

RADIFOCUS®

**Glidewire Advantage®**

Guide wire / Fil guide / Führungsdrat

**ENGLISH****INSTRUCTIONS FOR USE**

Read the following warnings, precautions and directions for use carefully.

**INDICATIONS FOR USE**

The GLIDEWIRE ADVANTAGE is designed to direct a catheter to the desired anatomical location in the peripheral vasculature during diagnostic or interventional procedures. This device is not intended for neurovascular or coronary interventions.

**WARNINGS**

Failure to abide by the following warnings might result in damage to the vessel, shearing of the GLIDEWIRE ADVANTAGE, and release of plastic fragments from the GLIDEWIRE ADVANTAGE. Such pieces or fragments from the wire may have to be removed from the vessel.  
 • Do not manipulate or withdraw the GLIDEWIRE ADVANTAGE through a metal entry needle or a metal dilator. Manipulation and/or withdrawal through a metal entry needle or a metal dilator may result in destruction and/or separation of the outer polyurethane coating requiring retrieval. A plastic entry needle is recommended when using this wire for initial placement.  
 • Do not use the GLIDEWIRE ADVANTAGE with devices which contain metal parts such as atherectomy catheters, laser catheter, or metal introduction devices as they may cause the GLIDEWIRE ADVANTAGE plastic coating to shear and/or sever the wire.  
 • Do not reshape the GLIDEWIRE ADVANTAGE by any means. Attempting to reshape the wire may cause damage, resulting in the release of wire fragments into the vessel.  
 • When exchanging or withdrawing a catheter over the GLIDEWIRE ADVANTAGE, secure and maintain the guide wire in place under fluoroscopy to avoid unexpected guide wire advancement; otherwise damage to the vessel wall by the wire's tip may occur.  
 • A retrieving device, such as a gripper or basket forceps, can only be used after the GLIDEWIRE ADVANTAGE has been removed from the patient's vessel. Using a retrieving device while the GLIDEWIRE ADVANTAGE is in the vessel may cause the GLIDEWIRE ADVANTAGE to break.  
 • Manipulate the GLIDEWIRE ADVANTAGE slowly and carefully in the vessel while confirming the behavior and location of the wire's tip under fluoroscopy. Improper manipulation of the GLIDEWIRE ADVANTAGE without fluoroscopic confirmation may result in vessel perforation.  
 • Do not apply repetitive bending force to one specific point of the device as this may cause damage to the GLIDEWIRE ADVANTAGE.  
 • If any resistance is felt or if the tip's behavior and/or location seems improper, stop manipulating the GLIDEWIRE ADVANTAGE and/or the catheter and determine the cause by fluoroscopy. Continuing to manipulate or rotate the GLIDEWIRE ADVANTAGE or failure to exercise proper caution may result in bending, kinking, separation of the guide wire's tip, damage to the catheter, or damage to the vessel.  
 • Do not attempt to use the GLIDEWIRE ADVANTAGE if it has been bent, kinked or damaged. Use of a damaged wire may result in damage to the vessel or the release of wire fragments into the vessel.  
 • Consider the use of systemic heparinization to prevent or reduce the possibility of thrombus formation on the surface of the GLIDEWIRE ADVANTAGE.

