrumentin leuan puhaina. Arpikudoksen kertyminen voi heikentää sulun tehokkuutta. Pyyhi leuan pinnat ja reunat märällä sideharsolapulla tarpeen mukaan. Älä puhdista instrumentin leukoja karhunkielellä tai veitsenterällä.

Älä käytä liikaa voimaa (väännä tai taivuta instrumentin leukoja) käytön tai puhdistuksen aikana. Laite voi vahingoittua. Älä käytä, jos se on vaarioitunut.

Pyyhi leuan pinnat ja reunat märällä sideharsolapulla tarpeen mukaan.

Vianmääritys

Seraavassa on luettelo vianmääritystehdotuksista tilanteissa, joita esiintyy käytettäessä instrumenttia yhteensopivan CoolSeal™-generaattorin kanssa. Lisätietoja tietystä tilanteesta on vastaan generaattorin käyttööppäassa. Jos CoolSeal™-järjestelmän käytön aikana tapahtuu vahinkotapahtumia, käyttäjien tulee ilmoittaa näistä ongelmista suoraan Bolder Surgicalille puhelimitse (+1 866 683 1743) tai sähköpostilla (complaints@boldsurg.com) ja paikalliselle viranomaiselle.

Hälytystilat:

Kun hälytystila ilmenee, energian toimitus loppuu. Kun hälytystila on korjattu, energian toimitus on heti käytettävissä.

Sulku valmis

Merkki:

- **Kolme** peräkkäistä hälytsääntä
- Radiotaajuusenergian toimitus loppuu
- Aktivoointinäyttö kirkastuu **sinisenä** puoli (0,5) sekuntia

Syyt:

- Onnistunut suonensulku

Ratkaisu:

- Ei mitään, normaali toiminta

Aktivoi uudelleen / keskeneräinen sulku

Merkki:

- **Kolmen** hälytsäänen **sarja**
- Radiotaajuusenergian toimitus loppuu
- Aktivoointinäyttö kirkastuu **keltaisenä** yhden (1) sekunnin ajan

Syyt:

- Sulkuaika ylittää viisi (5) sekuntia TAI
- Käyttäjä joko avasi instrumentin leuat tai vapautti aktivoointipainikkeen, mikä aiheuttaa sulkujakson keskeytyksen ennen sulun valmistumista TAI
- Virta pysyy enimmäisvirtarajoituksessa yli neljä (4) sekuntia, mikä osoittaa, että leukojen sisällä on tapahtunut sähköinen oikosulku TAI
- Instrumentti on aktivoitu ilmassa

Ratkaisu:

1. Vapauta aktivoointipainike
2. Aktivoi sulkujakso uudelleen painamalla aktivoointipainiketta muuttamatta instrumentin sijaintia
3. Avaa instrumentin leuat ja tarkista, onko sulku onnistunut
4. Jos mahdollista, muuta instrumentin sijaintia ja tarta kudokseen toisessa paikassa ja aktivoi sitten sulkujakso uudelleen
5. Tarkista sulku silmämääräisesti ennen leikkaamista

Mahdollisia käytön tiloja ovat mm.:

Ohueen kudoksen tarttuminen tai aktivoointi ilmassa	Avaa leuat ja varmista, että leukojen sisällä on riittävä määrä kudosta. Lisää tarvittaessa kudoksen määrää ja toista toimenpide
Liiallisen kudoksen ottaminen leukojen väliin	Avaa leuat ja vähennä otettavan kudoksen määrää ja aktivoi sulkujakso uudelleen
Tarttuminen metalliesineeseen	Vältä esineiden, kuten niittien, klipsien tai kapseloidujen ompeleiden tarttumista instrumentin leukoihin
Aktivoointi liiallisissa nestekertymissä instrumentin kärjen ympäällä	Minimoi tai poista liiallinen neste Aktivoi sulkujakso uudelleen muuttamatta instrumentin paikkaa
Elektrodikärjissä on liikaa arpikudosta	Puhdista instrumentin leukojen pinnat ja reunat märällä sideharsolapulla

Instrumenttivirhe

Merkki:

- **Kolmen** hälytsäänen **sarja**
- Instrumenttipistokenytö syttyy **keltaisenä** ja vilkkuu jatkuvasti
- Generaattori ei salli radiotaajuusenergian toimittamista

Syyt:

- Generaattori vastaanottaa aktivoointipyynnön instrumenttilta

Ratkaisu:

1. Irrota instrumentti generaattorista
2. Varmista, että instrumentti aktivoointipainiketta ei paineta
3. Liitä laite uudelleen generaattoriin
4. Varmista, että instrumenttipistokenäyttö palaa vihreänä
Jos instrumenttivirhe toistuu:
 - Älä käytä instrumenttia
 - Käytä toista CoolSeal™-instrumenttia

Mahdollisia käytön tiloja ovat mm.:

Instrumentin aktivoointipainikkeen tahaton painaminen instrumentin liittämisen aikana	Poista instrumentin aktivoointipainiketta painavat esineet ja liitä instrumentti uudelleen
Instrumenttikytkin toimii virheellisesti	Vaihda instrumentti

Virheellinen instrumentti**Merkki:**

- **Yksittäinen** hälytysääni
- Instrumenttipistokenäyttö syttyy ja pysyy **punaisenä**
- Generaattori ei sallи radiotaajuusenergian toimittamista

Syyt:

- Käyttökelvoton instrumentti on liitetty

Ratkaisu:

1. Irrota instrumentti generaattorista
2. Varmista, että instrumentti on CoolSeal™-yhteensopiva
3. Liitä laite uudelleen generaattoriin
4. Varmista, että instrumenttipistokenäyttö palaa vihreänä
Jos instrumenttivirhe toistuu:
 - Älä käytä instrumenttia
 - Käytä toista CoolSeal™-instrumenttia

Mahdollisia käytön tiloja ovat mm.:

Liitetyt instrumentti ei ole yhteensoviva CoolSeal™-teknologian kanssa	Varmista instrumentin yhteensovivus CoolSeal™-teknologian kanssa instrumentin käyttöohjeista
Liitetyt instrumenttia on käytetty aiemmin	Hävitä instrumentti
Instrumenttia ei voi käyttää ohjelmistoversiolla	Varmista, että instrumentin tarvitsema ohjelmistoversio ei ole suurempi kuin CoolSeal™-generaattorin pohjaan merkity ohjelmistoversio Katso CoolSeal™-generaattorin käyttööppaan kohtaa Ohjelmistopäivitys ohjelmistopäivitystä varten

Leikkauksen jälkeen**Varoitus**

Älä käytä tai steriloi CoolSeal™ Trinityä uudelleen.

Hävitä instrumentti käytön jälkeen laitoksen biologisia vaaroja ja teräviä esineitä koskevan käytännön mukaisesti.

Esikliininen tutkimus**Huomio**

Sopivaa eläintarvikea ei ole tämän laitteen tehokkuuden ennustamiseen aterosklerottista plakkia sisältävien suonien sulkemisessa.

Laitteen tuotesuorituskyky varmistettiin kroonisessa *in vivo*-sikamallissa. Tulokset osoittivat, että yksikään tutkituista eläimistä ei kokenut laitteeseen liittyviä hemostaattisia komplikaatioita 21 päivän värimäiselinajan aikana. Eriäisia kudostyyppejä ja suonia arvioitiin tehokkaan sulun osoittamiseksi valtimoissa, laskimoissa ja verisuonikimpuisissa aina 7 mm:iin saakka.

Yhdysvaltain FDA:n hyväksyntä tälle laitteelle ei perustunut kliinisiin ihmiskokeisiin.

Suonityyppi	Kudoksen / suonen nimi	Suonen kokovaihtelu
Valtimo-/laskimonippu	Suolilieve	< 2,5 mm
	Munasarja	2,0 mm – 6,5 mm
	Kohtu	1,8 mm – 5,4 mm
	Pernavaltimo	1,8 mm – 7,0 mm
	Mahalaukku, lyhyet suonet	5,5 mm
Valtimo	Munuaisvaltimo	3,5 mm – 7,0 mm
	Pernavaltimo	3,0 mm – 5,2 mm
	Maha-vatsapaita	4,0 – 5,0 mm
Laskimo	Munuainen	7,0 mm
	Pernavaltimo	2,0 mm – 7,0 mm
	Mahalaukku, lyhyet suonet	5,5 mm
	Maha-vatsapaita	5,0 – 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Dispositif de fusion, division et dissection laparoscopique Maryland

REF CSL-TR105-30, dispositif de fusion, division, dissection Trinity, diamètre de tige de 5 mm, longueur de tige de 30 cm

REF CSL-TR105-37, dispositif de fusion, division, dissection Trinity, diamètre de tige de 5 mm, longueur de tige de 37 cm

REF CSL-TR105-44, dispositif de fusion, division, dissection Trinity, diamètre de tige de 5 mm, longueur de tige de 44 cm

Générateur compatible :

REF CSL-200-50, générateur CoolSeal™, version 1.0.0 ou ultérieure du logiciel

Mise en garde

Lire l'intégralité des avertissements, mises en garde et instructions fournis avec cet instrument avant son utilisation.

Lire les avertissements, les mises en garde et les instructions fournis avec le générateur compatible avant d'utiliser le système. Les avertissements, mises en garde et instructions spécifiques relatifs à l'utilisation du générateur ne sont pas inclus dans ce manuel.

La loi fédérale (États-Unis) limite la vente de ce dispositif à un médecin ou sur prescription médicale.

Ce dispositif est destiné à un usage médical professionnel uniquement.

Pictogrammes

STERILE EO	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène		Ne pas utiliser si l'emballage est ouvert ou endommagé
REF	Référence catalogue, n° de commande ou n° de référence		Attention, consulter les documents d'accompagnement
	Consulter le mode d'emploi		Numéro de lot
	À usage unique exclusivement		Non fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel
	Fabricant		Dispositif médical
	Ne pas restériliser		Keep Dry
	Date de péremption	EC REP	Mandataire établi dans l'Union européenne
	Date de fabrication		Cet emballage forme la barrière stérile
	À conserver à des températures comprises entre 0 °C et 28 °C		Mise en garde : la loi fédérale (États-Unis) limite la vente de ce dispositif à un médecin ou sur prescription médicale
	Pays de fabrication		

Le CoolSeal™ Trinity, un dispositif de fusion, division et dissection laparoscopique Maryland avec une tige de 5 mm de diamètre, est conçu pour être utilisé avec le générateur CoolSeal™ ou tout autre générateur doté de la technologie CoolSeal™. Se reporter à la page de couverture pour plus de détails sur les modèles de générateur compatibles. Le Trinity permet d'effectuer des fusions par application d'énergie RF (électrochirurgie par radiofréquence) sur des structures vasculaires (vaisseaux et tissus lymphatiques) ou des faisceaux tissulaires interposés entre ses mors. Une lame à l'intérieur de l'instrument est actionnée par le chirurgien pour diviser les tissus. Les mors à double action ont été conçus pour disséquer les tissus, ce qui comprend la séparation des plans tissulaires et l'élargissement des ouvertures nécessaires à l'intervention chirurgicale. Les longueurs de tige multiples offrent une flexibilité supplémentaire pour les interventions chirurgicales. Tension nominale maximale : 190 V_{crête}

Indications d'utilisation

Le CoolSeal™ Trinity est un instrument électrochirurgical bipolaire destiné à être utilisé au cours d'interventions chirurgicales par voie mini-invasive ou ouverte où la ligature et la division de vaisseaux, de faisceaux tissulaires et de vaisseaux lymphatiques sont souhaitées. Le CoolSeal™ Trinity peut être utilisé sur les vaisseaux (artères, veines et faisceaux vasculaires) d'un diamètre allant jusqu'à 7 mm. Il est indiqué pour une utilisation au cours d'interventions chirurgicales générales, y compris urologiques, vasculaires et gynécologiques. Il est indiqué pour une utilisation chez les populations adultes et pédiatriques (nourrissons, enfants et adolescents). Les interventions peuvent inclure, sans s'y limiter, la fundoplication de Nissen, la colectomie, la cholécystectomie, l'adhésiolyse, l'hystérectomie, l'ovariectomie, etc. L'efficacité du CoolSeal™ Trinity n'a pas été démontrée

pour la stérilisation ou la coagulation tubaires lors des interventions de stérilisation. Ne pas utiliser le CoolSeal™ Trinity pour ces interventions. L'utilisation du dispositif est contre-indiquée dans les interventions au niveau de la sphère ORL.

Avertissements généraux

Avertissement

Ce produit est destiné à un usage unique exclusivement ; il ne peut pas être correctement nettoyé ou restérilisé pour garantir une réutilisation sûre. Les tentatives de nettoyage ou de stérilisation peuvent entraîner des risques d'infection, de bio-incompatibilité ou de défaillance du produit pour le patient.

Ces instruments sont destinés à être utilisés uniquement avec des générateurs dotés de la technologie CoolSeal™. L'utilisation de ces instruments avec d'autres générateurs peut ne pas entraîner l'effet souhaité sur les tissus, peut provoquer des blessures chez le patient ou l'équipe chirurgicale, ou peut endommager l'instrument.

Ne pas utiliser le système CoolSeal™ à moins d'avoir reçu une formation adéquate. L'utilisation de ce matériel sans formation appropriée peut entraîner des blessures graves accidentelles chez le patient ou l'équipe chirurgicale.

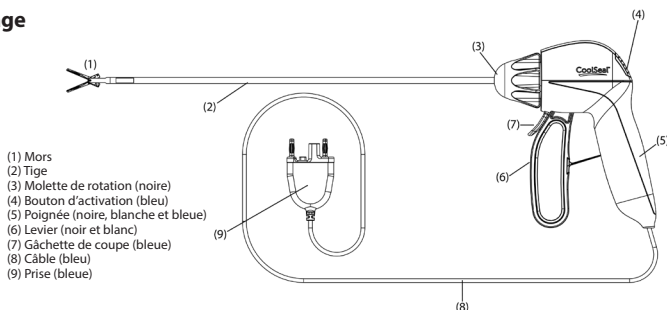
Ne pas utiliser chez les patients porteurs d'implants électroniques tels que des stimulateurs cardiaques sans avoir consulté au préalable un professionnel qualifié (par ex. un cardiologue). Il existe un risque potentiel, car il peut se produire une interférence avec le fonctionnement de l'implant électronique ou un endommagement de l'implant.

Mise en garde

Faire preuve de prudence lors d'interventions chirurgicales sur des patients qui présentent certains types de pathologie vasculaire (athérosclérose, anévrismes, etc.). Pour de meilleurs résultats, effectuer le fusion de vaisseaux non pathologiques.

Les performances de ce dispositif à usage unique ont été testées conformément aux conditions attendues d'une intervention chirurgicale unique. Le fait de soumettre le dispositif à des étapes de traitement, des outils et/ou des produits chimiques couramment utilisés par des dispositifs de retraitement tiers peut affecter négativement ses performances.

Démarrage



1. Retirer l'instrument du plateau en tirant fermement sur la poignée (5). Ne pas tirer sur les mors (1) ou le câble (8) de l'instrument.

2. Insérer la fiche (9) dans la prise du générateur. Suivre les instructions du guide de l'utilisateur du générateur pour terminer la procédure de configuration.

Avertissement

Risque de choc électrique : Ne pas connecter d'accessoires humides au générateur CoolSeal™.

Risque de choc électrique : Ne pas enrouler les cordons de l'instrument autour d'objets métalliques. Cela peut induire des courants parasites susceptibles d'entrainer des chocs, des incendies ou des blessures chez le patient ou l'équipe chirurgicale.

Examiner tous les instruments et connexions au système avant utilisation. Une mauvaise connexion peut entraîner des arcs, des étincelles, un dysfonctionnement des accessoires ou des effets chirurgicaux involontaires.

Avant toute utilisation, inspecter l'instrument, les cordons de l'instrument et le câble du générateur à la recherche de cassures, fissures, entailles ou autres dommages. Le non-respect de cet avertissement peut entraîner des blessures ou un choc électrique chez le patient ou l'équipe chirurgicale ou endommager l'instrument. S'il est endommagé, ne pas l'utiliser.

Ne pas utiliser en présence d'anesthésiques inflammables ou de gaz oxydants (tels que le protoxyde d'azote (N₂O) et l'oxygène) ou à proximité de solvants volatils (tels que le méthanol ou l'alcool), car une explosion peut se produire.

En raison des préoccupations concernant le potentiel cancérigène et infectieux des sous-produits électrochirurgicaux (tels que le panache de fumée de tissus et les aérosols), porter des lunettes de protection et des masques de filtration et utiliser un équipement d'évacuation de fumée efficace au cours des interventions chirurgicales par voie ouverte et mini-invasive.

Mise en garde

Inspecter l'emballage pour détecter tout dommage. S'il est endommagé, ne pas l'utiliser.

Utilisation du CoolSeal™ Trinity

Avertissement

Ne pas placer les doigts entre le levier, la poignée, la gâchette ou entre les mors. Une blessure chez l'utilisateur peut en résulter.

Placer le vaisseau ou le faisceau vasculaire au centre des mors. Pour éviter un fusion incomplet, ne pas saisir la structure au-delà de la surface de l'électrode ; ne pas placer de tissu dans la charnière des mors.

Le contact entre l'électrode active de l'instrument et tout objet métallique (pinces hémostatiques, agrafes, clips, écarteurs, etc.) peut augmenter le flux de courant et peut entraîner des effets chirurgicaux accidentels, notamment un effet sur un site non prévu ou une délivrance insuffisante d'énergie.

Ne pas activer le CoolSeal™ Trinity avant que l'instrument ne soit complètement fermé. L'activation du générateur avant la fermeture des mors peut entraîner un mauvais fusion et peut augmenter la diffusion thermique vers des tissus en dehors du site chirurgical prévu.

Si la tige de l'instrument est visiblement tordue, éliminer et remplacer l'instrument. Une tige tordue peut empêcher l'instrument de fonctionner correctement.

Le CoolSeal™ Trinity est un instrument rigide et ne doit pas être inséré à travers un endoscope canulé.

Pour les interventions laparoscopiques, prendre garde aux dangers potentiels suivants :

- Ne pas utiliser de trocarts hybrides avec des composants en métal et en plastique. Le couplage capacitif du courant RF peut provoquer des brûlures accidentelles.
- Utiliser un trocart de taille appropriée pour faciliter l'insertion et l'extraction de l'instrument.
- Insérer et retirer avec précaution l'instrument par la canule pour éviter d'endommager le dispositif et/ou de blesser le patient.
- Fermer les mors à l'aide du levier du dispositif avant l'insertion dans le trocart ou l'extraction du trocart.

Activer le CoolSeal™ Trinity uniquement lorsque l'instrument est en contact direct avec le tissu cible afin de réduire la possibilité de brûlures accidentelles.

Pendant un cycle de fusion, de l'énergie est appliquée à la zone entre les mors de l'instrument. Cette énergie peut convertir l'eau en vapeur, et cette vapeur peut provoquer des blessures accidentelles à proximité immédiate des mors. En prévision de cette éventualité, prendre des précautions lors d'interventions chirurgicales dans des espaces confinés.

Maintenir le cordon à l'écart des mors et de la zone de verrouillage de l'instrument.

Ne pas placer les instruments à proximité ou en contact avec des matériaux inflammables (tels que de la gaze, des champs opératoires ou des gaz inflammables). Les instruments activés ou chauds après utilisation peuvent provoquer un incendie. Lorsque les instruments ne sont pas utilisés, les placer dans une zone propre, sèche et hautement visible, sans contact avec le patient. Un contact accidentel avec le patient peut entraîner des brûlures.

Éviter l'accumulation de gaz inflammables d'origine naturelle susceptibles de s'accumuler dans les cavités de l'organisme telles que l'intestin.

Aspirer le fluide de la zone avant d'activer l'instrument. Les fluides conducteurs (notamment le sang ou le sérum physiologique) en contact direct avec une électrode active ou à proximité immédiate peuvent transporter le courant électrique ou la chaleur hors des tissus cibles, ce qui peut provoquer des brûlures accidentelles chez le patient.

Remarque :

Ne pas remplir excessivement les mors de l'instrument de tissus, car cela pourrait réduire les performances du dispositif.

Manipulation et dissection des tissus

Avertissement

Prendre les précautions qui s'imposent lors de la manipulation de l'instrument entre deux utilisations afin d'éviter toute activation accidentelle du système CoolSeal™. Ne pas placer l'instrument sur le patient ou les champs lorsqu'il n'est pas utilisé.

L'instrument peut être utilisé pour manipuler et disséquer le tissu avec les mors ouverts ou fermés.

Molette de rotation

Tourner la molette de rotation noire (3) sur la pièce à main jusqu'à ce que les mors soient dans la position requise.

Remarque :

Ne pas tourner la molette de rotation (3) lorsque le levier (6) est verrouillé. Ceci risque d'endommager le produit.

Saisie

Pour saisir le tissu avec le dispositif, placer le tissu entre les mors et tirer le levier vers l'arrière.

Fusion

Avertissement

Ne pas utiliser cet instrument sur des vaisseaux de diamètre supérieur à 7 mm.

Éliminer la tension sur les tissus lors du fusion et de la division afin d'assurer un bon fonctionnement.

Ne pas tenter de fusionner sur des clips ou des agrafes ou d'entrer en contact avec des objets métalliques (p. ex., des écarteras). Tout contact entre une électrode active et des objets métalliques peut entraîner des brûlures sur un autre site ou des fusions incomplets.

Remarque :

Des tests de vérification du CoolSeal™ Trinity ont été effectués pour confirmer les performances du dispositif pendant 70 cycles de fusion maximum.

Le chirurgien peut inspecter le fusion avant de couper le vaisseau ou le tissu. Après avoir inspecté le fusion, le chirurgien peut effectuer un deuxième fusion adjacent au premier fusion avant la coupe, comme décrit ci-dessous.

1. Ouvrir les mors en poussant le levier mobile (6) vers l'avant.
2. Saisir le vaisseau ou le faisceau vasculaire prévu au centre des mors.
3. Fermer le levier mobile jusqu'à ce qu'il se verrouille.
4. Pour activer l'instrument, appuyer sur le bouton d'activation bleu (4) situé à l'arrière de l'instrument et le maintenir enfoncé. Une tonalité continue retentit pour indiquer que le vaisseau ou le faisceau vasculaire est en cours de fusion. Lorsque le cycle d'activation est terminé, la séquence de tonalités « fusion terminé » à trois impulsions retentit et la sortie RF est coupée.
5. Relâcher le bouton d'activation du fusion sur l'instrument lorsque le cycle de fusion est terminé et que la tonalité retentit.
6. Ouvrir les mors pour libérer les tissus en pressant le levier mobile jusqu'à ce qu'il se déverrouille, puis ouvrir les mors en déplaçant le levier vers l'avant.
7. Pour fusionner les tissus adjacents, chevaucher le bord du fusion existant. Le deuxième fusion doit être réalisé en position distale par rapport au premier fusion pour augmenter la marge de fusion.

Coupe

Mise en garde

Ne pas utiliser de dispositifs utilisant une source d'énergie tels que des bistouris électriques ou à ultrasons susceptibles d'être à l'origine d'une diffusion thermique pour la section transversale des fusions.

Remarque :

Ne pas engager le mécanisme de coupe sur des clips, des agrafes ou d'autres objets métalliques, car cela pourrait endommager l'instrument de coupe.

Pour activer le mécanisme de coupe :

1. Saisir le tissu prévu au centre des mors.
2. Fermer le levier mobile jusqu'à ce qu'il se verrouille.
3. Tirer sur la gâchette de coupe bleue (7) pour déployer le couteau.
4. Relâcher la gâchette de coupe bleue pour rétracter la lame de coupe.
5. Ouvrir les mors en pressant le levier mobile jusqu'à ce qu'il se déverrouille, puis ouvrir les mors en déplaçant le levier vers l'avant.

Nettoyage de l'instrument pendant l'utilisation

Avertissement

Ne pas activer l'instrument ou la gâchette de coupe pendant le nettoyage des mors. Des blessures chez le personnel de la salle d'opération peuvent en résulter.

Inspecter les mors de l'instrument avant le nettoyage pour s'assurer que la lame n'est pas déployée.

Mise en garde

Garder les mors de l'instrument propres. L'accumulation de tissus nécrosés peut réduire l'efficacité du fusion. Essuyer les surfaces et les bords des mors avec une compresse de gaze humide si nécessaire. Ne pas nettoyer les mors de l'instrument avec un tampon abrasif ou une lame de scalpel.

Ne pas utiliser une force excessive (tordre ou plier les mors de l'instrument) pendant l'utilisation ou le nettoyage. Des dommages au dispositif peuvent se produire. S'il est endommagé, ne pas l'utiliser.

Essuyer les surfaces et les bords des mors avec une compresse de gaze humide si nécessaire.

Résolution des problèmes

Voici une liste de suggestions de dépannage pour les situations rencontrées lors de l'utilisation de l'instrument avec un générateur CoolSeal™ compatible. Pour plus de détails sur des situations spécifiques, se reporter au guide de l'utilisateur du générateur correspondant. Si des incidents surviennent lors de l'utilisation du système CoolSeal™, les utilisateurs doivent signaler ces problèmes directement à Bolder Surgical par téléphone (+1.866.683.1743) ou par e-mail (complaints@boldsurg.com), et à l'autorité compétente locale.

Conditions d'alerte :

Lorsqu'une condition d'alerte se produit, la délivrance d'énergie s'arrête. Une fois la condition d'alerte corrigée, la délivrance d'énergie sera immédiatement disponible.

