

Instructions for use										
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE										
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle										
<p>The instructions for use covers TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE (hereinafter referred to as "the device") and TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle [with TSK Co-axial Guide Needle (hereinafter referred to as "introducer needle") attached].</p>										
<p>1 Intended purpose The device is a biopsy needle used to puncture human body and collect tissue for inspection, treatment, or diagnosis.</p>										
<p>2 Indications Patients requiring biopsy sample.</p>										
<p>3 Intended users The device is for use by medical doctors or health care professionals skilled in the procedures, which means it is not for use by anyone else. Only use by those medical doctors or health care professionals.</p>										
<p>4 Target patients The device is intended for use in patients 11 years of age and older of any gender, excluding cases of contraindications. The device should not be used in pregnant and lactating women.</p>										
<p>5 Performance-characteristics Insert into the human body to collect a range of soft tissue samples, excluding central nervous systems, for inspection, diagnosis, or treatment of patients.</p>										
<p>6 Clinical benefits The biopsy needle is a simple ancillary device that is widely used in many clinical procedures; the clinical benefit of the device is to have a positive impact on patient management:</p> <ul style="list-style-type: none"> Allow management of patients' medical conditions by providing a means of collecting soft tissue samples locally in order to meet patients' medical needs. Allow medical professionals to manage medical conditions that require collection of soft tissue samples for diagnostic purposes. 										
<p>7 Undesirable side effects Possible adverse events associated with the use of the device are listed in the following:</p> <ul style="list-style-type: none"> Air embolism Arteriovenous fistula due to puncture Bleeding Brain infarction and myocardial ischemia caused by aeroembolism Bruising Edema Hematoma Hemorrhage Hemothorax Iatrogenic displacement of the tumor cells Infection Needle stick injury Pain/discomfort Pericardial effusion Pleuritis Pseudoaneurysm formation Subcutaneous emphysema Swelling/mass sensation Vasovagal reflex 										
<p>8 Contra-indications/prohibitions</p> <ul style="list-style-type: none"> Do not reuse. [Otherwise, there is a risk of infection.] Do not resterilize. [Re-sterilization does not assure device sterility and could damage or degrade the device.] Prohibited for use with the central nervous system. 										
<p>9 Warning</p>										
<p>9.1 General precautions</p> <table border="1"> <tbody> <tr> <td>1. Do not use the device under MRI. [Otherwise, there is a risk of MRI accidents.]</td></tr> <tr> <td>2. Before using the device, read and follow the instructions for use.</td></tr> <tr> <td>3. Do not use the device unless you are a medical doctor or a health care professional skilled in the procedure.</td></tr> <tr> <td>4. If the patient or the device shows any abnormality, discontinue use immediately and take necessary measures.</td></tr> <tr> <td>5. Check the device's appearance before use to ensure no damage (scratches, cracks, deformation, discoloration, and others).</td></tr> <tr> <td>6. Refer to the instructions if you use the device with pharmaceuticals or other medical devices.</td></tr> <tr> <td>7. The device could be contraindicated in patients receiving anticoagulant treatment or in patients with bleeding disorders or bleeding tendency.</td></tr> <tr> <td>8. Patient management after biopsy depends on the biopsy technique and the physiological state of the individual patient. Monitor the patient's vital signs and strive to prevent and treat adverse events associated with the biopsy procedure.</td></tr> <tr> <td>9. Do not use the device for any purpose other than those described in the "instructions for use."</td></tr> </tbody> </table>		1. Do not use the device under MRI. [Otherwise, there is a risk of MRI accidents.]	2. Before using the device, read and follow the instructions for use.	3. Do not use the device unless you are a medical doctor or a health care professional skilled in the procedure.	4. If the patient or the device shows any abnormality, discontinue use immediately and take necessary measures.	5. Check the device's appearance before use to ensure no damage (scratches, cracks, deformation, discoloration, and others).	6. Refer to the instructions if you use the device with pharmaceuticals or other medical devices.	7. The device could be contraindicated in patients receiving anticoagulant treatment or in patients with bleeding disorders or bleeding tendency.	8. Patient management after biopsy depends on the biopsy technique and the physiological state of the individual patient. Monitor the patient's vital signs and strive to prevent and treat adverse events associated with the biopsy procedure.	9. Do not use the device for any purpose other than those described in the "instructions for use."
1. Do not use the device under MRI. [Otherwise, there is a risk of MRI accidents.]										
2. Before using the device, read and follow the instructions for use.										
3. Do not use the device unless you are a medical doctor or a health care professional skilled in the procedure.										
4. If the patient or the device shows any abnormality, discontinue use immediately and take necessary measures.										
5. Check the device's appearance before use to ensure no damage (scratches, cracks, deformation, discoloration, and others).										
6. Refer to the instructions if you use the device with pharmaceuticals or other medical devices.										
7. The device could be contraindicated in patients receiving anticoagulant treatment or in patients with bleeding disorders or bleeding tendency.										
8. Patient management after biopsy depends on the biopsy technique and the physiological state of the individual patient. Monitor the patient's vital signs and strive to prevent and treat adverse events associated with the biopsy procedure.										
9. Do not use the device for any purpose other than those described in the "instructions for use."										

10.	Do not modify the device.
11.	Operation practicing results in damage to the needlepoint and poor sharpness. Use samples for operation practice.
12.	<p>The device could contain the following substances in a concentration above 0.1 wt%.</p> <ul style="list-style-type: none"> Cobalt: CAS No. 7440-48-4, EC No. 231-158-0 <p>Current scientific evidence confirms that medical devices manufactured from cobalt alloys or stainless steel alloys containing cobalt do not cause an increased risk of cancer or adverse reproductive effects.</p>

9.2 Precautions for use

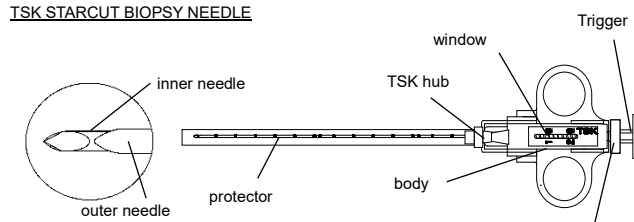
- Open and remove the device with the appropriate aseptic technique. [Otherwise, there is a risk of infection.]
- Use the device immediately after opening the package. [Otherwise, bacteria could multiply and cause infection.]
- Check the selection of gauge size, length, and the stroke length of 11mm or 22mm in advance. [Otherwise, there is a risk that you could not perform the appropriate procedure.]
- Be careful when removing or attaching the protector. [Otherwise, there is a risk of needle stick injury.]
- Be careful that the cutting edge does not contact the protector, biopsy needle guide, or other unintended contact surfaces. [Otherwise, there is a risk of the needlepoint damage.]
- Do not touch the needle directly with your hands. [Otherwise, there is a risk of infection.]
- The location of the puncture site should be confirmed by diagnostic equipment and palpation.
- Check the puncture route carefully when inserting the needle. [Otherwise, there is a risk of damaging unintended areas.]
- Do not deflect the needle during operation. [Otherwise, there is a risk of device damage.]
- When using an introducer needle, use an introducer needle that is compatible with the device. [Otherwise, there is a risk that you could not perform the appropriate procedure.]
- When using a biopsy needle guide such as an ultrasonic probe in combination, do not forcibly set the needle on a guide whose shape does not fit it. [Otherwise, there is a risk of device damage.]
- Do not use the device to inject or drain fluids into or out of the body.
- If the needle does not advance as desired during insertion, do not forcibly advance it. [Otherwise, there is a risk of device damage.]
- The amount of tissue sampling depends on the nature of the target tissue.
- There have been reports of air embolism due to puncture operations in the lungs, leading to cerebral infarction and myocardial ischemia. Thus, if the patient develops any of these symptoms, keep the patient's head in a low position, diagnose with CT and others, and take appropriate measures immediately. In severe cases, consider hyperbaric oxygen therapy without delay.
- After the procedure, take appropriate measures such as hemostasis.
- When wiping off the inner or outer needle, be careful not to get needle stick injuries and do not overload the device. Also, ensure that no foreign substance adheres to the needle parts. [Otherwise, there is a risk of device damage.]
- When performing repeated biopsies, check the appearance and ensure no damage (scratches, cracks, deformation, discoloration, and others) before use.

9.3 Other precautions

- The user must report all adverse events resulting from the use of the device to the manufacturer and to the competent authorities of the member state where the user or patient is.
- After use, dispose of the device safely and with care to prevent the risk of infection, following institutional, local, regional and national guidelines.

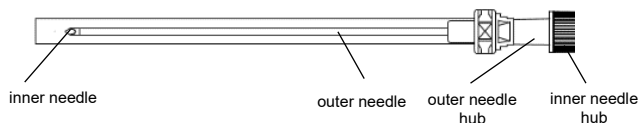
10 Device specifications

10.1 Configuration (typical diagram)



TSK Co-axial Guide Needle

Only model of TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle is attached.



10.2 Material

Raw material for parts that contact the blood, body fluids, mucous membranes, and others is below.

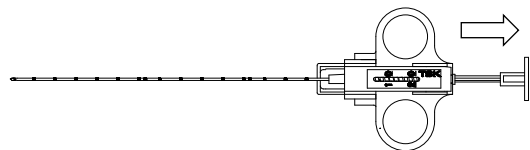
- Inner and outer needles: stainless steel

The device is gamma-sterilized.

11 Instructions for use**11.1 Procedure of using introducer needle**

If not use the introducer needle, perform from 4).

- 1) Remove the protector of introducer needle.
- 2) Puncture the introducer needle towards the marginal zone of the target site. If there is resistance and the needle does not penetrate as expected during insertion, do not forcibly insert the needle. [Otherwise, there is a risk of device damage.]
- 3) Remove the inner needle from the outer needle of the introducer needle. When removing the inner needle, hold the outer needle hub and turn the inner needle hub to unlock it.
- 11.2 **Stroke length selection**
- 4) Remove the safety. Then hold the TSK hub and remove the protector. Do not remove the protector first. [Otherwise, there is a risk of needle stick injury.]
- 5) Pull the Trigger until locked to store stress in the spring. There are two levels of locking. The locking position of the Trigger selects the stroke length of the inner needle during sample collection. A window on the body shows the locking position of the Trigger. When pulling the Trigger, do not apply any load such as bending. [Otherwise, there is a risk that the inner needle could come off and damage the device.]
- At the first lock, the Trigger locks in position "10," and the stroke length of the inner needle during sample collection is 11 mm.
- At the second lock, the Trigger locks in position "20," and the stroke length of the inner needle during sample collection is 22 mm.

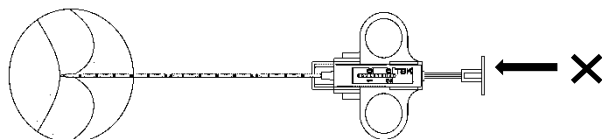


Puncture with the Trigger pulled.

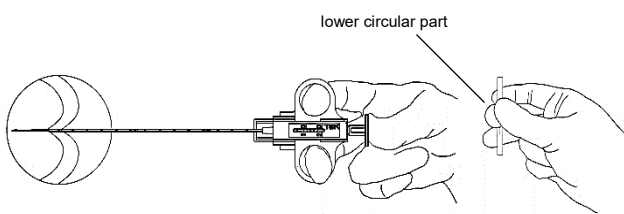
11.3 Puncture

If not use the introducer needle, perform from 7).

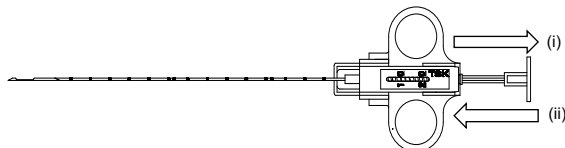
- 6) Insert the needle of the device into the outer needle of the introducer needle.
- 7) With the Trigger pulled, puncture to the marginal zone of the biopsy site. Do not push the Trigger until the needle reaches the intended position. [Otherwise, there is a risk of damaging the unintended site.]