**PRECAUTIONS**

• The GLIDEWIRE ADVANTAGE should be used by a physician, who is well trained in manipulation and observation of guide wires under fluoroscopy.  
 • Sterile and non-pyrogenic in an unopened and undamaged unit package. **Do not** use if the unit package or the guide wire is broken or soiled. The GLIDEWIRE ADVANTAGE should be used immediately after opening the package and be disposed of safely and properly after use, following local regulations for medical waste management.  
 • When using a drug or a device concurrently with the GLIDEWIRE ADVANTAGE, the operator should have a full understanding of the properties/characteristics of the drug or device so as to avoid damage to the GLIDEWIRE ADVANTAGE. For example when using the GLIDEWIRE ADVANTAGE with any device that emits energy (laser, pressure, ultrasound, etc.) confirm that the GLIDEWIRE ADVANTAGE is retracted into a position where it **will not** be impacted by the energy.  
 • Consider the use of systemic heparinization.  
 • The surface of the GLIDEWIRE ADVANTAGE is **not** lubricious unless it is wet. Before taking it out of its holder and inserting it through a catheter, fill the holder and the catheter with heparinized physiological saline solution.  
 • When reinserting the GLIDEWIRE ADVANTAGE back into the holder, take care **not** to damage the wire's hydrophilic polymer coating with the edge of the holder.  
 • **Do not** use a metal torque device with the GLIDEWIRE ADVANTAGE. Use of a metal torque device may result in damage to the GLIDEWIRE ADVANTAGE.  
 • **Do not** slip a tightened up torque device or Y-connector over the wire, as this may result in damage to the wire.  
 • Due to the slippery nature of the hydrophilic coating on the GLIDEWIRE ADVANTAGE, the operator may encounter some difficulties in handling the wire. A RADIFOCUS TORQUE DEVICE, sold separately, is recommended for easier handling/manipulation of the wire.  
 • Due to variations of certain catheter tip inner diameters, abrasion of the hydrophilic coating may occur during manipulation. If any resistance is felt during introduction of the catheter, it is advisable to stop using such catheters.  
 • **Do not** manipulate the GLIDEWIRE ADVANTAGE through a tightened up rotating hemostasis valve, as this may result in damage to the wire.  
 • After removal from the patient's vessel, and prior to reinserting it into the same patient during the same catheterization, the GLIDEWIRE ADVANTAGE should be rinsed in a bowl full of heparinized physiological saline solution. Any blood residues still adhering to the wire can be removed by wiping once with a gauze moistened with heparinized physiological saline solution. Use of alcohol, antiseptic solutions or other solvents must be avoided, because they may adversely affect the surface of the GLIDEWIRE ADVANTAGE.  
 • The entire operation should be carried out aseptically.  
 • The GLIDEWIRE ADVANTAGE has been sterilized by ethylene oxide gas. For single use only. **Do not** resterilize or reuse.  
 • Avoid exposure to water, direct sunlight, extreme temperatures and high humidity during storage. Store under controlled room temperature.

**DIRECTIONS FOR USE**

1. Remove the GLIDEWIRE ADVANTAGE and the holder together from the package.
2. Fill the holder with heparinized physiological saline solution through the hub of the holder using a syringe.
3. Remove the GLIDEWIRE ADVANTAGE from the holder and inspect the GLIDEWIRE ADVANTAGE prior to use, to verify that it is lubricated. If the GLIDEWIRE ADVANTAGE **can not** be easily removed from the holder, inject more heparinized physiological saline solution into the holder and try again.
4. Prime the catheter with heparinized physiological saline solution to ensure smooth movement of the GLIDEWIRE ADVANTAGE within the catheter.
5. Hold the GLIDEWIRE ADVANTAGE to prevent sliding entirely into the catheter or slipping out of the catheter.
6. Keep at least 5cm of the wire extended out of the hub of the catheter during introduction.

**FRANÇAIS****PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**

Lire attentivement les précautions d'emploi suivantes avant usage.

**INDICATIONS D'EMPLOI**

Le GLIDEWIRE ADVANTAGE est conçu pour diriger un cathéter vers le site anatomique désiré dans les procédures diagnostiques ou interventionnelles des vaisseaux périphériques. Ce dispositif n'est pas conçu pour des interventions neurovasculaires ou coronaires.