Fusion terminé

Indiqué par :

- Une alerte à **trois** tonalités séquentielles
- La délivrance d'énergie RF s'arrête
- Le voyant d'activation s'allume en **bleu** pendant une demi-seconde (0,5 s)

Causes :

- Fusion réussi du vaisseau

Résolution :

- Aucune, fonctionnement normal

Réactiver/Fusion incomplet

Indiqué par :

- Tonalité d'alerte à **trois impulsions**
- La délivrance d'énergie RF s'arrête
- Le voyant d'activation s'allume en **orange** pendant une (1) seconde

Causes :

- Le temps de fusion dépasse cinq (5) secondes OU
- L'utilisateur a ouvert les mors de l'instrument ou relâché le bouton d'activation, ce qui entraîne l'interruption du cycle de fusion avant que le fusion ne soit terminé OU
- Le courant reste à la limite maximale de courant pendant plus de quatre (4) secondes, ce qui indique qu'un court-circuit s'est produit entre les mors OU
- L'instrument a été activé à l'air libre

Résolution :

1. Relâcher le bouton d'activation
2. Appuyer sur le bouton d'activation pour réactiver le cycle de fusion sans repositionner l'instrument
3. Ouvrir les mors de l'instrument et vérifier le fusion
4. Si possible, repositionner l'instrument et saisir à nouveau le tissu à un autre endroit, puis réactiver le cycle de fusion
5. Inspecter visuellement le fusion avant la dissection

Les conditions d'utilisation possibles comprennent :

Saisie de tissu fin ou activation à l'air libre	Ouvrir les mors et confirmer qu'une quantité suffisante de tissu se trouve entre les mors. Si nécessaire, augmenter la quantité de tissu et répéter la procédure
Saisie d'une trop grande quantité de tissu entre les mors	Ouvrir les mors et réduire la quantité de tissu saisi, puis réactiver le cycle de fusion
Saisie d'un objet métallique	Éviter de saisir des objets, tels que des agrafes, des clips ou des fils de suture encapsulés entre les mors de l'instrument
Activation dans un excès de fluides accumulés autour de l'extrémité de l'instrument	Réduire au minimum ou éliminer l'excès de fluides Réactiver le cycle de fusion sans repositionner l'instrument
Accumulation excessive de tissus nécrosés sur les extrémités des électrodes	Utiliser un tampon de gaze humide pour nettoyer les surfaces et les bords des mors de l'instrument

Erreur d'instrument	
<i>Indiqué par :</i>	
<ul style="list-style-type: none"> Tonalité d'alerte à trois impulsions Le voyant de la prise pour instrument s'allume en orange et clignote en continu Le générateur n'autorise pas la délivrance d'énergie RF 	
<i>Causes :</i>	
<ul style="list-style-type: none"> Le générateur reçoit une demande d'activation de l'instrument 	
<i>Résolution :</i>	
<ol style="list-style-type: none"> Déconnecter l'instrument du générateur S'assurer que le bouton d'activation de l'instrument n'est pas enfoncé Reconnecter l'instrument au générateur Confirmer que le voyant de la prise pour instrument s'allume en vert <p>Si l'erreur d'instrument se reproduit :</p> <ul style="list-style-type: none"> Ne pas utiliser l'instrument Utiliser un instrument CoolSeal™ différent 	
<i>Les conditions d'utilisation possibles comprennent :</i>	
Pression accidentelle sur le bouton d'activation de l'instrument pendant la connexion de l'instrument	Retirer tout ce qui appuie sur le bouton d'activation de l'instrument et reconnecter l'instrument
Le commutateur de l'instrument est défectueux	Remplacer l'instrument
Instrument non valide	
<i>Indiqué par :</i>	
<ul style="list-style-type: none"> Une tonalité à une seule impulsion Le voyant de la prise pour instrument s'allume en rouge fixe Le générateur n'autorise pas la délivrance d'énergie RF 	
<i>Causes :</i>	
<ul style="list-style-type: none"> Un instrument inutilisable a été connecté 	
<i>Résolution :</i>	
<ol style="list-style-type: none"> Déconnecter l'instrument du générateur S'assurer que l'instrument est compatible avec la technologie CoolSeal™ Reconnecter l'instrument au générateur Confirmer que le voyant de la prise pour instrument s'allume en vert <p>Si l'erreur d'instrument se reproduit :</p> <ul style="list-style-type: none"> Ne pas utiliser l'instrument Utiliser un instrument CoolSeal™ différent 	
<i>Les conditions d'utilisation possibles comprennent :</i>	
L'instrument connecté n'est pas compatible avec la technologie CoolSeal™	Confirmer la compatibilité de l'instrument avec la technologie CoolSeal™ en consultant le mode d'emploi de l'instrument
L'instrument connecté a déjà été utilisé	Éliminer l'instrument
Impossible d'utiliser l'instrument avec la version du logiciel	Confirmer que la version du logiciel requise par l'instrument n'est pas supérieure à la version du logiciel indiquée en dessous du générateur CoolSeal™ Pour une mise à niveau du logiciel, se reporter à la section Mise à niveau logicielle du guide de l'utilisateur du générateur CoolSeal™

Après l'intervention chirurgicale

Avertissement

Ne pas réutiliser ou restériliser le CoolSeal™ Trinity.

Éliminer l'instrument après utilisation conformément à la politique de l'établissement relative aux risques biologiques et aux objets tranchants.

Étude préclinique

Mise en garde

Aucune donnée animale n'a permis de prédire l'efficacité de ce dispositif dans le fusion des vaisseaux présentant un athérome.

La performance du produit a été établie sur un modèle chronique *in vivo* d'origine porcine. Les résultats ont montré que les animaux étudiés ont survécu au minimum 21 jours après le traitement à l'aide du dispositif et n'ont présenté aucune complication hémostatique. Les évaluations ont porté sur différents types de tissus et de vaisseaux pour prouver l'efficacité de la fusion d'artères, de veines et de faisceaux vasculaires d'un diamètre pouvant aller jusqu'à 7 mm.

Aux États-Unis, l'autorisation du dispositif par la FDA ne s'est pas basée sur des essais cliniques réalisés sur des humains.

Type de vaisseau	Nom du vaisseau/tissu	Plage de taille de vaisseau
Faisceau A/V	Mésentère	< 2,5 mm
	Ovarien	2,0 mm – 6,5 mm
	Utérin	1,8 mm – 5,4 mm
	Splénique	1,8 mm – 7,0 mm
	Gastrique court	5,5 mm
Artère	Rénal	3,5 mm – 7,0 mm
	Splénique	3,0 mm – 5,2 mm
	Gastro-omental	4,0 mm – 5,0 mm
Veine	Rénal	7,0 mm
	Splénique	3,0 mm – 5,2 mm
	Gastrique court	5,5 mm
	Gastro-omental	5,0 mm – 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Maryland kviðarholsspeglunardeilir

REF CSL-TR105-30, Trinity Sealer/Divider/Dissector, skaft 5 mm að þvermáli, 30 cm að lengd

REF CSL-TR105-37, Trinity Sealer/Divider/Dissector, skaft 5 mm að þvermáli, 37 cm að lengd

REF CSL-TR105-44, Trinity Sealer/Divider/Dissector, skaft 5 mm að þvermáli, 44 cm að lengd

Samhæfur rafall:

REF CSL-200-50, CoolSeal™ rafall SW v1.0.0 eða síðari útgáfur

Varúð

Lestu öll viðvörunar- og varúðarorð sem og leiðbeiningar sem fylgja þessu áhaldi fyrir notkun.

Lestu viðvörunar- og varúðarorð sem og leiðbeiningar sem fylgja þessum samhæfa rafal fyrir notkun búnaðar. Sértaek viðvörunar- og varúðarorð og leiðbeiningar fyrir notkun rafalsins fylgja ekki þessari handbók.

Alríkislög (BNA) takmarka sölu á þessu tæki af eða gegn beiðni læknis.

Þetta tæki er eingöngu ætlað til notkunar fyrir lækna.

Tákn

	Dauðhreinsað með etýlenoxiði		Ekki nota ef pakkningin er opnuð eða skemmd
	Vörulista-, þöntunar- eða tilvísunarnúmer		Athugaðu, skoðaðu fylgiskjölin
	Leitaðu upplýsinga í leiðbeiningum fyrir notkun		Lotunúmer
	Aðeins einnota		Ekki gert úr náttúrulegu gummí latexi
	Framleiðandi		Lækningatæki
	Ekki dauðhreinsa aftur		Haltu þurru
	Síðasti notkunardagur		Viðurkenndur fulltrúi í Evrópu
	Framleiðsludagur		Þessi pakki myndar sæfingarþróskuld
	Geymið við hitastig á milli 0°C - 28°C		Varúð: Alríkislög (BNA) takmarka sölu á þessu tæki af eða gegn beiðni læknis
	Framleiðsloland		

CoolSeal™ Trinity, Maryland kviðarholsspeglunardeilir með 5 mm skafti að þvermáli er hannaður til notkunar með CoolSeal™ rafal eða hvaða rafal sem er sem notar CoolSeal™ tæknina. Vinsamlegast skoðaðu forsiðu með nánari upplýsingum um samhæfðar gerðar rafala. Trinity býr til innissigli með því að beita radiótíðni (RF) rafskurðlækningsaorku á æðar eða vejfábunti (æðar og sogæðar) sem eru staðsett milli gripa þess. Blað innan áhaldsins er virkjað af skurðlæknini til að skipta vejfjum. Tvöfalta aðgerðagripipóð hefur verið hannað til að kryfja veit sem felur í sér að aðskilja hlíðar vefs og stækka op eins og nauðsyn krefur við skurðaðgerð. Margskonar lengdir að legg veita viðbótar sveigjanleika fyrir skurðaðgerðir. Hámarks málspenna: 190 V_{toppur}

Abendingar fyrir notkun

CoolSeal™ Trinity er tvískauta rafskurðlækningsáhald sem ætlað er til notkunar í opnum skurðaðgerðum og aðgerðum með lítið inngrip þar sem þórfar að fyrirbindingu og aðskilnaði æða, vejfæstrengja og sogæða. CoolSeal™ Trinity er hægt að nota á æðar (slagæðar, bláæðar og æðastrengjum) sem eru alt að 7 mm í þvermáli. Það er ætlað til notkunar í almennum skurðaðgerðum, þ.m.t. þvágfæra-, æða- og kvenskjúkdómalækningsum. Það er ætlað til notkunar hjá fullorðnum og börnum (ungbörn, börn og unglingsar). Aðgerðir geta falið í sér, en takmarkast ekki við. Nissen magaaðgerð, ristilnám, gallblöðrunám, samvaxtarlosun, legnmá, eggjastokkanám o.s.frv. Ekki hefur verið sýnt fram á að CoolSeal™ Trinity hafi áhrif á ófríjósemisaðgerð á pípum eða storknun á pípum við ófríjósemisaðgerðir. Ekki nota CoolSeal™ Trinity í þessum aðgerðum. Tækið er frábent til notkunar í háls, nef- og eyrnaðgerðum.

Almennar viðvaranir

Viðvörðun

Þessi vara eru eingöngu einnota; það er ekki hægt að þrifa eða endurdauðhreinsa með fullnægjandi hætti til öruggar endurnotkunar. Tílraunir til að hreinsa eða dauðhreinsa geta haft í fór með sér sýkingu í líffræðilegri samhæfni eða bilun í vörum sem skapar hættu fyrir sjúklinginn.

Þessi áhöld eru aðeins ætluð til notkunar með Rafölum með CoolSeal™ tækninni. Notkun þessara áhaldar með öðrum rafölum kann ekki að skila tilætluðum vefjaáhrifum, getur valdið meiðslum á sjúklingi eða skurðlækningateymi eða valdið skemmdum á áhaldinu.

EKKI NOTA CoolSeal™ búnaðinn nema þú hafir fengið viðeigandi þjálfun. Notkun þessa búnaðar án viðeigandi þjálfunars getur valdið alvarlegum óvíljandi meiðslum á sjúklingi eða skurðlækningateymi.

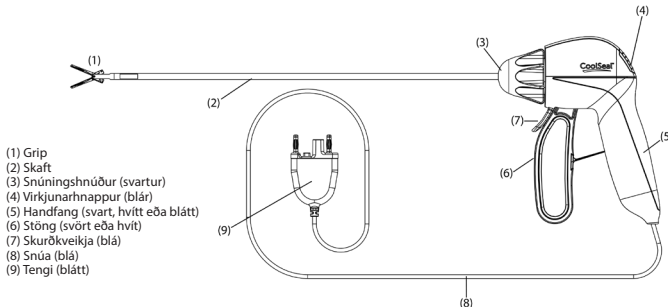
EKKI NOTA fyrir sjúklinga sem eru með rafræna ígræðslu eins og hjartagangagráð án þess að hafa fyrst ráðfært sig við hæfan fagaðila (t.d. hjartalæknini). Möguleg hætta er fyrir hendi því truflun við virkní fyrir rafrænt ígræði kann að eiga sér stað eða ígræðið getur orðið fyrir skemmdum.

Varúð

Gæta skal varúðar við skurðaðgerðir þar sem fram hafa komið ákveðnar tegundir af æðasjúkdónum hjá sjúklingum (æðakölkun, æðakvilla o.s.frv.). Til að ná sem bestum árangri skaltu setja þetti á æðar sem verða ekki fyrir áhrifum.

Frammistaða þessa einnota tækis hefur verið prófuð í samræmi við væntanlegar aðstæður í einni skurðaðgerð. Að láta tækið vinna úr skrefum, verkfarum og/eða efnum sem venjulega eru notuð af endurvinnsluáslílum þrója aðila getur haft neikvæð áhrif á frammistöðu þess.

Byrja



1. Taktu áhaldið af bakkanum með því að toga tryggilega í handfangið (5). EKKI TOGA Í GRIP ÁHALDSINS (1) EÐA SNÚRU (8).

2. Stingdu tenginu (9) í lítið á rafalnum. Fylgdu leiðbeiningunum í notkunarhandbók rafalsins til að ljúka við uppsetningarfarið.

Viðvörðun

Hætta á raflosti: EKKI TENGJA BLAUTAN AUKABÚNAÐ VIÐ COOLSEAL™ RAFAL.

Hætta á raflosti: EKKI VEFJA SNÚRU ÁHALDSINS Í KRINGUM MÁLMHLUTI. Slíkt getur skapað flókkustraum sem getur orsakað lost, bruna eða líkamstjón á sjúklingi eða skurðlækningateymi.

Skoðaðu öll áhaldi, snúru áhaldsins og snúru rafals og leitaðu að merkjum um slit, sprungur og aðrar skemmdir fyrir notkun. Ef þessari viðvörðun er ekki fylgt getur það orsakað meiðslu eða raflost hjá sjúklingi eða skurðlækningateymi eða valdið skemmdum á áhaldinu. EKKI NOTA HANA EF HÚN HEFUR ORÐIÐ FYRIR SKEMMDUM.

EKKI MÁ NOTA Í NÆRVERU ELDFIMRA DEYFILFYFA EÐA OXANDI LOFTTEGUNDA (SVO SEM NITUROXIÐ (N₂O) OG SÚREFNI) EÐA NÁLÆGT ROKGJÖRNUM LEYSUM (SVO SEM METANÓLI EÐA ALKOHÓLI), þar sem sprenging getur orðið.

Vegna áhryggja af krabbameinsvaldandi og smitandi möguleikum aukaafurða rafskurðlækninga (svo sem vefjareykjarstrókur og úði) ætti að nota augnhlifar, skúnardælu og skilvirkan reyklosunarþúnað bæði í opnum aðgerðum og aðgerðum með litlu inngrípi.

Varúð

Leita skal að skemmdum á umbúðunum. Ekki nota hana ef hún hefur orðið fyrir skemmdum.

Notkun CoolSeal™ Trinity

Viðvörur

Forðist að setja fingur á milli stangar, handfangs, kveikju eða í gripin. Notandinn getur þá orðið fyrir meiðslum.

Settu ædina eða æðastrenginn fyrir miðju gripa. Til að forðast ófullnægjandi þéttingu skaltu ekki grípa handan rafskautsflatarins; ekki setja vef í griplöm.

Snerting milli virka rafskauts áhaldsins og hvers kyns málmlhuta (æðartangir, hefti, klemmur o.s.fr.) getur aukið straumflæði og getur leitt til óæskilegra skurðaðgerðaáhrifa, svo sem áhrifa á óviljandi stað eða ónæga orkuppsöfnun.

Ekki virkja CoolSeal™ Trinity fyrir en áhaldið hefur náð fullu taki. Virkjun á rafal áður en þetta er gert getur haft í för með sér óviðeigandi þéttingu og getur aukið hitauppstreymi til vefjar utan fyrirhugaðs svæðis fyrir skurðaðgerð.

Ef skaft áhalds er sýnilega boginn skal farga og skipta um áhaldið. Bogið skaft getur komið í veg fyrir að áhaldið virki rétt.

CoolSeal™ Trinity er stíft áhald og ætti ekki að setja það í gegnum holnál.

Hafðu þessa mögulega hættu í huga varðandi aðgerðir í kviðarholi:

- Ekki nota holstinga sem samanstanda af bæði málm- og plasthlutum. Rýmdartengsl RF straums getur valdið slysabruna.
- Notaðu holsting af viðeigandi staði til að auðvelda að setja áhaldið í og draga það út.
- Settu áhaldið varlega í og dragðu það út um holnálina til að koma í veg fyrir skemmdir á tækinu og/eða meiðslum á sjúklingnum.
- Lokaðu gripum með því að nota handfang tækisins áður en þú setur holstinginn í/dregur út.

Virkjaðu CoolSeal™ Trinity aðeins þegar áhaldið er í beinni snertingu við markvefnn til að draga úr líkum á ófyrisréðum bruna.

Meðan Á þéttiferli stendur, er orku beitt á svæðið milli gripa áhalds. Þessi orka getur umbreytt vatni í gufu og þessi gufa getur valdið óviljandi meiðslum í nálgægvi við grip. Gæta skal varúðar við skurðaðgerðir sem eiga sér stað í lokuðu rými í áðragranda þessa möguleika.

Hafðu snúruna í burtu frá gripi og læsingarsvæði áhaldsins.

Ekki setja áhald nálgæt eða í snertingu við eldfim efni (svo sem grisju, skurðtjöld eða eldfima lofttegundir). Áhöld sem eru virkjuð eða heit vegna notkunar geta valdið bruna. Þegar áhöldin eru ekki í notkun skal setja þau á hreið, þurr og mjög sýnilegt svæði sem er ekki í snertingu við sjúklinginn. Snerting við sjúkling fyrir slysní getur valdið bruna.

Forðastu uppsöfnun náttúrulegra eldfimra lofttegunda sem geta safnast fyrir í líkamsopum eins og þörmum.

Sogaðu vökvu af svæðinu áður en áhaldið er virkjað. Leiðandi vökv (t.d. blóð eða saltvatn) í beinni snertingu við eða í nálgægvi við virkt rafskaut getur borið rafstraum eða hita í burtu frá markvefnum, sem getur valdið óviljandi bruna hjá sjúklingnum.

Athugaðu:

Ekki fylla grip áhaldsins of mikil af vefjum, þar sem það getur dregið úr afköstum tækisins.

Vefjameðferð og skurður

Viðvörur

Sýna skal varúð við meðhöndlun áhalds á milli notkunar til að koma í veg fyrir óviljandi virkjun á CoolSeal™ búnaðinum. Ekki setja áhaldið á sjúklinginn eða tjöldin þegar það er ekki í notkun.

Áhaldið má nota til meðferðar og skurð á vef þegar grip er opíð eða lokað.

Snúningur á hnúð

Snuðu svarta snúningshnúðnum (3) á handfanginu þar til grip er í viðeigandi stöðu.

Athugaðu:

Ekki snúa snúningshnúðnum (3) þegar stöngin (6) er læst. Skemmdir á vörurnni gætu átt sér stað.

Taka um

Til að taka um vef með tækinu skal setja vef í grið og toga í stöngina.

Þéttung

Viðvörun

EKKI MÁ NOTA ÞETTA ÁHALD FYRIR ÆÐAR SEM ERU MEIRA 7 MM AÐ ÞVERMÁLI.

Útiloka skal spennu á vefjum við þéttingu og skurð til að tryggja rétta virkni.

EKKI REYNA að þéttu yfir klemmur eða hefti eða vera í snertingu við málmluti (t.d. sárahaka). Snerting milli virks rafskauts og málmluta getur valdið bruna á öðrum stað eða þéttingu sem ekki er kláruð.

Athugaðu:

Staðfestingarpófun á CoolSeal™ Trinity hefur verið framkvæmd sem staðfestir frammistöðu tækisins í allt að 70 þéttiferla.

Skurðlæknirinn kann að skoða þétti áður en æð eða vefur er skorinn. Eftir að hafa skoðað þétti getur skurðlæknirinn búið til annað þétti við hlíð fyrsta þéttis áður en það er skorið, eins og lýst er hér að neðan.

1. Opnaðu grip með því að ýta áfram á færانlegu stöngina (6).
2. Taktu utan umæðina eða æðastrenginn fyrir miðju gripa.
3. Lokaðu færانlegu stönginni þar til hún læsist í stöðu.
4. Til að virkja áhalddið skal þrýsta og halda inni bláa virkjunarhnappinum (4) aftan á halldinu. Stöðugur tónn hljómar sem sýnir að æð eða æðastrengur hefur verið þéttur. Þegar virkjunarferli er lokið hljómar þriggja bylgju, þéttingu lokið tónn og RF-úttaki lýkur.
5. Slepptu þéttivirkjunarhnappinum á halldinu þegar þéttiferli er lokið og tóninni hljómar.
6. Opnaðu grip til að sleppa vef með því að þrýsta á færانlegu stöngina þar til hún aflæsist, opnaðu síðan grip með því að færa stöngina áfram.
7. Til að þéttu aðliggjandi vef skal skara brún á númerandi þétti. Annað þétti ætti að vera fjarlægt fyrst til að stækka svæði.

Skurður

Varúð

EKKI MÁ NOTA ORKUTENGÐ TÆKI EINS OG RAFSKURÐLÆKNINGABLÝANTA EÐA ÚTHLJÓÐSSKURÐHNIÐA SEM TENGJAST HITAUPPSTREYMI TIL AÐ ÞVERA ÞÉTTI.

Athugaðu:

EKKI SETJA SKURÐARBÚNAÐINN YFIR KLEMMLUR, HEFTI EÐA AÐRA MÁLMLUTI ÞAR SEM SKEMMDIR GETA ORÐIÐ Á SKERANUM.

Til að virkja skurðarbúnaðinn:

1. Taktu um viðeigandi vef með miðju gripsins.
2. Lokaðu færانlegu stönginni þar til hún læsist í stöðu.
3. Togaðu til baka bláu skurðkveikjuna (7) til að nota hnifinn.
4. Slepptu bláu skurðkveikjunnini til að draga til baka skurðarblaðið.
5. Opnaðu grip með því að þrýsta á færانlegu stöngina þar til hún aflæsist, opnaðu síðan grip með því að færa stöngina áfram.

Hreinsun áhalddsins við notkun

Viðvörun

EKKI VIRRKA ÁHALDDIÐ EÐA SKURÐKVEIKJU Á MÉÐAN GRIP ERA HREINSUÐ. MEIÐSLI GETA ORÐIÐ Á STARFSFOLKI SKURÐSTOFUNNAR.

Skoðaðu grip áhalds fyrir hreinsun til að tryggja að hnifsblað sé ekki notað.

Varúð

HAFÐU GRIP ÁHALDDINS HREIN. UPPBYGGING Á BRUNASKORPU GETUR DREGIÐ ÚR VIRRKA ÞÉTTI. PURRKAÐU FLETI GRIPS OG BRÚNIR MEÐ BLAUTRI GRYJSU EINS OG ÞÖRF KREFUR. EKKI HREINSA GRIP ÁHALDS MEÐ SVAMPI EÐA BLAÐI SKURÐHNIÐS.

EKKI BEITA OF MIKLU AFLI (SNÚNINGÁTAKI EÐA BEYGJA GRIP ÁHALDS) VIÐ NOTKUN EÐA HREINSUN. SKEMMDIR Á TÆKINU GÆTU ÁTT SÉR STAÐ. EKKI NOTA HANA EF HÚN HEFUR ORÐIÐ FÝRIR SKEMMDUM.

Purrkaðu fleti grips og brúnir með blautri gryjsu eins og þörf krefur.

Bilanaleit

Eftirfarandi er listi yfir tillögur um bilanaleit fyrir aðstæður sem koma upp þegar áhaldið er notað með samhæfum CoolSeal™ rafal. Kynntu þér viðeigandi notkunarhandbók rafals til að nálgast upplýsingar um sértaðar aðstæður. Ef atvik eiga sér stað við notkun CoolSeal™ búnaðar ættu notendur að tilkynna slikt beint til Bolder Surgical símleidiðs (+1 866.683.1743) eða með tölvupósti (complaints@boldsurg.com) og til lögbaerra yfirlvalda á staðnum.

Viðvörunarástand:

Orkuahfending stöðvast þegar viðvörunarástand kemur upp. Orkuahfending verður tiltæk samstundis eftir að viðvörunarástand hefur verið leiðrétt.

Péttingu lokið

Sýnt með:

- **Priggja tóna** viðvörun í röð
- RF-orkuahfending stöðvast
- Virkjunarskjár verður bjartari **blára** í hálfu (0,5) sekúndu

Orsakir:

- Notkun æðadeilis bar árangur

Úrlausn:

- Ekkert, venjuleg notkun

Hvarfgjörn/ókláruð péttинг

Sýnt með:

- **Priggja tóna** viðvörun
- RF-orkuahfending stöðvast
- Virkjunarskjár verður bjartari **gulbrúnn** í eina (1) sekúndu

Orsakir:

- Þéttitími fer yfir firm (5) sekúndur EDA
- Notandi opnáði annaðhvort grip áhalds eða sleppti virkjunarnappinum sem olli því að þéttiferli truflaðist áður en þéttинг átti sér stað EDA
- Núverandi staða við hármarksmórk fyrir straum lengur en í fjórar (4) sekúndur sem sýnir að skammhlaup hefur orðið á milli gripa EDA
- Áhaldið hefur verið virkjað undir beru lofti

Úrlausn:

1. Slepptu virkjunarnappinum
2. Úrþýstu á virkjunarnappinn til að endurvirkja þéttiferli án þess að koma áhaldinu aftur fyrir á nýjum stað
3. Opnaðu grip áhalds og leitaðu að árangursríki þéttingu
4. Ef mógelegt er skal endurstaðsetja áhaldið og taka aftur um vef á öðrum stað, síðan endurvirkja þéttiferlið
5. Skoðaðu sjónrænt þétti fyrir skurð

Mögulegar notkunaraðstæður geta verið:

Tekið er í þunnum vef eða virkjun undir beru lofti	Opnaðu gripið og staðfestu að nóg af vef sé inni í því. Ef nauðsyn krefur skal auka vefjámagn og endurtaka verklagjöld
Ef tekið er um of mikinn vef á milli gripa	Opnaðu gripin og dragðu úr því magni vefs sem tekið er um og endurvirkjaðu þéttiferlið
Gripið í málmhlut	Forðast skal að grípa í hluti eins og hefti, klemmur eða hjúpaða sauma með gripum áhaldsins
Virkjun í of miklum vökvu við enda áhaldsins	Lágmarka eða fjarlægja umframvökva Endurvirkjaðu þéttiferli án þess að koma áhaldinu aftur fyrir á nýjum stað
Of mikil vefjabrúnaskorða á endum rafskauts	Notaðu blauta grisju til að hreinsa fleti og brúnir á gripum áhalds

Villa áhalds

Sýnt með:

- **Priggja tóna** viðvörun
- Skjár ílts áhalds logar **gulbrúnn** og blikkar stöðugt
- Rafall heimilar ekki RF-orkuahfendingu

Orsakir:

- Rafall fær virkjunarbeiðni frá áhaldinu

Úrlausn:

- Aftengdu áhaldið frá rafalnum
- Passaðu að ekki sé ýtt á virkjunarhnapp áhalds
- Tengdu áhaldið aftur við rafalinn
- Staðfestu að skjár ílás áhalds logi grænn
Ef villa áhalds kemur aftur upp:
 - Ekki nota áhaldið
 - Notaðu annað CoolSeal™ áhald

Mögulegar notkunaraðstæður geta verið:

Ef þrýst er fyrir slynsi á virkjunarhnapp áhalds við tengingu áhalds	Fjarlægðu það sem þrýst er á virkjunarhnapp áhalds og tengdu áhaldið aftur
Rofi áhalds er bilaður	Skiptu um áhaldið

Ógilt áhald

Sýnt með:

- Viðvörunartónn með **einum púls**
- Skjár ílás áhalds logar og er áfram **rauður**
- Rafall heimilar ekki RF-orkuafhendingu

Orsakir:

- Ónothæft áhald hefur verið tengt

Úrlausn:

- Aftengdu áhaldið frá rafalnum
- Passaðu að áhald sé samhæft CoolSeal™
- Tengdu áhaldið aftur við rafalinn
- Staðfestu að skjár ílás áhalds logi grænn
Ef villa áhalds kemur aftur upp:
 - Ekki nota áhaldið
 - Notaðu annað CoolSeal™ áhald

Mögulegar notkunaraðstæður geta verið:

Tengt áhald er ekki samhæft við CoolSeal™ tækni	Staðfestu að samhæfi CoolSeal™ tækni áhalds í notkunarleiðbeiningum áhalds
Tengt áhald hefur áður verið notað	Fargaðu áhaldi
Ekki er hægt að nota áhald með hugbúnaðarútgáfu	Staðfestu að nauðsynleg hugbúnaðarútgáfa áhalds sé ekki hærri en hugbúnaðarútgáfan sem finna má undir CoolSeal™ rafall Varðandi hugbúnaðaruppfærslu, kynntu þér hlutann Hugbúnaðaruppfærsla í notkunarhandbók CoolSeal™ rafals

Eftir skurðaðgerð

Viðvörun

Ekki nota aftur eða dauðhreinsa aftur CoolSeal™ Trinity.