**11.4 Tissue sampling**

- 8) Push the Trigger to expose the inner needle.
- 9) When you push the lower circular part of the Trigger (where "Push here" is printed) to the end, the outer needle automatically fires, and the tissue-sampling groove samples the tissue.

**11.5 Tissue removal**

- 10) (i) After needle removal, pull Trigger back until Trigger is locked in the "20" position; do not perform tissue removal operation with Trigger in the "10" position. [Otherwise, there is a risk of needle stick injury.]
- 11) (ii) Then push the Trigger to expose the tissue-sampling groove and remove the tissue. Do not over-push the Trigger and cause the outer needle to fire. [Otherwise, there is a risk of needle stick injury.]



- 12) If you repeat the biopsy, return to 11.2 Stroke length selection.

11.6 Removal the introducer needle

If not use the introducer needle, the following procedure is not performed.

- 13) Insert the inner needle into the outer needle of the introducer needle. Do not remove the outer needle alone. [Otherwise, there is a risk of device damage.]
- 14) While holding the outer needle hub, turn and lock the inner needle hub.
- 15) Remove the introducer needle.

12 Storage

- Keep dry. Keep away from direct sunlight, high temperature, and humidity. Store in a clean place.

13 Expiry date

- For the useful life of the device that has been stored properly as per the storage instructions, refer to the use-by date printed on each individual package.

- Store properly and do not use the device after the expiry date.

14 Manufacturer's information

TSK Laboratory, Japan

1510-1 Soja-Machi

Tochigi-Shi, Tochigi-Ken

328-0002 JAPAN

TEL : +81-282-27-8426

FAX : +81-282-25-6511

URL : www.tsklab.co.jp

E-mail : tsk@tsklab.co.jp

Anwendungshinweise	
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE	
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle	

Die Gebrauchsanweisung bezieht sich auf die TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE (im Folgenden als „die Vorrichtung“ bezeichnet) und die TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle [mit befestigter TSK Co-axial Guide Needle (im Folgenden als „Einführnadel“ bezeichnet)].

1 Anwendungszweck

Bei der Vorrichtung handelt es sich um eine Biopsienadel, die zur Punktion des menschlichen Körpers und zur Entnahme von Gewebe zur Untersuchung, Behandlung oder Diagnose verwendet wird.

2 Indikationen

Der Patient benötigt eine Biopsieprobe.

3 Vorgesehene Anwender

Die Vorrichtung ist zur Anwendung durch Ärzte oder medizinisches Fachpersonal vorgesehen, die mit den Verfahren vertraut sind, was bedeutet, es ist nicht für die Verwendung durch jemand anderen. Nur von diesen Ärzten oder medizinischen Fachkräften anzuwenden.

4 Zielpatienten

Die Vorrichtung ist für die Anwendung bei Patienten ab 11 Jahren und jedem Geschlecht vorgesehen, ausgenommen Fälle von Kontraindikationen. Die Vorrichtung sollte nicht bei schwangeren und stillenden Frauen verwendet werden.

5 Leistungsmerkmale

In den menschlichen Körper einzuführen, um eine Reihe von Weichgewebepräparaten zu sammeln, ausgenommen zentrale Nervensysteme, für die Untersuchung, Diagnose oder Behandlung von Patienten.

6 Klinischer Nutzen

Die Biopsienadel ist eine einfache Zusatzvorrichtung, die häufig bei vielen klinischen Verfahren angewendet wird. Der klinische Nutzen der Vorrichtung besteht darin, einen positiven Einfluss auf die Patientenverwaltung zu haben:

- Ermöglichen Sie eine Verwaltung der Krankheitsbilder des Patienten durch Bereitstellen eines Mittels zum Sammeln von Weichgewebepräparaten vor Ort, um den medizinischen Bedürfnissen der Patienten gerecht zu werden.
- Ermöglichen Sie dem medizinischen Fachpersonal eine Verwaltung der Krankheitsbilder, die eine Sammlung von Weichgewebepräparaten zu diagnostischen Zwecken erfordern.

7 Unerwünschte Begleiterscheinungen

Mögliche Nebenwirkungen, die im Zusammenhang mit der Anwendung der Vorrichtung stehen, werden im Folgenden aufgelistet:

- Luftembolie
- Arteriovenöse Fisteln aufgrund von Punktierungen
- Blutungen
- Hirninfarkt und Myokardischämie aufgrund von Aeroembolie
- Blutergüsse
- Ödem
- Hämatom
- Hämorrhagie
- Hämatothorax
- Latogene Verdrängung der Tumorzellen
- Infektion
- Nadelstichverletzung
- Schmerzen/Beschwerden
- Perikarderguss
- Pleuritis
- Pseudoaneurysmenbildung
- Subkutanes Emphysem
- Schwellung/Gesamtkörperreaktion
- Vasovagaler Reflex

8 Kontraindikationen/Verbote

- Nicht wiederverwenden. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Infektion.]
- Nicht erneut sterilisieren. [Eine erneute Sterilisation gewährleistet nicht die Sterilität der Vorrichtung und kann die Vorrichtung beschädigen oder beeinträchtigen.]
- Für die Anwendung mit dem zentralen Nervensystem verboten.

9 Warnung

9.1 Allgemeine Vorsichtsmaßnahmen

1. Vorrichtung nicht unter MRI anwenden. [Andernfalls besteht die Gefahr von MRI-Unfällen.]
2. Vor Anwendung der Vorrichtung, lesen und befolgen Sie die Anwendungshinweise.
3. Wenden Sie die Vorrichtung nur an, wenn Sie Arzt oder ein Angehöriger der Gesundheitsberufe sind, die mit dem Verfahren vertraut sind.
4. Falls der Patient oder die Vorrichtung eine Anomalie zeigt, brechen Sie die Anwendung sofort ab und ergreifen Sie die notwendigen Maßnahmen.
5. Überprüfen Sie das Aussehen der Vorrichtung vor der Anwendung, um sicherzustellen, dass keine Beschädigung (Kratzer, Risse, Verformung, Verfärbung und dergl.) vorhanden ist.
6. Beachten Sie die Anweisungen, wenn Sie die Vorrichtung mit Arzneimitteln oder andere medizinische Vorrichtungen anwenden.

7.	Die Vorrichtung könnte bei Patienten, die eine Antikoagulanzenbehandlung erhalten, oder bei Patienten mit Blutungsstörungen oder Blutungsneigung kontraindiziert sein.
8.	Patientenverwaltung nach einer Biopsie hängt von der Biopsietechnik und dem physiologischen Zustand des einzelnen Patienten ab. Überwachen Sie die Vitalparameter des Patienten und verhindern und behandeln Sie Nebenwirkungen im Zusammenhang mit dem Biopsieverfahren.
9.	Wenden Sie die Vorrichtung nicht für andere Zwecke als die im Abschnitt „Anwendungshinweise“ beschriebenen an.
10.	Vorrichtung nicht verändern.
11.	Das Üben der Operation führt zu Schäden an der Nadelspitze und zu einer verschlechterten Schärfe. Verwenden Sie Muster für die Betriebspraxis.
12.	<p>Die Vorrichtung kann die folgenden Substanzen in einer Konzentration über 0,1 Gew.% enthalten.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Kobalt: CAS Nr. 7440-48-4, EC Nr. 231-158-0 <p>Aktuelle wissenschaftliche Erkenntnisse bestätigen, dass medizinische Vorrichtungen, die aus Kobaltlegierungen oder kobalthaltigen Edelstahllegierungen hergestellt wurden, kein erhöhtes Risiko für Krebs oder schädliche Fortpflanzungseffekte bewirken.</p>

9.2 Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

- Öffnen und entnehmen Sie die Vorrichtung mit einer geeigneten aseptischen Technik. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Infektion.]
- Wenden Sie die Vorrichtung sofort nach Öffnen der Packung an. [Andernfalls könnten sich Bakterien vermehren und eine Infektion hervorrufen.]
- Auswahl von Gerätgröße, Länge und Hublänge von 11 mm oder 22 mm vorab überprüfen. [Andernfalls besteht ein Risiko, dass Sie das entsprechende Verfahren nicht durchführen können.]
- Vorsicht bei Entfernen oder Anbringen des Schutzes. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Nadelstichverletzung.]
- Achten Sie darauf, dass die Schneidkante nicht den Schutz, die Biopsienadelführung oder andere unbeabsichtigte Kontaktflächen berührt. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Beschädigung der Nadelspitze.]
- Nadel nicht direkt mit den Händen berühren. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Infektion.]
- Die Position der Punktionsstelle sollte durch Diagnosegeräte und Palpation bestätigt werden.
- Überprüfen Sie die Einstichstelle beim Einführen der Nadel sorgfältig. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Beschädigung angrenzender Bereiche.]
- Lenken Sie die Nadel während der Operation nicht ab. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Beschädigung der Vorrichtung.]
- Wenn Sie eine Einführnadel verwenden, benutzen Sie eine Einführnadel, die mit der Vorrichtung kompatibel ist. [Andernfalls besteht die Gefahr, dass Sie das entsprechende Verfahren nicht durchführen können.]
- Wenn Sie eine Biopsienadelführung wie eine Ultraschallsonde in Kombination verwenden, setzen Sie die Nadel nicht gewaltsam auf eine Führung, deren Form nicht zu ihr passt. [Andernfalls besteht die Gefahr, dass die Vorrichtung beschädigt wird.]
- Wenden Sie die Vorrichtung nicht an, um Flüssigkeiten in oder aus dem Körper zu injizieren oder abzulassen.
- Wenn sich die Nadel beim Einführen nicht wie gewünscht vorwärts bewegt, bewegen Sie sie nicht gewaltsam vorwärts. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Beschädigung der Vorrichtung.]
- Die Menge der Gewebeentnahme hängt von der Art des Zielgewebes ab.
- Es gibt Berichte über eine Luftembolie aufgrund von Punktionsoperationen in der Lunge, die zu Hirninfarkt und myokardialer Ischämie führt. Wenn der Patient daher eines dieser Symptome entwickelt, halten Sie den Kopf des Patienten in einer niedrigen Position, diagnostizieren Sie mit CT und dergl. und ergreifen Sie die notwendigen Maßnahmen. In schweren Fällen sollten Sie eine hyperbare Sauerstofftherapie ohne Verzögerung in Betracht ziehen.
- Nach dem Verfahren geeignete Maßnahmen, wie etwa Hämostase, ergreifen.
- Wenn Sie die innere oder äußere Nadel abwischen, achten Sie darauf, keine Nadelstichverletzungen zu bekommen und überladen Sie die Vorrichtung nicht. Stellen Sie auch sicher, dass keine fremde Substanz an den Nadelteilen anhaftet. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Beschädigung der Vorrichtung.]
- Überprüfen Sie bei wiederholten Biopsien das Aussehen und stellen Sie sicher, dass keine Beschädigung (Kratzer, Risse, Verformung, Verfärbung und dergl.) vorhanden ist.

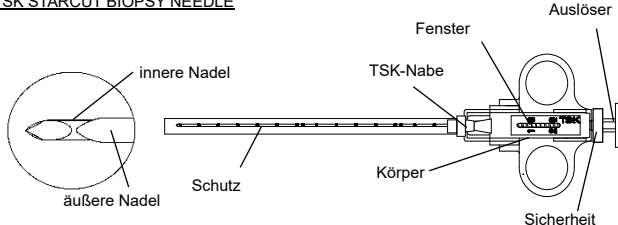
9.3 Andere Vorsichtsmaßnahmen

- Der Anwender muss alle Nebenwirkungen, die sich aus der Anwendung der Vorrichtung ergeben, dem Hersteller und den zuständigen Behörden des Mitgliedstaats, in dem sich der Anwender oder Patient befindet, melden.
- Entsorgen Sie die Vorrichtung nach der Anwendung sicher und sorgfältig nach institutionellen, lokalen, regionalen und nationalen Vorgaben, um das Infektionsrisiko zu vermeiden.