**MISES EN GARDE**

Si les recommandations suivantes ne sont pas respectées, le vaisseau pourrait être endommagé, le GLIDEWIRE ADVANTAGE risquerait d'être cassé et des débris de plastique du GLIDEWIRE ADVANTAGE pourraient s'échapper. Ces fragments ou débris du guide doivent être enlevés du vaisseau.  
 • Ne pas manipuler ou retirer le GLIDEWIRE ADVANTAGE à l'aide d'une aiguille métallique et/ou d'un dilatateur métallique. Toute manipulation et/ou retrait à l'aide d'une aiguille de ponction métallique ou d'un dilatateur métallique pourrait détruire et/ou séparer la couche externe en polyuréthane du GLIDEWIRE ADVANTAGE nécessitant sa récupération. L'emploi d'une aiguille de ponction en plastique est recommandé lorsque ce guide est utilisé pour une première mise en place.  
 • Ne pas utiliser le GLIDEWIRE ADVANTAGE avec des dispositifs ayant des parties métalliques, tels que des cathéters d'atherectomie, des cathéters laser ou des dispositifs d'introduction métalliques qui peuvent déchirer le revêtement en plastique du GLIDEWIRE ADVANTAGE ou sectionner le guide.  
 • Ne pas reformer, de quelque manière que ce soit, le GLIDEWIRE ADVANTAGE. Le fait d'essayer de le reformer le guide peut l'endommager et entraîner la libération de fragments de polymère dans le vaisseau.  
 • Lors du changement ou du retrait d'un cathéter sur le GLIDEWIRE ADVANTAGE, immobiliser et maintenir le fil guide en place sous fluoroscopie, afin d'éviter une progression non désirée du fil guide, car l'extrémité distale de celui-ci pourrait endommager la paroi interne du vaisseau.  
 • Tout moyen de récupération, tel qu'une pince ou un lasso, ne peut être utilisé qu'après retrait du guide du vaisseau. L'utilisation d'un moyen de récupération pendant que le guide est en place dans le vaisseau pourrait occasionner une rupture de celui-ci.  
 • Manipuler lentement et avec précaution le GLIDEWIRE ADVANTAGE dans le vaisseau. Dans le même temps assurez-vous du bon comportement et de la localisation de l'extrémité distale du guide sous fluoroscopie. Une manipulation intempestive du GLIDEWIRE ADVANTAGE sans contrôle sous scopie peut conduire à une perforation du vaisseau.  
 • Ne pas appliquer une force de courbure en un point spécifique du dispositif, car cela endommagerait le guide.  
 • En cas de résistance ou de comportement et/ou d'emplacement de l'extrémité incorrect, cesser de manipuler le GLIDEWIRE ADVANTAGE et/ou le cathéter et déterminer la cause par fluoroscopie. Si vous continuez à manipuler ou à tourner le GLIDEWIRE ADVANTAGE ou si vous ne respectez pas les précautions nécessaires, il peut se produire une courbure, une plissure ou une séparation de l'extrémité du guide, un endommagement de l'extrémité du cathéter ou du vaisseau.  
 • Ne pas essayer d'utiliser le GLIDEWIRE ADVANTAGE, s'il a été plié, plissé ou endommagé. Le fait d'utiliser un guide endommagé pourrait abîmer le vaisseau ou libérer des débris du guide dans le vaisseau.  
 • Envisager une héparinisation systémique afin de prévenir ou de réduire la possibilité de formation d'un thrombus à la surface du GLIDEWIRE ADVANTAGE.

**PRÉCAUTIONS**

• Le GLIDEWIRE ADVANTAGE doit être utilisé par un médecin, bien entraîné à la manipulation et à l'observation des guides sous fluoroscopie.  
 • Stérile et non-pyrogrène dans un emballage individuel non ouvert et non endommagé. **Ne pas** utiliser si l'emballage ou le guide est endommagé ou souillé. Le GLIDEWIRE ADVANTAGE doit être utilisé immédiatement après l'ouverture de l'emballage et être éliminé avec soin en suivant les procédures locales de destruction des déchets médicaux.  
 • Lors de l'utilisation d'un médicament ou d'un instrument avec le GLIDEWIRE ADVANTAGE, l'opérateur doit avoir une bonne connaissance des propriétés/caractéristiques du médicament ou de l'instrument, afin d'éviter d'endommager le GLIDEWIRE ADVANTAGE. Par exemple quand on utilise le GLIDEWIRE ADVANTAGE avec un dispositif qui émet de l'énergie (laser, pression, ultrasons etc.), s'assurer que le guide est dans une position où il **ne peut** être endommagé par l'énergie émise.  
 • Envisager une héparinisation générale.  
 • La surface du GLIDEWIRE ADVANTAGE **n'est pas** lubrifiée, sauf si elle est mouillée. Avant de le sortir de sa gaine protectrice et de l'insérer dans un cathéter, remplir la gaine protectrice et le cathéter avec une solution saline physiologique héparinée.  
 • Au moment de la réinsertion du guide dans sa gaine protectrice, prendre soin de **ne pas** endommager le polymère hydrophilic du guide avec les bords internes de la gaine protectrice.  
 • **Ne pas** utiliser de torqueur métallique avec le GLIDEWIRE ADVANTAGE. De même **ne pas** faire coulisser d'un tourneur serré ou un connecteur Y sur le guide, ceci l'endommagerait.  
 • **Ne pas** faire coulisser un tourneur serré ou un connecteur Y sur le guide, ceci l'endommagerait.  
 • En raison de la nature glissante du revêtement hydrophilic du GLIDEWIRE ADVANTAGE, l'opérateur risque de rencontrer quelques problèmes de manipulation du guide. Un TORQUEUR RADIFOCUS, vendu séparément, est recommandé pour une manipulation/introduction plus facile du guide.  
 • Du fait des variations du diamètre intérieur de l'extrémité de certains cathéters, il y a risque de frottement du revêtement hydrophilic durant l'intervention. Si une quelconque résistance est ressentie lors de l'introduction du cathéter il est recommandé d'arrêter l'utilisation de tels cathéters.  
 • **Ne pas** manipuler le GLIDEWIRE ADVANTAGE au travers d'une valve rotative serrée, cette manœuvre pouvant endommager le guide.  
 • Après le retrait du vaisseau du patient et avant réinsertion sur le même patient, durant le même cathétérisme, le GLIDEWIRE ADVANTAGE doit être rincé dans une cuve contenant une solution saline physiologique héparinée. Toute trace de sang résiduelle adhérente au guide peut être enlevée en l'essuyant une fois avec une gaze stérile imprégnée d'une solution saline physiologique héparinée.  
 • Toutes les opérations doivent être effectuées en milieu aseptique.  
 • Le GLIDEWIRE ADVANTAGE a été stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Usage unique strict. **Ne pas** restériliser ou réutiliser.  
 • Eviter durante el stockage l'exposition à l'eau, la lumière directe, les températures extrêmes, ou l'humidité. Stocker dans une pièce où la température est contrôlée.