Fargaðu áhaldinu eftir notkun í samræmi við stefnu starfsstöðvar fyrir lífsýnahættu og beitta hluti.

Forklínísk rannsókn

Varuú

Engin gögn um dýr eru hæf til að spá fyrir um virkni þessa búnaðar í þéttingu æða sem innihalda æðakölkun.

Vöruframmistaða tækisins var staðfest með langvarandi in vivo svínalíkani. Niðurstöðurnar sýndu að engin dýr sem voru rannsókuð fengu blæðingafylgivilla sem tengdust tækinu á 21 daga lífunartímabilinu. Margvíslegar veftategundir og æðar voru metnar til að sýna fram á árangursríka þéttingu í slageðum, bláeðum og æðastrengjum sem eru allt að 7 mm.

Heimild Matvæla- og lyfjaeftirlits Bandaríkjanna (FDA) var ekki byggð á klínískum prófum hjá mönnum.

Tegund æðar	Heiti veðjar/æðar	Stærðarbil æðar
A/V strengur	Garnahengi	< 2,5 mm
	Eggjastokks	2,0 mm – 6,5 mm
	Leg	1,8 mm – 5,4 mm
	Miltis	1,8 mm – 7,0 mm
	Stuttar æðar í maga	5,5 mm
Slagæð	Nýru	3,5 mm – 7,0 mm
	Miltis	3,0 mm – 5,2 mm
	Maga- og stórnætja	4,0 mm – 5,0 mm
Bláæð	Nýru	7,0 mm
	Miltis	2,0 mm – 7,0 mm
	Stuttar æðar í maga	5,5 mm
	Maga- og stórnætja	5,0 mm – 6,0 mm

Tecnologia CoolSeal™ Trinity

Un dispositivo di sintesi, divisione e dissezione laparoscopico a morsa Maryland

REF CSL-TR105-30, dispositivo di sintesi/divisione/dissezione Trinity, diametro stelo 5 mm, lunghezza stelo 30 cm

REF CSL-TR105-37, dispositivo di sintesi/divisione/dissezione Trinity, diametro stelo 5 mm, lunghezza stelo 37 cm

REF CSL-TR105-44, dispositivo di sintesi/divisione/dissezione Trinity, diametro stelo 5 mm, lunghezza stelo 44 cm

Generatore compatibile:

REF CSL-200-50, Generatore CoolSeal™ SW v1.0.0 o successivo

Attenzione

Prima dell'uso leggere tutte le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni fornite con questo strumento.

Prima di utilizzare il sistema, leggere tutte le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni fornite con il generatore compatibile. Le avvertenze, le precauzioni e le istruzioni specifiche per l'uso del generatore non sono incluse in questo manuale.

Le leggi federali degli Stati Uniti d'America limitano la vendita di questo dispositivo ai medici o su prescrizione medica.

Questo dispositivo è destinato esclusivamente all'uso da parte di professionisti medici.

Simboli

STERILE EO	Sterilizzato con ossido di etilene		Non utilizzare se la confezione è aperta o danneggiata
REF	Numero di catalogo, riordine o riferimento		Attenzione, consultare i documenti di accompagnamento
	Consult Instructions for Use	LOT	Numero di lotto
	Solo monouso		Fabbricato senza lattice di gomma naturale
	Fabbricante indicato	MD	Dispositivo medico
	Non risterilizzare		Mantenere asciutto
	Data di scadenza	EC REP	Mandatario dell'Unione europea
	Data di fabbricazione		Questa confezione forma la barriera sterile
	Conservare a temperature comprese tra 0 °C e 28 °C	RX ONLY	Attenzione: Le leggi federali degli Stati Uniti d'America limitano la vendita di questo dispositivo ai medici o su prescrizione medica
	Paese di produzione		

Il dispositivo CoolSeal™ Trinity, un dispositivo di sintesi, divisione e dissezione laparoscopico, a morsa Maryland, con stelo di 5 mm di diametro, è progettato per l'uso con il generatore CoolSeal™ o con qualsiasi generatore con tecnologia CoolSeal™. Fare riferimento alla copertina per i dettagli sui modelli di generatore compatibili. Trinity esegue la sintesi applicando energia eletrochirurgica a radiofrequenza (RF) alle strutture vascolari (vasi sanguigni e linfatici) o ai fasci di tessuto tra le ganasce. Una lama all'interno dello strumento viene azionata dal chirurgo per dividere il tessuto. Le ganasce a doppia azione sono state progettate per la dissezione del tessuto, che include la separazione dei piani tessutali e l'allargamento delle aperture necessarie per la procedura chirurgica. Le lunghezze multiple dello stelo offrono ulteriore flessibilità per le procedure chirurgiche. Tensione nominale massima: 190 V_{picco}

Indicazioni per l'uso

Il dispositivo CoolSeal™ Trinity è uno strumento eletrochirurgico bipolare destinato all'uso in procedure chirurgiche minimamente invasive o a cielo aperto in cui si desidera eseguire la legatura e la divisione di vasi sanguigni, fasci tessutali e vasi linfatici. Il sistema CoolSeal™ Trinity può essere utilizzato su vasi (arterie, vene e fasci vascolari) con diametro fino a 7 mm. È indicato per l'uso in procedure di chirurgia generale, comprese quelle urologiche, vascolari e ginecologiche. È indicato per l'uso in popolazioni adulte e pediatriche (neonati, bambini e adolescenti). Le procedure possono includere, a titolo esemplificativo ma non esauritivo, funduplicatio secondo Nissen, colectomia, colecistectomia, adesiolisi, isterectomia, ovariectomia ecc. Il dispositivo CoolSeal™ Trinity non si è dimostrato efficace per la sterilizzazione tubarica o la coagulazione tubarica per le procedure di sterilizzazione. Non utilizzare CoolSeal™ Trinity per queste procedure. Il dispositivo è controindicato per l'uso nelle procedure ORL.

Avvertenze generali

Avvertenza

Questo prodotto è esclusivamente monouso; non può essere adeguatamente pulito o risterilizzato per un riutilizzo sicuro. I tentativi di pulizia o sterilizzazione possono causare infezioni da bioincompatibilità o rischi di malfunzionamento del prodotto per il paziente.

Questi strumenti sono destinati all'uso esclusivo con generatori dotati della tecnologia CoolSeal™. L'uso di questi strumenti con altri generatori potrebbe non determinare l'effetto desiderato sul tessuto, causare lesioni al paziente o all'équipe chirurgica o danneggiare lo strumento.

Non utilizzare il sistema CoolSeal™ senza un addestramento adeguato. L'uso di questa apparecchiatura senza un addestramento adeguato può causare gravi lesioni involontarie al paziente o all'équipe chirurgica.

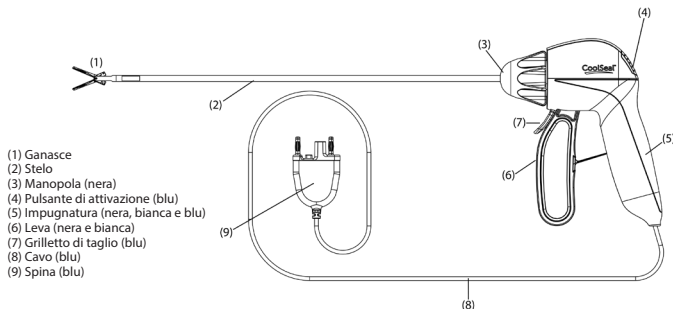
Non utilizzare in pazienti portatori di impianti elettronici come pacemaker cardiaci senza aver prima consultato un professionista qualificato (ad es. un cardiologo). È possibile che si verifichino una situazione di rischio a causa di un'interferenza con l'azione dell'impianto elettronico oppure di danni all'impianto.

Attenzione

Fare attenzione nei casi chirurgici in cui i pazienti presentano determinati tipi di patologia vascolare (aterosclerosi, vasi aneurismatici ecc.). Per ottenere i migliori risultati, applicare la sintesi su vasi sani.

Le prestazioni di questo dispositivo monouso sono state testate in base alle condizioni previste per una singola procedura chirurgica. L'applicazione al dispositivo di passaggi, strumenti e/o sostanze chimiche di condizionamento, comunemente utilizzate da terze parti addette al ricondizionamento può influire negativamente sulle sue prestazioni.

Nozioni di base



1. Rimuovere lo strumento dal vassoio tirando con decisione l'impugnatura (5). Non tirare le ganasce dello strumento (1) o il cavo (8).
2. Inserire la spina (9) nella presa del generatore. Seguire le istruzioni contenute nella guida per l'utente del generatore per completare la procedura di configurazione.

Avvertenza

Rischio di scosse elettriche: Non collegare accessori bagnati al generatore CoolSeal™.

Rischio di scosse elettriche: Non avvolgere i cavi dello strumento intorno a oggetti metallici. Ciò può causare correnti vaganti indotte che potrebbero causare scosse elettriche, incendi o lesioni al paziente o all'équipe chirurgica.

Prima dell'uso, esaminare tutti gli strumenti e i collegamenti al sistema. Un collegamento non corretto può causare archi, scintille, malfunzionamento degli accessori o effetti chirurgici indesiderati.

Prima dell'uso, ispezionare lo strumento, i cavi dello strumento e il cavo del generatore per escludere la presenza di rotture, crepe, intaccature o altri danni. La mancata osservanza di questa avvertenza può causare lesioni o scosse elettriche al paziente o all'équipe chirurgica o danneggiare lo strumento. Non utilizzare se danneggiato.

Per evitare esplosioni, non usare in presenza di anestetici infiammabili o gas ossidanti (come protossido di azoto (N_2O) e ossigeno) o nelle immediate vicinanze di solventi volatili (come metanolo o alcol).

A causa delle preoccupazioni relative al potenziale cancerogeno e infettivo dei sottoprodotto elettrochirurgici (come i fumi e gli aerosol di tessuti), devono essere indossati occhiali protettivi, maschere di filtrazione e apparecchiature efficaci per l'evacuazione dei fumi sia in procedure a cielo aperto che minimamente invasive.

Attenzione

Controllare che la confezione non sia danneggiata. Non utilizzare se danneggiato.

Utilizzo di CoolSeal™ Trinity

Avvertenza

Evitare di posizionare le dita tra la leva, l'impugnatura, il grilletto o nelle ganasce. Ciò potrebbe causare lesioni all'utente.

Posizionare il vaso o il fascio vascolare al centro delle ganasce. Per evitare una sintesi incompleta, non afferrare la struttura oltre la superficie dell'elettrodo; non posizionare tessuto nella cerniera della ganascia.

Il contatto tra l'elettrodo attivo dello strumento e qualsiasi oggetto metallico (emostatici, graffette, divaricatori a clip ecc.) può aumentare la corrente e causare effetti chirurgici indesiderati, come un effetto in corrispondenza di un sito non previsto o una deposizione di energia insufficiente.

Non attivare CoolSeal™ Trinity fino a quando lo strumento non è completamente bloccato in posizione. L'attivazione del generatore prima di questa operazione può causare una sintesi errata e aumentare la diffusione termica al tessuto al di fuori del sito chirurgico previsto.

Se lo stelo dello strumento è visibilmente piegato, gettarlo e sostituirlo. Uno stelo piegato può impedire il corretto funzionamento dello strumento.

Il dispositivo CoolSeal™ Trinity è uno strumento rigido e non deve essere inserito attraverso un endoscopio cannulato.

Per le procedure laparoscopiche, prestare attenzione ai seguenti potenziali pericoli:

- Non utilizzare trocar ibridi composti da componenti sia in metallo che in plastica. L'accoppiamento capacitivo della corrente RF potrebbe causare ustioni involontarie.
- Utilizzare trocar di dimensioni appropriate per favorire l'inserimento e l'estrazione agevoli dello strumento.
- Inserire e ritirare lo strumento attraverso la cannula per evitare danni al dispositivo e/o lesioni al paziente.
- Chiudere le ganasce utilizzando la leva del dispositivo prima dell'inserimento/estrazione nel trocar.

Attivare CoolSeal™ Trinity solo quando lo strumento è a contatto diretto con il tessuto target per ridurre la possibilità di ustioni involontarie.

Durante un ciclo di sintesi, viene applicata energia all'area tra le ganasce dello strumento. Questa energia può convertire l'acqua in vapore e questo vapore può causare lesioni involontarie nell'immediata prossimità delle ganasce. In previsione di questa possibilità fare attenzione nelle procedure chirurgiche che avvengono in spazi confinati.

Tenere il cavo libero dalla ganascia e dall'area di chiusura dello strumento.

Non collocare gli strumenti vicino o a contatto con materiali infiammabili (come garze, teli chirurgici o gas infiammabili). Gli strumenti attivati o caldi per l'uso possono causare un incendio. Quando gli strumenti non vengono utilizzati, sistemarli in un'area pulita, asciutta e ben visibile, non in contatto con il paziente. Il contatto accidentale con il paziente può provocare ustioni.

Evitare l'accumulo di gas infiammabili naturali che possono accumularsi nelle cavità corporee come l'intestino.

Aspirare il liquido dall'area prima di attivare lo strumento. I fluidi conduttori (ad es. sangue o soluzione fisiologica) a diretto contatto con (o in prossimità di) un elettrodo attivo possono condurre corrente elettrica o calore lontano dai tessuti target, causando ustioni indesiderate al paziente.

Avviso:

Non riempire eccessivamente le ganasce dello strumento con tessuto, in quanto ciò potrebbe ridurre le prestazioni del dispositivo.

Manipolazione e dissezione dei tessuti

Avvertenza

Usare cautela durante la manipolazione dello strumento tra un uso e l'altro per evitare l'attivazione accidentale del sistema CoolSeal™. Non posizionare lo strumento sul paziente o sui teli quando non in uso.

Lo strumento può essere utilizzato per manipolare e dissezionare il tessuto con le ganasce aperte o chiuse.

Rotazione della manopola

Ruotare la manopola nera (3) sul manipolo fino a portare le ganasce nella posizione desiderata.

Avviso:

Non ruotare la manopola (3) quando la leva (6) è bloccata in posizione. Il prodotto potrebbe danneggiarsi.

Presa

Per afferrare il tessuto con il dispositivo, posizionare il tessuto nelle ganasce e tirare indietro la leva.

Sintesi

Avvertenza

Non utilizzare questo strumento su vasi di diametro superiore a 7 mm.

Eliminare la tensione sul tessuto durante la sintesi e il taglio per garantire il corretto funzionamento.

Non tentare di effettuare la sintesi su clip o graffe o di entrare a contatto con oggetti metallici (ad es. divaricatori). Il contatto tra un elettrodo attivo e qualsiasi oggetto metallico può provocare ustioni in siti alternativi o sintesi incomplete.

Avviso:

Sono stati condotti test di verifica del dispositivo CoolSeal™ Trinity per confermare le prestazioni del dispositivo per un massimo di 70 cicli di sintesi.

Il chirurgo può ispezionare la sintesi prima di tagliare il vaso o il tessuto. Dopo aver ispezionato la sintesi, il chirurgo può creare una seconda sintesi adiacente alla prima sintesi prima del taglio, come descritto di seguito.

1. Aprire le ganasce spingendo in avanti la leva mobile (6).
2. Afferrare il vaso o il fascio vascolare target al centro delle ganasce.
3. Chiudere la leva mobile finché non si blocca in posizione.
4. Per attivare lo strumento, tenere premuto il pulsante di attivazione blu (4) sulla parte posteriore dello strumento. Viene emesso un segnale acustico continuo per indicare che è in corso la sintesi del vaso o del fascio vascolare. Una volta completato il ciclo di attivazione, viene emesso un segnale acustico di "sintesi completa" a tre impulsi in sequenza e l'emissione RF è interrotta.
5. Rilasciare il pulsante di attivazione della sintesi sullo strumento quando il ciclo di sintesi è completo e viene emesso un segnale acustico.
6. Aprire le ganasce per rilasciare il tessuto premendo la leva mobile fino a sbloccarla, quindi aprire le ganasce muovendo in avanti la leva.
7. Per effettuare la sintesi del tessuto adiacente, sovrapporre il bordo della sintesi esistente. La seconda sintesi deve essere distale rispetto alla prima per aumentare il margine della sintesi.

Taglio

Attenzione

I dispositivi basati su energia come le matite elettrochirurgiche o i bisturi a ultrasuoni associati alla diffusione termica non devono essere utilizzati per sezionare trasversalmente le sintesi.

Avviso:

Non innestare il meccanismo di taglio sopra clip, graffette o altri oggetti metallici, in quanto si potrebbe danneggiare la lama di taglio.

Per attivare il meccanismo di taglio:

1. Afferrare il tessuto target al centro delle ganasce.
2. Chiudere la leva mobile finché non si blocca in posizione.
3. Tirare indietro il grilletto di taglio blu (7) per estrarre la lama.
4. Rilasciare il grilletto di taglio blu per ritirare la lama di taglio.
5. Aprire le ganasce premendo la leva mobile fino a sbloccarla, quindi aprire le ganasce muovendo in avanti la leva.

Pulizia dello strumento durante l'uso

Avvertenza

Non attivare lo strumento o il grilletto di taglio durante la pulizia delle ganasce. Ciò potrebbe causare lesioni al personale della sala operatoria.

Prima della pulizia, ispezionare le ganasce dello strumento per assicurarsi che la lama non sia esposta.

Attenzione

Mantenere pulite le ganasce dello strumento. L'accumulo di escara può ridurre l'efficacia della sintesi. Se necessario, pulire le superfici e i bordi delle ganasce con una tampone di garza bagnata. Non pulire le ganasce dello strumento con un tampone antigraffio o una lama dei bisturi.

Durante l'uso o la pulizia, non esercitare una forza eccessiva (torsione o piegatura delle ganasce dello strumento), per evitare di danneggiare il dispositivo. Non utilizzare se danneggiato.

Se necessario, pulire le superfici e i bordi delle ganasce con una tampone di garza bagnata.

Risoluzione dei problemi

Di seguito è riportato un elenco di suggerimenti per la risoluzione dei problemi relativi a situazioni d'uso dello strumento con un generatore CoolSeal™ compatibile. Per informazioni dettagliate su situazioni specifiche, fare riferimento alla guida per l'utente del generatore corrispondente. Se si verificano incidenti durante l'utilizzo del sistema CoolSeal™, gli utenti devono segnalare questi problemi direttamente a Bolder Surgical per telefono (866.683.1743) o via e-mail (complaints@boldsurg.com) e all'autorità competente locale.

Condizioni di avviso:

Quando si verifica una condizione di avviso, l'erogazione di energia si interrompe. L'erogazione di energia sarà immediatamente disponibile dopo la correzione della condizione di avviso.

Sintesi completata

Indicata da:

- Tre segnali acustici di avviso in sequenza
- Arresto dell'erogazione di energia RF
- L'indicatore di attivazione si illumina di **blu** per mezzo (0,5) secondo

Cause:

- Sintesi del vaso riuscita

Per risolvere:

- Nessuno, funzionamento normale

Sintesi riattivata/incompleta

Indicata da:

- Un segnale acustico di avviso a **tre impulsi**
- Arresto dell'erogazione di energia RF
- L'indicatore di attivazione si illumina di **giallo** per un (1) secondo

Cause:

- Il tempo di sintesi supera cinque (5) secondi OPPURE
- L'utente ha aperto le ganasce dello strumento o rilasciato il pulsante di attivazione, provocando l'interruzione del ciclo di sintesi prima del completamento della sintesi OPPURE
- La corrente rimane al limite massimo di corrente per più di quattro (4) secondi: ciò indica che si è verificato un corto circuito elettrico tra le ganasce OPPURE
- Lo strumento è stato attivato a vuoto

Per risolvere:

1. Rilasciare il pulsante di attivazione
2. Premere il pulsante di attivazione per riattivare il ciclo di sintesi senza riposizionare lo strumento
3. Aprire le ganasce dello strumento e verificare la buona riuscita della sintesi
4. Se possibile, riposizionare lo strumento e riafferrare il tessuto in un'altra posizione, quindi riattivare il ciclo di sintesi
5. Ispezionare visivamente la sintesi prima di tagliare

Le possibili condizioni d'uso includono:

Presa di un tessuto sottile o attivazione a vuoto	Aprire le ganasce e confermare che una quantità sufficiente di tessuto si trovi all'interno delle ganasce. Se necessario, aumentare la quantità di tessuto e ripetere la procedura
Presa di una quantità eccessiva di tessuto tra le ganasce	Aprire le ganasce, ridurre la quantità di tessuto afferrato e riattivare il ciclo di sintesi
Presa di un oggetto metallico	Evitare di afferrare nelle ganasce dello strumento oggetti come graffette, clip o suture incapsulate
Attivazione in liquidi accumulati in eccesso intorno alla punta dello strumento	Ridurre al minimo o rimuovere i liquidi in eccesso Riattivare il ciclo di sintesi senza riposizionare lo strumento
Presenza di escara tissutale in eccesso sulle punte degli elettrodi	Utilizzare un tampone di garza bagnata per pulire le superfici e i bordi delle ganasce dello strumento

Errore dello strumento

Indicata da:

- Un segnale acustico di avviso a **tre impulsi**
- L'indicatore della presa dello strumento si illumina di **giallo** e lampeggiava continuamente
- Il generatore non consente l'erogazione di energia RF

Cause:

- Il generatore sta ricevendo una richiesta di attivazione dallo strumento

Per risolvere:

1. Scollegare lo strumento dal generatore
 2. Assicurarsi che il pulsante di attivazione dello strumento non sia premuto
 3. Ricollegare lo strumento al generatore
 4. Verificare che l'indicatore della presa dello strumento si illumini di verde
- Se l'errore dello strumento si verifica di nuovo:
- non utilizzare lo strumento
 - utilizzare uno strumento CoolSeal™ diverso

Le possibili condizioni d'uso includono:

Pressione involontaria del pulsante di attivazione dello strumento durante il collegamento dello strumento	Rimuovere qualsiasi cosa che mantiene premuto il pulsante di attivazione dello strumento e ricollegare lo strumento
L'interruttore dello strumento non funziona correttamente	Sostituire lo strumento

Strumento non valido

Indicata da:

- Un segnale acustico di avviso a **impulso singolo**
- L'indicatore della presa dello strumento si illumina e rimane **rosso**
- Il generatore non consente l'erogazione di energia RF

Cause:

- È stato collegato uno strumento inutilizzabile

Per risolvere:

1. Scollegare lo strumento dal generatore
 2. Assicurarsi che lo strumento sia compatibile con CoolSeal™
 3. Ricollegare lo strumento al generatore
 4. Verificare che l'indicatore della presa dello strumento si illumini di verde
- Se l'errore dello strumento si verifica di nuovo:
- non utilizzare lo strumento
 - utilizzare uno strumento CoolSeal™ diverso

Le possibili condizioni d'uso includono:

Lo strumento collegato non è compatibile con la tecnologia CoolSeal™	Nelle istruzioni per l'uso dello strumento confermare la compatibilità dello strumento con la tecnologia CoolSeal™
Lo strumento collegato è stato utilizzato in precedenza	Gettare lo strumento
Lo strumento non è utilizzabile con la versione del software	Verificare che la versione del software richiesta dallo strumento non sia superiore alla versione del software etichettata sulla parte inferiore del generatore CoolSeal™ Per un aggiornamento del software, fare riferimento alla sezione Aggiornamento software della Guida per l'utente del generatore CoolSeal™

Dopo l'intervento chirurgico

Avvertenza

Non riutilizzare o risterilizzare il dispositivo CoolSeal™ Trinity.

Dopo l'uso, smaltire lo strumento in conformità alle norme della struttura sanitaria in materia di materiali a rischio biologico e taglienti.

Studio preclinico

Attenzione

Non vi sono dati su animali qualificati per prevedere l'efficacia di questo dispositivo nella sintesi di vasi contenenti placca aterosclerotica.

Le prestazioni di prodotto di questo dispositivo sono state stabilite in un modello suino cronico in vivo. I risultati hanno dimostrato che nessun animale studiato ha manifestato complicanze emostatiche correlate al dispositivo durante il periodo di sopravvivenza minimo di 21 giorni. Sono stati valutati diversi tipi di tessuto e vasi per dimostrare un'efficace sintesi di arterie, vene e fasci vascolari fino a 7 mm incluso.

L'autorizzazione di questo dispositivo da parte della FDA statunitense non si basava su test clinici condotti su esseri umani.

Tipo di vaso	Nome tessuto/vaso	Intervallo dimensioni vaso
Fascio A/V	Mesenterico	< 2,5 mm
	Ovarico	2,0 mm - 6,5 mm
	Uterino	1,8 mm - 5,4 mm
	Splenica	1,8 mm - 7,0 mm
	Gastrica breve	5,5 mm
Arteria	Renale	3,5 mm - 7,0 mm
	Splenica	3,0 mm - 5,2 mm
	Gastrophepiloica	4,0 mm - 5,0 mm
Vena	Renale	7,0 mm
	Splenica	2,0 mm - 7,0 mm
	Gastrica breve	5,5 mm
	Gastrophepiloica	5,0 mm - 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Een laparoscopische Maryland-sealer, -scheider en -dissector

REF CSL-TR105-30, Trinity-sealer/-scheider/-dissector, schachtdiameter 5 mm, schachtlengte 30 cm

REF CSL-TR105-37, Trinity-sealer/-scheider/-dissector, schachtdiameter 5 mm, schachtlengte 37 cm

REF CSL-TR105-44, Trinity-sealer/-scheider/-dissector, schachtdiameter 5 mm, schachtlengte 44 cm

Compatibele generator:

REF CSL-200-50, CoolSeal™-generator SW v1.0.0 of hoger

Let op

Lees vóór gebruik alle waarschuwingen, aandachtspunten en instructies die bij dit instrument zijn verstrekt.

Lees vóór gebruik van het systeem de waarschuwingen, aandachtspunten en instructies die bij de compatibele generator zijn verstrekt. Specifieke waarschuwingen, aandachtspunten en instructies voor het gebruik van de generator zijn niet opgenomen in deze handleiding.

Krachtens de federale wetgeving van de Verenigde Staten mag dit hulpmiddel uitsluitend door of op voorschrift van een arts worden verkocht.

Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor gebruik door medische professionals.