10 Vorrichtungsspezifikationen

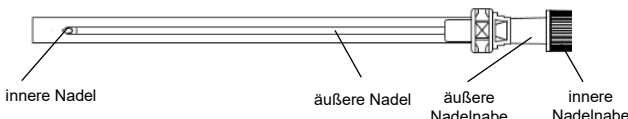
10.1 Konfiguration (übliches Diagramm)

TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE



TSK Co-axial Guide Needle

Es ist nur das Modell der TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle befestigt.



10.2 Material

Der Rohstoff für Teile, die Blut, Körperflüssigkeiten, Schleimhäute und dergl. kontaktieren, ist unten aufgeführt.

- Innere und äußere Nadeln: Edelstahl

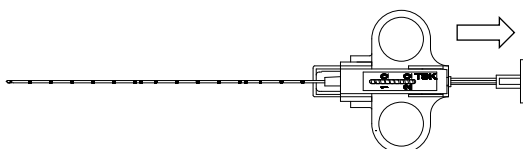
Die Vorrichtung ist gamma-sterilisiert.

11 Anwendungshinweise

11.1 Verfahren zur Verwendung der Einführnadel

Wenn Sie die Einführnadel nicht verwenden, gehen Sie wie unter 4) beschrieben vor.

- 1) Entfernen Sie den Schutz der Einführnadel.
- 2) Stechen Sie die Einführnadel in Richtung der Randzone der Zielstelle. Wenn es einen Widerstand gibt und die Nadel bei Einführen nicht wie erwartet eindringt, führen Sie die Nadel nicht gewaltsam ein. [Andernfalls besteht die Gefahr, dass die Vorrichtung beschädigt wird.]
- 3) Entfernen Sie die innere Nadel von der äußeren Nadel der Einführnadel. Wenn Sie die innere Nadel entfernen, halten Sie die äußere Nadelnabe fest und drehen Sie die innere Nadelnabe, um sie zu entriegeln.
- 11.2 Auswahl Hubhöhe
- 4) Sicherheitskappe entfernen. Dann die TSK-Nabe festhalten und den Schutz entfernen. Den Schutz nicht zuerst entfernen. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Nadelstichverletzung.]
- 5) Ziehen Sie den Trigger, bis er verriegelt ist, um Spannung in der Feder zu speichern. Es gibt zwei Stufen der Verriegelung. Die Verriegelungsposition des Triggers wählt die Hublänge der inneren Nadel während der Probensammlung. Ein Fenster am Körper zeigt die Verriegelungsposition des Triggers an. Wenn Sie den Trigger ziehen, wenden Sie keine Belastung wie etwa ein Biegen an. [Andernfalls besteht die Gefahr, dass die innere Nadel löst und die Vorrichtung beschädigt wird.]
- Bei der ersten Verriegelung rastet der Trigger in Position „10“ ein und die Hublänge der Innenneedle bei der Probenentnahme beträgt 11 mm.
- Bei der zweiten Verriegelung rastet der Trigger in Position „20“ ein und die Hublänge der Innenneedle bei der Probenentnahme beträgt 22 mm.

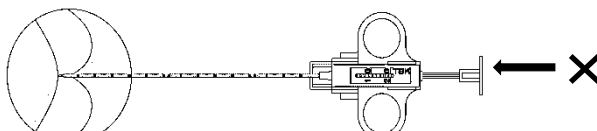


Mit angezogenem Trigger punktieren.

11.3 Punktion

Wenn Sie die Einführnadel nicht verwenden, gehen Sie wie unter 7) beschrieben vor.

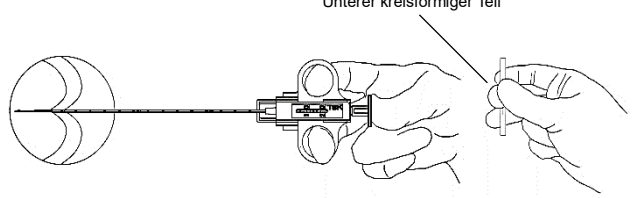
- 6) Führen Sie die Nadel der Vorrichtung in die äußere Nadel der Einführnadel ein.
- 7) Mit dem angezogenen Trigger an dem Randbereich der Biopsiestelle punktieren. Drücken Sie den Trigger nicht, bis die Nadel die vorgesehene Position erreicht hat. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Beschädigung einer angrenzenden Stelle.]



11.4 Gewebeprobenentnahme

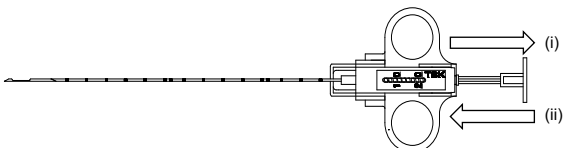
- 8) Drücken Sie die Trigger-Taste, um die innere Nadel freizulegen.
- 9) Wenn Sie den unteren kreisförmigen Teil des Triggers (auf dem "Hier drücken" gedruckt ist) bis zum Anschlag drücken, löst die äußere Nadel automatisch aus, und die Gewebeprobenentnahmerille entnimmt das Gewebe.

Unterer kreisförmiger Teil



11.5 Gewebeentnahme

- 10) (i) Ziehen Sie nach der Nadelentfernung den Trigger zurück, bis der Trigger in der Position „20“ verriegelt ist; führen Sie keine Gewebeentfernungsoperation mit dem Trigger in der Position „10“ durch. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Nadelstichverletzung.]
- 11) (ii) Drücken Sie dann den Trigger, um die Gewebeprobenentnahmerille freizulegen und das Gewebe zu entfernen. Den Trigger nicht zu stark drücken, damit sich die äußere Nadel nicht auslösen lässt. [Andernfalls besteht die Gefahr einer Nadelstichverletzung.]



- 12) Wenn Sie die Biopsie wiederholen, kehren Sie zu 11.2 Auswahl der Hublänge zurück.

11.6 Entfernung der Einführnadel

Wenn Sie die Einführnadel nicht verwenden, wird das folgende Verfahren nicht durchgeführt.

- 13) Führen Sie die innere Nadel in die äußere Nadel der Einführnadel ein. Entfernen Sie die äußere Nadel nicht allein. [Andernfalls besteht die Gefahr, dass die Vorrichtung beschädigt wird.]
- 14) Während Sie die äußere Nadelnabe festhalten, drehen Sie die innere Nadelnabe und verriegeln sie.
- 15) Entfernen Sie die Einführnadel.

12 Lagerung

- Trocken lagern. Vor direktem Sonnenlicht, hohen Temperaturen und Feuchtigkeit schützen. An einem sauberen Ort aufbewahren.

13 Verfallsdatum

- Für die Nutzungsdauer der Vorrichtung, die ordnungsgemäß gemäß den Speicheranweisungen gelagert wurde, beziehen sich auf das auf jeder einzelnen Verpackung aufgedruckte Ablaufdatum.
- Bewahren Sie die Vorrichtung ordnungsgemäß auf und wenden Sie sie nicht nach dem Verfallsdatum an.

14 Herstellerinformation

TSK Laboratory, Japan

1510-1 Soja-Machi

Tochigi-Shi, Tochigi-Ken

328-0002 JAPAN

TEL: +81-282-27-8426

FAX: +81-282-25-6511

URL: www.tsklab.co.jp

E-Mail: tsk@tsklab.co.jp

Istruzioni per l'uso	
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE	
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle	
Le istruzioni per l'uso riguardano l'ago per biopsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE (di seguito denominato "il dispositivo") e l'ago per biopsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle [con TSK Co-axial Guide Needle (di seguito denominato "ago introduttore") annesso].	
1 Destinazione d'uso	
Il dispositivo è un ago per biopsie usato per pungere il corpo umano e prelevare tessuto a scopo di analisi, terapia o diagnosi.	
2 Indicazioni	
Pazienti che richiedono un campione per biopsia	
3 Utilizzatori target	
Il dispositivo è destinato all'uso da parte di medici e di professionisti sanitari esperti nella procedura, il che significa che ne è proibito l'utilizzo a chiunque altro. Uso limitato ai medici o ai professionisti sanitari.	
4 Pazienti target	
Il dispositivo va utilizzato in pazienti di età pari o superiore a 11 anni, di qualsiasi sesso, ad eccezione dei casi di controindicazione. Il dispositivo non deve essere utilizzato in donne in gravidanza e in allattamento.	
5 Funzioni	
Inserimento nel corpo umano per raccogliere diversi campioni di tessuto molle, con esclusione del tessuto del sistema nervoso centrale, ai fini dell'analisi, della diagnosi e del trattamento dei pazienti.	
6 Vantaggi clinici	
L'ago per biopsia è un semplice dispositivo ausiliario ampiamente utilizzato in molte procedure cliniche; il vantaggio clinico del dispositivo consiste nell'ottenere un impatto positivo sulla gestione del paziente:	
<ul style="list-style-type: none"> • Permette la gestione della condizione clinica del paziente fornendo uno strumento per il prelievo locale di campioni di tessuti molli, al fine di soddisfare le esigenze di cura dei pazienti. • Permette ai professionisti sanitari di gestire le condizioni mediche che richiedono l'asportazione di campioni di tessuti molli e ottenere campioni ai fini diagnostici. 	
7 Effetti collaterali indesiderati	
I possibili eventi avversi indesiderati associati all'uso del dispositivo sono di seguito elencati:	
<ul style="list-style-type: none"> • Embolia gassosa • Fistola artero-venosa causata dalla puntura • Sanguinamento • Infarto cerebrale e ischemia del miocardio causati da embolo gassoso • Lividi • Edema • Ematoma • Emorragia • Emotorace • Spostamento iatrogeno di cellule tumorali • Infezione • Danno provocato dalla puntura dell'ago • Dolore/fastidio • Effusione pericardica • Pleurite • Formazione di pseudoaneurisma • Enfisema sottocutaneo • Gonfiore/sensazione di peso • Riflesso vasovagale 	
8 Controindicazioni/utilizzi non consentiti	
<ul style="list-style-type: none"> • Non riutilizzare [rischio di infezione]. • Non ri-sterilizzare [la ri-sterilizzazione non garantisce la sterilità del dispositivo e potrebbe danneggiarlo o rovinarlo]. • Se ne vieta l'utilizzo per prelievi dal sistema nervoso centrale. 	
9 Attenzione	
9.1 Precauzioni generali	
1.	Non utilizzare il dispositivo durante una RMI [rischio di incidenti durante la RMI].
2.	Prima di utilizzare il dispositivo, leggere e attenersi alle istruzioni per l'uso.
3.	Se ne vieta l'utilizzo a persone che non siano medici o professionisti sanitari esperti in questo tipo di procedura.
4.	Se il paziente o il dispositivo mostrano anomalie di qualsiasi tipo, interrompere immediatamente l'uso e adottare le misure necessarie.
5.	Controllare l'aspetto del dispositivo prima dell'uso per verificare che non sia danneggiato (graffi, crepe, deformazione, scolorimento e altro).
6.	Consultare le istruzioni se si utilizza il dispositivo insieme a dispositivi farmaceutici o medici.
7.	Il dispositivo può essere controindicato nei pazienti sotto terapia anticoagulante o con disturbi o tendenza emorragica.
8.	La gestione del paziente dopo la biopsia dipende dalla tecnica utilizzata e dallo stato fisiologico del paziente. Monitorare i segni vitali del paziente e cercare di prevenire e trattare gli eventi avversi associati con la biopsia.