**MODE D'EMPLOI**

1. Retirer à la fois de l'emballage le GLIDEWIRE ADVANTAGE et la gaine protectrice.
2. A l'aide d'une seringue, injecter dans l'embase de la gaine protectrice, une solution saline physiologique héparinée.
3. Enlever le GLIDEWIRE ADVANTAGE de sa gaine protectrice et inspecter le guide avant utilisation. Vérifier s'il est bien lubrifié. Si le GLIDEWIRE ADVANTAGE **ne peut pas** être enlevé facilement de sa gaine protectrice, injecter un peu plus de serum physiologique hépariné dans la gaine protectrice et essayer de nouveau.
4. Avant l'utilisation, remplir le cathéter avec une solution saline physiologique héparinée pour assurer une introduction aisée du GLIDEWIRE ADVANTAGE.
5. Le GLIDEWIRE ADVANTAGE risque de glisser entièrement dans le cathéter ou de glisser hors du cathéter, du fait de son faible coefficient de frottement, par conséquent, tenir le guide en permanence, durant son introduction.
6. Conserver au moins 5cm de guide hors de l'embase du cathéter afin d'éviter d'endommager le vaisseau durant l'intervention.

**DEUTSCH****GEBRAUCHSANLEITUNG**

Lesen Sie die folgenden Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Gebrauchshinweise sorgfältig durch.

**ANWENDUNGSGEGLIE**

Der GLIDEWIRE ADVANTAGE wurde entwickelt, um einen Katheter während einer diagnostischen oder interventionellen Prozedur im peripheren Gefäßsystem zielgerichtet zu platziieren. Er eignet sich nicht für neurovaskuläre oder Koronarinterventionen.

**WARNHINWEISE**

Die Nichtbeachtung folgender Warnhinweise kann zu Gefäßverletzungen, Durchtrennung des GLIDEWIRE ADVANTAGE oder zur Freisetzung von Kunststoffpartikeln des GLIDEWIRE ADVANTAGE führen. Solche Kunststoffpartikel und alle Drahtfragmente müssen aus dem Gefäß entfernt werden.

- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE darf nicht über eine Metallpunktskanüle oder einen Metalldilatator zurückgezogen oder manipuliert werden. Das Manipulieren oder Zurückziehen über eine Metallpunktskanüle oder einen Metalldilatator kann zur Zerstörung und/oder Ablösung der äußeren Polyurethan-Ummantelung führen und ein Entfernen der Kunststoffpartikel erforderlich machen. Wird der Führungsdrat zur initialen Platzierung benutzt, wird der Einsatz einer Punktskanüle aus Kunststoff empfohlen.
- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE darf nicht mit Instrumenten eingesetzt werden die, Metallanteile besitzen, wie z. B. Atherektomie-Katheter, Laserkatheter oder Einführungshilfen aus Metall. Die Kunststoffummantelung des GLIDEWIRE ADVANTAGE kann hierdurch abgelöst oder durchtrennt werden.
- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE darf nicht verformt werden. Der Versuch einer Verformung des Drahtes kann zu einer Beschädigung führen, bei der Drahtfragmente in das Gefäß freigesetzt werden.
- Wenn über den GLIDEWIRE ADVANTAGE ein Katheter gewechselt oder zurückgezogen wird, muß der Draht unter Durchleuchtung gesichert und in Position gehalten werden, um unkontrollierte Vorwärtsbewegungen des Drahtes zu vermeiden. Ansonsten besteht die Gefahr, daß die Gefäßwand durch die Drahtspitzen geschädigt wird.
- Vor dem Einsatz von Fingerringinstrumenten, wie Greifer oder Metallkörbchen, ist der GLIDEWIRE ADVANTAGE aus dem Gefäß zu entfernen, um ein Brechen des Führungsdrat zu vermeiden.
- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE sollte langsam und vorsichtig im Gefäß manipuliert und das Verhalten und die Positionierung der Drahtspitze unter Durchleuchtung kontrolliert werden. Unsachgemäße Manipulation des GLIDEWIRE ADVANTAGE ohne Durchleuchtungskontrolle können zu Gefäßperforationen führen.
- Führen Sie niemals wiederholte Verbiegungen an einem bestimmten Punkt durch, da dies zu einer Beschädigung des GLIDEWIRE ADVANTAGE führen kann.
- Verspielen Sie einen Widerstand oder scheint das Verhalten oder die Position der Spitze falsch zu sein, sollte man den Führungsdrat und/oder den Katheter nicht mehr manipulieren und die Ursache unter Durchleuchtung abklären. Wiederholte Manipulation oder Rotation des GLIDEWIRE ADVANTAGE oder unsachgemäße Behandlung kann zum Verbiegen, Knicken oder Abtrennen der Drahtspitze, Beschädigung des Katheters oder Verletzung des Gefäßes führen.
- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE darf nicht eingesetzt werden, wenn er verbogen, geknickt oder beschädigt ist. Die Verwendung eines beschädigten Drahtes kann zu Verletzungen des Gefäßes bzw. zur Freisetzung von Drahtfragmenten im Gefäß führen.
- Wir empfehlen eine systemische Heparinierung, um einer Thrombusbildung am GLIDEWIRE ADVANTAGE vorzubeugen oder diese zu minimieren.