Symbolen

	Gesteriliseerd met ethyleenoxide		Niet gebruiken als de verpakking geopend of beschadigd is
	Catalogus-, nabestellings- of referentienummer		Let op, raadpleeg begeleidende documenten
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing		Partijnummer
	Uitsluitend voor eenmalig gebruik		Niet vervaardigd met natuurrubberlatex
	Geregistreerde fabrikant		Medisch hulpmiddel
	Niet opnieuw steriliseren		Droog houden
	Uiterste gebruiksdatum		Gemachtigde in de Europese Gemeenschap
	Productiedatum		Deze verpakking vormt de steriele barrière
	Bewaren bij temperaturen tussen 0 °C – 28 °C		Let op: Krachtens de federale wetgeving van de Verenigde Staten mag dit hulpmiddel uitsluitend door of op voorschrift van een arts worden verkocht
	Land van fabricage		

De CoolSeal™ Trinity, een laparoscopische Maryland-sealer, -scheider en -dissector met een schacht met een diameter van 5 mm, is ontworpen voor gebruik met de CoolSeal™-generator of een generator met CoolSeal™-technologie. Raadpleeg het voorblad voor meer informatie over compatibele generatormodellen. De Trinity maakt afdichtingen door het afgeven van elektrochirurgische radiofrequente-energie (RF) aan vaatstructuren (bloed- en lymfevaten) of weefselbundels die tussen de bekledingen zijn geplaatst. Een blad in het instrument wordt door een chirurg geactiveerd om weefsel te scheiden. De bek met dubbele werking is ontworpen om weefsel te disseceren, waaronder het scheiden van weefselvlakken en het verbreden van openingen zoals nodig voor de operatieve ingreep. Meerdere schacht lengtes bieden extra flexibiliteit voor operatieve ingrepen. Maximale nominale spanning: 190 V_{peak}

Indicaties voor gebruik

De CoolSeal™ Trinity is een bipolaire elektrochirurgisch instrument bestemd voor gebruik bij minimaal invasieve of open operatieve ingrepen waarbij ligatie en scheiding van vaten, weefselbundels en lymfevaten gewenst is. De CoolSeal™ Trinity kan worden gebruikt bij vaten (slagaders, aders en vaatbundels) met een diameter tot en met 7 mm. Hij is geïndiceerd voor gebruik bij algemene operatieve ingrepen, waaronder urologische, vasculaire en gynaecologische ingrepen. Hij is geïndiceerd voor gebruik bij volwassenen en pediatrische populaties (zuigelingen, kinderen en adolescenten). Mogelijke ingrepen zijn onder meer Nissen-funduplicatie, colectomie, cholecystectomie, adhesiolysie, hysterectomie, oöforectomie enz. Het is niet aangetoond dat de

CoolSeal™ Trinity effectief is voor tubasterilisatie of tubocoagulatie ten behoeve van sterilisatie-ingrepen. Gebruik de CoolSeal™ Trinity niet voor deze ingrepen. Het hulpmiddel is gecontra-indiceerd voor gebruik bij KNO-procedures.

Algemene waarschuwingen

Waarschuwing

Dit product is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik; het kan niet afdoende worden gereinigd of ghersteriliseerd voor veilig hergebruik. Pogingen om te reinigen of te steriliseren kunnen leiden tot risico's van biologische incompatibiliteit, infectie of productfalen voor de patiënt.

Deze instrumenten zijn uitsluitend bestemd voor gebruik met generatoren met CoolSeal™-technologie. Gebruik van deze instrumenten met andere generatoren zal mogelijk niet leiden tot het gewenste weefseleffect, kan leiden tot letsel bij de patiënt of het operatieteam of kan schade aan het instrument veroorzaken.

Gebruik het CoolSeal™-systeem niet tenzij u hiertoe bent opgeleid. Gebruik van deze apparatuur zonder de juiste opleiding kan leiden tot ernstig onbedoeld letsel bij de patiënt of het operatieteam.

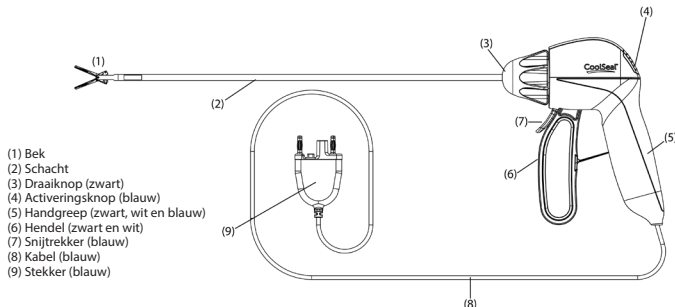
Niet gebruiken bij patiënten met elektronische implantaten zoals pacemakers zonder eerst een gekwalificeerde professional (bijv. cardioloog) te raadplegen. Er bestaat een mogelijk gevaar omdat de werking van het elektronische implantaat kan worden verstoord of het implantaat beschadigd kan raken.

Let op

Wees voorzichtig bij chirurgische gevallen waarbij patiënten bepaalde typen vasculaire pathologie vertonen (atherosclerose, aneurysmatische vaten enz.). Voor het beste resultaat brengt u deafdichting aan in een niet-aangestarte vasculatuur.

De prestaties van dit hulpmiddel voor eenmalig gebruik zijn getest voor de verwachte omstandigheden van een enkelvoudige operatieve ingreep. Blootstelling van het hulpmiddel aan processtappen, gereedschappen en/of chemicaliën die vaak worden gebruikt door externe herverwerkingsbedrijven kan de prestaties negatief beïnvloeden.

Aan de slag



1. Verwijder het instrument uit de tray door stevig aan de handgreep (5) te trekken. Trek niet aan de bek (1) of de kabel (8) van het instrument.

2. Steek de stekker (9) in de aansluiting op de generator. Volg de instructies in de gebruikershandleiding van de generator om de installatieprocedure te voltooien.

Waarschuwing

Gevaar voor elektrische schokken: Sluit geen natte accessoires aan op de CoolSeal™-generator.

Gevaar voor elektrische schokken: Wikkel de instrumentkabels niet om metalen voorwerpen heen. Hierdoor kunnenlekstroomen ontstaan die kunnen leiden tot schokken, brand of letsel bij de patiënt of het operatieteam.

Inspecteer vóór gebruik alle instrumenten en aansluitingen op het systeem. Een onjuiste aansluiting kan leiden totvlambogen, vonken, storingen in accessoires of onbedoelde chirurgische effecten.

Inspecteer het instrument, de kabels van het instrument en de generatorkabel vóór gebruik op breuken, barsten, inkepingen en andere beschadigingen. Het niet in acht nemen van deze waarschuwing kan leiden tot letsel of elektrische schokken bij de patiënt of het operatieteam, of schade aan het instrument. Bij schade niet gebruiken.

Niet gebruiken in de aanwezigheid van brandbare anesthetica of oxiderende gassen (zoals lachgas [N₂O] en zuurstof) of in de nabijheid van vluchtlige oplosmiddelen (zoals methanol of alcohol), want dit kan leiden tot een ontploffing.

Vanwege zorgen over de potentiële carcinogeniteit en besmettelijkheid van elektrochirurgische bijproducten (zoals weefselrook en aerosolen), moeten oogbescherming, filtratiemaskers en effectieve rookafzuigapparatuur worden gebruikt bij zowel open als minimaal invasieve procedures.

Let op

Inspecteer de verpakking op schade. Bij schade niet gebruiken.

De CoolSeal™ Trinity gebruiken

Waarschuwing

Plaats uw vingers niet tussen de hendel, de handgreep, de trekker of in de bek. Dit kan leiden tot letsel bij de gebruiker.

Plaats het bloedvat of de vaatbundel in het midden van de bek. Om onvolledige afdichting te voorkomen, mag u geen weefselstructuur voorbij het elektrodeoppervlak vastpakken; plaats geen weefsel in het bekscharnier.

Contact tussen de actieve instrumentelektrode en een metalen voorwerp (hemostaten, nielen, clips, wondspreders enz.) kan de stroomsterkte verhogen en leiden tot onbedoelde chirurgische effecten zoals een effect op een onbedoelde plaats of onvoldoende energieafgifte.

Activeer de CoolSeal™ Trinity pas wanneer het instrument volledig is vergrendeld. Het activeren van de generator voordat dit gebeurt, kan leiden tot een onjuiste afdichting en kan de thermische spreiding naar weefsel buiten de beoogde operatieplaats verhogen.

Als de instrumentschacht zichtbaar gebogen is, werpt u het instrument weg en vervangt u het. Een gebogen schacht kan een correcte werking van het instrument belemmeren.

De CoolSeal™ Trinity is een star instrument en mag niet door een gecanuleerde endoscoop worden ingebracht.

Let bij laparoscopische ingrepen op de volgende mogelijke gevaren:

- Gebruik geen hybride trocarts die uit zowel metalen als kunststof onderdelen bestaan. Capacitieve koppeling van RF-stroom kan onbedoelde brandwonden veroorzaken.
- Gebruik een trocart van de juiste maat om het inbrengen en verwijderen van het instrument te vergemakkelijken.
- Wees voorzichtig bij het inbrengen en terugtrekken van het instrument door de canule, om schade aan het hulpmiddel en/of letsel bij de patiënt te voorkomen.
- Sluit de bek met behulp van de hendel van het hulpmiddel voordat u het in de trocart inbrengt of het eruit haalt.

Activeer de CoolSeal™ Trinity uitsluitend wanneer het instrument in direct contact staat met het doelweefsel, om de kans op onbedoelde brandwonden te beperken.

Tijdens een afdichtingscyclus wordt energie aangegeven aan het gebied in de bek van het instrument. Deze energie kan water omzetten in stoom en deze stoom kan onbedoeld letsel veroorzaken in de nabijheid van de bek. Wees met het oog op deze mogelijkheid voorzichtig bij chirurgische ingrepen die plaatsvinden in een besloten ruimte.

Houd de kabel uit de buurt van de bek en het vergrendelgebied van het instrument.

Plaats geen instrumenten in de buurt van of in contact met brandbare materialen (zoals gaas, operatiedoeken of brandbare gassen). Instrumenten die geactiveerd zijn of heet door gebruik, kunnen brand veroorzaken. Wanneer u instrumenten niet gebruikt, plaatst u ze op een schone, droge, goed zichtbare plaats en niet in contact met de patiënt. Onbedoeld contact met de patiënt kan brandwonden veroorzaken.

Vermijd dat van nature voorkomende brandbare gassen zich ophopen in lichaamsholten zoals de darmen.

Zuig vloeistof af uit het gebied voordat u het instrument activeert. Geleidende vloeistoffen (bijv. bloed of fysiologische zoutoplossing) die in direct contact met of in de nabijheid van een actieve elektrode komen, kunnen elektrische stroom of warmte wegevoeren van het doelweefsel, wat onbedoelde brandwonden bij de patiënt kan veroorzaken.

Opmerking:

Vul de bek van het instrument niet te vol met weefsel, omdat dit de prestaties van het instrument kan aantasten.

Weefselmanipulatie en -dissectie

Waarschuwing

Wees voorzichtig bij het hanteren van het instrument tussen het gebruik door, om te voorkomen dat het CoolSeal™-systeem per ongeluk wordt geactiveerd. Plaats het instrument niet op de patiënt of op doeken wanneer het niet in gebruik is.

Het instrument kan worden gebruikt voor het manipuleren en dissecseren van weefsel met de bek geopend dan wel gesloten.

De knop draaien

Draai aan de zwarte draaiknop (3) op het handstuk totdat de bek in de gewenste stand staat.

Opmerking:

Draai de draaknop (3) niet terwijl de hendel (6) is vergrendeld. Dit kan leiden tot beschadiging van het product.

Vastpakken

Om het weefsel met het hulpmiddel vast te pakken plaatst u het weefsel in de bek en trekt u de hendel terug.

Afdichten

Waarschuwing

Gebruik dit instrument niet bij vaten met een diameter groter dan 7 mm.

Zorg dat er tijdens het afdichten en snijden geen spanning op het weefsel staat, om verzekerd te zijn van een goede werking.

Probeer niet om over clips of nietjes heen af te dichten en raak geen metalen voorwerpen (bijv. wondspreaders) aan. Contact tussen een actieve elektrode en een metalen voorwerp kan leiden tot brandwonden op andere plaatsen of onvolledige afdichting.

Opmerking:

Er is een verificatiestest van de CoolSeal™ Trinity uitgevoerd om de prestaties van het hulpmiddel te verifiëren tot 70 afdichtingscycli.

De chirurg kan de afdichting inspecteren voordat het bloedvat of weefsel wordt doorgesneden. Na inspectie van de afdichting kan de chirurg vóór het doorsnijden een tweede afdichting aanbrengen naast de eerste afdichting, zoals hieronder beschreven.

1. Open de bek door de beweegbare hendel (6) naar voren te duwen.
2. Pak het beoogde bloedvat of de beoogde vaatbundel vast in het midden van de bek.
3. Sluit de beweegbare hendel totdat deze op zijn plaats wordt vergrendeld.
4. Om het instrument te activeren houdt u de blauwe activeringsknop (4) op de achterkant van het instrument ingedrukt. Er klinkt een doorlopende toon om aan te geven dat het vat of de vaatbundel wordt afdicht. Wanneer de activeringscyclus is voltooid, klinkt de toonreeks met drie pulsen voor "volledige afdichting" en stopt de RF-afgifte.
5. Laat de afdichtingsactiveringsknop op het instrument los wanneer de afdichtingscyclus is voltooid en de toon klinkt.
6. Open de bek om het weefsel los te laten door de beweegbare hendel in te knijpen totdat deze wordt ontgrendeld en vervolgens de bek te openen door de hendel naar voren te zetten.
7. Bij afdichting van aangrenzend weefsel zorgt u voor overlapping met de rand van de reeds aangebrachte afdichting. De tweede afdichting moet zich distaal van de eerste afdichting bevinden om de afdichtingsmarge te vergroten.

Snijden

Let op

Met energie werkende hulpmiddelen zoals elektrochirurgische potloden of ultrasone scalpels, waarvan het gebruik gepaard gaat met thermische spreiding, mogen niet worden gebruikt om afdichtingen door te snijden.

Opmerking:

Activer het snijmechanisme niet over clips, nietjes of andere metalen voorwerpen heen, want daardoor kan het snijmechanisme worden beschadigd.

Het snijmechanisme activeren:

1. Pak het beoogde weefsel vast in het midden van de bek.
2. Sluit de beweegbare hendel totdat deze op zijn plaats wordt vergrendeld.
3. Trek de blauwe snijtrekker (7) terug om het mes te activeren.
4. Laat de blauwe snijtrekker los om het snijlemmet terug te trekken.
5. Open de bek door de beweegbare hendel in te knijpen totdat deze wordt ontgrendeld en vervolgens de bek te openen door de hendel naar voren te zetten.

Het instrument reinigen tijdens gebruik

Waarschuwing

Activeer het instrument en de snijtrekker niet tijdens het reinigen van de bek. Dit kan leiden tot letsel bij het personeel in de operatiekamer.

Inspecteer vóór het reinigen de bek van het instrument om er zeker van te zijn dat het lemmet niet is geactiveerd.

Let op

Houd de bek van het instrument schoon. Ophoping van eschara kan de effectiviteit van de afdichting verminderen. Veeg de bekoppervlakken en -randen waar nodig af met een nat gaasje. Reinig de bek van het instrument niet met een schuursponsje of scalpellemmet.

Gebruik tijdens gebruik en reiniging geen overmatige kracht (torsie of buiging van de bek van het instrument). Hierdoor kan het hulpmiddel worden beschadigd. Bij schade niet gebruiken.

Veeg bekoppervlakken en -randen waar nodig af met een nat gaasje.

Problemen oplossen

Hieronder volgt een lijst met suggesties voor probleemplossing in situaties die kunnen voorkomen wanneer het instrument met een compatibele CoolSeal™-generator wordt gebruikt. Raadpleeg de gebruikershandleiding van de gebruikte generator voor meer informatie over specifieke situaties. Als er zich incidenten voordoen tijdens het gebruik van het CoolSeal™-systeem, moeten gebruikers deze problemen rechtstreeks aan Bolder Surgical melden, telefonisch (866.683.1743) of via e-mail (complaints@boldsurg.com), en aan de plaatselijke bevoegde autoriteit.

Alarmtoestanden:

Wanneer er een alarmtoestand optreedt, stopt de energieafgifte. Nadat de alarmtoestand is verholpen, is de energieafgifte onmiddellijk weer beschikbaar.

Afdichting voltooid

Aangegeven door:

- Een reeks van **drie** waarschuwinstonen
- RF-energieafgifte stopt
- De activeringsindicator licht een halve (0,5) seconde **blauw** op

Oorzaken:

- Geslaagde vaatafdichting

Oplossing:

- Geen, normale werking

Opnieuw activeren/onvolledige afdichting

Aangegeven door:

- Een waarschuwinstoon met **drie pulsen**
- RF-energieafgifte stopt
- De activeringsindicator licht één (1) seconde **oranje** op

Oorzaken:

- Afdichtingstijd langer dan vijf (5) seconden OF
- Gebruiker heeft de bek van het instrument geopend dan wel de activeringsknop losgelaten, waardoor de afdichtingscyclus is onderbroken voordat de afdichting was voltooid OF
- Stroom blijft langer dan vier (4) seconden op de maximale stroomlimiet, wat erop wijst dat er kortsluiting tussen de bekdelen is opgetreden OF
- Het instrument is in de open lucht geactiveerd

Oplossing:

- Laat de activeringsknop los
- Druk op de activeringsknop om de afdichtingscyclus opnieuw te activeren zonder het instrument te verplaatsen
- Open de bek van het instrument en controleer of de afdichting geslaagd is
- Verplaats het instrument zo mogelijk en pak het weefsel opnieuw vast op een andere locatie, waarna u de afdichtingscyclus opnieuw activeert
- Inspecteer de afdichting visueel alvorens te snijden

Mogelijke gebruiksomstandigheden zijn:

Dun weefsel vastpakken of in de open lucht activeren	Open de bek en controleer of er voldoende weefsel in de bek zit. Vergroot indien nodig de hoeveelheid weefsel en herhaal de procedure
Te veel weefsel vastpakken in de bek	Open de bek, verminder de hoeveelheid weefsel die wordt vastgepakt en activeer de afdichtingscyclus opnieuw

Een metalen voorwerp vastpakken	Vermijd het vastpakken van voorwerpen zoals nietjes, clips of ingekapselde hechtingen in de bek van het instrument
Activering met overtuig opgehoopt vocht rondom de tip van het instrument	Minimaliseer of verwijder overtuig opgehoopt vocht Activeer de afdichtingscyclus opnieuw zonder het instrument te verplaatsen
Overmatig eschara op elektrodetips	Reinig oppervlakken en randen van de instrumentbek met een nat gaasje

Instrumentfout

Aangegeven door:

- Een waarschuwingstoornis met **drie pulsen**
- De instrumentaansluitingsindicator licht **oranje** op en knippert continu
- Generator laat geen afgifte van RF-energie toe

Oorzaken:

- Generator ontvangt een activeringsverzoek van het instrument

Oplossing:

1. Koppel het instrument los van de generator
2. Ga na of de instrumentactiveringsknop niet wordt ingedrukt
3. Sluit het instrument weer aan op de generator
4. Controleer of de instrumentaansluitingsindicator groen oplicht

Als de instrumentfout opnieuw optreedt:

- Gebruik het instrument niet
- Gebruik een ander CoolSeal™-instrument

Mogelijke gebruiksomstandigheden zijn:

Onbedoeld indrukken van de instrumentactiveringsknop tijdens het aansluiten van het instrument	Verwijder het voorwerp dat de instrumentactiveringsknop indrukt en sluit het instrument opnieuw aan
Er is een storing in de schakelaar van het instrument	Vervang het instrument

Ongeldig instrument

Aangegeven door:

- Een waarschuwingstoornis met **één puls**
- De instrumentaansluitingsindicator gaat branden en blijft **rood**
- Generator laat geen afgifte van RF-energie toe

Oorzaken:

- Er is een onbruikbaar instrument aangesloten

Oplossing:

1. Koppel het instrument los van de generator
2. Ga na of het instrument compatibel is met CoolSeal™
3. Sluit het instrument weer aan op de generator
4. Controleer of de instrumentaansluitingsindicator groen oplicht

Als de instrumentfout opnieuw optreedt:

- Gebruik het instrument niet
- Gebruik een ander CoolSeal™-instrument

Mogelijke gebruiksomstandigheden zijn:

Het aangesloten instrument is niet compatibel met de CoolSeal™-technologie	Kijk in de gebruiksaanwijzing van het instrument of het instrument compatibel is met de CoolSeal™-technologie
Aangesloten instrument is eerder gebruikt	Werp het instrument weg

Instrument kan niet worden gebruikt met softwareversie	Controleer of de softwareversie die voor het instrument vereist is, niet hoger is dan de softwareversie die op de onderkant van de CoolSeal™-generator is vermeld Raadpleeg de paragraaf Software-upgrades van de gebruikershandleiding van de CoolSeal™-generator voor een software-upgrade
--	---

Na de operatie

Waarschuwing

De CoolSeal™ Trinity mag niet worden hergebruikt of opnieuw worden gesteriliseerd.

Werp het instrument na gebruik weg volgens het beleid van de instelling voor biologisch gevaarlijk materiaal en scherpe voorwerpen.

Preklinisch onderzoek

Let op

Er zijn geen gegevens over dieren beschikbaar op grond waarvan de effectiviteit van dit hulpmiddel kan worden voorspeld bij het afdichten van bloedvaten die atherosclerotische plaque bevatten.

De productprestaties van het hulpmiddel werden vastgesteld in een chronisch in-vivo-varkensmodel. Uit de resultaten bleek dat geen van de onderzochte dieren tijdens de minimumoverlevingsperiode van 21 dagen hemostatische complicaties ondervond die verband hielden met het hulpmiddel. Er zijn verschillende weefseltypen en vaten geëvalueerd om doeltreffende afdichting in slagaders, aders en vaatbundels tot en met 7 mm aan te tonen.

De toelating van dit hulpmiddel door de Amerikaanse FDA is niet gebaseerd op klinische tests bij mensen.

Vaattype	Naam weefsel/vat	Vaatgroottebereik
A/V-bundel	Mesenterium	< 2,5 mm
	Eierstok	2,0 mm - 6,5 mm
	Baarmoeder	1,8 mm - 5,4 mm
	Splenisch	1,8 mm - 7,0 mm
	Kort gastrisch	5,5 mm
Slagader	Renaal	3,5 mm - 7,0 mm
	Splenisch	3,0 mm - 5,2 mm
	Gastro-omentaal	4,0 mm - 5,0 mm
Ader	Renaal	7,0 mm
	Splenisch	2,0 mm - 7,0 mm
	Kort gastrisch	5,5 mm
	Gastro-omentaal	5,0 mm - 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

En Maryland laparoskopisk forsegler, deler og dissektor

REF CSL-TR105-30, Trinity forsegler/deler/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 30 cm skaftlengde

REF CSL-TR105-37, Trinity forsegler/deler/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 37 cm skaftlengde

REF CSL-TR105-44, Trinity forsegler/deler/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 44 cm skaftlengde

Kompatibel generator:

REF CSL-200-50, CoolSeal™-generator programvareversjon 1.0.0 eller nyere

Forsiktig

Les alle advarsler, forsiktigheitsregler og instruksjoner som følger med dette instrumentet, før bruk.

Les advarslene, forsiktigheitsreglene og instruksjonene som følger med den kompatible generatoren, før bruk av systemet. Spesifikke advarsler, forsiktigheitsregler og instruksjoner for bruk av generatoren er ikke inkludert i denne håndboken.

Føderal lov (USA) begrenser denne enheten til salg av eller på bestilling fra en lege.

Denne enheten er kun beregnet på medisinsk profesjonell bruk.

Symboler

STERILE EO	Sterilisert med etylenoksid		Må ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet
REF	Katalog-, bestillings- eller referansenummer		Obs! Se medfølgende dokumenter
	Se bruksanvisningen		Partinummer
	Kun til engangsbruk		Ikke laget med naturgummilateks
	Registrert tilvirker		Medisinsk utstyr
	Må ikke resteriliseres		Holdes tørr
	Utløpsdato		Autorisert representant i EU
	Produksjonsdato		Denne emballasjen danner den sterile barrieren
	Oppbevares ved temperaturer mellom 0 °C og 28 °C		Forsiktig: Føderal lov (USA) begrenser denne enheten til salg av eller på bestilling fra en lege
	Produksjonsland		

CoolSeal™ Trinity, en Maryland laparoskopisk forsegler, deler og dissektor med et skaft på 5 mm i diameter er konstruert for bruk med CoolSeal™-generatoren eller en hvilken som helst generator med CoolSeal™-teknologien. Se omslagssiden for detaljer om kompatible generatormodeller. Trinity skaper forseglinger ved bruk av radiofrekvent (RF) elektrokirurgisk energi på vaskulære strukturer (blodkar og lymfekar) eller vevsamsamlinger mellom kjøvene. Et blad i instrumentet aktiveres av kirurgen for å dele vev. Kjøvene med dobbeltfunksjon er utformet for å disseker vev, som inkluderer separasjon av vevplan og utvidelse av åpninger etter behov for den kirurgiske prosedyren. Flere skaftlenger gir ekstra fleksibilitet for kirurgiske prosedyrer. Maksimal nominell spennin: 190 V_{topp}

Indikasjoner for bruk

CoolSeal™ Trinity er et bipolart elektrokirurgisk instrument beregnet for bruk i minimalt invasive eller åpne kirurgiske prosedyrer der ligering og deling av kar, vevsamsamlinger og lymfekar ønskes. CoolSeal™ Trinity kan brukes på kar (arterier, vener og vaskulære bunter) optilt og inkludert 7 mm i diameter. Det er indirekt for bruk i generelle kirurgiske prosedyrer, inkludert urologiske, vaskulære og gynækologiske. Det er indirekt for bruk i voksne og pediatriske populasjoner (spedbarn, barn og ungdom). Prosedyrer kan inkludere, men er ikke begrenset til, Nissen-fundoplikasjoner, kolektomi, kolektomti, adhesiolysse, hysterektomi, ooforektomi osv. CoolSeal™ Trinity er ikke vist å være effektiv for eggledersterilisering eller egglederkaugulering for steriliseringsprosedyrer. Ikke bruk CoolSeal™ Trinity til disse prosedyrene. Enheten er kontraindusert for bruk i ØNH-prosedyrer.

Generelle advarsler

Advarsel

Dette produktet er kun beregnet til engangsbruk. Det kan ikke rengjøres eller resteriliseres tilstrekkelig for sikker gjenbruk. Forsøk på å rengjøre eller sterilisere kan føre til risiko for bioinkompatibilitet, infeksjon eller produktivit for pasienten.

Disse instrumentene er kun ment for bruk med generatorer med CoolSeal™-teknologien. Bruk av disse instrumentene med andre generatorer kan føre til at det ikke oppstår ønsket vevseffekt, at pasienten eller det kirurgiske teamet skades, eller at instrumentet blir skadet.

Ikke bruk CoolSeal™-systemet med mindre du har fått tilstrekkelig opplæring. Bruk av dette utstyret uten riktig opplæring kan føre til alvorlig utilskikt skade på pasienten eller det kirurgiske teamet.

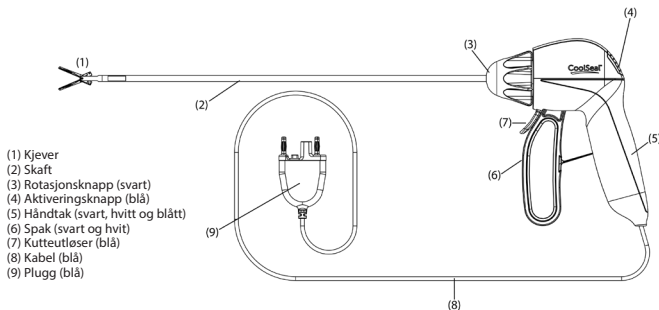
Skal ikke brukes hos pasienter som har elektroniske implantater som pacemakere uten først å rádføre seg med en kvalifisert fagperson (f.eks. kardiolog). Det er en mulig fare fordi det kan oppstå interferens med det elektroniske implantatets funksjon, eller implantatet kan bli skadet.

