

EN Instructions for Use

DE Gebrauchsanweisung

FR Mode d'emploi

ES Instrucciones de uso

IT Istruzioni per l'uso

SV Bruksanvisning

NO Bruksanvisning

DA Brugsanvisning

FI Käyttöohjeet

EL Οδηγίες χρήσης

NL Gebruiksaanwijzing

PL Instrukcja użytkowania

PT Instruções de Utilização

RU Руководство по эксплуатации

ET Kasutusjuhend

SL Navodila za uporabo

CS Návod k použití

TR Kullanma talimatları

HR Upute za uporabu

HU Használati útmutató

SR Instrukcije za upotrebu

RO Instrucțiuni de utilizare

AR تعليمات الاستخدام

KO 사용 설명서

JP 取扱説明書

ZH 使用说明

BG Инструкции за употреба

sedaconda®ACD

Anaesthetic Conserving Device

Administration system for
anaesthetic agents



INDEX //

EN	Instructions for Use	4
DE	Gebrauchsanweisung	6
FR	Mode d'emploi	8
ES	Instrucciones de uso	10
IT	Istruzioni per l'uso	12
SV	Bruksanvisning	14
NO	Bruksanvisning	16
DA	Brugsanvisning	18
FI	Käyttöohjeet	20
EL	Οδηγίες χρήσης	22
NL	Gebruiksaanwijzing	24
PL	Instrukcja użytkowania	26
PT	Instruções de Utilização	28
RU	Руководство по эксплуатации	30
ET	Kasutusjuhend	32
SL	Navodila za uporabo	34
CS	Návod k použití	36
TR	Kullanma talimatları	38
HR	Upute za uporabu	40
HU	Használati útmutató	42
SR	Instrukcije za upotrebu	44
RO	Instructiuni de utilizare	46
AR	تَعْلِيمَاتُ الْاسْتِخْدَام	48
KO	사용 설명서	50
JP	取扱説明書	52
ZH	使用说明	54
BG	Инструкции за употреба	56

1. INTENDED USE

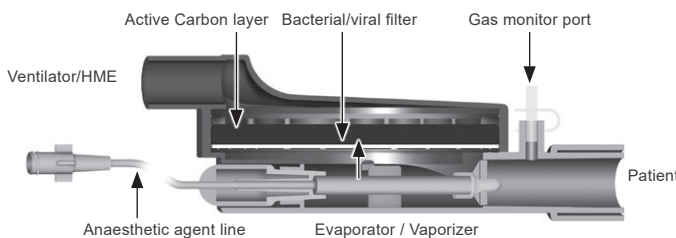
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device) is intended for administering isoflurane and sevoflurane to invasively ventilated patients. Administration of isoflurane and sevoflurane using Sedaconda® ACD should only be done in a setting fully equipped for the monitoring and support of respiratory and cardiovascular function and by persons specifically trained in the use of inhalational anaesthetic drugs and the recognition and management of the expected adverse effects of such drugs, including respiratory and cardiac resuscitation. Such training must include the establishment and maintenance of a patent airway and assisted ventilation.

The Sedaconda® ACD is intended for single use only and needs to be replaced every 24 hours or when needed e.g. at unexpected events such as sudden blockage of the airways because of secretion etc.

The Sedaconda® ACD is available in Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) and Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) sizes. The instructions contained in this document apply to both devices.

2. PRINCIPLES OF OPERATION

The Sedaconda® ACD consists of a plastic housing with an agent line for the continuous delivery of isoflurane or sevoflurane from a syringe pump to the miniature vaporizer where any clinical dosage is immediately vaporized. During continued breathing the volatile anaesthetic agent is reflected through the reflector consisting of an active carbon filter. The dead space of 100 ml or 50 ml needs to be considered for all patients and CO₂ needs to be carefully monitored. Adjustments to CO₂ can be achieved by optimising the ventilator parameters. In addition the Sedaconda® ACD is an excellent



heat- and moisture exchanger and it includes an efficient bacterial/ viral filter.