**VORSICHTSMASSENNAHMEN**

- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE sollte ausschließlich von einem Arzt verwendet werden, der für die Manipulation und Beobachtung von Führungsdrähten unter Durchleuchtung qualifiziert ist.
- Der GlidewireAdvantage ist in einer ungeöffneten und unbeschädigten Verpackung steril und pyrogenfrei. **Nicht** verwenden wenn die Verpackung bzw. der Draht beschädigt oder verschmutzt ist. Der GLIDEWIRE ADVANTAGE ist unmittelbar nach dem Öffnen der Verpackung zu verwenden und nach Gebrauch sicher und ordnungsgemäß, entsprechend der amtlichen Vorschrift, zu entsorgen.
- Wird der GLIDEWIRE ADVANTAGE zusammen mit einem Medikament bzw. einem bestimmten Untersuchungsinstrumentarium eingesetzt, sollte der Anwender mit den Eigenschaften/Merkmalen des entsprechenden Produktes vollständig vertraut sein, um einer Beschädigung des GLIDEWIRE ADVANTAGE vorzubeugen. Wird der GLIDEWIRE ADVANTAGE z.B. mit einem anderen Produkt eingesetzt, welches Energie freisetzt (Laser, Druck, Ultraschall, etc.) dann muss sichergestellt werden, dass der GLIDEWIRE ADVANTAGE **nicht** dieser Energie ausgesetzt ist.
- Wir empfehlen eine systemische Heparinierung.
- Seine Gleiteigenschaften entwickelt der GLIDEWIRE ADVANTAGE **nicht**, solange er **nicht** feucht ist. Er sollte deshalb vor Anwendung in der Kunststoffspirale ausreichend (ca. 3 Min.) mit heparinierter physiologischer Kochsalzlösung gespült werden. Es empfiehlt sich auch den liegenden Katheter vor dem Einführen des GLIDEWIRE ADVANTAGE mit heparinierter physiologischer Kochsalzlösung zu spülen.
- Beim Wiedereinführen des GLIDEWIRE ADVANTAGE in die Kunststoffspirale muss darauf geachtet werden, dass die hydrophile Oberflächenvergütung **nicht** durch den Rand der Kunststoffspirale beschädigt wird.
- Die Verwendung einer Steuerhilfe aus Metall ist **nicht** zulässig und kann zur Beschädigung des GLIDEWIRE ADVANTAGE führen. Über den Führungsdrat dürfen nur Steuerhilfen im vollständig geöffneten Zustand gezogen werden, da der Draht sonst beschädigt werden kann.
- Eine bestiegene Steuerhilfe oder ein Y-Konnektor darf **nicht** vom GLIDEWIRE ADVANTAGE abgezogen werden, da es sonst bei diesem zu Beschädigungen kommen kann.
- Aufgrund der Gleiteigenschaften der hydrophilen Oberflächenvergütung können Schwierigkeiten in der Handhabung des Drahtes für den Anwender auftreten. Es ist daher sinnvoll, eine separat erhältliche RADIFOCUS TORQUE DEVICE (Steuerhilfe aus Kunststoff) zu verwenden, um Probleme bei der Manipulation des Führungsdrat zu vermeiden.
- Da die Innendurchmesser der verschiedenen Katheter bzw. Katheterspitzen variieren, kann es bei engen Kathetern bzw. Katheterspitzen zur Ablösung der hydrophilen Oberfläche kommen. Falls beim Einführen des Katheters ein Widerstand zu spüren ist, ist vom Einsatz dieses Katheters abzuraten.
- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE darf **nicht** durch einen zugeschraubten hämostatisches Ventil manipuliert werden, da hierbei der Führungsdrat beschädigt werden kann.
- Blutbeinetzte Führungsdrähte lassen sich am besten vor Wiederbenutzung beim gleichen Patienten in einer mit heparinierter physiologischer Kochsalzlösung gefüllten Schale säubern. Am Draht klebende Blutreste können mit einem in heparinierter physiologischer Kochsalzlösung getränktem Tuch entfernt werden. Die Verwendung von Alkohol, aseptischer Lösung bzw. anderer Lösungsmittel ist unbedingt zu vermeiden, da sie die Oberfläche des Führungsdrat schädigen können.
- Die gesamte Intervention ist aseptisch durchzuführen.
- Der GLIDEWIRE ADVANTAGE wurde mit Äthylenglykoxid sterilisiert. Nur zum einmaligen Gebrauch bestimmt. **Nicht** resterilisieren bzw. wiederverwenden.
- Kontakt zu Wasser, direkte Sonneneinstrahlung, extreme Temperaturen und hohe Feuchtigkeit bei der Lagerung vermeiden. Unter kontrollierter Raumtemperatur lagern.