Forsiktig

Utvist forsiktighet under kirurgiske kasus der pasienter utviser visse typer vaskulær patologi (aterosklerose, aneurismale kar osv.). For best resultat, påfor forseglingen på upåvirket vaskulatur.

Ytelsen til denne enheten til engangsbruk er testet i henhold til de forventede forholdene for en enkelt kirurgisk prosedyre. Hvis enheten utsettes for prosesstrinn, verktøy og/eller kjemikalier som vanligvis brukes av tredjeparts reprosessorer, kan dette påvirke ytelsen negativt.

Komme i gang



1. Fjern instrumentet fra brettet ved å dra godt i håndtaket (5). Ikke trekk i instrumentets kjever (1) eller kabelen (8).

2. Sett pluggen (9) i kontakten på generatoren. Følg instruksjonene i generatorens brukerveileitung for å fullføre oppsettprosedyren.

Advarsel

Fare for elektrisk støt: Ikke koble vått tilbehør til CoolSeal™-generatoren.

Fare for elektrisk støt: Ikke vikle instrumentledningene rundt metallgenstander. Dette kan føre til lekkasjestrømmer som kan føre til støt, brann eller skade på pasienten eller det kirurgiske teamet.

Undersøk alle instrumenter og tilkoblinger til systemet før bruk. Feil tilkobling kan føre til lysbuer, gnister, funksjonsfeil i tilbehøret eller utilskiktede kirurgiske virkninger.

Inspiser instrumentet, instrumentledningene og generatorkabelen for brudd, sprekker, hakk eller andre skader før bruk. Hvis denne advarselet ikke overholdes, kan det føre til skade eller elektrisk støt på pasienten eller det kirurgiske teamet, eller forårsake skade på instrumentet. Må ikke brukes hvis den er skadet.

Må ikke brukes i nærheten av brannfarlige anestesimidler eller oksiderende gasser (som dinitrogenoksid (N₂O) og oksygen) eller i nærheten av flyktige løsemidler (som metanol eller alkohol), da det kan oppstå eksplosjon.

På grunn av bekymringer om det karsinogene og smittefarlige potensialet til elektrokirurgiske biprodukter (som vevsryk og aerosoler), skal øyevern, filtreringsmasker og effektivt røykfjerningsutstyr brukes i både åpne og minimalt invasive prosedyrer.

Forsiktig

Inspiser emballasjen for skade. Må ikke brukes hvis den er skadet.

Bruke CoolSeal™ Trinity

Advarsel

Unngå å plassere fingrene mellom spaken, håndtaket, utløseren eller kjevene. Det kan føre til skade på brukeren.

Plasser karet eller den vaskulære bunten i midten av kjevene. For å unngå ufullstendig forseglings må du ikke gripe strukturen forbi elektrodeoverflaten. Ikke plasser vev i kjevehengselet.

Kontakt mellom den aktive instrumentelektroden og eventuelle metallgjenstander (arteriepinsetter, stifter, klipsrettraktorer osv.) kan øke strømflyten og kan føre til utilsiktede kirurgiske virkninger som virkning på et utilsiktet sted eller utilstrekkelig energiavsetning.

Ikke aktiver CoolSeal™ Trinity for instrumentet har låst seg helt. Aktivering av generatoren før dette er gjort, kan føre til feil forseglings og kan øke termisk spredning til vev utenfor det tiltenkte operasjonsstedet.

Hvis instrumentskaftet er synlig bøyd, skal instrumentet kastes og erstattes. Et bøyd skaft kan hindre instrumentet i å fungere som det skal.

CoolSeal™ Trinity er et stift instrument og skal ikke settes inn gjennom et kanylert endoskop.

For laparoskopiske prosedyrer skal du være oppmerksom på disse potensielle farene:

- Ikke bruk hybridtrokarer som består av både metall- og plastkomponenter. Kapasitiv kobling av RF-strøm kan forårsake utilsiktede brannskader.
- Bruk trokan av egnnet størrelse for å gjøre det enkelt å sette inn og trekke ut instrumentet.
- For instrumentet forsiktig inn og ut gjennom kanylen for å unngå skade på enheten og/eller pasienten.
- Lukk kjevene ved hjelp av enhetsspaken før innføring/ekstraksjon i trokaren.

Aktiver CoolSeal™ Trinity bare når instrumentet er i direkte kontakt med målevetet, for å redusere muligheten for utilsiktede brannskader.

Under en forseglingscyklus tilføres det energi til området mellom instrumentkjevene. Denne energien kan omdanne vann til damp, og denne dampen kan forårsake utilsiktet skade i nærheten av kjevene. Vær forsiktig ved kirurgiske prosedyrer som forekommer i trange rom, med tanke på denne muligheten.

Hold ledningen fri fra kjeve- og låseområdet på instrumentet.

Ikke plasser instrumenter i nærheten av eller i kontakt med brannfarlige materialer (som gasbind, kirurgiske duker eller brannfarlige gasser). Instrumenter som er aktivert eller varme etter bruk, kan forårsake brann. Når instrumentene ikke er i bruk, skal de plasseres på et rent, tørt og godt synlig sted som ikke er i kontakt med pasienten. Utilsiktet kontakt med pasienten kan føre til forbrenninger.

Unngå akkumulering av naturlig forekommende brannfarlige gasser som kan akkumuleres i kroppshulrom som tarmen.

Aspirer væske fra området før instrumentet aktiveres. Ledende væsker (f.eks. blod eller saltløsning) i direkte kontakt med eller i nærheten av en aktiv elektrode kan føre elektrisk strøm eller varme bort fra målev, noe som kan forårsake utilsiktede brannskader på pasienten.

Merknad:

Ikke overfyll kjevene på instrumentet med vev, da dette kan redusere enhetens ytelse.

Vevmanipulering og disseksjon

Advarsel

Vær forsiktig ved håndtering av instrumentet mellom hver bruk for å unngå utilsiktet aktivering av CoolSeal™-systemet. Ikke plasser instrumentet på pasienten eller operasjonsduken når det ikke er i bruk.

Instrumentet kan brukes til å manipulere og disseker vev med kjevene enten åpnet eller lukket.

Knapprotasjon

Vri den svarte rotasjonsknappen (3) på håndstykket til kjevene er i ønsket posisjon.

Merknad:

Ikke vri rotasjonsknappen (3) når spaken (6) er låst. Produktet kan bli skadet.

Griping

For å gripe vev med enheten plasserer du vevet i kjevene og trekker spaken bakover.

Forsegling

Advarsel

Ikke bruk dette instrumentet på kar som er større enn 7 mm i diameter.

Fjern spenningen på vevet når du forsegler og kutter, for å sikre riktig funksjon.

Forsøk ikke å forsegle over klips eller stifter eller komme i kontakt med metallgjenstander (f.eks. retraktorer). Kontakt mellom en aktiv elektrode og metallgjenstander kan føre til forbrenninger eller ufullstendige forseglinger på andre steder.

Merknad:

Verifikasjonstesting av CoolSeal™ Trinity har blitt utført for å bekrefte enhetens ytelse i opptil 70 forseglingssykluser.

Kirurgen kan inspisere forseglingen før karet eller vevet kuttes. Etter inspeksjon av forseglingen kan kirurgen opprette en forsegling til ved siden av den første forseglingen før cutting, som beskrevet nedenfor.

1. Åpne kjevene ved å skyve den bevegelige spaken (6) fremover.
2. Grip tak i det tiltenkte karet eller den vaskulære bunten i midten av kjevene.
3. Lukk den bevegelige spaken til den smekker på plass.
4. For å aktiveres instrumentet trykker og holder du inne den blå aktiveringsskappen (4) på baksiden av instrumentet. En kontinuerlig tone lyder for å indikere at karet eller den vaskulære bunten forsegles. Når aktiveringssyklusen er fullført, lyder en «fullstendig forsegling»-tonesekvens på tre toner, og RF-effekten opphører.
5. Slipp opp forseglingsaktiveringsskappen på instrumentet når forseglingssyklusen er fullført og tonen høres.
6. Åpne kjevene for å frigjøre vev ved å klemme på den bevegelige spaken til den låses opp, og åpne deretter kjevene ved å bevege spaken fremover.
7. For å forsegle tilstøtende vev overlapper du kanten på den eksisterende forseglingen. Den andre forseglingen skal være distal for den første forseglingen for å øke forseglingskanten.

Kutting

Forsiktig

Energibaserte enheter som elektrokirurgiske penner eller ultralydskalpeller som er forbundet med varmespredning, må ikke brukes til å kutte forseglinger.

Merknad:

Ikke fest kuttemekanismen over klips, stifter eller andre metallgjenstander, da dette kan skade kutteren.

Slik aktiverer du kuttemekanismen:

1. Grip det tiltenkte vevet midt i kjevene.
2. Lukk den bevegelige spaken til den smekker på plass.
3. Trekk tilbake den blå kutteutløseren (7) for å skyve ut kniven.
4. Slipp den blå kutteutløseren for å trekke tilbake kuttebladet.
5. Åpne kjevene ved å klemme på den bevegelige spaken til den låses opp, og åpne deretter kjevene ved å bevege spaken framover.

Rengjøre instrumentet under bruk

Advarsel

Ikke aktiver instrumentet eller kutteutløseren mens du rengjør kjevene. Dette kan føre til skade på operasjonsstuens personell.

Inspiser instrumentkjevene før rengjøring for å sikre at bladet ikke er skjøvet ut.

Forsiktig

Hold instrumentkjevene rene. Opphopning av dødt vev kan redusere forseglingseffektiviteten. Tørk av kjeveoverflatene og -kantene med en våt gaskompresor etter behov. Ikke rengjør instrumentkjevene med en skurepute eller et skalpellblad.

Ikke bruk for mye kraft (vri eller boye instrumentkjevene) under bruk eller rengjøring. Det kan oppstå skade på enheten. Må ikke brukes hvis den er skadet.

Tørk av kjeveoverflatene og -kantene med våte gaskompressorer etter behov.

Feilsøking

Følgende er en liste over feilsøkingsforslag for situasjoner som oppstår ved bruk av instrumentet med en kompatibel CoolSeal™-generator. Du finner mer informasjon om spesifikke situasjoner i brukerveiledningen for den aktuelle generatoren. Hvis det oppstår noen hendelser under bruk av CoolSeal™-systemet, skal brukere rapportere disse problemene direkte til Bolder Surgical via telefon (+1 866 683 1743) eller via e-post (complaints@boldsurg.com) og til den lokale kompetente myndighet.

Varseltilstander:

Når en varseltilstand oppstår, stopper energileveringen. Etter at varseltilstanden er rettet opp, vil energileveringen være umiddelbart tilgjengelig.

Forsegling fullført

Indikert av:

- En varseltone med **tre sekvenser**
- Levering av RF-energi stopper
- Aktiveringsdisplayet lyser **blått** i et halvt (0,5) sekund

Årsaker:

- Vellykket karforsegling

Løsning:

- Ingen, normal drift

Reaktiver / ufullstendig forsegling

Indikert av:

- En varseltone med **tre toner**
- Levering av RF-energi stopper
- Aktiveringsdisplayet lyser **gult** i ett (1) sekund

Årsaker:

- Forseglingstiden overstiger fem (5) sekunder ELLER
- Brukeren åpnet instrumentkjene eller slapp opp aktiveringssknappen, noe som fører til at forseglingssyklusen avbrytes før forseglingen var fullført, ELLER
- Strømmen holder seg på maksimal strømgrense i mer enn fire (4) sekunder, noe som indikerer at det har oppstått en elektrisk kortslutning mellom kjene, ELLER
- Instrumentet er blitt aktivert i luften

Løsning:

- Slipp opp aktiveringssknappen
- Trykk på aktiveringssknappen for å reaktivere forseglingssyklusen uten å flytte på instrumentet
- Åpne instrumentkjene og inspisér for vellykket forsegling
- Reposisjoner om mulig instrumentet og grip vev på et annet sted, og aktiver deretter forseglingssyklusen på nytt
- Inspisér forseglingen visuelt før kutting

Mulige bruksforhold inkluderer:

Griping av tynt vev eller aktivering i luften	Åpne kjene og bekrefte at det er nok vev inne i kjene. Øk om nødvendig mengden vev og gjenta prosedyren
Griping av for mye vev mellom kjene	Åpne kjene og reduser mengden vev som gripes, og aktiver forseglingssyklusen på nytt
Griping av en metallgjenstand	Unngå å gripe gjenstander, for eksempel stifter, klips eller innkapslede suturer, i instrumentets kjever
Aktivering i overflødige ansamlede væsker rundt instrumentspissen	Minimer eller fjern overflødig væske Reaktiver forseglingssyklusen uten å flytte på instrumentet
For mye dødt vev på elektrodespissene	Bruk en våt gaskompress til å rengjøre overflatene og kantene på instrumentkjene

Instrumentfeil

Indikert av:

- En varseltone med **tre toner**
- Instrumentkontaktdisplayet lyser **gult** og blinker kontinuerlig
- Generatoren tillater ikke levering av RF-energi

Årsaker:

- Generatoren mottar en aktiveringsforespørsel fra instrumentet

Løsning:

1. Koble instrumentet fra generatoren
 2. Kontroller at instrumentets aktiveringsknapp ikke trykkes inn
 3. Koble instrumentet til generatoren igjen
 4. Kontroller at instrumentkontaktdisplayet lyser grønt
- Hvis instrumentfeilen oppstår på nytt:
- Ikke bruk instrumentet
 - Bruk et annet CoolSeal™-instrument

Mulige bruksforhold inkluderer:

Utilisktet nedtrykking av instrumentets aktiveringsknapp under instrumenttilkobling	Fjern eventuelle ting som trykker ned instrumentets aktiveringsknapp, og koble til instrumentet på nytt
Instrumentbryteren fungerer ikke	Skift ut instrumentet

Ugyldig instrument*Indikert av:*

- En **enkelt** varseltone
- Instrumentkontaktdisplayet lyser og forblir **rodt**
- Generatoren tillater ikke levering av RF-energi

Årsaker:

- Et ubruklig instrument er koblet til

Løsning:

1. Koble instrumentet fra generatoren
 2. Kontroller at instrumentet er kompatibelt med CoolSeal™
 3. Koble instrumentet til generatoren igjen
 4. Kontroller at instrumentkontaktdisplayet lyser grønt
- Hvis instrumentfeilen oppstår på nytt:
- Ikke bruk instrumentet
 - Bruk et annet CoolSeal™-instrument

Mulige bruksforhold inkluderer:

Det tilkoblede instrumentet er ikke kompatibelt med CoolSeal™-teknologien	Sjekk instrumentets bruksanvisning for å bekrefte at det er kompatibelt med CoolSeal™-teknologien
Det tilkoblede instrumentet har tidligere blitt brukt	Kast instrumentet
Instrumentet kan ikke brukes med programvareversjonen	Bekreft at programvareversjonen som kreves av instrumentet, ikke er nyere enn programvareversjonen som er merket på bunnen av CoolSeal™-generatoren Se avsnittet Programvareoppgradering i brukerveiledningen for CoolSeal™-generatoren for en programvareoppgradering

Etter kirurgi**Advarsel**

CoolSeal™ Trinity skal ikke gjenbrukes eller resteriliseres.

Kast instrumentet etter bruk i henhold til institusjonens retningslinjer for biologisk farlig materiale og skarpe gjenstander.

Preklinisk studie**Forsiktig**

Det er ingen dyredata kvalifisert til å forutsi effektiviteten til denne enheten ved forsegling av kar som inneholder aterosklerotisk plakk.

Enhetens produktytelse ble etablert i en kronisk in vivo-modell av svin. Resultatene viste at ingen dyr opplevde noen hemostatiske komplikasjoner forbundet med enheten i løpet av overlevesperioden på minimum 21 dager. En rekke vevstyper og kar ble evaluert for å demonstrere effektiv forsegling i arterier, vener og vaskulære bunter opptil og inkludert 7 mm.

Den amerikanske FDA-klareringen av denne enheten var ikke basert på klinisk testing på mennesker.

Kartype	Navn på vev/kar	Karstørrelsesområde
A/V-bunt	Mesenterium	< 2,5 mm
	Eggstokk	2,0–6,5 mm
	Livmor	1,8–5,4 mm
	Milt	1,8–7,0 mm
	Gastricae breves	5,5 mm
Arterie	Nyre	3,5–7,0 mm
	Milt	3,0–5,2 mm
	Gastroepiploica	4,0–5,0 mm
Vene	Nyre	7,0 mm
	Milt	2,0–7,0 mm
	Gastricae breves	5,5 mm
	Gastroepiploica	5,0–6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Um dispositivo de selagem, divisão e dissecção Maryland

REF CSL-TR105-30, dispositivo de selagem/divisão/dissecção Trinity, haste de 5 mm de diâmetro e 30 cm de comprimento

REF CSL-TR105-37, dispositivo de selagem/divisão/dissecção Trinity, haste de 5 mm de diâmetro e 37 cm de comprimento

REF CSL-TR105-44, dispositivo de selagem/divisão/dissecção Trinity, haste de 5 mm de diâmetro e 44 cm de comprimento

Gerador compatível:

REF CSL-200-50, Gerador CoolSeal™ SW v1.0.0 ou posterior

Precaução

Leia todas as advertências, precauções e instruções fornecidas com este instrumento antes da utilização.

Leia as advertências, precauções e instruções fornecidas com o gerador compatível antes da utilização do sistema.

Neste manual não estão incluídas advertências, precauções e instruções específicas da utilização do gerador.

A lei federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo a médicos ou mediante prescrição médica.

Este dispositivo destina-se apenas a utilização por profissionais médicos.

Símbolos

STERILE EO	Esterilizado por óxido de etileno		Não utilizar se a embalagem estiver aberta ou danificada
REF	Número de catálogo, de encomenda ou de referência		Atenção, consultar documentos anexos
	Consultar as instruções de utilização		Número de lote
	Apenas para uma única utilização		Não fabricado com látex de borracha natural
	Fabricante de registo		Dispositivo médico
	Não reesterilizar		Manter seco
	Prazo de validade		Mandatário na Comunidade Europeia
	Data de fabrico		Esta embalagem forma a barreira estéril
	Conserver a temperaturas entre 0 °C e 28 °C		Cuidado: A lei federal (EUA) restringe a venda deste dispositivo a médicos ou mediante prescrição médica
	País de fabrico		

O CoolSeal™ Trinity, um dispositivo laparoscópico de selagem, divisão e dissecção Maryland com uma haste de 5 mm de diâmetro foi concebido para utilização com o gerador CoolSeal™ ou qualquer gerador com a tecnologia CoolSeal™. Consulte a página de rosto para obter detalhes sobre modelos de geradores compatíveis. A Trinity cria vedações através da aplicação de energia eletrocirúrgica de radiofrequência (RF) a estruturas vasculares (vasos e vasos linfáticos) ou a feixes de tecido entre as suas mandíbulas. Uma lâmina dentro do instrumento é acionada pelo cirurgião para dividir o tecido. As mandíbulas de dupla ação foram concebidas para dissecar tecido, o que inclui separar planos de tecido e alargar aberturas, conforme necessário para o procedimento cirúrgico. Vários comprimentos de hastes fornecem flexibilidade adicional para procedimentos cirúrgicos. Tensão nominal máxima: Pico de 190 V

Indicações de utilização

O CoolSeal™ Trinity é um instrumento eletrocirúrgico bipolar destinado a ser utilizado em procedimentos cirúrgicos minimamente invasivos ou abertos em que se pretende a laqueação e divisão de vasos, feixes de tecido e vasos linfáticos. O CoolSeal™ Trinity pode ser utilizado em vasos (artérias, veias e feixes vasculares) até 7 mm de diâmetro, inclusive. É indicado para utilização em procedimentos cirúrgicos gerais, incluindo procedimentos urológicos, vasculares e ginecológicos. É indicado para utilização em populações adultas e pediátricas (bebés, crianças e adolescentes). Os procedimentos podem incluir, entre outros, fundoplicatura de Nissen, colectomia, colecistectomia, adesiólise, histerectomia, colectomia, etc. O CoolSeal™ Trinity não demonstrou ser eficaz na esterilização das trompas ou coagulação das trompas em procedimentos de esterilização. Não utilize o CoolSeal™ Trinity para estes procedimentos. O dispositivo está contraindicado em procedimentos de ORL.

Advertências gerais

Advertência

Este produto destina-se a uma única utilização; não pode ser adequadamente limpo ou reesterilizado para reutilização segura. As tentativas de limpeza ou esterilização podem resultar em riscos de bioincompatibilidade, infecção ou falha do produto para o doente.

Estes instrumentos destinam-se a ser utilizados apenas com geradores com a tecnologia CoolSeal™. A utilização destes instrumentos com outros geradores pode não resultar no efeito desejado no tecido, pode resultar em lesões no doente ou na equipa cirúrgica ou pode danificar o instrumento.

Não utilize o sistema CoolSeal™ se não tiver a formação adequada. A utilização deste equipamento sem formação adequada pode resultar em lesões graves não intencionais no doente ou na equipa cirúrgica.

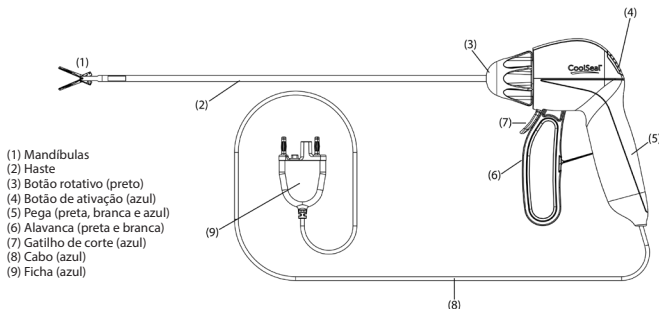
Não utilize em doentes que tenham implantes eletrónicos, como pacemakers cardíacos, sem consultar primeiro um profissional qualificado (por exemplo, cardiologista). Existe um possível perigo, uma vez que pode ocorrer interferência com a ação do implante eletrónico, ou o implante pode ser danificado.

Precaução

Tenha cuidado durante os casos cirúrgicos nos quais os doentes apresentam determinados tipos de patologia vascular (aterosclerose, vasos aneurismais, etc.). Para obter os melhores resultados, efetue a selagem na vasculatura não afetada.

O desempenho deste dispositivo de utilização única foi testado de acordo com as condições esperadas de um único procedimento cirúrgico. A sujeição do dispositivo a passos de processamento, ferramentas e/ou produtos químicos normalmente utilizados por reprocessadores de terceiros pode afetar negativamente o seu desempenho.

Começar a utilizar o instrumento



- Retire o instrumento do tabuleiro, puxando firmemente pela pega (5). Não puxe pelas mandíbulas (1) ou pelo cabo (8) do instrumento.
- Insira a ficha (9) na tomada do gerador. Siga as instruções no manual do utilizador do gerador para concluir o procedimento de configuração.

Advertência

Perigo de choque elétrico: Não ligue acessórios húmidos ao gerador CoolSeal™.

Perigo de choque elétrico: Não enrole os cabos do instrumento à volta de objetos metálicos. Isto pode induzir correntes difusas que podem levar a choques, incêndios ou lesões no doente ou na equipa cirúrgica.

Examine todos os instrumentos e ligações ao sistema antes da utilização. Uma ligação inadequada pode resultar em arcos, faiscas, avaria de acessórios ou efeitos cirúrgicos indesejados.

Antes da utilização, inspecione o instrumento, os cabos do instrumento e o cabo do gerador para verificar se existem quebras, rachas, cortes ou outros danos. A não observação deste aviso pode resultar em lesões ou choques elétricos no doente ou na equipa cirúrgica ou provocar danos no instrumento. Se estiver danificado, não o utilize.

Não utilize na presença de anestésicos inflamáveis ou gases oxidantes (tais como óxido nitroso [N₂O] e oxigénio) ou na proximidade de solventes voláteis (tais como metanol ou álcool), uma vez que pode ocorrer uma explosão.

Devido às preocupações com o potencial carcinogénico e infecioso dos subprodutos eletrocirúrgicos (tais como, pluma de fumo tecidual e aerosóis), deve ser utilizado equipamento de proteção ocular, máscaras de filtragem e equipamento eficaz de evacuação de fumo tanto em procedimentos abertos como minimamente invasivos.

Precaução

Inspecione a embalagem quanto a danos. Se estiver danificado, não o utilize.

Utilizar CoolSeal™ Trinity

Advertência

Evite colocar os dedos entre a alavanca, a pega, o gatilho ou nas mandíbulas. Poderão resultar lesões no pessoal do bloco operatório.

Coloque o vaso ou o feixe vascular no centro das mandíbulas. Para evitar uma selagem incompleta, não agarre na estrutura para além da superfície do elétrodo; não coloque tecido na articulação da mandíbula.

O contacto entre o elétrodo ativo do instrumento e qualquer objeto metálico (pinça hemostática, agrafos, afastadores de cliques, etc.) pode aumentar o fluxo de corrente e resultar em efeitos cirúrgicos não intencionais, tais como efeito num local não intencional ou deposição de energia insuficiente.

Não ative o CoolSeal™ Trinity até que o instrumento esteja totalmente bloqueado. A ativação do gerador antes de o fazer pode resultar numa selagem inadequada e pode aumentar a difusão térmica para o tecido fora do local cirúrgico pretendido.

Se a haste do instrumento estiver visivelmente dobrada, elimine e substitua o instrumento. Uma haste dobrada pode impedir o funcionamento correto do instrumento.

O CoolSeal™ Trinity é um instrumento rígido e não deve ser inserido através de um endoscópio canulado.

Para procedimentos laparoscópicos, esteja atento a estes potenciais perigos:

- Não utilize trocarts híbridos compostos por componentes metálicos e plásticos. A ligação capacitiva da corrente de RF pode causar queimaduras accidentais.
- Utilize um trocarte de tamanho adequado para facilitar a inserção e extração do instrumento.
- Insira e retire cuidadosamente o instrumento através da cânula para evitar danificar o dispositivo e/ou provocar lesões no doente.
- Feche as mandíbulas, utilizando a alavanca do dispositivo antes da inserção/extração no trocante.

Ative o CoolSeal™ Trinity apenas quando o instrumento estiver em contacto direto com o tecido-alvo para reduzir a possibilidade de queimaduras accidentais.

Durante um ciclo de selagem, é aplicada energia à área entre as mandíbulas do instrumento. Esta energia pode converter água em vapor e este vapor pode causar lesões não intencionais nas proximidades das mandíbulas. Tenha cuidado em procedimentos cirúrgicos que ocorram em espaços confinados em antecipação desta possibilidade.

Mantenha o fio elétrico afastado da área da mandíbula e de bloqueio do instrumento.

Não coloque os instrumentos perto ou em contacto com materiais inflamáveis (como gaze, panos cirúrgicos ou gases inflamáveis). Os instrumentos que são ativados ou quentes devido à utilização podem provocar um incêndio. Quando não utilizar instrumentos, coloque-os numa área limpa, seca e bem visível que não esteja em contacto com o doente. O contacto acidental com o doente pode resultar em queimaduras.

Evite a acumulação de gases inflamáveis que ocorrem naturalmente que se podem acumular nas cavidades corporais, como os intestinos.