9.	Non utilizzare il dispositivo per scopi diversi da quelli descritti nelle "Istruzioni per l'uso".
10.	Non modificare il dispositivo.
11.	La pratica operatoria provoca danni alla punta dell'ago e lo rende meno affilato. Utilizzare campioni per la pratica operatoria.
12.	<p>Il dispositivo può contenere le sostanze seguenti in concentrazioni superiori allo 0,1 di peso%.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cobalto: N. CAS 7440-48-4, n. EC 231-158-0 <p>Le evidenze scientifiche attuali confermano che i dispositivi medici realizzati in leghe di cobalto o in leghe di acciaio inox contenenti cobalto non aumentano il rischio di tumori o di effetti avversi sulla riproduzione.</p>

9.2 Precauzioni d'uso

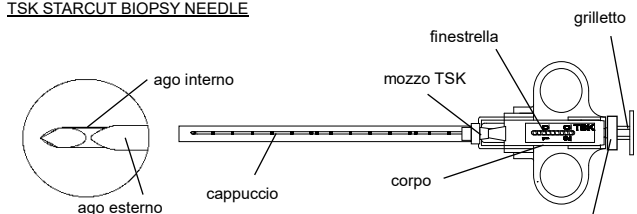
- Aprire ed estrarre il dispositivo maneggiandolo in modo aseptico [rischio di infezione].
- Utilizzare il dispositivo immediatamente dopo averne aperto la confezione [i batteri potrebbero moltiplicarsi e causare infezioni].
- Controllare prima la dimensione della sezione, la lunghezza e la lunghezza della corsa di 11 mm o 22 mm. [rischio di effettuare una procedura non idonea].
- Fare attenzione nella rimozione o nel collegamento del cappuccio [rischio di ferirsi con l'ago].
- Fare attenzione che il bordo tagliente non venga in contatto con il cappuccio, la guida dell'ago per biopsia o superfici non previste [rischio di danneggiare la punta dell'ago].
- Non toccare l'ago con le mani nude [rischio di infezione].
- Il punto di puntura deve essere confermato tramite attrezzi diagnostiche e palpazione.
- Controllare con attenzione il percorso della puntura mentre si inserisce l'ago [rischio di danneggiare aree non previste].
- Non piegare l'ago durante l'operazione [rischio di danneggiare il dispositivo].
- Quando si utilizza un ago introduttore, utilizzarne uno compatibile con il dispositivo. [rischio di effettuare una procedura non idonea.]
- Quando si utilizza una guida per l'ago da biopsia, ad esempio una sonda a ultrasuoni, non applicare con forza l'ago su una guida che ha una forma non adatta [rischio di danneggiare il dispositivo].
- Non utilizzare il dispositivo per iniettare o drenare liquidi nel o dal corpo.
- Se l'ago non avanza come desiderato durante l'inserimento, non forzarlo [rischio di danneggiare il dispositivo].
- La quantità di tessuto da prelevare dipende dalla natura del tessuto.
- Esistono evidenze di embolia gassosa dovuta alla puntura nei polmoni, che porta a infarto cerebrale e ischemia del miocardio. Se il paziente sviluppa uno di questi sintomi, tenergli la testa in posizione bassa, effettuare una diagnosi con TC e altri sistemi e adottare immediatamente le misure del caso. Nei casi gravi, praticare immediatamente ossigenoterapia iperbarica.
- Dopo la procedura, adottare misure adeguate, quali emostasi.
- Nell'estrarrre l'ago interno o esterno, fare attenzione a non ferirsi con l'ago a non esercitare una forza eccessiva sul dispositivo. Inoltre, accertarsi che all'ago non aderiscano corpi estranei [rischio di danneggiare il dispositivo].
- Se si effettuano biopsie ripetute, controllare l'aspetto dell'ago e assicurarsi che non presenti danneggiamenti (graffi, crepe, deformazione, scolorimenti o altro) prima di utilizzarlo.

9.3 Altre precauzioni

- L'utente deve riportare al produttore e alle autorità competenti dello stato membro di utilizzo o del paziente tutti gli eventi avversi conseguenti all'uso del dispositivo.
- Dopo l'uso, smaltire correttamente e con attenzione il dispositivo per evitare il rischio di infezioni attenendosi alle direttive istituzionali, locali, regionali e nazionali.

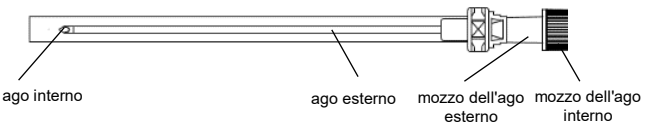
10 Dati del dispositivo

10.1 Configurazione (schema tipico)



TSK Co-axial Guide Needle

E annesso solo il modello con ago per biopsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle.



10.2 Materiale

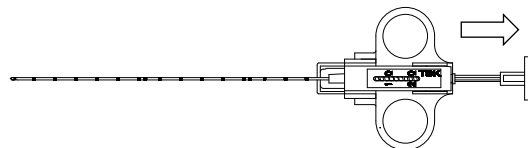
Il materiale in cui sono realizzate le parti che vengono a contatto con il sangue, i fluidi corporei, le mucose e altro è descritto di seguito.

- Ago interno ed esterno: acciaio inossidabile.
- Il dispositivo è sterilizzato con raggi gamma.

11 Istruzioni per l'uso**11.1 Procedura per l'uso dell'ago introduttore**

Se non si usa l'ago introduttore, procedere dal punto 4).

- 1) Rimuovere la protezione dell'ago introduttore.
- 2) Praticare la puntura dirigendo l'ago introduttore verso la zona marginale del sito di biopsia. Se si avverte resistenza, o se l'ago non avanza nella direzione prevista durante l'inserimento, non inserirlo forzando. [rischio di danneggiare il dispositivo.]
- 3) Rimuovere l'ago interno dall'ago esterno dell'ago introduttore. Per rimuovere l'ago interno, tenere il mozzo dell'ago esterno e ruotare il mozzo dell'ago interno per sbloccarlo.
- 11.2 Selezione della lunghezza della corsa**
- 4) Rimuovere la protezione. Tenere il mozzo del TSK e rimuovere il cappuccio. Non rimuovere il cappuccio per primo [rischio di ferirsi con l'ago].
- 5) Tirare il grilletto fino a quando si blocca per comprimere la molla. Sono presenti due levelette di blocco. La posizione di blocco del grilletto seleziona la lunghezza della corsa dell'ago interno durante il prelievo del campione. Una finestrella sul corpo del dispositivo mostra la posizione di blocco del grilletto. Tirando il grilletto, non applicare una forza eccessiva tale da piegarlo [vi è il rischio che l'ago interno fuoriesca danneggiando il dispositivo].
 - Al primo blocco, il grilletto si blocca nella posizione "10" e la lunghezza della corsa dell'ago interno durante la raccolta del campione è di 11 mm.
 - Al secondo blocco, il grilletto si blocca nella posizione "20" e la lunghezza della corsa dell'ago interno durante la raccolta del campione è di 22 mm.

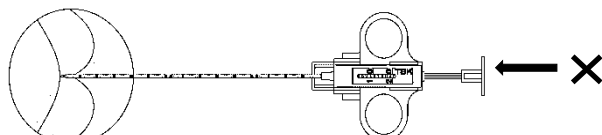


Puntura con grilletto tirato.

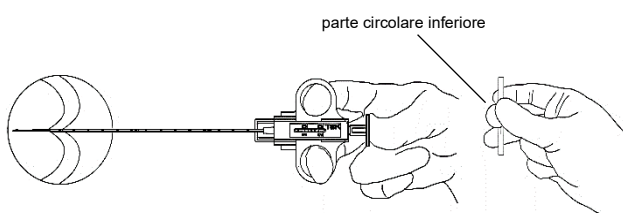
11.3 Puntura

Se non si usa l'ago introduttore, procedere dal punto 7).

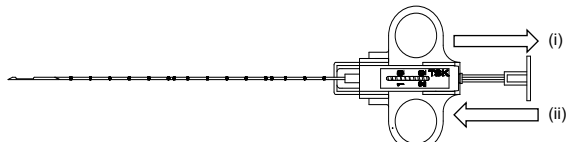
- 6) Inserire l'ago del dispositivo nell'ago esterno dell'ago introduttore.
- 7) Con il grilletto tirato, praticare la puntura nella zona marginale del sito per la biopsia. Non spingere il grilletto fino a che l'ago non raggiunga la posizione prevista [rischio di danneggiare un'area non prevista].

**11.4 Campionamento del tessuto**

- 8) Spingere il grilletto per estrarre l'ago interno.
- 9) Spingendo la parte circolare inferiore del grilletto (con la scritta "Push here") fino alla fine, l'ago esterno scatta automaticamente e la scanalatura di campionamento raccoglie tessuto.

**11.5 Rimozione del tessuto**

- 10) (i) Dopo aver estraotto l'ago tirare indietro il grilletto fino a che si blocca nella posizione "20"; non rimuovere il tessuto con grilletto in posizione "10" [rischio di ferirsi con l'ago].
- 11) (ii) Quindi premere il grilletto per esporre la scanalatura di campionamento e rimuovere il tessuto. Non spingere con troppa forza il grilletto onde evitare lo scatto dell'ago esterno [rischio di ferirsi con l'ago].



- 12) Se si ripete la biopsia, tornare al punto 11.2 Selezione della lunghezza della corsa.

11.6 Rimozione della protezione dell'ago introduttore

Se non si utilizza l'ago introduttore, la procedura descritta di seguito non viene eseguita.

- 13) Inserire l'ago interno nell'ago esterno dell'ago introduttore. Non rimuovere solo l'ago esterno. [rischio di danneggiare il dispositivo.]
- 14) Tenendo il mozzo dell'ago esterno, ruotare e fissare il mozzo dell'ago interno.
- 15) Rimuovere l'ago introduttore.
- 12 Conservazione**
- Tenere all'asciutto. Tenere lontano dalla luce solare diretta, da temperature elevate e dall'umidità. Conservare in luogo pulito.
- 13 Data di scadenza**
- Per la vita utile di un dispositivo conservato correttamente secondo le istruzioni, leggere la data di scadenza stampata sulla confezione.
- Conservare in modo idoneo e non usare il dispositivo dopo la data di scadenza.
- 14 Produttore**
- TSK Laboratory, Japan
1510-1 Soja-Machi
Tochigi-Shi, Tochigi-Ken
328-0002 JAPAN
TEL: +81-282-27-8426
FAX: +81-282-25-6511
URL: www.tskslab.co.jp
E-mail: tsk@tskslab.co.jp

Instruções de utilização
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle

As instruções de utilização abrangem a agulha de biópsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE (doravante referida como "o dispositivo") e a agulha de biópsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle [com TSK Co-axial Guide Needle (doravante referida como "agulha introdutora") fornecida em conjunto com o dispositivo].

1 Finalidade

O dispositivo é uma agulha de biópsia que serve para perfurar o corpo humano e recolher tecidos para fins de inspeção, tratamento ou diagnóstico.

2 Indicações

Pacientes que precisem de amostras de biópsia.

3 Utilizadores pretendidos

O dispositivo destina-se a ser utilizado por médicos ou profissionais de saúde especializados no procedimento, o que significa que não é para ser utilizado por qualquer pessoa. Apenas para ser utilizado por médicos ou profissionais de saúde.

4 Pacientes-alvo

O dispositivo destina-se a ser utilizado em pacientes com 11 anos de idade ou mais velhos de qualquer género, exceto no caso de contra-indicações. O dispositivo não deve ser utilizado em mulheres grávidas ou lactantes.

5 Características do desempenho

Inserir no corpo humano para recolher uma variedade de amostras de tecidos moles, excetuando os sistemas nervosos centrais, para inspeção, diagnóstico ou tratamento de pacientes.