**GEBAUCHSHINWEISE**

1. Den GLIDEWIRE ADVANTAGE in der Kunststoffspirale aus der Verpackung nehmen.
2. Auf den Luersansatz der Kunststoffspirale des TERUMO-GLIDEWIRE ADVANTAGE eine mit heparinierter physiologischer Kochsalzlösung gefüllte Spritze setzen und damit die Kunststoffspirale füllen.
3. Den GLIDEWIRE ADVANTAGE aus der Kunststoffspirale ziehen und vor dem Einsatz die Gleitfähigkeit des Drahtes überprüfen. Sollte der GLIDEWIRE ADVANTAGE **nicht** ohne Widerstand herauszuziehen sein, muss nochmals die Kunststoffspirale mit heparinierter physiologischer Kochsalzlösung gespült werden.
4. Bevor der Katheter zusammen

# RADIFOCUS® Glidewire Advantage®

Guía / Guida / Voerdraad / Guidewire

**ESPAÑOL****INSTRUCCIONES DE USO**

Leer atentamente las siguientes advertencias, precauciones e instrucciones antes de usar el producto.

**INDICACIONES PARA LA UTILIZACIÓN**

La GLIDEWIRE ADVANTAGE está diseñada para dirigir un catéter a la zona anatómica deseada durante procedimientos de diagnóstico en vasculatura periférica o en procesos intervencionistas. Este dispositivo no está previsto para intervenciones neurovasculares o coronarias.

**ADVERTENCIAS**

El incumplimiento de las siguientes advertencias podría producir daños en los vasos, la ruptura de la guía y el desprendimiento de fragmentos plásticos de la GLIDEWIRE ADVANTAGE. En ese caso, habría que extraer del vaso los fragmentos o piezas procedentes de la guía.