Aspire o fluido da área antes de ativar o instrumento. Os fluidos condutores (por exemplo, sangue ou solução salina) em contacto direto ou na proximidade de um elétrodo ativo podem transportar corrente elétrica ou calor para longe dos tecidos-alvo, o que pode causar queimaduras indesejadas no doente.

Aviso:

Não encha excessivamente as mandíbulas do instrumento com tecido, pois tal pode reduzir o desempenho do dispositivo.

Manipulação e dissecção de tecidos

Advertência

Tenha cuidado ao manusear o instrumento entre utilizações para evitar a ativação accidental do sistema CoolSeal™. Quando não estiver a ser utilizado, não coloque o instrumento no doente ou nos campos cirúrgicos.

O instrumento pode ser utilizado para manipular e dissecar tecido com as mandíbulas abertas ou fechadas.

Rotação do botão

Rode o botão de rotação preto (3) na peça de mão até as mandíbulas estarem na posição pretendida.

Aviso:

Não rode o botão de rotação (3) quando a alavanca (6) estiver trancada. Podem ocorrer danos no produto.

Prensão

Para agarrar tecido com o dispositivo, coloque o tecido nas mandíbulas e puxe a alavanca para trás.

Selagem

Advertência

Não utilize este instrumento em vasos com um diâmetro superior a 7 mm.

Elimine a tensão no tecido ao vedar e cortar para garantir o funcionamento adequado.

Não tente selar por cima de clipes ou agrafos ou entrar em contacto com objetos metálicos (por exemplo, retratores). O contacto entre um elétrodo ativo e quaisquer objetos metálicos pode resultar em queimaduras locais alternativas ou em selagens incompletas.

Aviso:

Foi realizado um teste de verificação do CoolSeal™ Trinity para confirmar o desempenho do dispositivo até 70 ciclos de selagem.

O cirurgião pode inspecionar a selagem antes de cortar o vaso ou tecido. Depois de inspecionar a selagem, o cirurgião pode criar uma segunda selagem adjacente à primeira selagem antes de cortar, conforme descrito abaixo.

1. Abra as mandíbulas, empurrando a alavanca móvel (6) para a frente.
2. Agarre no vaso pretendido ou feixe vascular no centro das mandíbulas.
3. Feche a alavanca móvel até que fique trancada no lugar.
4. Para ativar o instrumento, prima e mantenha premido o botão de ativação azul (4) na parte da frente do instrumento. É emitido um sinal sonoro contínuo para indicar que o vaso ou o feixe vascular estão a ser selados. Quando o ciclo de ativação estiver concluído, é emitida uma sequência de sinais sonoros de 'selagem completa' de três impulsos e a saída de RF cessa.
5. Solte o botão de ativação da selagem no instrumento quando o ciclo de selagem estiver concluído e o sinal sonoro soar.
6. Abra as mandíbulas, apertando a alavanca móvel até que esta se desengate e, em seguida, abra as mandíbulas, movendo a alavanca para a frente.
7. Para vedar tecido adjacente, sobreponha a extremidade da selagem existente. A segunda selagem deve ser distal à primeira selagem para aumentar a margem de selagem.

Corte

Precaução

Dispositivos baseados em energia, como lápis eletrocirúrgicos ou bisturis ultrassónicos que estejam associados a difusão térmica, não devem ser utilizados para cortar zonas de selagem.

Aviso:

Não encaixe o mecanismo de corte por cima de clipes, agrafos ou outros objetos metálicos, pois poderá danificar o dispositivo de corte.

Para ativar o mecanismo de corte:

1. Segure o tecido pretendido no centro das mandíbulas.
2. Feche a alavanca móvel até que fique trancada no lugar.
3. Puxe o gatilho de corte azul (7) para trás para expandir a lâmina.
4. Solte o gatilho de corte azul para retrair a lâmina de corte.
5. Abra as mandíbulas, apertando a alavanca móvel até que esta se desengate e, em seguida, abra as mandíbulas, movendo a alavanca para a frente.

Limpeza do instrumento durante a utilização

Advertência

Não active o instrumento nem o gatilho de corte enquanto limpa as mandíbulas. Podem ocorrer lesões no pessoal do bloco operatório.

Inspecione as mandíbulas do instrumento antes da limpeza para garantir que a lâmina não está expandida.

Precaução

Mantenha as mandíbulas do instrumento limpas. A acumulação de escaras pode reduzir a eficácia da selagem. Limpe as superfícies e extremidades das mandíbulas com uma compressa de gaze húmida, conforme necessário. Não limpe as mandíbulas do instrumento com um esfregão ou lâmina de bisturi.

Não utilize força excessiva (aperte ou dobre as mandíbulas do instrumento) durante a utilização ou limpeza. Poderão ocorrer danos no dispositivo. Se estiver danificado, não o utilize.

Limpe as superfícies das mandíbulas e extremidades com uma compressa de gaze húmida, conforme necessário.

Resolução de problemas

Segue-se uma lista de sugestões de resolução de problemas para situações encontradas ao utilizar o instrumento com um gerador CoolSeal™ compatível. Para obter detalhes sobre situações específicas, consulte o manual do utilizador do gerador correspondente. Se ocorrerem incidentes durante a utilização do sistema CoolSeal™, os utilizadores devem comunicar estes problemas diretamente à Bolder Surgical, por telefone (866.683.1743) ou por e-mail (complaints@boldsurg.com), e à sua autoridade competente local.

Condições de alerta:

Quando ocorre uma condição de alerta: Após a correção da condição de alerta, o fornecimento de energia ficará imediatamente disponível.

Selagem concluída

Indicado por:

- Um alerta de **três** sons sequenciais
- O fornecimento de energia RF é interrompido
- O ecrã de ativação acende-se a **azul** durante meio (0,5) segundo

Causas:

- Selagem do vaso bem-sucedida

Para resolver:

- Nenhuma, operação normal

Reativar/selagem incompleta:

Indicado por:

- Um sinal sonoro de alerta de **três impulsos**
- O fornecimento de energia RF é interrompido
- O ecrã de ativação acende-se a **amarelo** durante um (1) segundo

Causas:

- O tempo de selagem excede cinco (5) segundos OU
- O utilizador abriu as mandíbulas do instrumento ou soltou o botão de ativação, o que faz com que o ciclo de selagem seja interrompido antes de concluir a selagem OU
- A corrente permanece no limite máximo de corrente durante mais de quatro (4) segundos, o que indica que ocorreu um curto-circuito elétrico entre as mandíbulas OU
- O instrumento foi ativado ao ar

Para resolver:

1. Solte o botão de ativação
2. Prima o botão de ativação para reativar o ciclo de selagem sem reposicionar o instrumento
3. Abra as mandíbulas do instrumento e verifique se a selagem foi bem-sucedida
4. Se possível, reposicione o instrumento e volte a agarrar o tecido noutro local e, em seguida, reative o ciclo de selagem
5. Insprie-se visualmente a selagem antes de cortar

As condições de utilização possíveis incluem:

Agarrar tecido fino ou ativar ao ar	Abra as mandíbulas e confirme que existe uma quantidade suficiente de tecido no interior das mandíbulas. Se necessário, aumente a quantidade de tecido e repita o procedimento
Agarrar demasiado tecido entre as mandíbulas	Abra as mandíbulas e reduza a quantidade de tecido que é agarrada e reative o ciclo de selagem
Segurar num objeto metálico	Evite agarrar objetos, tais como agrafos, clipes ou suturas encapsuladas nas mandíbulas do instrumento
Ativação em excesso de fluidos acumulados em torno da ponta do instrumento	Minimize ou remova o excesso de fluidos Reative o ciclo de selagem sem reposicionar o instrumento
Excesso de escaras de tecido nas pontas dos elétrodos	Utilize uma compressa de gaze húmida para limpar as superfícies e as extremidades das mandíbulas do instrumento

Erro do instrumento

Indicado por:

- Um sinal sonoro de alerta de **três impulsos**
- O visor da tomada do instrumento acende-se a **laranja** e pisca continuamente
- O gerador não permite o fornecimento de energia RF

Causas:

- O gerador está a receber um pedido de ativação do instrumento

Para resolver:

1. Desligue o instrumento do gerador
 2. Assegure-se de que o botão de ativação do instrumento não está a ser premido
 3. Voltar a ligar o instrumento ao gerador
 4. Confirme se o visor do recetáculo do instrumento fica verde
- Se o erro do instrumento voltar a ocorrer:
- Não utilize o instrumento
 - Utilize um instrumento CoolSeal™ diferente

As condições de utilização possíveis incluem:

Pressionar inadvertidamente o botão de ativação do instrumento durante a ligação do instrumento	Remover tudo o que estiver a premir o botão de ativação do instrumento e voltar a ligar o instrumento
O interruptor do instrumento está avariado	Substituir o instrumento

Eliminar o instrumento

Indicado por:

- Um sinal sonoro de alerta de **impulso único**
- O visor do recetáculo do instrumento acende-se e permanece **vermelho**
- O gerador não permite o fornecimento de energia RF

Causas:

- Foi ligado um instrumento inutilizável

Para resolver:

1. Desligue o instrumento do gerador
 2. Certifique-se de que o instrumento é compatível com o CoolSeal™
 3. Voltar a ligar o instrumento ao gerador
 4. Confirme se o visor do recetáculo do instrumento fica verde
- Se o erro do instrumento voltar a ocorrer:
- Não utilize o instrumento
 - Utilize um instrumento CoolSeal™ diferente

As condições de utilização possíveis incluem:

O instrumento ligado não é compatível com a tecnologia CoolSeal™	Confirmar a compatibilidade tecnológica CoolSeal™ do instrumento com as instruções de utilização do mesmo
O instrumento ligado foi utilizado anteriormente	Eliminar o instrumento
O instrumento não pode ser utilizado com a versão de software	Confirmar se a versão do software requerida pelo instrumento não é superior à versão do software rotulada na parte inferior do Gerador CoolSeal™ Para obter uma atualização do software, consulte a secção Atualização do Software do Guia do Utilizador do Gerador CoolSeal™

Pós-cirurgia

Advertência

Não reutilize nem reesterilize o CoolSeal™ Trinity.

Elimine o instrumento após a utilização de acordo com a política da instituição relativa a perigos biológicos e objetos cortantes.

Estudo pré-clínico

Precaução

Não existem dados em animais qualificados para prever a eficácia deste dispositivo na selagem de vasos com placa aterosclerótica.

O desempenho do dispositivo foi estabelecido num modelo porcino in vivo crónico. Os resultados mostraram que nenhum animal estudado apresentou quaisquer complicações hemostáticas relacionadas com o dispositivo durante o período mínimo de sobrevivência de 21 dias. Foram avaliados diversos tipos de tecidos e vasos para demonstrar uma selagem efetiva nas artérias, veias e feixes vasculares até 7 mm, inclusive.

A autorização deste dispositivo pela FDA (EUA) não se baseou em ensaios clínicos em humanos.

Tipo de vaso	Nome do tecido/vaso	Intervalo de tamanho do vaso
Conjunto A/V	Mesentérico	< 2,5 mm
	Ovárico	2,0 mm - 6,5 mm
	Uterino	1,8 mm - 5,4 mm
	Esplénico	1,8 mm - 7,0 mm
	Gástrica curta	5,5 mm
Artéria	Renal	3,5 mm - 7,0 mm
	Esplénico	3,0 mm - 5,2 mm
	Gastro-omental	4,0 mm - 5,0 mm
Veia	Renal	7,0 mm
	Esplénico	2,0 mm - 7,0 mm
	Gástrica curta	5,5 mm
	Gastro-omental	5,0 mm - 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Un sigilator, separator și disector laparoscopic Maryland

REF CSL-TR105-30, Sigilator/Separator/Disector Trinity, tijă cu diametrul de 5 mm, lungimea tijei de 30 cm

REF CSL-TR105-37, Sigilator/Separator/Disector Trinity, tijă cu diametrul de 5 mm, lungimea tijei de 37 cm

REF CSL-TR105-44, Sigilator/Separator/Disector Trinity, tijă cu diametrul de 5 mm, lungimea tijei de 44 cm

Generator compatibil:

REF Generator CSL-200-50, CoolSeal™ SW v1.0.0 sau mai avansată

Atenție

Citii toate avertismentele, atenționările și instrucțiunile furnizate împreună cu acest instrument înainte de utilizare.

Citii toate avertismentele, atenționările și instrucțiunile furnizate împreună cu generatorul compatibil înainte de utilizare.

Avertismentele, atenționările și instrucțiunile specifice pentru utilizarea generatorului nu sunt incluse în acest manual.

Legea federală (SUA) restricționează vânzarea acestui dispozitiv de către sau la recomandarea unui medic.

Acest dispozitiv este destinat exclusiv utilizării medicale profesionale.

Simboluri

STERILE EO	Sterilizat cu oxid de etilenă		A nu se utilizează dacă ambalajul este deschis sau deteriorat
REF	Număr de catalog, reluarea comenzi sau număr de referință		Atenție, consultați documentele însoțitoare
	Consultați instrucțiunile de utilizare		Număr de lot
	Strict de unică folosință		Nu este fabricat cu latex din cauciuc natural
	Fabricant înregistrat		Dispozitiv medical
	A nu se resteriliza		A se ține la loc uscat
	A se utilizează până la data de		Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană
	Data de fabricare		Acest ambalaj formează o barieră sterilă
	A se depozita la temperaturi între 0 °C – 28 °C		Atenție: Legea federală (SUA) restricționează vânzarea acestui dispozitiv de către sau la recomandarea unui medic
	Țara de fabricație		

CoolSeal™ Trinity, un sigilator, separator și disector laparoscopic Maryland, cu o tijă cu un diametru de 5 mm este conceput pentru utilizarea cu generatorul CoolSeal™ sau orice alt generator cu tehnologie CoolSeal™. Vă rugăm să consultați prima pagină pentru detalii privind modelele compatibile de generator. Trinity creează sigilări prin aplicarea de energie electrochirurgicală cu radiofreqvență (RF) pe structurile vasculare (vase de sânge și limfațice) sau fascicule vasculare interpuse între ghearele sale. O lămară din interiorul instrumentului este acționată de chirurg pentru a separa țesutul. Ghearele cu dublă acțiune au fost concepute să sectioneze țesutul, care include separarea planurilor tisulare și largirea fantelor, după caz, pentru procedura chirurgicală. Tija cu lungimi multiple oferă o flexibilitate suplimentară pentru procedurile chirurgicale. Tensiune maximă nominală: 190 V_{ef}

Indicații de utilizare

CoolSeal™ Trinity este un instrument electrochirurgical bipolar destinat utilizării în procedurile chirurgicale minim invazive sau deschise unde se dorește ligatura și separarea vaselor de sânge, a fasciculelor tisulare și a trajectelor limfațice. CoolSeal™ Trinity poate fi utilizat pe vase de sânge (artere, vene și fascicule vasculare) până la și inclusiv de 7 mm în diametru. Acesta este indicat pentru utilizarea în procedurile chirurgicale generale, inclusiv cele urologice, vasculare și ginecologice. Aceasta este indicat pentru utilizarea la populația adultă și pediatrică (suugi, copii și adolescenți). Procedurile pot include, dar nu sunt limitate la, fundoplicatura Nissen, fundoplicatură, colectomie, colecistotomie, adezioliză, histerectomie, ooforectomie etc. S-a demonstrat că CoolSeal™ Trinity nu este eficient pentru sterilizarea tubării sau coagularea tubării pentru procedurile de sterilizare. Nu utilizați CoolSeal™ Trinity pentru aceste proceduri. Dispozitivul este contraindicațiat pentru utilizarea în procedurile ORL.

Avertismente generale

Avertisment

Acest produs este destinat pentru o singură utilizare; acesta nu poate fi curățat sau resterilizat în mod adecvat pentru reutilizarea în siguranță. Încercările de curățare sau sterilizare poate duce la biocompatibilitate, infecții sau riscuri de funcționare defectuoasă a produsului pentru pacient.

Aceste instrumente sunt destinate utilizării cu generatorare cu tehnologie CoolSeal™. Utilizarea acestor instrumente cu alte generatorare poate să ducă la un efect nedorit asupra țesuturilor, poate duce la vătămarea pacientului sau a echipei chirurgicale sau poate cauza deteriorarea instrumentului.

Nu utilizați sistemul CoolSeal™ decât dacă ati fost instruți în mod corespunzător. Utilizarea acestui echipament fără o instruire adecvată poate duce la vătămarea accidentală gravă a pacientului sau a echipei chirurgicale.

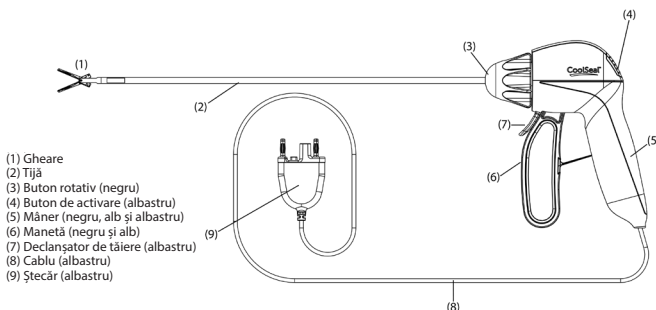
A nu se utilizează la pacienții cu implanturi electronice, cum ar fi stimulațoare cardiaice fără a consulta mai întâi profesioniști calificați (de ex., cardiolog). Există un potențial pericol, deoarece pot apărea interferențe cu acțiunea implantului electronic sau se poate deteriora implantul.

Atenție

A se utiliza cu atenție în cazurile chirurgicale în care pacienții prezintă anumite tipuri de patologii vasculare (ateroscleroză, vase cu anevrisme etc.). Pentru cele mai bune rezultate, aplicați sigilarea pe vasculatura neafectată.

Performanța acestui dispozitiv de unică folosință a fost testat în conformitate cu condițiile așteptate ale unei singure proceduri chirurgicale. Expunerea acestui dispozitiv în vederea prelucrării etapelor, instrumentelor și/sau a substanțelor chimice folosite în mod frecvent de dispozitivele de repelucrare parte terță pot afecta negativ performanța acestuia.

Inițiere



1. Scoateți instrumentul din tavă prin tragere fermă de mână (5). Nu tramite de ghearele (1) sau cablul (8) instrumentului.

2. Introduceți conectorul (9) în receptacul de pe generator. Urmați instrucțiunile din ghidul de utilizare a generatorului pentru a finaliza procedura de configurare.

Avertisment

Pericol de electrocutare: Nu conectați accesoriile umede la generatorul CoolSeal™.

Pericol de electrocutare: Nu înfășurați cablurile instrumentului în jurul obiectelor metalice. Aceasta poate induce curenți paraziți care pot duce la electrocutări, incendii sau vătămarea pacientului sau a echipei chirurgicale.

Examinați toate instrumentele și conexiunile sistemului înainte de utilizare. Conexiunea necorespunzătoare poate duce la arcuri electrice, scânteie, funcționarea defectuoasă a accesoriului sau efecte chirurgicale nedorite.

Inspectați instrumentul, cablurile instrumentului și al generatorului pentru semne de fisuri, crăpături, ciupituri sau alte deteriorări înainte de utilizare. Lipsa de a lua în considerare acest avertisment poate duce la vătămarea sau electrocutarea pacientului sau a echipei chirurgicale sau poate deteriora instrumentul. Dacă este deteriorat, nu îl mai utilizați.

A nu se utilizează în prezența gazelor anestezice inflamabile sau a gazelor oxidante (cum ar fi protoxidul de azot (N₂O) și o oxigenului) sau în imediata apropiere a solventilor volatili (cum ar fi metanolul sau alcoolul), întrucât poate apărea pericolul de explozie.

Datorită preocupărilor referitoare la potențialul carcinogen și infecțios al produselor secundare electrochirurgicale (cum ar fi aburii de fum tisular și aerosoli), purtați protecții oculare, măști de filtrare și trebuie utilizate echipamente de evacuare a fumului în procedurile deschise și minim invazive.

Atenție

Inspectați ambalajul pentru semne de deteriorare. Dacă este deteriorat, nu îl mai utilizați.

Utilizarea CoolSeal™ Trinity

Avertisment

Evități amplasarea degetelor între manetă, mâner, declanșator sau în gheare. Poate apărea vătămarea utilizatorului.

Amplasați vasul de sânge sau ramura vasculară în centru ghearelor. Pentru a evita sigilarea incompletă, nu apucați structura dincolo de suprafață electrodului; nu amplasați țesutul în balamaua ghearelor.

Contactul dintre electrodul instrumentului activ și orice obiect din metal (pense hemostatice, capse, retractoare de clemă etc.) poate crește fluxul de curent și poate duce la efecte chirurgicale nedorite, cum ar fi un efect într-un situs nevizat sau acumularea de curent insuficientă.

Nu activați CoolSeal™ Trinity până când instrumentul nu este complet atașat. Activarea generatorului înainte de această procedură poate duce la o sigilare defectuoasă și poate crește difuziunea termică în țesuturi din afara situsului chirurgical vizat.

În cazul în care tija instrumentului este vizibilă îndoită, eliminați și înlocuiți instrumentul. O tijă îndoită poate împiedica funcționarea corepuszătoare a instrumentului.

CoolSeal™ Trinity este un instrument rigid și nu trebuie introdus printr-un endoscop canulat.

Pentru procedurile laparoscopice, fiți atenți la următoarele potențiale pericole:

- Nu utilizați trocarele hibride care constau din componente metalice și din plastic. Cuplajul capacativ al curentului RF poate cauza arsuri neintenționate.
- Utilizați trocarul cu dimensiuni adecvate pentru o introducere și o extragere facile ale instrumentului.
- Introduceți și extrageți cu atenție instrumentul prin canulă pentru a evita deteriorarea dispozitivului și/sau a pacientului.
- Închideți ghearele folosind maneta dispozitivului înainte de introducerea/extragerea din trocar.

Activăți CoolSeal™ Trinity numai când instrumentul este în contact direct cu țesutul țintă pentru a reduce posibilitatea de arsuri accidentale.

În timpul unui ciclu de sigilare, energia se aplică în zona dintre ghearele instrumentului. Această energie poate transforma apă în abur, iar acest abur poate cauza vătămarea accidentală în imediata apropiere a ghearelor. Aveți grijă în timpul procedurilor chirurgicale care se efectuează în spații închise în anticiparea acestei posibilități.

Tineți cablul departe de gheare și zona de cuplare ale instrumentului.

Nu amplasați instrumentele în apropierea sau în contact cu materialele inflamabile (cum ar fi tifon, drapaje chirurgicale sau gaze inflamabile). Instrumentele care sunt activate sau fierbinți în urma utilizării pot cauza un incendiu. Când nu utilizați instrumentele, amplasați-le într-o zonă curată, uscată, extrem de vizibilă, fără a intra în contact cu pacientul. Contactul accidental cu pacientul poate duce la arsuri.

Evități acumularea de gaze inflamabile care apar în mod natural care se pot acumula în cavitățile corpului, cum ar fi intestinile.

Aspirați lichidele din zonă înainte de a activa instrumentul. Lichidele conductibile (de ex., sânge sau soluție salină) în contact direct cu sau în imediata apropiere de un electrod activ pot conduce curentul electric sau căldura departe de țesuturile țintă, care pot cauza arsuri accidentale pacientului.

Notificare:

Nu umpleți în exces ghearele instrumentului cu țesut, întrucât acest lucru poate reduce performanța dispozitivului.

Manipularea și secționarea țesutului

Avertisment

Utilizați cu atenție când manipulați instrumentul între utilizări pentru a evita activarea accidentală a sistemului CoolSeal™. Nu amplasați instrumentul pe pacient sau drapaje când nu este utilizat.

Instrumentul poate fi utilizat pentru a manipula și a secționa țesutul cu fâlcile deschise sau închise.

Rotirea butonului

Rotiți butonul rotativ negru (3) de pe piesa manuală până când ghearele sunt în poziția corectă.

Notificare:

Nu rotiți butonul (3) când maneta (6) este atașată. Se poate produce deteriorarea produsului.

Apucarea

Pentru a apuca țesutul cu dispozitivul, amplasați țesutul între gheare și trageți înapoi de manetă.

Sigilare

Avertisment

Nu utilizați acest instrument pe vasele cu diametru mai mare de 7 mm.

Eliminați tensiunea de pe țesut la sigilare și tăiere pentru a garanta funcționarea adecvată.

Nu încercați să sigilați peste cleme sau capse sau nu intrați în contact cu obiectele metalice (ex: retractori). Contactul între un electrod activ și orice obiect din metal poate duce la arsuri în locații alternative sau sigiliări incomplete.

Notificare:

Testarea de verificare a CoolSeal™ Trinity a fost efectuată pentru a confirma performanța dispozitivului până la 70 de cicluri de sigilare.

Chirurgul poate inspecta sigilarea înainte de a tăia vasul sau țesutul. După inspectarea sigiliului, chirurgul poate crea un al doilea sigiliu adiacent primului sigiliu înainte de a tăia, conform descrierii de mai jos.

1. Deschideți ghearele prin împingerea înainte a manetei mobile (6).
2. Apucați vasul de sânge sau ramura vasculară în centrul ghearelor.
3. Închideți maneta mobilă până când se fixează pe poziție.
4. Pentru a activa instrumentul, apăsați și țineți apăsat butonul albastru de activare (4) de pe partea din spate a instrumentului. Se aude un ton continuu care indică că vasul sau fasciculul vascular este sigilat. Când ciclul de activare s-a încheiat, se aude o secvență cu trei tonuri pulsatile de tip „Sigiliu complet”, iar generația de RF se oprește.
5. Eliberați butonul de activare a sigiliului de pe instrument când ciclul de sigilare este complet și se aude tonul.
6. Deschideți ghearele pentru a elibera țesutul prin strângerea manetei mobile până la decuplare, apoi deschideți ghearele acționând manetă înainte.
7. Pentru a sigla țesutul adiacent, suprapuneți marginea sigiliului existent. Cel de-al doilea sigiliu trebuie să fie distal față de primul sigiliu pentru a mări marginea sigiliului.

Tăierea

Atenție

Dispozitivele pe bază de energie, cum ar fi stilourile electrochirurgicale sau bisturile ultrasonice care sunt asociate cu energie termică disipată nu trebuie utilizate pentru a secționa sigiliări.

Notificare:

Nu acționați mecanismul de tăiere peste cleme, capse sau alte obiecte metalice, intrucât pot apărea daune.

Pentru a activa mecanismul de tăiere:

1. Apucați țesutul vizat în centrul ghearelor.
2. Închideți maneta mobilă până când se fixează pe poziție.
3. Trageți înapoi de declanșatorul de tăiere albastru (7) pentru a activa cuțitul.
4. Eliberați declanșatorul de tăiere albastru pentru a retrage lama de tăiat.
5. Deschideți ghearele prin strângerea manetei mobile până la decuplare, apoi deschideți ghearele acționând manetă înainte.

Curățarea instrumentului în timpul utilizării

Avertisment

Nu activați instrumentul sau declanșatorul de tăiere în timp ce curățați ghearele. Poate rezulta vătămarea personalului din sala de operație.

Inspectați ghearele instrumentului înainte de curățare pentru a vă asigura că lama nu este acționată.

Atenție

Păstrați curătenia ghearelor instrumentului. Acumularea de țesut necrozat poate reduce eficiența la sigilare. Ștergeți suprafetele și marginile ghearelor cu un tifon umed, după caz. Nu curățați ghearele instrumentului cu un burete abraziv sau lamă de bisturiu.