6 Benefícios clínicos

A agulha de biópsia é um dispositivo auxiliar simples que é amplamente utilizado em vários procedimentos clínicos; o benefício clínico do dispositivo é proporcionar um impacto positivo na gestão do paciente:

- Permite a gestão das condições médicas do paciente ao fornecer um meio de recolha de amostras de tecidos moles localmente de forma a atender as necessidades médicas do paciente.
- Permite que os profissionais médicos possam gerir as condições médicas que exijam a recolha de amostras de tecidos para fins de diagnóstico.

7 Efeitos secundários indesejáveis

Os possíveis eventos adversos relacionados com a utilização do dispositivo são os seguintes:

- Aeroembolismo
- Fístula arteriovenosa devido a punção
- Sangramento
- Enfarte cerebral e isquemia miocárdica causada pelo aeroembolismo.
- Contusão
- Edema
- Hematoma
- Hemorrágia
- Hemotórax
- deslocamento iatrogénico das células do tumor
- Infecção
- Ferimento por picada de agulha
- Dor/desconforto
- Derrame pericárdico
- Pleurite
- Formação de pseudoaneurisma
- Enfisema subcutâneo
- Sensação de inchaço/massa
- Reflexo vasovagal

8 Contra-indicações/proibições

- Não reutilizar. [Caso contrário, poderá haver um risco de infecção.]
- Não reesterilizar. [Reesterilizar não garante a esterilidade do dispositivo e poderá danificar ou degradar o dispositivo.]
- Proibido utilizar no sistema nervoso central.

9 Aviso

9.1 Precauções gerais

1. Não use o dispositivo em Ressonância Magnética. [Caso contrário, poderá haver um risco de acidentes associados à RM.]
2. Antes de utilizar o dispositivo, leia e siga as instruções de utilização.
3. Não utilize o dispositivo a menos que seja um médico ou um profissional de saúde especializado no procedimento.
4. Se o paciente ou o dispositivo mostrar alguma anomalia, interrompa imediatamente a utilização e tome as medidas necessárias.
5. Verifique a aparência do dispositivo antes da utilização para garantir que não está danificado (arranhões, fissuras, deformação, descoloração, e outros).
6. Consulte as instruções caso utilize o dispositivo com medicamentos ou outros dispositivos médicos.
7. O dispositivo poderá ser contra-indicado para pacientes que recebam tratamento anticoagulante ou em pacientes com distúrbios ou tendência para sangramento.

8.	A gestão do paciente após a biópsia depende de detalhes técnicos e do estado fisiológico do paciente. Monitorize os sinais vitais do paciente e esforce-se para prevenir e tratar eventos adversos associados ao procedimento da biópsia.
9.	Não utilize o dispositivo para outras finalidades que não sejam aquelas descritas nas "instruções de utilização".
10.	Não modificar o dispositivo.
11.	A prática da operação resulta na danificação da ponta da agulha e fraca exatidão. Utilizar amostras para a prática da operação.
12.	O dispositivo contém as substâncias seguintes numa concentração acima de 0,1 wt%. <ul style="list-style-type: none"> • Cobalto: CAS No. 7440-48-4, EC No. 231-158-0 Provas científicas atuais confirmam que os dispositivos médicos fabricados a partir de ligas de cobalto ou de ligas de aço inoxidável que contenham cobalto não aumentam o risco de cancro ou efeitos reprodutivos adversos.

9.2 Precauções de utilização

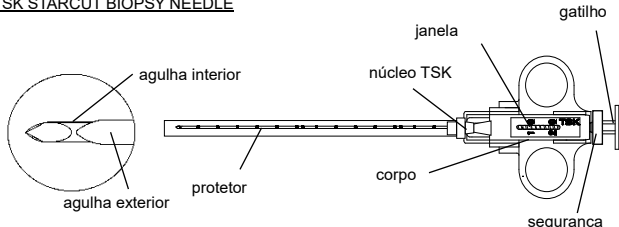
- Abra e retire o dispositivo com o manuseio asséptico apropriado. [Caso contrário, poderá haver um risco de infecção.]
- Utilize o dispositivo imediatamente após a abertura da embalagem. [Caso contrário, poderão multiplicar-se bactérias e causar infecções.]
- Verifique atempadamente a seleção do tamanho do calibre, comprimento e longitude de 11 mm ou 22 mm. [Caso contrário, há um risco de não poder executar o procedimento apropriadamente.]
- Tenha cuidado ao remover ou colocar o protetor. [Caso contrário, há um risco de ferimento por picada de agulha.]
- Certifique-se de que a ponta cortante não entra em contacto com o protetor, guia da agulha de biópsia, ou outras superfícies de contacto não intencionais. [Caso contrário, há um risco de danos na ponta da agulha.]
- Não toque na agulha diretamente com as suas mãos. [Caso contrário, poderá haver um risco de infecção.]
- A localização do local de punção deverá ser confirmado pelo equipamento e diagnóstico e palpação.
- Verifique cuidadosamente a rota da punção ao inserir agulha. [Caso contrário, há um risco de danificar áreas não intencionais.]
- Não desvie a agulha durante a operação. [Caso contrário, há um risco do dispositivo ficar danificado.]
- Ao utilizar uma agulha introdutora, certifique-se sempre de que a mesma é compatível com o dispositivo. [Caso contrário, há um risco de não poder executar o procedimento apropriadamente.]
- Ao usar uma guia da agulha de biópsia como uma sonda ultrassónica em combinação, não force a colocação da agulha numa guia onde não caiba. [Caso contrário, há um risco do dispositivo ficar danificado.]
- Não utilize o dispositivo para injetar ou drenar fluidos do corpo.
- Caso a agulha não avanço conforme esperado durante a inserção, não force o avanço. [Caso contrário, há um risco do dispositivo ficar danificado.]
- A quantidade de amostra de tecido depende da natureza do tecido alvo.
- Houveram relatos de aeroembolismo devido a operações de punção nos pulmões, levando a um enfarte cerebral e isquemia miocárdica. Portanto, se o paciente desenvolver qualquer um destes sintomas, mantenha a cabeça do paciente numa posição baixa, faça o diagnóstico com uma tomografia e outros, e tome imediatamente as medidas apropriadas. Em casos graves, não demore a considerar a terapia oxigenoterapia hiperbárica.
- Após o procedimento, tome as medidas necessárias, como a hemostase.
- Ao limpar as agulhas interiores e exteriores, tenha cuidado para não se ferir com a ponta da agulha e não sobrecarregue o dispositivo. Além disso, certifique-se de que nenhuma substância estranha adere às partes da agulha. [Caso contrário, há um risco do dispositivo ficar danificado.]
- Ao executar várias biópsias, verifique a aparência e garanta que não há danos (arranhões, fissuras, deformação, descoloração e outros) antes da utilização.

9.3 Outras precauções

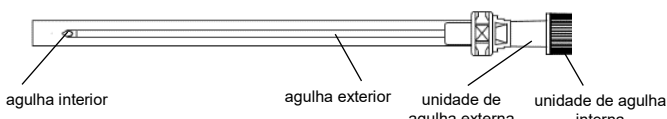
- O utilizador deverá comunicar todos os eventos adversos decorrentes da utilização do dispositivo ao fabricante e às autoridades competentes do estado-membro onde se encontra o utilizador ou o paciente.
- Após a utilização, elimine o dispositivo de forma segura para prevenir o risco de infecção, seguindo as orientações institucionais, locais, regionais e nacionais.

10 Especificações do dispositivo

10.1 Configuração (diagrama típico)

TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE**TSK Co-axial Guide Needle**

O único modelo de agulha de biópsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle é o modelo fornecido em conjunto com o dispositivo.



10.2 Material

Está abaixo, a matéria-prima para partes que entrem em contacto com sangue, fluidos corporais, membranas mucosas e outros.

- Aguilhas interiores e exteriores: aço inoxidável

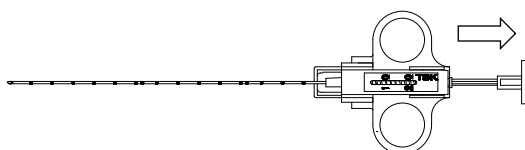
O dispositivo é esterilizado por gama.

11 Instruções de utilização

11.1 Procedimento de utilização da agulha introdutora

Se não utilizar a agulha introdutora, execute a partir do ponto 4).

- Retire a proteção da agulha introdutora.
- Espete a agulha introdutora na direção da zona marginal da localização-alvo. Se houver resistência e a agulha não penetrar como esperado, não a introduza à força. [Caso contrário, há um risco do dispositivo ficar danificado.]
- Retire a unidade de agulha interna da unidade de agulha externa da agulha introdutora. Ao remover a unidade de agulha interna, segure na unidade de agulha externa e, em seguida, rode a unidade de agulha interna, a fim de desbloquear.
- Seleção da longitude**
- Remova a segurança. Depois, segure no núcleo TSK e remova o protetor. Não remova primeiro o protetor. [Caso contrário, há um risco de ferimento por picada de agulha.]
- Puxe o gatilho até travar para guardar stress na mola. Existem dois níveis para a travagem. A posição de travagem do gatilho seleciona a longitude da agulha interior durante a recolha de amostras. Uma janela no corpo mostra a posição de travagem do gatilho. Ao puxar o gatilho, não aplique qualquer carga como a flexão. [Caso contrário, há um risco da agulha interior sair e danificar o dispositivo.]
- Na primeira travagem, o gatilho trava na posição "10", e a longitude da agulha interior durante a recolha de amostras é de 11 mm.
- Na segunda travagem, o gatilho trava na posição "20", e a longitude da agulha interior durante a recolha de amostras é de 22 mm.

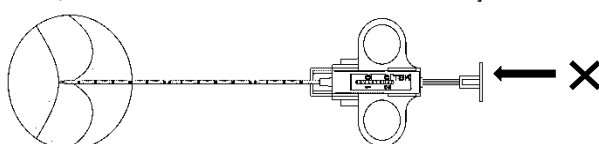


Punção com o gatilho puxado.

11.3 Punção

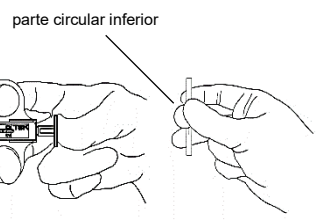
Se não utilizar a agulha introdutora, execute a partir do ponto 7).

- Introduza a agulha do dispositivo na unidade de agulha externa da agulha introdutora.
- Com o gatilho puxado, perfure na zona marginal do local da biópsia. Não empurre o gatilho até a agulha alcançar a posição pretendida. [Caso contrário, há um risco de danificar um local não intencional.]



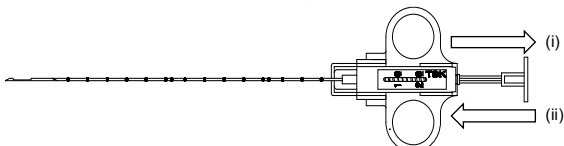
11.4 Amostragem de tecido

- Empurre o gatilho para expor a agulha interior.
- Ao empurrar a parte circular inferior do gatilho (onde diz "Push here") até ao fim, a agulha exterior dispara automaticamente e o sulco de amostragem de tecido mostra o tecido.



11.5 Remoção de tecido

- Após a remoção da agulha, puxe o gatilho novamente até que o gatilho esteja travado na posição "20"; não realize a operação de remoção de tecido com o gatilho na posição "10". [Caso contrário, há um risco de ferimento por picada de agulha.]
- Depois, empurre o gatilho para expor o sulco de amostragem de tecido e remova o tecido. Não empurre excessivamente o gatilho pois pode fazer com que a agulha exterior dispare. [Caso contrário, há um risco de ferimento por picada de agulha.]