- No manipular ni retirar la GLIDEWIRE ADVANTAGE a través de una aguja de inserción metálica o un dilatador de metal. La manipulación y/o retirada a través de una aguja de inserción metálica o un dilatador de metal, puede tener como resultado la destrucción y/o separación del recubrimiento externo de poliuretano, lo cual requerirá su recuperación. Se recomienda usar una aguja de plástico la primera vez que se coloque esta guía.
- No utilizar la GLIDEWIRE ADVANTAGE con dispositivos que contengan piezas metálicas como catéteres de aterectomía, catéter láser o dispositivos de introducción metálicos, ya que pueden causar el corte del recubrimiento plástico de inserción y/o la rotura de la guía.
- Bajo ningún concepto se debe remodelar la GLIDEWIRE ADVANTAGE. Si se intenta remodelarla, se puede dañar y perderse fragmentos de la guía dentro del vaso.
- Cuando se cambie o retire un catéter sobre la GLIDEWIRE ADVANTAGE fijar y mantener en su lugar la guía mediante control fluoroscópico para evitar un desplazamiento indeseado, ya que pudiera ocurrir que la punta de la guía produjera daños en la pared del vaso.
- Un dispositivo de recuperación, como una horquilla o fórceps tipo cesta sólo puede utilizarse después de que la GLIDEWIRE ADVANTAGE haya sido retirada del vaso del paciente. El uso de un dispositivo de recuperación mientras la GLIDEWIRE ADVANTAGE está en el vaso, puede producir la ruptura de la GLIDEWIRE ADVANTAGE.
- Manejar la GLIDEWIRE ADVANTAGE lentamente y con cuidado en el interior del vaso mientras se confirma el comportamiento y localización de la punta de la guía bajo control fluoroscópico.
- Un manejo incorrecto de la GLIDEWIRE ADVANTAGE sin confirmación fluoroscópica puede causar la perforación del vaso.
- No forzar repetidamente el doblez en un punto específico del dispositivo, ya que podría dañar la GLIDEWIRE ADVANTAGE.
- Si se nota alguna resistencia y el comportamiento y/o localización de la punta fuera incorrecta, detener la manipulación de la GLIDEWIRE ADVANTAGE y/o el catéter y determinar la causa que lo produjo bajo control fluoroscópico. Si se continúa con la manipulación o se gira la GLIDEWIRE ADVANTAGE o si el manejo no se realiza con el suficiente cuidado, se pueden producir acodamientos, curvaturas, separación de la punta de la guía, daños al catéter o daños en el vaso.
- No intentar utilizar la GLIDEWIRE ADVANTAGE si ha sido doblada, acodada o dañada. El uso de una guía dañada puede producir daños a los vasos o el desprendimiento de fragmentos de la guía en el interior del vaso.
- Considerar el uso de heparinización sistémica para evitar o reducir la posibilidad de formación de trombos en la superficie de la GLIDEWIRE ADVANTAGE.

**PRECAUCIONES**

• La GLIDEWIRE ADVANTAGE debe ser utilizada por un médico bien formado en la manipulación y observación de guías bajo control fluoroscópico.

- El producto es estéril y apyrogeno si el envase unitario **no** ha sido abierto **ni** deteriorado. **No** utilizar si el envase o la guía están rotos o manchados. La GLIDEWIRE ADVANTAGE debe ser utilizada inmediatamente después de abrir el envase y se debe desechar de forma segura y correcta después de usarla, siguiendo las leyes locales vigentes sobre el tratamiento de residuos sanitarios.
- Cuando se utilice algún fármaco o dispositivo junto con la GLIDEWIRE ADVANTAGE, el operador ha de tener un conocimiento completo de las propiedades/características del fármaco o dispositivo utilizado con el fin de evitar daños a la GLIDEWIRE ADVANTAGE. Por ejemplo, cuando se usa la GLIDEWIRE ADVANTAGE con cualquier dispositivo que emita energía (láser, presión, ultrasónico, etc.) confirmar que la GLIDEWIRE ADVANTAGE está retraída a la posición donde **no** le afecte la energía.
- Considerar la posibilidad del uso de heparinización sistémica.
- La superficie de la GLIDEWIRE ADVANTAGE **no** está lubricada si **no** está húmeda. Antes de sacarla del soporte e insertarla en el catéter, llenar el soporte y el catéter con solución salina fisiológica heparinizada.
- Cuando se introduce de nuevo la GLIDEWIRE ADVANTAGE en el soporte hay que tener cuidado de **no** dañar el recubrimiento de polímero hidrofílico de la guía con el borde del soporte.
- **No** utilizar un dispositivo de torsión metálico con la GLIDEWIRE ADVANTAGE. El uso de un dispositivo de torsión metálico puede dañar la guía.
- **No** dejar un dispositivo de torsión apretado o conectar en Y sobre la guía, ya que ello podría dañarla.
- Debido a la naturaleza resbaladiza del recubrimiento hidrofílico de la GLIDEWIRE ADVANTAGE, el operario puede encontrar ciertas dificultades para manejar la guía. Se recomienda un DISPOSITIVO DE TORSIÓN RADIFOCUS, que se vende por separado, para manejar o manipular mejor la guía.
- Debido a las variaciones del diámetro interno de la punta de algunos catéteres puede producirse la abrasión del recubrimiento hidrofílico durante su manipulación. Si se siente alguna resistencia durante la introducción del catéter, se recomienda dejar de utilizar estos catéteres.
- **No** manipular la GLIDEWIRE ADVANTAGE a través de una válvula hemostática rotatoria apretada, ya que podría producir daños en la guía.
- Tras retirarla del vaso del paciente, y antes de reinserirla en el mismo paciente durante el mismo cateterismo, la GLIDEWIRE ADVANTAGE debe ser claraada en una cazoleta llena de solución salina fisiológica heparinizada. Cualquier residuo sanguíneo que quede adherido a la guía puede ser eliminado pasando una vez una gasa humedecida con solución salina fisiológica heparinizada. Debe evitarse el uso de alcohol, soluciones antisépticas u otros solventes ya que estos pueden alterar desfavorablemente la superficie de la GLIDEWIRE ADVANTAGE.
- Todo el proceso debe llevarse a cabo en condiciones de asepsia.
- La GLIDEWIRE ADVANTAGE ha sido esterilizada con gas óxido de etileno. Para un solo uso. **No** reestimar **ni** reutilizar.
- Evitar la exposición al agua, la luz solar directa, las temperaturas y la humedad elevada durante su almacenamiento.