Nu aplicați o forță excesivă (cuplu sau nu îndoiti ghearele instrumentului) în timpul utilizării sau al curățării. Dispozitivul se poate deteriora. Dacă este deteriorat, nu îl mai utilizați.

Ștergeți suprafețele și marginile ghearelor cu un tifon umed, după caz.

Depanare

Următoarea reprezintă o listă a sugestiilor de depanare pentru situațiile întâmpinate când folosiți instrumentul cu un generator CoolSeal™ compatibil. Pentru detalii privind anumite situații, consultați manualul de utilizare al generatorului corespunzător. Dacă apar incidente în timp ce utilizați sistemul CoolSeal™, utilizatorii trebuie să raporteze aceste probleme direct către Bolder Surgical telefonic (866.683.1743) sau prin e-mail (complaints@boldsurg.com) și autorității dvs. locale relevante.

Condiții de alarmă:

Când apare o condiție de alarmă, furnizarea de energie se oprește. După ce s-a remediat condiția de alarmă, furnizarea de energie va fi disponibilă imediat.

Sigilare finalizată

Indicată de:

- O alarmă cu **trei** tonuri secvențiale
- Furnizarea energie RF se oprește
- Ecranul de activare se aprinde în culoarea **albastră** timp de jumătate (0,5) de secundă

Cauze:

- Sigilare reușită a vasului

Pentru soluționare:

- Niciuna, funcționare normală

Reactivare/sigilare incompletă

Indicată de:

- Un ton de alarmă cu **trei pulsuri**
- Furnizarea energie RF se oprește
- Ecranul de activare se aprinde în culoarea **galbenă** timp de o (1) secundă

Cauze:

- Durata de sigilare depășește cinci (5) secunde SAU
- Utilizatorul a deschis ghearele instrumentului sau a eliberat butonul de activare, fapt care determină intreruperea ciclului de sigilare înainte de finalizarea sigilării SAU
- Curentul rămâne la limita maximă a curentului mai mult de patru (4) secunde, ceea ce indică apariția unui scurtcircuit electric între gheare SAU
- Instrumentul a fost activat în aer deschis

Pentru soluționare:

1. Eliberați butonul de activare
2. Apăsați butonul de activare pentru a reactiva ciclul de sigilare fără a reposiționa instrumentul
3. Deschideți ghearele instrumentului și inspectați sigilarea reușită
4. Dacă este posibil, reposiționați instrumentul și repucați țesutul într-un alt loc, apoi reactivați ciclul de sigilare
5. Inspectați vizual sigilul înainte de a tăia

Posibilele condiții de utilizare includ:

Apucarea țesutului subțire sau activarea în aer	Deschideți ghearele și confirmați că în interiorul ghearelor există o cantitate suficientă de țesut. Dacă este cazul, creșteți cantitatea de țesut și repetați procedura
Apucarea unei cantități prea mari de țesut între gheare	Deschideți ghearele și reduceți cantitatea de țesut care este apucată și reactivați ciclul de sigilare
Apucarea unui obiect metalic	Evitați să apucați obiecte, cum ar fi capsule, clemele sau suturile încapsulate în ghearele instrumentului
Activarea de lichide acumulate în exces în jurul vârfului instrumentului	Minimizați sau eliminați lichidele în exces Reactivați ciclul de sigilare fără a reposiționa instrumentul
Țesut necrozaț în exces pe vârfurile electrodului	Folosiți un tifon umed pentru a curăța suprafețele și marginile ghearelor instrumentului

Eroare a instrumentului

Indică de:	
<ul style="list-style-type: none"> • Un ton de alarmă cu trei pulsuri • Ecranul receptaculului instrumentului se aprinde în culoarea galbenă și clipește intermitent în continuu • Generatorul nu va permite furnizarea de energie RF 	
Cauze:	
<ul style="list-style-type: none"> • Generatorul primește o cerere de activare de la instrument 	
Pentru soluționare:	
<ol style="list-style-type: none"> 1. Deconectați instrumentul de la generator 2. Asigurați-vă că butonul de activare nu este apăsat 3. Reconectați instrumentul la generator 4. Confirmați că ecranul receptaculului de pe instrument se aprinde în culoarea verde <p>Dacă eroarea instrumentului reappea:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nu utilizați instrumentul • Folosiți un instrument CoolSeal™ diferit 	
Possiblele condiții de utilizare includ:	
Apăsarea accidentală a butonului de activare a instrumentului în timpul conectării instrumentului	Eliminați orice apăsă butonul de activare a instrumentului și reconectați instrumentul
Comutatorul instrumentului funcționează greșit	Înlocuiți instrumentul

Instrument invalid	
Indică de:	
<ul style="list-style-type: none"> • Un ton de alarmă cu un singur puls • Ecranul receptaculului de pe instrument se aprinde și rămâne aprins în culoarea roșie • Generatorul nu va permite furnizarea de energie RF 	
Cauze:	
<ul style="list-style-type: none"> • S-a conectat un instrument neutilizabil 	
Pentru soluționare:	
<ol style="list-style-type: none"> 1. Deconectați instrumentul de la generator 2. Asigurați-vă că instrumentul este compatibil cu CoolSeal™ 3. Reconectați instrumentul la generator 4. Confirmați că ecranul receptaculului de pe instrument se aprinde în culoarea verde <p>Dacă eroarea instrumentului reappea:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nu utilizați instrumentul • Folosiți un instrument CoolSeal™ diferit 	
Possiblele condiții de utilizare includ:	
Instrumentul conectat nu este compatibil cu tehnologia CoolSeal™	Confirmați compatibilitatea cu tehnologia CoolSeal™ a instrumentului din instrucțiunile de utilizare ale instrumentului
Instrumentul conectat a fost utilizat anterior	Eliminați instrumentul
Instrumentul nu se poate folosi cu versiunea de software	Confirmați că versiunea software necesară pentru instrument nu este mai avansată decât versiunea software etichetată pe partea de jos a generatorului CoolSeal™ Pentru o actualizare de software, consultați secțiunea Upgrade software a manualului de utilizare al generatorului CoolSeal™

După intervenția chirurgicală

Avertisment

Nu reutilizați sau nu resterilați CoolSeal™ Trinity.

Eliminați instrumentul după utilizare conform politicii unității privind pericolele biologice și obiectele ascuțite.

Studiul preclinic

Atenție

Nu există date provenite de la animale care să estimeze eficacitatea acestui dispozitiv la sigilarea vaselor care conțin placă aterosclerotică.

Performanța produs a dispozitivului a fost stabilită în cadrul unui model porcin in-vivo. Rezultatele au demonstrat că niciun animal studiat nu s-a confruntat cu complicații hemostatice aferente dispozitivului în timpul unei perioade de supraviețuire de 21 de zile. Au fost evaluate diverse tipuri de țesuturi și vase pentru a demonstra eficacitatea la sigilarea arterelor, a venelor și a fasciculelor vasculare până la și inclusiv 7 mm.

Aprobarea de către FDA SUA a acestui dispozitiv nu s-a bazat pe testarea clinică la om.

Tip de vas	Nume țesut/vas	Interval de dimensiuni ale vasului
Fascicul A/V	Mezenteric	<2,5 mm
	Ovarian	2,0 mm – 6,5 mm
	Uterin	1,8 mm – 5,4 mm
	Splenic	1,8 mm – 7,0 mm
	Gastric scurt	5,5 mm
Arteră	Renală	3,5 mm – 7,0 mm
	Splenică	3,0 mm – 7,0 mm
	Gastro omentalică	4,0 mm – 5,0 mm
Venă	Renală	7,0 mm
	Splenică	2,0 mm – 7,0 mm
	Gastric scurt	5,5 mm
	Gastro omentalică	5,0 mm – 6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

En Maryland Laparoscopic förseglare, avdelare och dissektor

REF CSL-TR105-30, Trinity förseglare/avdelare/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 30 cm skaftlängd

REF CSL-TR105-37, Trinity förseglare/avdelare/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 37 cm skaftlängd

REF CSL-TR105-44, Trinity förseglare/avdelare/dissektor, 5 mm skaftdiameter, 44 cm skaftlängd

Kompatibel generator:

REF CSL-200-50, CoolSeal™-generator SW v1.0.0 eller senare

Försiktighet
Läs alla varningar, försiktighetsåtgärder och anvisningar som medföljer detta instrument före användning.
Läs de varningar, försiktighetsåtgärder och anvisningar, som medföljer den kompatibla generatorn, före användning av systemet. Specifika varningar, försiktighetsåtgärder och instruktioner för generatorns användning inkluderas inte i denna handbok.
Enligt federal lagstiftning i USA får denna produkt endast säljas av eller på ordination av läkare.
Denna produkt är endast avsedd för yrkesmässigt bruk.

Symboler

	Steriliserad med etylenoxid		Får ej användas om förpackningen är öppnad eller skadad
	Katalog-, beställnings- eller referensnummer		Obs! Se medföljande dokument
	Se bruksanvisningen		Lotnummer
	Endast för engångsbruk		Ej tillverkad av naturlig gummilatex
	Angiven tillverkare		Medicinteknisk produkt
	Får ej resteriliseras		Förvaras torrt
	Utgångsdatum		Auktoriserad EU-representant
	Tillverkningsdatum		Denna förpackning bildar den sterila barrären
	Förvaras i temperaturer mellan 0 °C och 28 °C		Försiktighet: Enligt federal lagstiftning i USA får denna produkt endast säljas av eller på ordination av läkare
	Tillverkningsland		

CoolSeal™ Trinity, en Maryland Laparoscopic förseglare, avdelare och dissektor, med ett skaft med en diameter på 5 mm, är avsedd att användas med CoolSeal™-generatorn eller en generator med CoolSeal™-teknik. Se omslagsidan för mer information om kompatibla generatormodeller. Trinity skapar förseglningar genom applicering av radiofrekvent (RF) elektrokirurgisk energi på kärlstrukturer (kärl och lymfa) eller vävnadsbuntar mellan dess käftar. Ett blad inuti instrumentet aktiveras av kirurgen för att dela vävnad. De dubbelverkande käftarna har utformats för att dissekerat vävnad, vilket inkluderar separation av vävnadsplan och vidgande av öppningar enligt behov för det kirurgiska ingreppet. Flera skaftlängder ger ytterligare flexibilitet för kirurgiska ingrepp. Maximalkrämpänning: Högst 190 V

Användningsområden

CoolSeal™ Trinity är ett bipolärt, elektrokirurgiskt instrument, avsett för användning vid minimalinvasiva eller öppna kirurgiska ingrepp, där ligering och delning av kärl, vävnadsbuntar och lymfa önskas. CoolSeal™ Trinity kan användas på kärl (arterier, vener och vaskulära buntar) med en diameter på upp till 7 mm. Den indikeras för användning vid allmänna kirurgiska ingrepp, inklusive urologiska, vaskulära och gynäkologiska ingrepp. Den är indikeras för användning hos vuxna och barn (spädbarn, barn och ungdomar). Ingrep kan inkludera, men är inte begränsade till, Nissen fundoplikation, kolektomi, kolecystektomi, adhesioly, hysterektomi, ooforektomi osv. CoolSeal™ Trinity har inte visat sig vara effektiv för tubarsterilisering eller tubarkoagulering vid steriliseringss procedurer. Använd inte CoolSeal™ Trinity för dessa procedurer. Enheten är kontraindiceras för användning vid ÖNH-ingrep.

Allmänna varningar

Varning

Denna produkt är endast avsedd för engångsbruk. Den kan inte rengöras eller resteriliseras på lämpligt sätt för säker återanvändning. Försök att rengöra eller sterilisera produkten kan leda till bioinkompatibilitet, infektion eller risker för patienten att produkten inte fungerar.

Dessa instrument är endast avsedda att användas med generatorer med CoolSeal™-teknik. Användning av dessa instrument med andra generatorer kommer eventuellt inte att leda till önskad vävnadseffekt, kan leda till skada på patient eller operationsteam, eller kan orsaka skada på instrumentet.

Använd inte CoolSeal™-systemet om du inte har fått lämplig utbildning. Användning av denna utrustning utan lämplig utbildning kan leda till allvarlig, oavsiktlig skada på patienten eller operationsteamet.

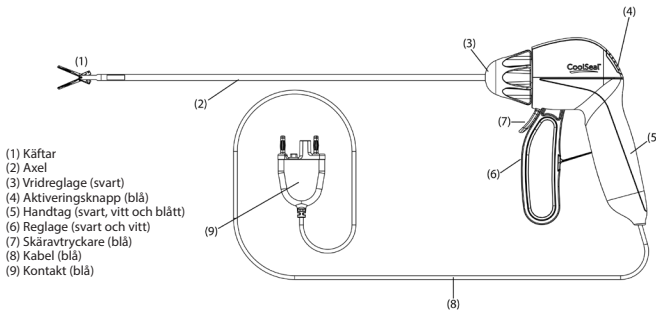
Använd inte på patienter som har elektroniska implantat, såsom pacemakers, utan att först ha rådfrågat en kvalificerad specialist (t.ex. kardiolog). En möjlig fara föreligger eftersom störningar med det elektroniska implantatets funktion kan förekomma, eller så kan implantatet skadas.

Försiktighet

Var försiktig vid kirurgiska ingrepp om patienten har vissa typer av kärlsjukdom (asteroskleros, kärlaneurysm, osv.). För bästa resultat ska föregelingen appliceras på opåverkade kärl.

Denna engångsprodukts prestanda har testats i enlighet med de förväntade förhållandena för ett enda kirurgiskt ingrepp. Om produkten utsätts för processteg, verktyg och/eller kemikalier, som ofta används av tredje parts autoklaver, kan det påverka dess prestanda negativt.

Komma igång



1. Ta bort instrumentet från brickan genom att dra bestämt i handtaget (5). Dra inte i instrumentets käftar (1) eller kabel (8).
2. Sätt i kontakten (9) i uttaget på generatorn. Följ instruktionerna i generatorns användarhandbok för att slutföra installationsproceduren.

Varning

Risk för elektrisk stöt: Anslut inte våta tillbehör till CoolSeal™-generatorn.

Risk för elektrisk stöt: Vira inte instrumentets sladdar runt metallföremål. Detta kan skapa strömmar som kan ge upphov till stötar, brand eller skador på patienten och operationspersonalen.

Undersök alla instrument och anslutningar till systemet före användning. Felaktig anslutning kan leda till ljusbågar, gnistor, fel på tillbehör eller oavsiktliga kirurgiska effekter.

Inspektera instrumentet, instrumentets sladdar och generatorkablarna för att upptäcka brott, sprickor, hack eller andra skador före användning. Underlätkonduktivitet att iakta denna varning kan leda till personskada eller elektrisk stöt för patienten eller operationspersonalen eller orsaka skada på instrumentet. Om de är skadade får de inte användas.

Får inte användas i närheten av brandfarliga anestesimедел eller oxiderande gaser (t.ex. lustgas (N_2O) och syre) eller i näheten av flyktiga lösningsmedel (såsom metanol eller alkohol), eftersom explosion kan inträffa.

På grund av de elektrokirurgiska biproduktaternas (som t.ex. vävnadsrök och aerosoler) potentiellt cancerogena och infektiösa egenskaper ska skyddsglasögon, filtreringsmasker och effektiv rökventilering användas både vid öppna och minimalinvasiva ingrepp.

Försiktighet

Inspektera förpackningen för skador. Om de är skadade får de inte användas.

Använda CoolSeal™ Trinity

Varning

Undvik att placera fingrarna mellan spaken, handtaget, utlösaren eller i käftarna. Det kan leda till att användaren skadas.

Placerar kälet eller den vaskulära bunten i mitten av käftarna. Undvik ofullständig försegling genom att inte fatta tag i strukturen utanför elektrodens yta. Placerar inte vävnad i käkens gångjärn.

Kontakt mellan den aktiva instrumentelektroden och eventuella metallföremål (hemostater, häftklamrar, clipshakar osv.), kan öka strömfödet och kan leda till oavsiktliga kirurgiska effekter såsom en effekt på ett oavsiktligt ställe eller otillräcklig energiutfällning.

Aktivera inte CoolSeal™ Trinity förrän instrumentet är helt spärrat. Om generatorn aktiveras innan detta görs, kan det leda till felaktig försegling och öka värmespridningen till vävnad utanför det avsedda operationsområdet.

Om instrumentskaftet är synligt böjt, ska instrumentet kasseras och bytas ut. Ett böjt skaft kan förhindra att instrumentet fungerar på rätt sätt.

CoolSeal™ Trinity är ett styvt instrument och ska inte föras in genom ett kanylerat endoskop.

Var uppmärksam på följande potentiella risker vid laparoskopiska ingrepp:

- Använd inte hybridtroakarer, som består av både metall- och plastkomponenter. Kapacitiv koppling av RF-ström kan orsaka oavsiktliga brännskador.
- Använd en trokar av lämplig storlek för att möjliggöra enkelt införande och utdragning av instrumentet.
- För försiktig in och dra ut instrumentet genom kanylen för att undvika skada på produkten och/eller patienten.
- Stäng käftarna med hjälp av produktens spak före införande/utdragning av troakaren.

Aktivera CoolSeal™ Trinity endast när instrumentet är i direkt kontakt med målvävnaden, för att minska risken för oavsiktliga brännskador.

Under en förseglingscykel tillförs energi till området mellan instrumentets käftar. Denna energi kan omvandla vatten till ånga och denna ånga kan orsaka oavsiktliga skador i närlheten av käftarna. Var försiktig vid kirurgiska ingrepp som sker i begränsade utrymmen, med tanke på denna risk.

Håll sladden fri från instrumentets käft- och spärrområde.

Placerar inte instrument nära eller i kontakt med brandfarliga material (t.ex. gasväv, operationsdukar eller brandfarliga gaser). Instrument, som är aktiverade eller heta från användning, kan orsaka brand. När instrument inte används ska de placeras på ett rent, torrt och väl synligt område, som inte kommer i kontakt med patienten. Oavsiktig kontakt med patienten kan leda till brännskador.

Undvik ansamling av naturligt förekommande, brandfarliga gaser, som kan ansamlas i kroppshålor såsom tarmen.

Aspirera vätska från området innan instrumentet aktiveras. Ledande vätskor (t.ex. blod eller koksaltlösning) i direkt kontakt med, eller i närlheten av en aktiv elektrod, kan leda elektrisk ström eller värme bort från målvävnaden, vilket kan orsaka oavsiktliga brännskador på patienten.

Obs!

Överfyll inte instrumentets käftar med vävnad eftersom detta kan försämra produktens prestanda.

Vävnadsmanipulering och -dissektion

Varning

Var försiktig vid hantering av instrumentet mellan användningar, för att undvika oavsiktlig aktivering av CoolSeal™-systemet. Placerar inte instrumentet på patienten eller dukarna när det inte används.

Instrumentet kan användas för att manipulera och dissekera vävnad med käftarna antingen öppna eller stängda.

Rattrotation

Vrid det svarta vridreglaget (3) på handstycket tills käftarna är i önskat läge.

Obs!

Vrid inte vridreglaget (3) när spaken (6) är spärrad. Produkten kan skadas.

Greppa

För att greppa vävnaden med produkten ska vävnaden placeras i käftarna och spaken dras tillbaka.

Försegling

Varning

Använd inte detta instrument på kärl som är större än 7 mm i diameter.

Eliminera spänning på vävnaden vid försegling och skärande, för att säkerställa korrekt funktion.

Försök inte försluta över clips eller häftklamrar eller kontakta metallföremål (tex. hakar). Kontakt mellan en aktiv elektrod och eventuella metallföremål kan leda till brännskador eller ofullständiga förseglingar.

Obs!

Verifieringstestning av CoolSeal™ Trinity har utförts för att bekräfta produktens prestanda i upp till 70 förseglingscykler.

Kirurgen kan inspektera förseglingen innan kärllet eller vävnaden skärs. Efter inspektion av förseglingen kan kirurgen skapa en andra försegling intill den första förseglingen innan den skärs, enligt beskrivningen nedan.

1. Öppna käftarna genom att trycka det rörliga handtaget framåt (6).
2. Fatta tag i det avsedda kälet eller den vaskulära bunten i mitten av käftarna.
3. Stäng den rörliga spaken tills den läses på plats.
4. Aktivera instrumentet genom att trycka på och hålla ned den blå aktiveringsknappen (4) på instrumentets baksida. En kontinuerlig ton ljuder för att indikera att kärelt eller kärlknippet förseglas. När aktiveringscykeln är klar ljuder en trepulsig tonsekvens för "slutförd försegling" och RF-uteffekt upphör.
5. Släpp förseglingsaktiveringsknappen på instrumentet när förseglingscykeln är klar och tonen hörs.
6. Öppna käftarna för att frigöra vävnaden genom att trycka på den rörliga spaken tills den läses upp och öppna sedan käftarna genom att flytta spaken framåt.
7. Förseglar intilliggande vävnad genom att överlappa kanten på den befintliga förseglingen. Den andra förseglingen ska vara distalt om den första förseglingen, för att öka förseglingens marginal.

Skärning

Försiktighet

Energibaserade produkter, såsom elektrokirurgiska pennor eller ultraljudsskalpeller som är förknippade med värmespridning, får inte användas för att skära förseglingar.

Obs!

Aktivera inte skärmekanismen över clips, häftklamrar eller andra metallföremål, eftersom detta kan skada skäraren.

Gör så här för att aktivera skärmekanismen:

1. Fatta tag i den avsedda vävnaden i mitten av käftarna.
2. Stäng den rörliga spaken tills den läses på plats.
3. Dra tillbaka den blå avtryckaren (7) för att fälla ut kniven.
4. Släpp den blå skärvtryckaren för att dra tillbaka skärbladet.
5. Öppna käftarna genom att trycka på den rörliga spaken tills den läses upp och öppna sedan käftarna genom att flytta spaken framåt.

Rengöra instrumentet under användning

Varning

Aktivera inte instrumentet eller skärningsutlösaren medan käftarna rengörs. Detta kan leda till skador på operationspersonalen.

Inspektera instrumentets käftar före rengöring, för att säkerställa att bladet inte är utfällt.

Försiktighet

Håll instrumentets käfta ren. Ansamling av sårskorpa kan minska förseglingens effektivitet. Torka av käftarnas ytor och kanter med en våt gasvävskompress enligt behov. Rengör inte instrumentets käftar med en disksvamp eller skalpellblad.

Använd inte överdriven kraft (vrid eller böj instrumentets käftar) under användning eller rengöring. Detta kan leda till skada på produkten. Om de är skadade får de inte användas.

Torka av käftarnas ytor och kanter med en våt gasvävskompress enligt behov.

Felsökning

Nedan följer en lista över felsökningsförslag för situationer som uppstår vid användning av instrumentet med en kompatibel CoolSeal™-generator. För information om specifika situationer, se motsvarande användarhandbok för generatorn. Om några incidenter inträffar under användning av CoolSeal™-systemet ska användarna rapportera dessa problem direkt till Bolder Surgical på telefon (+1 866 683 1743) eller via e-post (complaints@boldsurg.com) och till din lokala, behöriga myndighet.

Varningstillstånd:

När ett varningstillstånd inträffar stoppas energitillförseln. När varningstillståndet har åtgärdats kommer energitillförseln att vara omedelbart tillgänglig.

Förseglings slutförd

Indikeras av:

- Ett ljudalarm med **tre** toner i följd
- Leverans av RF-energi stoppas
- Aktiveringsdisplayen lyser **blått** i en halv (0,5) sekund

Orsaker:

- Kärlförseglingen lyckades

Gör så här för att lösa det:

- Ingen, normal drift

Återaktivera/Ofullständig förseglings

Indikeras av:

- En **trepulsig** varningston
- Leverans av RF-energi stoppas
- Aktiveringsdisplayen lyser i **gult** i en (1) sekund

Orsaker:

- Förseglingsstiden överskrider fem (5) sekunder ELLER
- Användaren antingen öppnade instrumentets käftar eller släppte aktiveringsknappen, vilket gör att förseglingscykeln avbryts innan förseglingen slutfördes ELLER
- Strömmen ligger kvar på den maximala strömgränsen i mer än fyra (4) sekunder, vilket indikerar att en elektrisk kortslutning har inträffat mellan käftarna ELLER
- Instrumentet har aktiverats i öppen luft

Gör så här för att lösa det:

- Släpp aktiveringsknappen
- Tryck på aktiveringsknappen för att återaktivera förseglingscykeln utan att flytta instrumentet
- Öppna instrumentets käftar och kontrollera att förseglingen fungerar
- Placer om möjligt om instrumentet och fatta tag i vävnaden på ett annat ställe. Återaktivera sedan förseglingscykeln
- Inspektera förseglingen visuellt före skärning

Möjliga användningsförhållanden inkluderar:

Fatta tag i tunn vävnad eller aktivera i öppen luft	Öppna käftarna och bekräfta att tillräcklig mängd vävnad finns inuti käftarna. Öka vid behov mängden vävnad och upprepa proceduren
Fatta tag i för mycket vävnad mellan käftarna	Öppna käftarna och minska mängden vävnad som greppats, och återaktivera förseglingscykeln
Fatta tag i ett metallföremål	Undvik att fatta tag i föremål, t.ex. häftklamrar, clips eller inkapslade suturer i instrumentets käftar
Aktivering i överskott av ansamlade vätskor runt instrumentspetsen	Minimera eller avlägsna överflödig vätska Återaktivera förseglingscykeln utan att flytta instrumentet
För mycket vävnadskorpa på elektrodspetsarna	Använd en våt gasvävskompress för att rengöra ytor och kanter på instrumentets käftar

Instrumentfel

Indikeras av:

- En **trepulsig** varningston
- Instrumentattagets display lyser i **gult** och blinkar kontinuerligt
- Generatorn tillåter inte tillförsel av RF-energi

Orsaker:	<ul style="list-style-type: none"> Generatorn får en aktiveringsbegäran från instrumentet
Gör så här för att lösa det:	
1. Koppla från instrumentet från generatorn	
2. Se till att instrumentets aktiveringsknapp inte trycks ned	
3. Återanslut instrumentet till generatorn	
4. Bekräfta att instrumentets uttagsdisplay lyser i grönt	
Om instrumentfelet inträffar igen:	
<ul style="list-style-type: none"> Använd inte instrumentet Använd ett annat CoolSeal™-instrument 	
Möjliga användningsförhållanden inkluderar:	
Oavsettlig nedtryckning av instrumentets aktiveringsknapp under instrumentanslutningen	Ta bort allt som trycker på instrumentets aktiveringsknapp och anslut instrumentet igen
Instrumentbrytaren fungerar inte	Byt ut instrumentet

Ögiltigt instrument

Indikeras av:

- En **enpulsad** varningston
- Instrumentuttagets display tänds och lyser i **rött**
- Generatorn tillåter inte tillförsel av RF-energi

Orsaker:

- Ett oanvändbart instrument har anslutits

Gör så här för att lösa det:

- Koppla från instrumentet från generatorn
- Kontrollera att instrumentet är kompatibelt med CoolSeal™
- Återanslut instrumentet till generatorn
- Bekräfta att instrumentets uttagsdisplay lyser i grönt

Om instrumentfelet inträffar igen:

- Använd inte instrumentet
- Använd ett annat CoolSeal™-instrument

Möjliga användningsförhållanden inkluderar:

Anslutet instrument är inte kompatibelt med CoolSeal™-tekniken	Bekräfta att instrumentet är kompatibelt med CoolSeal™-tekniken från instrumentets bruksanvisning
Instrumentet som är anslutet har använts tidigare	Kassera instrumentet
Instrumentet kan inte användas med programvaruversionen	Bekräfta att den programvaruversion som krävs av instrumentet inte är senare än den programvaruversion som är märkt på undersidan av CoolSeal™-generatoren För en programvaruupgradering, se avsnittet Programupgradering i användarhandboken för CoolSeal™-generatoren

Efter operation

Varng

CoolSeal™ Trinity får inte återanvändas eller resteriliseras.

