

Pacientiem sniedzamā informācija par izstrādājumu

Agile™ Esophageal

PARTIALLY COVERED OTW

Stentu sistēma

REF M00517710, M00517720, M00517730, M00517740

Informācija par ierīci

Agile Esophageal Partially Covered OTW stents ir pašizpletošs metāla stents ar silikona pārklājumu. Barības vada metāla stents ir elastīga metāla stīgu caurulīte, kas tiek ievietota barības vadā un izplešas, lai noturētu barības vada sašaurinājumu atvērtu.

Stentu ir paredzēts izmantot pacientiem ar kancerogēnu (laundabīgu) barības vada sašaurinājumu (striktūru), un to nav paredzēts izņemt.

Stents ir izstrādāts kā ierīce norišanas grūtību (disfāgija) atvieglošanai un barības vada atvēruma uzturēšanai (caurlaidībai), ļaujot to šķērsot pārtikai un šķidrumiņiem.

Ārsts jums nozīmē šo ierīci, jo jums pastāv patoloģisks barības vada savienojums ar citu ķermeņa orgānu (sašaurinājums vai fistula), kas traucē jūsu spejai norīt šķidrumus vai pārtiku.

Iespējamās blakusparādības var ietvert atvilni, rīkles iekaisumu, rīšanas grūtības un/vai vieglas sāpes.

Ārsts jums izsniegs implantāta karti, kurā identificēts jūsu stents. Šo karti vienmēr nēsājiet līdzi un parādīt visiem veselības aprūpes speciālistiem (ārstiem, medmāsām, zobārstam, tēhnīkiem).

Informācija par drošu izmantošanu

Ievērojiet ārsta norādījumus par uztura ierobežojumiem un fiziskajām aktivitātēm.

- Pirmās 24 stundas pēc stenta ievietošanas ir ieteicams dzert tikai caurspīdīgus šķidrumus, atrodoties stāvus.
- Ja jums tiek ārstēts patoloģisks barības vada un cita ķermeņa orgāna savienojums (fistula), jūs nevarat ne ēst, ne dzert, kamēr ārsts nav apstiprinājis, ka fistula ir noslēgta.
- Saskaņā ar ārsta norādījumiem ir ieteicams ēst tikai sēdus pozīcijā, ēdiens ir jāsakošļā kārtīgi, ir jāizvairās no noteiktiem ēdieniem (piemēram, gaļas, neapstrādātiem dārzeņiem un maizes) un maltišu laikā un pēc tām ir jādzēr šķidrumi.
- Saskaņā ar ārsta norādījumiem ir ieteicams pacelt gultas galvgali. Jums var tikt nozīmēta kuņķa skābju mazināšanas terapija, lai pēc iespējas mazinātu kuņķa atvilni (pazīstamu arī kā grēmas, kad nedaudz kuņķa skābes nonāk barības vadā) stentā.
- Lietojiet zāles, kā norādījis ārsts.

Nekavējoties sazinieties ar veselības aprūpes sniedzēju tālāk norādītajās situācijās.

- Ārsta sniegtie norādījumi nepalīdz samazināt sāpes.
- Jūs atklepojat vai izvemjat asinis.
- Jums ir 101 °F (38,3 °C) vai augstākas temperatūras drudzis.
- Norišana sagādā pastiprinātas grūtības.

Brīdinājumi un/vai piesardzības pasākumi attiecībā uz savstarpējiem traucējumiem

Izmēģiniet veselības aprūpes speciālistus (ārstus, medmāsas, zobārstu, tēhnīkus), ka jums ir veikta stenta implantācija, lai viņi varētu veikt vajadzīgos piesardzības pasākumus.

Boston Scientific Agile Esophageal barības vada stenti ir nosacīti droši lietošanai MR vidē. Tas nozīmē, ka pacientiem ar šo ierīci var droši veikt skenēšanu, ja tiek ievēroti konkrēti nosacījumi.