**INSTRUCCIONES DE USO**

1. Retirar del envase conjuntamente la GLIDEWIRE ADVANTAGE y el soporte.
2. Llenar el soporte con solución salina fisiológica heparinizada a través del cono del soporte utilizando una jeringa.
3. Sacar la GLIDEWIRE ADVANTAGE del soporte e inspeccionarla antes de usarla para verificar si está lubricada. Si la GLIDEWIRE ADVANTAGE **no** se puede extraer con facilidad del soporte, inyectar más solución salina fisiológica heparinizada en el soporte e intentarlo de nuevo.
4. Cesar el catéter con solución salina fisiológica heparinizada para asegurar un movimiento fluido de la GLIDEWIRE ADVANTAGE dentro de éste.
5. Sujetar la GLIDEWIRE ADVANTAGE para evitar que se deslice completamente dentro del catéter o se deslice al exterior de este.
6. Dejar al menos 5 cm de la guía fuera del cono del catéter durante la introducción.

**Rx ONLY**

ATENCIÓN: La Ley Federal (EE. UU.) restringe la venta de este dispositivo a un médico o bien por orden de este.

ATTENZIONE: La Legge Federale degli Stati Uniti limita la vendita di questo prodotto esclusivamente ai Medici o dietro prescrizione medica.

OPGELET: In overeenstemming met de federale wetgeving (VS) mag dit hulpmiddel enkel door of op voorschrift van een arts worden verkocht.

VARNING: Federal lagstiftning i USA tillåter endast att denna produkt säljs genom eller på ordination av läkare.

Frágil, manipular con cuidado  
Fragile, maneggiare con cura  
Breekbaar, voorzichtig behandelen  
Ömtälig, hantera försiktigt

Mantener seco  
Tenere asciutto  
Droog houden  
Förvaras torrt

Mantener alejado de la luz solar directa  
Non esporre alla luce solare diretta  
Tegen direct zonlicht beschermen  
Förvaras inte i direkt solljus

No usar si el paquete está dañado  
Non utilizzare se la confezione risulta danneggiata  
Niet gebruiken wanneer de verpakking beschadigd is  
Använd inte om förpackningen är skadad

No utilizar con una aguja de inserción metálica.  
Non usare con un ago introductor metálico.  
Niet gebruiken met een metalen introductienaald.  
Använd inte med punktionsnål av metall.

No reestilarizar  
Non risterilizzare  
Niet hersteriliseren  
Fär ej omsteriliseras

Apirógeno  
Apyrogen  
Niet-pyrogeen  
Icke-pyrogeen

Límite de apilamiento hasta 9  
Límite de implimientado per 9  
Stapellimit per 9  
Staplingsgräns 9

**Order No.****FLEX L****REF****LOT****Use by date****STERILE EO****Do not reuse****Consult instructions for use****Fabricante**

Código  
Codice  
Ordernr.  
Artikelnummer

Diametro de la guía  
Diameter della guida  
Voerdaaddiameter  
Guidewire-diameter

Long. del extremo flexible  
Lunghezza della parte flessibile  
Lengte van flexibele tip  
Längd på böjlig spets

Longitud  
Lunghezza  
Bruikbare lengte  
Anvärdbar längd

Unidades  
Unità  
Stuks  
Innehåll

Código  
Codice  
Codenr.  
Artikelnummer

Lote  
Lotto  
Lotnr.  
Lotnummer

Fecha de caducidad  
Utilizzare entro  
Gebruiken voor  
Användes före

Esterilizado con óxido de etileno.  
Sterilizzato con ossido di etilene.  
Gesteriliseerd met ethyleenoxide.  
Steriliseras med etylenoxid.

Válido para un solo uso  
Monouso  
Voor éénmalig gebruik  
Endast för engångsbruk

Consultar las instrucciones de uso  
Consultare le istruzioni per l'uso  
De gebruiksaanwijzing raadplegen  
Läs bruksanvisningen

Fabricante  
Fabrikant  
Tillverkare