Kassera instrumentet efter användning i enlighet med institutionens rutiner för biologiskt riskavfall och vassa föremål.

Preklinisk studie

Försiktighet

Det finns inga kvalificerade djurdata som kan förutsäga effektiviteten hos denna produkt när det gäller att försluta kärl med aterosklerotiska plack.

Produktens prestanda fastställdes i en kronisk in vivo-modell från svin. Resultaten visade att inga djur som studerades upplevde några hemostatiska komplikationer relaterade till produkten under överlevnadsperioden på minst 21 dagar. En mängd olika vävnadstyper och kärl utvärderades för att påvisa effektiv förslutning i artärer och veneer och vaskulära buntar upp till och inklusive 7 mm.

USA:s FDA-godkännande av denna produkt baserades inte på kliniska tester på människor.

Kärltyp	Vävnads-/kärlnamn	Kärlstorleksintervall
A/V-bunt	Mesenterium	<2,5 mm
	Äggstock	2,0 mm–6,5 mm
	Livmoder	1,8 mm–5,4 mm
	Mjälte	1,8 mm–7,0 mm
	Kort gastrisk	5,5 mm
Artär	Renal	3,5 mm–7,0 mm
	Mjälte	3,0 mm–5,2 mm
	Gastroomental	4,0–5,0 mm
Ven	Renal	7,0 mm
	Mjälte	2,0 mm–7,0 mm
	Kort gastrisk	5,5 mm
	Gastroomental	5,0–6,0 mm

CoolSeal™ Trinity

Maryland Laparoskopik Mühürleyici, Bölücü ve Disektör

[REF] CSL-TR105-30, Trinity Mühürleyici/Bölücü/Disektör, 5 mm şaft çapı, 30 cm şaft uzunluğu

[REF] CSL-TR105-37, Trinity Mühürleyici/Bölücü/Disektör, 5 mm şaft çapı, 37 cm şaft uzunluğu

[REF] CSL-TR105-44, Trinity Mühürleyici/Bölücü/Disektör, 5 mm şaft çapı, 44 cm şaft uzunluğu

Uyumlulu Jeneratör:

[REF] CSL-200-50, CoolSeal™ Jeneratör SW v1.0.0 veya sonrası

Dikkat

Kullanmadan önce bu aletle birlikte verilen tüm uyarıları, iğazları ve talimatı okuyunuz.

Sistemi kullanmadan önce uyumlu jeneratörle birlikte sağlanan uyarıları, iğazları ve talimatı okuyunuz. Jeneratör kullanımına yönelik özel uyarılar, iğazlar ve talimat bu kılavuzda yer almamaktadır.

Federal yasa (ABD) bu cihazın yalnızca bir hekim tarafından veya hekimin talimatıyla satışına izin vermektedir.

Bu cihaz yalnızca tıbbi profesyonel kullanım için tasarlanmıştır.

Semboller

STERILE EO	Etilen Oksit Kullanılarak Sterilize Edilmişdir		Paket Açılmış veya Hasarlıya Kullanmayın
[REF]	Katalog, Yeni Sipariş veya Referans Numarası		Dikkat, Ekteki Belgelere Bakın
	Kullanım Kılavuzuna Bakın	LOT	Lot Numarası
	Sadece Tek Kullanımlık		Doğal Kauçuk Lateks ile Üretilmemiştir
	Kayıtlı Üretici	MD	Tıbbi Cihaz
	Yeniden Sterilize Etmeyin		Keep Dry
	Son Kullanım Tarihi	EC REP	Avrupa Topluluğundaki Yetkili Temsilci
	Üretime Tarihi		Bu paket steril bariyeri oluşturur
	0 °C–28 °C Arasındaki Sıcaklıklarda Saklayın	Rx ONLY	Dikkat: Federal yasa (ABD) bu cihazın yalnızca bir hekim tarafından veya hekimin talimatıyla satışına izin vermektedir
	Üretildiği Ülke		

CoolSeal™ Trinity, 5 mm çaplı şuftli bir Maryland Laparoskopik Mühürleyici, Bölücü ve Disektör olup, CoolSeal™ Jeneratör veya CoolSeal™ teknolojisine sahip herhangi bir jeneratör ile kullanım için tasarlanmıştır. Uygun jeneratör modelleri ile ilgili ayrıntılı bilgi için lütfen sayfasına bakın. Trinity, vasküler yapılarla (damalar ve lenfatikler) veya çeneleri arasında yerleştirilmiş doku demetlerinde radyofrekans (RF) elektrocerahri enerjisi uygulayarak mührül olusur. Aletin içindeki bir bıçak, dokuğu bölmek için cerrah tarafından çalıştırılır. Çift hareketli çeneler, doku düzlemlerini ayırmak ve cerrahi işlem için gerekligi şekilde açıklıkları genişletmek dahil olmak üzere disekte etmek için tasarlanmıştır. Çoklu şaft uzunlukları, cerrahi işlemler için ek esneklik sağlar. Maksimum nominal gerilim: 190 V_{pik}

Kullanım Endikasyonları

CoolSeal™ Trinity, damaların, doku demetlerinin ve lenfatiklerin ligasyonu ve bölünmesinin istendiği minimal invaziv veya açık cerrahi işlemlerde kullanılması amaçlanan bipolar bir elektrocerahri aletidir. CoolSeal™ Trinity, çapı 7 mm'ye kadar (7 mm dahil) olan damarlarda (arterler, venler ve vasküler demetler) kullanılabilir. Urolojik, vasküler ve jinekolojik işlemler dahil olmak üzere genel cerrahi işlemlerde kullanım için endikedir. Yetişkin ve pediyatrik gruplarda (bebekler, çocukların ve ergenler) kullanım için endikedir. İşlemler, Nissen fundoplikasyonu, koliktomi, kolesistikotomi, adezyolizis, histerektomi vs. işlemleri içerebilir ancak bunlarla sınırlı değildir. CoolSeal™ Trinity'nin sterilizasyon işlemleri açısından tubal sterilizasyon veya tubal koagülasyon için etkili olduğu gösterilmemiştir. Bu işlemler için CoolSeal™ Trinity'yi kullanmayın. Cihaz KBB işlemlerinde kullanım için kontrendikedir.

Genel Uyarılar

Uyarı

Bu ürün yalnızca tek kullanımlıktır; güvenli şekilde yeniden kullanım için yeterince temizlenemez veya yeniden sterilize edilemez. Temizleme veya sterilize etme girişimleri hasta için biyolojik uyumsuzluk, enfeksiyon veya ürün arızası risklerine neden olabilir.

Bu aletler yalnızca CoolSeal™ teknolojisine sahip jeneratörlerle kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Bu aletlerin diğer jeneratörlerle kullanılması dokuda istenen sonucu sağlamayabilir, hastanın veya cerrahi ekipin yaralanmasına neden olabilir veya alete zarar verebilir.

Uygun şekilde eğitilmeyeniz CoolSeal™ sistemini kullanmayın. Bu ekipmanın uygun eğitim olmadan kullanılması, hasta veya cerrahi ekip için istenmeyen ciddi yaralanmalara neden olabilir.

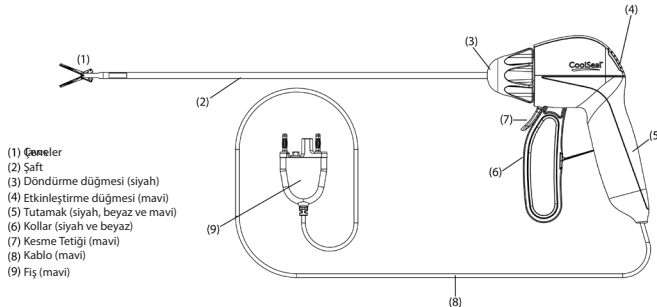
Kalp pili gibi elektronik implantları olan hastalarda, önce kalifiye bir uzmana (ör. kardiyolog) danışmadan kullanmayın. Elektronik implantın hareketiyle etkileşim oluşabileceğiinden veya implant hasar görebileceğinden, kullanılması tehliki olabilir.

Dikkat

Hastaların belirli tipte vasküler patoloji (ateroskleroz, anevrizmal damarlar, vb.) sergilediği cerrahi vakalarda dikkatli olun. En iyi sonuçlar için, mühürlemeyi bozulmamış damar sistemine uygulayın.

Bu tek kullanımlık cihazın performansı, tek bir cerrahi işlemin beklenen koşullarına göre test edilmiştir. Cihazı, üçüncü taraf yeniden işleyiciler tarafından yaygın olarak kullanılan işlem adımlarına, araçlara ve/veya kimyasallara maruz bırakmak, performansını olumsuz etkileyebilir.

Başlarken



1. Tutamağı (5) sıkıca çekerek aleti tepsiden çıkarın. Aletin çenelerini (1) veya kablosunu (8) çekmeyin.

2. Fişi (9) jeneratör üzerindeki prize takın. Kurulum işlemini tamamlamak için jeneratör kullanıcı kılavuzundaki talimatı izleyin.

Uyarı

Elektrik Çarpması Tehlikesi: CoolSeal™ Jeneratöre ıslak aksesuarları bağlamayın.

Elektrik Çarpması Tehlikesi: Alet kablolarının metal nesnelerin etrafına sarmayın. Bu durum elektrik çarpmasına, yanına veya hastanın veya cerrahi ekipin yaralanmasına yol açabilecek kaçak akımlara neden olabilir.

Kullanmadan önce tüm aletleri ve sistem bağlantılarını inceleyin. Yanlış bağlantı elektrik atlamalarına, kivilcimlara, aksesuar arızalarına veya istenmeyen cerrahi etkilere neden olabilir.

Kullanmadan önce aleti, alet kablolarını ve jeneratör kablosunu kopma, çatlama, sıyrılmaya veya diğer hasarlar açısından inceleyin. Bu uyarının dikkate alınmaması, hastanın veya cerrahi ekipin yaralanmasına veya elektrik çarpmasına neden olabilir veya alette hasara neden olabilir. Hasarlıya kullanmayın.

Patlama meydana gelebileceğinden, yanıcı anesteziklerin veya oksitleyici gazların (nitröz oksit [N₂O] ve oksijen gibi) varlığında veya uçucu solventlerin (metanol veya alkol gibi) yakınında kullanmayın.

Elektrocerrahi yan ürünlerinin (doku dumani sütunu ve aerosoller gibi) kanserojen ve enfeksiyözyotansiyelilarındaki endişeler nedeniyle, hem açık hem de minimal invaziv işlemlerde koruyucu gözlük, filtrasyon maskeleri ve etkili duman tahliye ekipmanı kullanılmalıdır.

Dikkat

Ambalajı hasar açısından inceleyin. Hasarlıya kullanmayın.

CoolSeal™ Trinity'nin Kullanımı

Uyarı

Parmaklarınızın kol, tutamak, tetik veya çeneler arasında kalmamasına dikkat edin. Kullanıcının yaralanmasına neden olabilir.

Damarı veya damar demetini çenelerin ortasına yerleştirin. Eksik mühürlemeden kaçınmak için yapıyı elektrot yüzeyinin ötesinden kavramayın; dokuyu çene menteşesine yerleştirmeyin.

Aktif alet elektrotu ile herhangi bir metal nesne (hemostatlar, zimbalar, klips ekartörleri vb.) arasındaki temas, akım geçişini artırabilir ve istenmeyen bir bölgenin etkilenmesi veya yetersiz enerji birikimi gibi istenmeyen cerrahi sonuçlara yol açabilir.

Alet tamamen kilitlenene kadar CoolSeal™ Trinity'yi etkinleştirilmeyin. Jeneratörün, çeneler kapanmadan önce etkinleştirilmesi, hatalı mühürlemeyle sonuçlanabilir ve hedeflenen cerrahi bölgenin dışındaki dokuya termal yayılımı artırabilir.

Aletin şaftı gözle görülebilir şekilde bükülmüşse aleti atın ve değiştirin. Bükülmüş bir şaft, aletin düzgün çalışmasını engelleyebilir.

CoolSeal™ Trinity bükülmeyen bir alettir ve kanülli endoskoptan sokulmamalıdır.

Laparoskopik işlemler için aşağıda belirtilen olası tehlikelere karşı dikkatli olun:

- Hem metal hem de plastik bileşenlerden oluşan hibrit trokarlar kullanın. RF akımının kapasitif kuplajı istenmeyen yanıklara neden olabilir.
- Aletin kolaya yerleştirilmesini ve çıkarılmasını sağlayacak uygun boyutta trokar kullanın.
- Cihaza zarar vermek ve/veya hastanın yaralanmasını önlemek için aleti dikkatlice kanülden geçirin ve geri çekin.
- Trokarda yerleştirme/çıkarma işleminden önce cihaz kolunu kullanarak çeneleri kapatın.

Istenmeyen yanık olasılığını azaltmak için, CoolSeal™ Trinity'yi yalnızca alet hedef doku ile doğrudan temas halindeyken etkinleştirin.

Mühürleme döngüsü sırasında, alet çeneleri arasındaki alana enerji uygulanır. Bu enerji suyu buharla dönüştürülebilir ve buhar çenelerin yakınında istenmeyen yaralanmalara neden olabilir. Sınırlı alanlarda yapılan cerrahi işlemlerde bu olasılığı düşünerek dikkatli olun.

Kabloyu aletin çenelerinden ve mandal kısmından uzak tutun.

Aletleri yanıcı malzemelerin (gazlı bez, cerrahi örtüler veya yanıcı gazlar gibi) yakınına veya bunlarla temas edecek şekilde yerleştirilmeyin. Etkinleştirilen veya kullanıldan dolayı isınan aletler yanına neden olabilir. Aletleri kullanmadığınızda, bunları hastaya temas etmeyecek şekilde temiz, kuru, iyice görünür bir alana yerleştirin. Hastaya yanlışlıkla temas etmeleri yanıklara neden olabilir.

Bağırsak gibi vücut boşluklarında birikibilecek, doğal olarak oluşan yanıcı gazların birikmesinden kaçının.

Aleti çalıştırmadan önce bölgedeki sıvayı aspire edin. Aktif bir elektrotla doğrudan temas halinde veya yakınında bulunan iletken sıvılar (ör. kan veya salin), elektrik akımını veya isıyi hedef dokulardan uzağa taşıyabilir ve bu da hastada istenmeyen yanıklara neden olabilir.

Önemli not:

Cihazın performansını azaltabileceğinden, aletin çenelerini aşırı dokuya doldurmayın.

Doku Manipülasyonu ve Diseksyon

Uyarı

CoolSeal™ sisteminin kazara etkinleştirilmesini önlemek için kullanıcılar arasında aleti tutarken dikkatli olun. Aleti kullanılmadığında hastanın veya örtülerin üzerine koymayın.

Alet, çeneler açık veya kapalıyken dokuya hareket ettirmek ve disekte etmek için kullanılabilir.

Düğmenin Döndürülmesi

Çeneler gerekli konuma gelene kadar alet üzerindeki siyah döndürme düğmesini (3) çevirin.

Önemli not:

Kol (6) kilitlenen döndürme düğmesini (3) çevirmeyin. Ürün hasar görebilir.

Kavrama

Cihazla dokuyu kavramak için, dokuyu çenelere yerleştirin ve kolu geri çekin.

Mühürleme

Uyarı

Bu aleti çapı 7 mm'den büyük damarlarda kullanmayın.

Doğru çalışmasını sağlamak için mühürlerken ve keserken doku üzerindeki gerilimi ortadan kaldırın.

Kliplerin veya zimbaların üzerini mühürlemeye çalışmayan veya metal nesneler (ör. ekartörler) temas etmeyin. Aktif bir elektrot ile herhangi bir metal nesne arasındaki temas, karşılıklı bölge yanıklarına veya eksik mühürlemeye neden olabilir.

Önemli not:

Cihaz performansının 70 mühürleme döngüsüne kadar çıktıığını teyit etmek için CoolSeal™ Trinity'nin doğrulama testleri yapılmıştır.

Cerrah, damarı veya dokuyu kesmeden önce mührü inceleyebilir. Mührü inceledikten sonra, cerrah kesme işleminden önce aşağıda açıklandığı gibi birinci mühür bitişik ikinci bir mühür oluşturabilir.

1. Hareketli kolu (6) ileri iterek çeneleri açın.
2. Hedeflenen damarı veya damar demetini çenelerin ortasından kavrayın.
3. Hareketli kolu yerine oturana kadar kapatın.
4. Aleti etkinleştirmek için, aletin arka tarafındaki mavi etkinleştirme düğmesine (4) basılı tutun. Damarın veya damar demetinin mühürlendiğini belirtmek için sürekli bir ses duyulur. Etkinleştirme döngüsü tamamlandıında, art arda üç vuruşlu "mühür tamamlandı" sesi duyulur ve RF çıkıştı durur.
5. Mühür döngüsü tamamlandıında ve ses duyulduğunda alet üzerindeki mühür etkinleştirme düğmesini serbest bırakın.
6. Dokuyu serbest bırakmak için, hareketli kolu mandal açılına kadar sıkarak çeneleri açın, ardından kolu ileri hareket ettirerek çeneleri açın.
7. Bitişik dokuyu kapatmak için mevcut mührün kenarını üst üste getirin. Mührün marjını artırmak için ikinci mühür birinci mührün distalinde olmalıdır.

Kesme

Dikkat

Elektrocerrahi kalemleri veya ultrasonik neşterler gibi termal yayılımla ilişkili enerji bazlı cihazlar, mühürlerin transeksiyonunda kullanılmamalıdır.

Önemli not:

Kesicide hasar meydana gelebileceğinden, kesme mekanizmasını klipsler, zimba telleri veya diğer metal nesneler üzerinde kullanmayın.

Kesme mekanizmasını etkinleştirmek için:

1. Hedeflenen dokuyu çenelerin ortasından kavrayın.
2. Hareketli kolu yerine oturana kadar kapatın.
3. Biçağı harekete geçirmek için mavi kesme tetiğini (7) geri çekin.
4. Kesme biçağını geri çekmek için mavi kesme tetiğini serbest bırakın.
5. Hareketli kolu mandal açılına kadar sıkarak çeneleri açın, ardından kolu ileri hareket ettirerek çeneleri açın.

Kullanım Sırasında Aletin Temizlenmesi

Uyarı

Çeneleri temizlerken aleti veya kesme tetiğini çalıştmayın. Ameliyathane personelinin yaralanmasına neden olabilir.

Bıçağın etkin olmadığından emin olmak için temizlemeden önce alet çenelerini inceleyin.

Dikkat

Alet çenelerini temiz tutun. Eskar oluşumu, mühür etkinliğini azaltabilir. Çene yüzeylerini ve kenarlarını gerektiği şekilde ıslak bir gazlı bezle silin. Alet çenelerini kazma pedi veya neşter bıçağı ile temizlemeyin.

Kullanım veya temizlik sırasında aşırı kuvvet uygulamayın (alet çenelerini sıkımayın veya bükmeyin). Cihazda hasar oluşabilir. Hasarlıya kullanmayın.

Çene yüzeylerini ve kenarlarını gerektiği şekilde ıslak gazlı bezle silin.

Sorun Giderme

Aşağıda, aleti uyumlu bir CoolSeal™ Jeneratör ile kullanırken karşılaşılan durumlar için sorun giderme önerileri listesi bulunmaktadır. Belirli durumlarda ilgili ayrıntılı bilgi için ilgili jeneratör kullanıcı kılavuzuna bakın. CoolSeal™ sistemini kullanırken herhangi bir olay meydana gelirse, kullanıcılar bu sorunları telefonla (866.683.1743) veya e-posta (complaints@boldsurg.com) yoluyla doğrudan Bolder Surgical'a ve yerel yetkili makamınıza bildirmelidir.

Uyarı Durumları:

Bir uyarı durumu oluştuğunda, enerji iletimi durur. Uyarı durumu düzeltildikten sonra, enerji iletimi hemen kullanılabilir olacaktır.

Mühür Tamamlandı

Gösterge:

- Art arda gelen **Üç** sesli uyarı
- RF enerji iletimi durur
- Etkinleştirme ekranı yarınlı (0,5) saniye boyunca **mavi** renkte parlar

Nedenler:

- Başarılı damar mühürlemesi

Çözüm:

- Yok, normal çalışma

Yeniden Etkinleştirme/Eksik Mühürleme

Gösterge:

- Üç vurumlu** uyarı sesi
- RF enerji iletimi durur
- Etkinleştirme ekranı bir (1) saniye boyunca **amber** renginde parlar

Nedenler:

- Mühür süresi beş (5) saniyeyi aşıyor VEYA
- Kullanıcı, mühürleme tamamlanmadan mühür döngüsünün kesilmesine neden olacak şekilde alet çenelerini açtı veya etkinleştirme düğmesini serbest bırakı VEYA
- Akim dört (4) saniyeden daha uzun süre maksimum akım sınırında kalmıştır, bu durum çeneler arasında elektriksel bir kısa devre olduğunu gösterir VEYA
- Alet açık havada etkinleştirilmiştir

Çözüm:

- Etkinleştirme düğmesini serbest bırakın
- Aleti yeniden konumlandırmadan mühürleme döngüsünü yeniden etkinleştirmek için etkinleştirme düğmesine basın
- Alet çenelerini açın ve mühürlemenin başarılı olup olmadığını kontrol edin
- Mükemməl, aleti yeniden konumlandırdıktan ve dokuyu başka bir konumda yeniden kavrayın, ardından mühürleme döngüsünü yeniden etkinleştirin
- Kesmeden önce mührü görsel olarak inceleyin

Olası kullanım durumları şunları içerir:

İnce doku kavramak veya aleti açık havada etkinleştirmek	Çeneleri açın ve çenelerin içinde yeterli miktarda doku olduğunu doğrulayın. Gerekirse doku miktarını artırın ve işlemi tekrarlayın
Çeneler arasında çok fazla doku kavranması	Çeneleri açın ve kavranan doku miktarını azaltın ve mühür döngüsünü yeniden etkinleştirin
Metal bir nesnenin kavranması	Aletin çenelerinde zimba, klips veya kapsülü sütür gibi nesneleri tutmakta kağıntı
Alet ucunun çevresinde aşırı birikmiş sıvılar da etkinleştirme	Fazla sıvıları en aza indirin veya giderin Aleti yeniden konumlandırmadan mühürleme döngüsünü yeniden etkinleştirin
Elektrot uçlarında aşırı doku eskarı	Alet çenelerinin yüzeylerini ve kenarlarını temizlemek için ıslak gazlı bez kullanın

Alet Hatası

Gösterge:

- Üç vurumlu** uyarı sesi
- Alet priz ekranı **amber** renginde yanar ve sürekli yanıp söner
- Jeneratör RF enerji iletimine izin vermez

Nedenler:

- Jeneratör, aletten bir etkinleştirme talebi alıyor

Çözümü:

1. Aleti jeneratörden ayırin
2. Aletin etkinleştirme düğmesine basılmadığından emin olun
3. Aleti jeneratöre yeniden bağlayın
4. Alet priz ekranının yeşil yanlığını onaylayın

Alet hatası tekrarlanırsa:

- Aleti kullanmayın
- Farklı bir CoolSeal™ aleti kullanın

Olası kullanım durumları şunları içerir:

Alet bağlantısı sırasında alet etkinleştirme düğmesine yanlışlıkla basılması	Aletin etkinleştirme düğmesine baskı yapan her şeyi kaldırın ve aleti yeniden bağlayın
Alet anahtarı arızalandır	Aleti yenisiyle değiştirin

Geçersiz Alet**Gösterge:**

- **Tek vuruşlu** uyarı sesi
- Alet priz ekranı yanar ve **kırmızı** olarak yanmaya devam eder
- Jeneratör RF enerji iletimine izin vermez

Nedenleri:

- Kullanılamaz bir alet bağlanmıştır

Çözümü:

1. Aleti jeneratörden ayırin
2. Aletin CoolSeal™ uyumlu olduğundan emin olun
3. Aleti jeneratöre yeniden bağlayın
4. Alet priz ekranının yeşil yanlığını onaylayın

Alet hatası tekrarlanırsa:

- Aleti kullanmayın
- Farklı bir CoolSeal™ aleti kullanın

Olası kullanım durumları şunları içerir:

Bağılı alet CoolSeal™ teknolojisile uyumlu değildir	Aletin kullanım kılavuzundan aletin CoolSeal™ teknolojisi uyumluluğunu onaylayın
Bağılı alet daha önce kullanılmıştır	Aleti atın
Alet yazılım sürümüyle kullanılamıyor	Aletin gerektirdiği yazılım sürümünün CoolSeal™ Jeneratörün altında etiketlenen yazılım sürümünden daha büyük olmadığını onaylayın Yazılım yükseltilmesi için CoolSeal™ Jeneratör Kullanıcı Kılavuzunun Yazılım Yükseltme bölümünü bakın

Ameliyattan Sonra**Uyarı**

CoolSeal™ Trinity'yi yeniden kullanmayın veya yeniden sterilize etmeyin.

Aleti kullandıkten sonra, tesisin biyolojik tehlikeler ve kesici uçlar politikasına uygun olarak atın.

Klinik Öncesi Çalışma**Dikkat**

Aterosklerotik plak içeren damarların mühürlenmesinde bu cihazın etkinliğini tahmin etmek için hiçbir hayvan verisi değerlendirilmemiştir.

Cihazın ürün performansı, kronik bir in-vivo domuz modelinde kurulmuştur. Sonuçlar, incelenen hiçbir hayvanın minimum 21 günlük hayatı boyunca cihazla ilgili herhangi bir hemostatik komplikasyon yaşamadığını göstermiştir. 7 mm'ye kadar (7 mm dahil) arterlerde, venlerde ve vasküler demetlerde etkili mühürlemeyi göstermek için çeşitli doku tipleri ve damarlar değerlendirilmiştir.

Bu cihazın Amerika Birleşik Devletleri FDA izni, insan klinik testlerine dayandırılmıştır.

Damar Tipi	Doku/Damar Adı	Damar Boyutu Aralığı
A/V Demeti	Mezenter	<2,5 mm
	Ovaryan	2,0 mm–6,5 mm
	Uterin	1,8 mm–5,4 mm
	Sprenik	1,8 mm–7,0 mm
Arter	Kısa Gastrik	5,5 mm
	Renal	3,5 mm–7,0 mm
	Sprenik	3,0 mm–7,0 mm
Ven	Gastro-omental	4,0 mm–5,0 mm
	Renal	7,0 mm
	Sprenik	2,0 mm–7,0 mm
	Kısa Gastrik	5,5 mm
	Gastro-mental	5,0 mm–6,0 mm



BOLDER™
S U R G I C A L

Bolder Surgical
© 2022 Bolder Surgical
All rights reserved.

www.BolderSurgical.com
Tel: 866.683.1743

Patent Information
www.BolderSurgical.com/patents



Bolder Surgical
331 S. 104th Street, Suite 200
Louisville, CO 80027
USA



Emergo Europe B.V.
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands

CE
2797

MAN-09469-9990 Rev. 002
Issue Date: 12/2022
www.BolderSurgical.com/IFUs