- Se repetir a biópsia, volte à parte 11.2, Seleção da extensão do golpe.

11.6 Remoção da agulha introdutora

Se não for utilizada uma agulha introdutora, o seguinte procedimento não terá de ser efetuado.

- Introduza a unidade de agulha interna na unidade de agulha externa do conjunto da agulha introdutora. Não retire a agulha externa sozinho. [Caso contrário, há um risco do dispositivo ficar danificado.]
- Enquanto segura na unidade de agulha externa, rode e bloquee a unidade de agulha interna.
- Remova a agulha introdutora.

12 Armazenamento

- Manter seco. Manter afastado da luz solar direta, altas temperaturas e humidade. Armazenar num local limpo.

13 Data de validade

- Para a vida útil do dispositivo que foi armazenado apropriadamente segundo as instruções de armazenamento, consulte a data de validade impressa em cada embalagem individual.
- Armazene apropriadamente e não utilize o dispositivo após a data de validade.

14 Informações do fabricante

TSK Laboratory, Japan

1510-1 Soja-Machi

Tochigi-Shi, Tochigi-Ken

328-0002 JAPAN

TEL: +81-282-27-8426

FAX: +81-282-25-6511

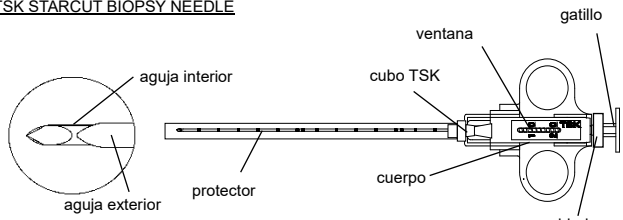
URL: www.tskslab.co.jp

E-mail: tsk@tskslab.co.jp

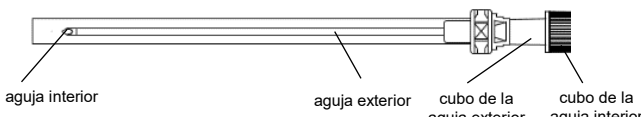
Instrucciones de uso	
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle	
Las instrucciones de uso cubren la aguja para biopsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE (en lo sucesivo denominada "el dispositivo") y la aguja para biopsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle [con TSK Co-axial Guide Needle (en lo sucesivo denominada "aguja introductora") adjunta].	
1 Fin previsto	
El dispositivo es una aguja para biopsia que se utiliza para perforar el cuerpo humano y recolectar tejido para inspección, tratamiento o diagnóstico.	
2 Indicaciones	
Pacientes que requieren muestra de biopsia.	
3 Destinatarios previstos	
El dispositivo está destinado para uso por parte de médicos o profesionales de la salud capacitados en los procedimientos, lo que significa que no puede utilizarlo cualquier persona. Solo deben utilizarlo los médicos o profesionales de la salud.	
4 Pacientes previstos	
El dispositivo está destinado para uso en pacientes a partir de los 11 años de edad de cualquier género, salvo en casos de contraindicaciones. El dispositivo no debe usarse en personas gestantes o que estén amamantando.	
5 Características de funcionamiento	
Inserte en el cuerpo humano para recolectar una variedad de muestras de tejidos blandos, sin incluir el sistema nervioso central, para la inspección, diagnóstico o tratamiento de pacientes.	
6 Beneficios clínicos	
La aguja para biopsia es un simple dispositivo auxiliar que se utiliza ampliamente en muchos procedimientos clínicos. El beneficio clínico del dispositivo es tener un impacto positivo en el tratamiento del paciente.	
<ul style="list-style-type: none"> Es posible el tratamiento de afecciones médicas de los pacientes al brindar un medio para recolectar muestras de tejidos blandos de forma local con el fin de satisfacer las necesidades médicas del paciente. Es posible que los profesionales médicos traten las afecciones médicas que requieran la recolección de muestras de tejidos blandos a los fines de diagnóstico. 	
7 Efectos adversos no deseables	
A continuación, se enumeran los posibles acontecimientos adversos asociados con el uso del dispositivo:	
<ul style="list-style-type: none"> Embolía aérea Fístula arteriovenosa debido a punción Sangrado Infarto cerebral e isquemia miocárdica causados por embolia aérea Contusiones Edema Hematoma Hemorragia Hemotórax Desplazamiento iatrogénico de las células tumorales Infección Lesiones por pinchazo con la aguja Dolor/malestar Efusión pericárdica Pleuritis Formación de pseudoaneurisma Enfisema subcutáneo Hinchazón/sensación de una masa Reflejo vasovagal 	
8 Contraindicaciones/prohibiciones	
<ul style="list-style-type: none"> No lo reutilice. [De lo contrario, hay riesgo de una infección]. No lo reesterilice. [La reesterilización no garantiza la esterilidad del dispositivo y podría dañarlo o deteriorarlo]. Prohibido su uso con el sistema nervioso central. 	
9 Advertencia	
9.1 Precauciones generales	
1. No utilice el dispositivo bajo una IRM. [De lo contrario, hay riesgo de accidentes de IRM].	
2. Antes de utilizar el dispositivo, lea y siga las instrucciones de uso.	
3. No utilice el dispositivo, salvo que sea médico o profesional de la salud capacitado en el procedimiento.	
4. Si el paciente o el dispositivo muestra alguna anomalía, interrumpa el uso de inmediato y tome las medidas necesarias.	
5. Compruebe la apariencia del dispositivo antes de utilizarlo para asegurarse de que no haya daños (rayones, grietas, deformación, decoloración, entre otros).	
6. Consulte las instrucciones si utiliza el dispositivo con productos farmacéuticos u otros dispositivos médicos.	
7. El dispositivo podría estar contraindicado en pacientes que reciben tratamiento anticoagulante o en pacientes con trastornos de hemorragia o tendencia a la hemorragia.	
8.	El tratamiento del paciente después de la biopsia depende de la técnica de la biopsia y del estado psicológico del paciente individual. Monitoree las constantes vitales del paciente e intente prevenir y tratar los acontecimientos adversos asociados con el procedimiento de biopsia.
9.	No utilice el dispositivo para ningún propósito diferente de aquellos descritos en las "instrucciones de uso".
10.	No modifique el dispositivo.
11.	Las prácticas de operación causan daños a la punta de la aguja y una deficiente capacidad de punción. Utilice muestras para la práctica de operación.
12.	<p>El dispositivo podría contener las siguientes sustancias en una concentración superior a 0,1 wt%.</p> <ul style="list-style-type: none"> Cobalto: CAS N.º 7440-48-4, EC N.º 231-158-0 <p>Las pruebas científicas actuales confirman que los dispositivos fabricados de aleaciones de cobalto o de acero inoxidable que contienen cobalto no causan un aumento de riesgo de padecer cáncer o efectos adversos en la reproducción.</p>
9.2 Precauciones de uso	
<ul style="list-style-type: none"> Abra y retire el dispositivo con la técnica aséptica apropiada. [De lo contrario, hay riesgo de una infección]. Utilice el dispositivo de inmediato después de abrir el envase. [De lo contrario, se podrían multiplicar las bacterias y causar una infección]. Compruebe con anticipación la selección del tamaño del calibre, la longitud y la longitud del recorrido de 11 mm o 22 mm. [De lo contrario, hay riesgo de no poder realizar el procedimiento apropiado]. Tenga cuidado al extraer o colocar el protector. [De lo contrario, hay riesgo de sufrir lesiones por pinchazo de aguja]. Proceda con cuidado para que el filo cortante no entre en contacto con el protector, la guía de la aguja para biopsia u otras superficies de contacto no previstas. [De lo contrario, hay riesgo de que se dañe la punta de la aguja]. No toque la aguja directamente con las manos. [De lo contrario, hay riesgo de una infección]. La ubicación del sitio de punción debe ser confirmada por el equipo de diagnóstico y palpación. Compruebe la ruta de punción atentamente al insertar la aguja. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño a zonas no previstas]. No desvíe la aguja durante el uso. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño al dispositivo]. Cuando utilice una aguja introductora, utilice una que sea compatible con el dispositivo. [De lo contrario, hay riesgo de no poder realizar el procedimiento apropiado]. Al utilizar una guía de aguja para biopsia, como una sonda ultrasónica en combinación, no coloque con fuerza la aguja en una guía cuya forma no se ajuste a ella. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño al dispositivo]. No utilice el dispositivo para inyectar líquidos en el cuerpo ni drenarlos. Si la aguja no avanza como se espera durante la inserción, no la inserte a la fuerza. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño al dispositivo]. La cantidad de muestra de tejido depende de la naturaleza del tejido que se desea recolectar. Ha habido informes de embolia aérea debido a operaciones de punción en los pulmones, lo que produjo infarto cerebral e isquemia miocárdica. De ese modo, si el paciente presenta cualquiera de estos síntomas, mantenga su cabeza en una posición baja, diagnostique con TC y otros procedimientos, y tome medidas de inmediato. En casos graves, considere la terapia de oxígeno hiperbárica sin retraso. Después del procedimiento, tome medidas apropiadas, como la hemostasia. Al limpiar la aguja interior y exterior, proceda con cuidado para no sufrir lesiones por pinchazo de aguja y no sobrecargue el dispositivo. Además, asegúrese de que no se adhiera ninguna sustancia extraña a las partes de la aguja. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño al dispositivo]. Al realizar biopsias repetidas, compruebe la apariencia y asegúrese de que no haya daño (rayones, grietas, deformación, decoloración y otros) antes del uso. 	
9.3 Otras precauciones	
<ul style="list-style-type: none"> El usuario debe informar todos los acontecimientos adversos que se produzcan como consecuencia del uso del dispositivo al fabricante y a las autoridades competentes del estado miembro donde se encuentre el usuario o paciente. Después del uso, se debe descartar el dispositivo de forma segura y con cuidado para evitar el riesgo de infección, siguiendo las pautas institucionales, locales, regionales y nacionales. 	

10 Especificaciones de dispositivos

10.1 Configuración (diagrama típico)

TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE**TSK Co-axial Guide Needle**

Solo se adjunta el modelo de aguja para biopsia TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle.



10.2 Material

El material principal para las piezas que entran en contacto con la sangre, los fluidos corporales, las membranas mucosas y otros se encuentra debajo.

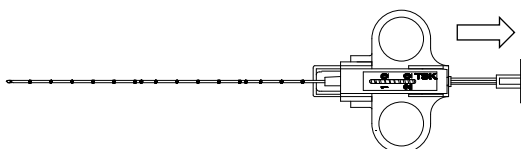
- Agujas interiores y exteriores: acero inoxidable
- El dispositivo está esterilizado con radiación gama.**

11 Instrucciones de uso

11.1 Procedimiento de uso de la aguja introductora

(Si no utiliza la aguja introductora, proceda a partir del punto 4).

- 1) Retire el protector de la aguja introductora.
- 2) Dirija la punción hacia la zona marginal del sitio de la biopsia. Si hay resistencia y no avanza la aguja como se esperaba durante la inserción, no inserte la aguja a la fuerza. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño al dispositivo].
- 3) Retire la aguja interior de la aguja exterior de la aguja introductora. Al retirar la aguja interior, sujeté el cubo de la aguja exterior y gire el cubo de la aguja interior para desbloquearlo.
- 11.2 Selección de la longitud del recorrido
- 4) Retire la seguridad. Luego sostenga el cubo TSK y retire el protector. No retire el protector primero. [De lo contrario, hay riesgo de sufrir lesiones por pinchazo de aguja].
- 5) Tire del gatillo hasta que se bloquee para almacenar la tensión en el resorte. Hay dos niveles de bloqueo. La posición de bloqueo del gatillo selecciona la longitud del recorrido de la aguja interior durante la recolección de muestras. Una ventana en el cuerpo muestra la posición de bloqueo del gatillo. Al tirar del gatillo, no se debe aplicar ninguna carga, como la flexión. [De lo contrario, hay riesgo de que la aguja interior se desprenda y dañe el dispositivo].
- En el primer bloqueo, el gatillo se bloquea en la posición "10" y la longitud del recorrido de la aguja interior durante la recolección de muestras es de 11 mm.
- En el segundo bloqueo, el gatillo se bloquea en la posición "20" y la longitud del recorrido de la aguja interior durante la recolección de muestras es de 22 mm.