Ja jums tiek veiktas īpašas diagnostiskās pārbaudes, piemēram, MRA, sniedziet turpmākos MRA lietošanas nosacījumus savam veselības aprūpes speciālistam.

Magnētiskās rezonances attēlveidošana (MRA): šī ir diagnostiska pārbaude, kuras laikā tiek izmantots spēcīgs elektromagnētiskais lauks, lai radītu ķermenē attēlus.

 Informācija par magnētiskās rezonances attēlveidošanas (MRA) drošumu	
Personu ar Agile Esophageal Partially Covered OTW stentu var droši skenēt šādos apstākļos. Šo nosacījumu neievērošana var izraisīt ievainojumus.	
Ierīces nosaukums	Agile Esophageal Partially Covered OTW stents
Statiskā magnētiskā lauka stiprums (B_0)	1,5 T vai 3,0 T
Maksimālais telpiskā lauka gradients	30 T/m (3000 gauss/cm)
RF ierosme	Aplieida polarizējums (CP)
RF pārraides spoles tips	Cilindriska visa ķermenē spole Cilindriska galvas spole
Darbības režims	Normāls darbības režīms
Maksimālais visa ķermenē SAR	2 W/kg (normāls darbības režīms)
Maksimālais galvas SAR	3,2 W/kg (normāls darbības režīms)
Skenēšanas ilgums	Iepriekš noteiktajos skenēšanas apstākļos pacientu var skenēt 60 minūšu nepārtrauktas RF laikā (secība vai sētas serīja/skenēšana bez pārtraukumiem)
MR attēla artefakts	Var radīt attēla artefaktu

Plānotais kalpošanas laiks un apsekošanas informācija

Ierīce ir izstrādāta lietošanai ķermenī, nepārsniedzot vienu gadu.

Pēc procedūras ir ieteicams pārbaudīties pie ārsta pēc 1 nedēļas un tad ar 3 mēnešu intervālu.

Simptomātiskas disfāģijas (norīšanas grūtības) gadījumā pārbaudes var veikt biežāk, lai pārbaudītu stenta stāvokli un novietojumu.

Par jebkuru nopietnu gadījumu, kas rodas saistībā ar šo ierīci, ir jāzino uzņēmumam Boston Scientific (<https://www.bostonscientific.com>) un atbilstošajai vietējai uzraudzības iestādei, kas jūsu valstī pārauga medicīniskas ierīces.

Klientiem Austrālijā jebkurš nopietns negadījums, kas saistīts ar šo ierīci, ir jāzino uzņēmumam Boston Scientific un Austrālijas Zāļu administrācijai (Therapeutic Goods Administration) vietnē (<https://www.tga.gov.au>).

Materiāli, kas saskaras ar pacientu

Šis stents satur šādus materiālus:

Implantējamais materiāls	% svars
Nitinols	67-75
Silikons	24-33
Poliesteris	<1

Brīdinājums

Šajā iericē tiek izmantots nitinols, kas satur niķeli. Personām ar jutību pret niķeli tas var izraisīt alerģisku reakciju. Ja no rotaslietām, pulksteņiem vai jostas sprādzēm jums uz ādas kādreiz ir parādījušies izsitumi, pārrunājiet alerģijas pastāvēšanas iespējamību ar ārstu.

Agile ir Boston Scientific Corporation vai tās filiāļu reģistrēta preču zīme.

Visas pārējās preču zīmes ir attiecīgo īpašnieku īpašums.

Simbolu definīcijas

Pacienta informācijai tiek izmantoti turpmāk norādītie simboli.

REF	Catalog Number Kataloga numurs	LOT	Lot Number Partijas numurs
------------	-----------------------------------	------------	-------------------------------



EC **REP**

Boston Scientific Limited
Ballybrit Business Park
Galway IRELAND



Boston Scientific Corporation
300 Boston Scientific Way
Marlborough, MA 01752 USA
USA Customer Service +1-888-272-1001

bostonscientific.com

CE 0344

© 2021 Boston Scientific Corporation or its affiliates.
All rights reserved.

2021-12
< lv >