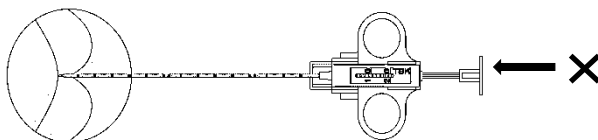


Perfore con el gatillo jalado.

11.3 Punción

(Si no utiliza la aguja introductora, diríjase al paso 7).

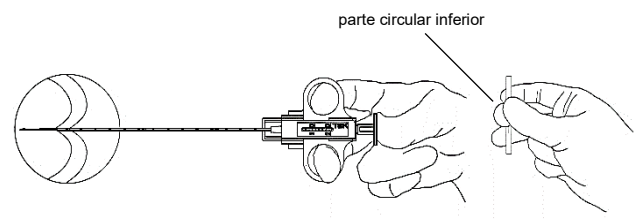
- 6) Inserte la aguja del dispositivo en la aguja exterior de la aguja introductora.
- 7) Una vez que jale el gatillo, perfore la zona marginal del sitio de la biopsia. No presione el gatillo hasta que la aguja alcance la posición deseada. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño en el sitio de forma accidental].



11.4 Muestras de tejido

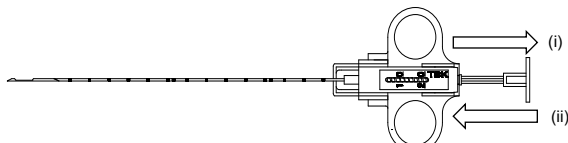
8) Presione el gatillo para exponer la aguja interior.

- 9) Cuando presione la parte circular inferior del gatillo (donde está impreso "Presionar aquí") hasta el final, la aguja exterior se dispara de forma automática y la ranura de muestras de tejido muestra el tejido.



11.5 Extracción de tejido

- 10) (i) Después de que se extraiga la aguja, vuelva a jalar el gatillo hasta que se bloquee en la posición "20". No realice la operación de extracción de tejido con el gatillo en la posición "10". [De lo contrario, hay riesgo de sufrir lesiones por pinchazo de aguja].
- 11) (ii) Luego, presione el gatillo para exponer la ranura de muestras de tejido y retire el tejido. No presione el gatillo en exceso y haga que se dispare la aguja exterior. [De lo contrario, hay riesgo de sufrir lesiones por pinchazo de aguja].



- 12) Si repite la biopsia, regrese a 11.2 Selección de la longitud del recorrido.

11.6 Extracción de la aguja introductora

Si no se utiliza la aguja introductora, no se realiza el siguiente procedimiento.

- 13) Introduzca la aguja interior en la aguja exterior de la aguja introductora. No retire solamente la aguja exterior. [De lo contrario, hay riesgo de causar daño al dispositivo].
- 14) Mientras sujetá el cubo exterior de la aguja, gire y bloquee el cubo interior de la aguja.

- 15) Retire la aguja introductora.

12 Almacenamiento

- Mantenga seco. Mantenga alejado de la luz solar directa, las altas temperaturas y la humedad. Almacene en un lugar limpio.

13 Fecha de vencimiento

- Para conocer la vida útil del dispositivo que se ha almacenado de forma correcta según las instrucciones de almacenamiento, consulte la fecha de vencimiento impresa en cada envase individual.
- Almacene adecuadamente y no utilice el dispositivo luego de la fecha de vencimiento.

14 Información del fabricante

TSK Laboratory, Japan

1510-1 Soja-Machi

Tochigi-Shi, Tochigi-Ken

328-0002 JAPAN

TEL.: +81-282-27-8426

FAX.: +81-282-25-6511

URL: www.tskslab.co.jp

Correo electrónico: tsk@tskslab.co.jp

Mode d'emploi
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE
TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle

Le mode d'emploi concernant l'aiguille de biopsie TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE (ci-après dénommée « le dispositif ») et l'aiguille de biopsie TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle [avec TSK Co-axial Guide Needle (ci-après dénommée « aiguille d'introduction »)] est ci-joint.

1 Fins prévues

Le dispositif est une aiguille de biopsie utilisée pour ponctionner le corps humain et prélever des tissus pour inspection, traitement ou diagnostic.

2 Indications

Patients nécessitant un échantillon de biopsie.

3 Utilisateurs prévus

Le dispositif est destiné à être utilisé par des médecins ou des professionnels de la santé spécialisés dans les procédures, ce qui signifie qu'il ne peut pas être utilisé par quiconque. L'usage est réservé uniquement aux médecins ou aux professionnels de la santé.

4 Patients cibles

Le dispositif est destiné à être utilisé chez les patients âgés de 11 ans et plus, quel que soit le sexe, à l'exception des cas de contre-indication.

Ne pas utiliser le dispositif chez les femmes enceintes ou chez les femmes qui allaitent.

5 Caractéristiques de performance

S'insère dans le corps humain pour prélever une série d'échantillons de tissus mous, à l'exclusion du système nerveux central, à des fins d'inspection, de diagnostic ou de traitement des patients.

6 Bénéfices cliniques

L'aiguille de biopsie est un dispositif auxiliaire simple qui est largement utilisé dans de nombreuses procédures cliniques ; le bénéfice clinique du dispositif est d'avoir un impact positif sur la prise en charge du patient :

- Permet la gestion des conditions médicales des patients en facilitant un moyen de prélever localement des échantillons de tissus mous afin de répondre aux besoins médicaux des patients.
- Permet aux professionnels de la santé de gérer les conditions médicales qui nécessitent le prélèvement d'échantillons de tissus mous à des fins de diagnostic.

7 Effets secondaires indésirables

Les événements indésirables possibles associés à l'utilisation du dispositif sont énumérés ci-après :

- Embolie aérienne
- Fistule artério-veineuse due à une ponction
- Saignement
- Infarctus cérébral et ischémie myocardique causés par un aéroembolisme
- Écchymoses
- Oedème
- Hématome
- Hémorragie
- Hémothorax
- Déplacement iatrogène des cellules tumorales
- Infection
- Blessure par piqûre d'aiguille
- Douleur/Inconfort
- Épanchement péricardique
- Pleurite
- Formation de pseudo-anévrisme
- Emphysème sous-cutané
- Sensation de gonflement/masse
- Réflexe vasovagal

8 Contre-indications/Interdictions

- Ne pas réutiliser. [Autrement, il y a un risque d'infection.]
- Ne pas restériliser. [La restérilisation n'assure pas la stérilité du dispositif et peut l'endommager, voire le dégrader].
- Interdite pour l'utilisation avec le système nerveux central.

9 Attention

9.1 Précautions générales

1. Ne pas utiliser le dispositif sous IRM. [Autrement, il y a un risque d'accident d'IRM.]
2. Avant d'utiliser le dispositif, lisez et le mode d'emploi et respectez-le.
3. Ne pas utiliser le dispositif si vous n'êtes pas un médecin ou un professionnel de la santé compétent en la matière.
4. Si le patient (ou le dispositif) affiche une quelconque anomalie, cessez immédiatement de l'utiliser et prenez les mesures nécessaires.
5. Vérifier l'aspect du dispositif avant de l'utiliser afin de vous assurer qu'il ne soit pas endommagé (rayures, fissures, déformation, décoloration, etc.).
6. Se reporter aux instructions si vous utilisez le dispositif avec des produits pharmaceutiques ou d'autres dispositifs médicaux.
7. Le dispositif pourrait être contre-indiqué chez les patients recevant un traitement anticoagulant ou chez les patients atteints de troubles de la coagulation ou d'une tendance à la coagulation.

8.	La prise en charge du patient après une biopsie dépend de la technique de biopsie et de l'état physiologique de chaque patient. Surveiller les signes vitaux du patient et s'efforcer de prévenir et de traiter les événements indésirables associés à la procédure de biopsie.
9.	Ne pas utiliser pas le dispositif à d'autres fins que celles décrites dans le « mode d'emploi ».
10.	Ne pas modifier le dispositif.
11.	La pratique de l'opération entraîne des dommages à l'aiguille et une précision dégradée. Utiliser des échantillons pour la pratique des opérations.
12.	Le dispositif peut contenir les substances suivantes à une concentration supérieure à 0,1 % en poids. <ul style="list-style-type: none"> • Cobalt : CAS n° 7440-48-4, EC n° 231-158-0 Les preuves scientifiques actuelles confirment que les dispositifs médicaux fabriqués à partir d'alliage de cobalt ou d'alliages d'acier inoxydable contenant du cobalt n'entraînent pas de risque accru de cancer ou d'effets indésirables sur la reproduction.

9.2 Précautions d'emploi

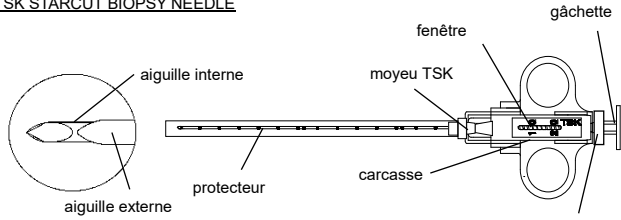
- Ouvrir et retirer le dispositif avec la technique aseptique appropriée. [Autrement, il y a un risque d'infection.]
- Utilisez le dispositif immédiatement après l'ouverture de l'emballage. [Autrement, les bactéries pourraient se multiplier et provoquer une infection.]
- Vérifier à l'avance la sélection du calibre, de la longueur et de la longueur de course de 11 mm ou 22 mm. [Autrement, il y a un risque que vous ne puissiez pas mettre en œuvre la procédure appropriée.]
- Faire attention au moment de retirer ou fixer le protecteur. [Autrement, il y a un risque de blessure par piqûre d'aiguille.]
- Veiller à ce que le bord tranchant n'entre pas en contact avec le protecteur, le guide de l'aiguille de biopsie ou d'autres surfaces de contact non souhaitées. [Autrement, il y a un risque d'endommagement de la pointe de l'aiguille.]
- Ne pas toucher l'aiguille directement avec les mains. [Autrement, il y a un risque d'infection.]
- L'emplacement du site de ponction doit être confirmé par l'équipement de diagnostic et la palpation.
- Vérifier soigneusement le trajet de la piqûre lorsque vous insérez l'aiguille. [Autrement, il y a un risque d'endommager des zones non souhaitées.]
- Ne pas dévier l'aiguille pendant l'opération. [Autrement, le dispositif risque d'être endommagé.]
- Lorsque vous utilisez une aiguille d'introduction, utilisez une aiguille d'introduction compatible avec le dispositif. [Autrement, il y a un risque que vous ne puissiez pas mettre en œuvre la procédure appropriée.]
- Lors de l'utilisation combinée d'un guide d'aiguille de biopsie tel qu'une sonde à ultrasons, ne pas poser de force l'aiguille sur un guide dont la forme ne lui convient pas. [Autrement, le dispositif risque d'être endommagé.]
- Ne pas utiliser le dispositif pour injecter ou drainer des fluides dans ou hors du corps.
- Si l'aiguille n'avance pas comme souhaité pendant l'insertion, évitez de la faire avancer de force. [Autrement, le dispositif risque d'être endommagé.]
- La quantité d'échantillons de tissu dépend de la nature du tissu cible.
- Des cas d'embolie aérienne due à des opérations de ponction dans les poumons ont été signalés. Cette pathologie entraîne un infarctus cérébral et une ischémie myocardique. Ainsi, si le patient présente l'un de ces symptômes, il faut maintenir la tête du patient en position basse, établir un diagnostic par tomographie et autres, et prendre immédiatement les mesures appropriées. Dans les cas de gravité, envisager sans tarder l'oxygénothérapie hyperbare.
- Après l'intervention, prendre des mesures appropriées telles que l'hémostase.
- Lorsque vous essayez l'aiguille intérieure ou extérieure, veiller à ne pas vous blesser par piqûre d'aiguille et à ne pas surcharger le dispositif. S'assurer également qu'aucune substance étrangère n'adhère aux parties de l'aiguille. [Autrement, le dispositif risque d'être endommagé.]
- Lorsque vous effectuez des biopsies répétées, vérifier l'aspect et s'assurer qu'il n'y ait pas de dommage (rayures, fissures, déformation, décoloration, etc.) avant l'utilisation.

9.3 Autres précautions

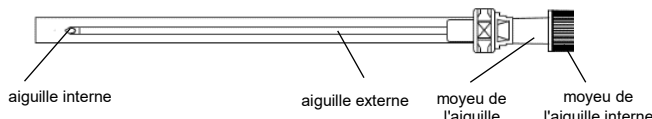
- L'utilisateur doit signaler tout événement indésirable résultant de l'utilisation du dispositif au fabricant et aux autorités compétentes de l'Etat membre où se trouve l'utilisateur ou le patient.
- Après utilisation, éliminer le dispositif en toute sécurité et avec précaution pour éviter tout risque d'infection, en suivant les directives institutionnelles, locales, régionales et nationales.

10 Caractéristiques du dispositif

10.1 Configuration (schéma type)

TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE**TSK Co-axial Guide Needle**

Uniquement le modèle d'aiguille de biopsie TSK STARCUT BIOPSY NEEDLE with Co-axial Guide Needle est joint.

**10.2 Matériaux**

Les matières premières pour les pièces qui entrent en contact avec le sang, les fluides corporels, les muqueuses et autres sont les suivantes :

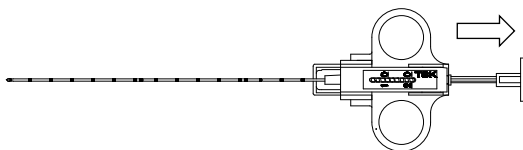
- Aiguilles intérieures et extérieures : acier inoxydable

Le dispositif est stérilisé aux rayons gamma.

11 Mode d'emploi**11.1 Procédure d'utilisation de l'aiguille d'introduction**

Si vous n'utilisez pas l'aiguille d'introduction, procédez à partir de 4).

- Retirez le protecteur de l'aiguille d'introduction.
- Pointez l'aiguille d'introduction vers la zone marginale du site cible. En cas de résistance et si l'aiguille ne pénètre pas comme prévu lors de l'insertion, ne forcez pas l'aiguille. [Autrement, le dispositif risque d'être endommagé.]
- Retirez l'aiguille interne de l'aiguille externe de l'aiguille d'introduction. Lors du retrait de l'aiguille interne, tenez le moyeu de l'aiguille externe et tournez le moyeu de l'aiguille interne pour le déverrouiller.
- Sélection de la longueur de course**
Retirer la sécurité. Tenir ensuite le moyeu TSK et retirer le protecteur. Ne pas retirer pas d'abord le protecteur. [Autrement, il y a un risque de blessure par piqûre d'aiguille.]
- Tirer la gâchette jusqu'à ce qu'elle soit verrouillée pour conserver la tension dans le ressort. Il existe deux niveaux de verrouillage. La position de verrouillage de la gâchette permet de sélectionner la longueur de course de l'aiguille intérieure pendant le prélèvement de l'échantillon. Une fenêtre sur la carcasse indique la position de verrouillage de la gâchette. Lorsque vous tirez la gâchette, ne pas appliquer pas de charge telle qu'une flexion. [Autrement, l'aiguille intérieure risque de se détacher et d'endommager le dispositif.]
- Au premier verrouillage, la gâchette se verrouille en position « 10 » et la longueur de course de l'aiguille intérieure pendant le prélèvement de l'échantillon est de 11 mm.
- Au deuxième verrouillage, la gâchette se verrouille en position « 20 » et la longueur de course de l'aiguille intérieure pendant le prélèvement de l'échantillon est de 22 mm.

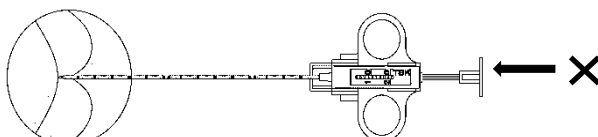


Ponction avec la gâchette tirée.

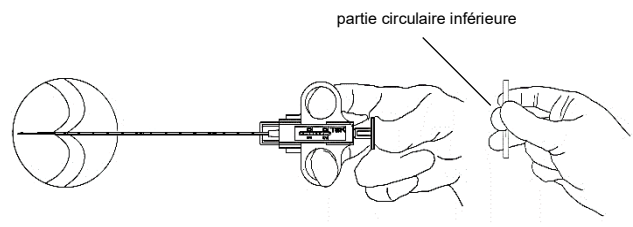
11.3 Ponction

Si vous n'utilisez pas l'aiguille d'introduction, procédez à partir de 7).

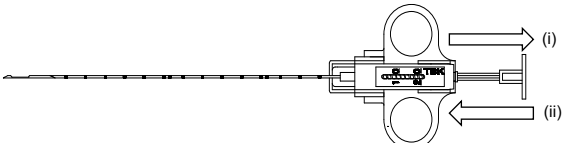
- Insérez l'aiguille du dispositif dans l'aiguille externe de l'aiguille d'introduction.
- Avec la gâchette tirée, ponctionner jusqu'à la zone marginale du lieu de la biopsie. Ne pas pousser la gâchette avant que l'aiguille n'atteigne la position souhaitée. [Autrement, il y a un risque d'endommager le site non souhaité.]

**11.4 Prélèvement de tissu**

- Pousser la gâchette pour exposer l'aiguille intérieure.
- Lorsque vous poussez la partie circulaire inférieure de la gâchette (où est imprimé « Push here ») jusqu'au bout, l'aiguille extérieure se déclenche automatiquement et la rainure de prélèvement de tissu préleve le tissu.

**11.5 Retrait de tissu**

- Après avoir retiré l'aiguille, tirer la gâchette vers l'arrière jusqu'à ce qu'elle soit verrouillée en position « 20 » ; n'effectuez pas d'opération de retrait de tissu avec la gâchette en position « 10 ». [Autrement, il y a un risque de blessure par piqûre d'aiguille.]
- Pousser ensuite la gâchette pour exposer la rainure de prélèvement de tissu et retirer le tissu. Ne pas trop appuyer sur la gâchette et provoquer l'allumage de l'aiguille extérieure. [Autrement, il y a un risque de blessure par piqûre d'aiguille.]



- Si vous répétez la biopsie, retournez à la section 11.2 sélection de la longueur de la course.

11.6 Retrait de l'aiguille d'introduction

Si vous n'utilisez pas l'aiguille d'introduction, la procédure suivante n'est pas réalisée.

- Insertion de l'aiguille interne dans l'aiguille externe de l'aiguille d'introduction. Ne retirez pas l'aiguille externe seule. [Autrement, le dispositif risque d'être endommagé.]
- Tout en tenant le moyeu de l'aiguille externe, tournez et bloquez le moyeu de l'aiguille interne.
- Retirez l'aiguille d'introduction.
- Stockage**
 - Maintenir au sec. Tenir à l'écart de la lumière directe du soleil, des températures élevées et de l'humidité. Stocker dans un endroit propre.
- Date d'expiration**
 - Pour connaître la durée de vie utile du dispositif qui a été stocké correctement selon les instructions de stockage, reportez-vous à la date limite d'utilisation imprimée sur chaque emballage individuel.
 - Stockez correctement et ne pas utiliser le dispositif après la date de péremption.

14 Informations sur le fabricant

TSK Laboratory, Japan

1510-1 Soja-Machi

Tochigi-Shi, Tochigi-Ken

328-0002 JAPAN

TÉL : +81-282-27-8426

FAX : +81-282-25-6511

URL : www.tsklab.co.jp

Courriel : tsk@tsklab.co.jp

Graphics and titles

	Manufacturer Hersteller Produttore Fabricante Fabricante Fabricant
	Authorized representative in the European Community/ European Union Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft/ Europäischen Union Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea/Unione Europea Representante Autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia Representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea Représentant autorisé dans la Communauté européenne/l'Union européenne
	Importer Importeur Importatore Importador Importador Importateur
	Do not re-use Nicht wiederverwenden Non riutilizzare Não reutilizar No lo reutilice Ne pas réutiliser
	Do not resterilize Nicht erneut sterilisieren Non ri-sterilizzare Não reesterilizar No lo reesterilice Ne pas restériliser
	Sterilized using irradiation Durch Bestrahlung sterilisiert Sterilizzato con irraggiamento Esterilizado por irradiação Esterilizado con irradiación Stérilisée par irradiation
	Consult instructions for use or consult electronic instructions for use Anwendungshinweise konsultieren oder elektronische Anwendungshinweise konsultieren Consultare le istruzioni per l'uso, in formato cartaceo o elettronico Consulte as instruções de utilização ou consulte as instruções de utilização eletrónicas Consulte las instrucciones de uso o lea las instrucciones electrónicas de uso Consulter le mode d'emploi ou bien consulter le mode d'emploi électronique
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use Nicht anwenden, wenn das Paket beschädigt ist und Anwendungshinweise konsultieren Non utilizzare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso Não utilizar caso a embalagem esteja danificada e consulte as instruções de utilização No utilice si el envase está dañado y consulte las instrucciones de uso Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi
	Keep away from sunlight Vor Sonnenlicht schützen Tenere lontano della luce del sole Manter afastado da luz solar Mantenga a resguardo del sol Tenir à l'écart de la lumière du soleil
	Keep dry Trocken lagern Tenere all'asciutto Manter seco Mantenga seco Maintenir au sec
	Batch code Chargencode Codice lotto Código do lote Código de lote Code de lot
	Use-by date Ablaufdatum Utilizzare entro il Data de validade Fecha de vencimiento Date limite d'utilisation

	Catalogue number Katalognummer Número catalogo Número de catálogo Numéro de catalogue
	Date of manufacture Herstellungsdatum Data di produzione Data de fabrico Fecha de fabricación Date de fabrication
	Single sterile barrier system Einzelnes steriles Barrièresystem Sistema con barriera sterile singola Sistema de barreira estéril única Sistema de barrera estéril único Système de barrière stérile unique
	Medical device Medizinische Vorrichtung Dispositivo medico Dispositivo médico Dispositivo médico Dispositif médical
	Unique device identifier Eindeutige Vorrichtungskennzeichnung Identificatore univoco del dispositivo Identificador de dispositivo único Identificador de dispositivo único Identifiant unique du dispositif
	Quantity Menge Quantità Cantidad Quantidad Quantité
	CE mark indicating conformity and notified body number. CE-Kennzeichnung mit Angabe der Konformität und der Nummer der benachrichtigten Stelle. Marchio CE indicante la conformità e il numero dell'ente notificato. Marca CE a indicar a conformidade e número do organismo notificado. Marca CE que indica conformidad y número de organismo notificado. Marquage CE indiquant la conformité et numéro de l'organisme notifié.
	Contains hazardous substances Enthält gefährliche Substanzen Contiene sostanze pericolose Contém substâncias perigosas Contiene sustancias peligrosas Contient des substances dangereuses

CE
0123