Cross Section Drawing of the Sedaconda® ACD

3. IMPORTANT USER INFORMATION

3.1 Carefully read these instructions before using Sedaconda® ACD and note the following

GENERAL WARNINGS

- Do not use desflurane
- Do not re-connect a used Sedaconda® ACD that has been disconnected and unattended for any reason for any length of time. Always use a new one
- Isoflurane: Only use room temperature 18 ° – 30 ° Celsius
- Sevoflurane: Only use room temperature 18 ° – 25 ° Celsius
- Do not use an Sedaconda® ACD if the integrity of the package is breached or if packaging is visibly damaged
- Always stop the syringe pump if disconnecting the Sedaconda® ACD
- Do not prime the agent line manually. Always use the syringe pump
- Position the patient side connector of the Sedaconda® ACD, lower than the machine side, to avoid accumulation of condensate, with the black face uppermost
- Do not use the bolus or flush function on the syringe pump unless programmed according to hospital protocol
- Do not fold or clamp the agent line
- Do not use Sedaconda® ACD with jet or oscillation ventilation
- Do not use active humidification together with Sedaconda® ACD
- Do not use Sedaconda® ACD on patients with copious secretions
- Re-processing of medical devices intended for single use only may result in degraded performance or a loss of functionality e.g. resistance to breathing might increase. This product is not designed to be cleaned, disinfected, or sterilized
- Never seal the connector on the ventilator side except at disposal of Sedaconda® ACD
- Only use Isoflurane and Sevoflurane according to their respective SmPC documents.
- Always consider the dead space of the device vs tidal volume when ventilating the patient and carefully monitor CO₂ at Gas Monitor

Symbol	Description				
WARNING!	Indicates a condition which if not followed exactly may cause harm to patient or a user. Do not proceed until the instructions are clearly understood and all stated conditions are met.				
	Indicates a condition, which if not followed exactly may cause harm to the product or equipment. Do not proceed until the instructions are clearly understood and all stated conditions are met.				
NOTE!	Indicates information important for optimal use of the product.				
	Single Patient Use			Not for IV use	
	Ventilator		Tidal Volume		Change Every 24 Hours
	Patient / Lungs		Gas Measuring Device		Keep stored away from direct light sources

4. ADDITIONAL EQUIPMENT REQUIRED (FIG 1)

Only medical devices which bear the CE mark and which comply with its applicable international standards, may be used. Sedaconda® ACD must be used with the following equipment:

- Sedaconda® Syringe
- Syringe pump with settings for BD Plastipak or Monoject Sherwood 50/60 ml syringes
- Anaesthetic gas monitor, which displays concentrations of CO₂ and anaesthetic gases
- Ventilator
- Applicable adapters for Isoflurane and Sevoflurane use.
- Gas scavenging system

4.1 Sedaconda® Syringe

The Sedaconda® syringe is the same dimension as a Becton Dickinson Plastipak or Sherwood Monoject 50ml syringe, however it also has a unique coupling to fit the connector on the agent line of the Sedaconda® ACD. There are boxes to tick on the labelling, to indicate which volatile agent is being used, Isoflurane or Sevoflurane. The syringes can be pre-filled and stored up to 5 days if stored in a dark environment at room temperature. Make sure that the syringe is safely closed.

4.2 Syringe pumps

Use only CE-labeled syringe pumps, which comply with its applicable requirements, in particular with the specifications of standard EN 60601-2-24, and which are programmable pumps with settings for Becton Dickinson Plastipak or Sherwood Monoject 50/60 ml syringes.

4.3 Anaesthesia gas monitor with gas sampling line

It is mandatory to monitor the anaesthetic gases with a CE-labeled gas monitor, which complies with its applicable requirements, in particular with the specifications of standard EN ISO 80601-2-55. The gas monitor must display concentrations of carbon dioxide and anaesthetic gases to be able to identify the Fet (end-expiratory) concentration, which represents the alveolar concentration. The Fi concentration should not be used. Only read the Fet value, which reflects the alveolar concentration. There are 2 types of gas monitors; side stream or mainstream; both can be used with Sedaconda® ACD.

Side Stream Gas Monitor

When using a side stream monitor, connect the gas monitor sampling line to the gas monitor and to the Sedaconda® ACD gas monitor sampling port. With the side stream monitor, Nafion Dryer Tubing can be attached between the Sedaconda® ACD and the gas sampling line

Mainstream Gas Monitor

When using the mainstream gas monitor connect the required airway adaptor between the Sedaconda® ACD and the patient.

4.4 Ventilator

Use only CE-labeled ventilators which comply with its applicable requirements, in particular with the specifications of standard ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD can be used on all conventional modes but not on oscillator mode for intubated patients. Use ventilator circuits suitable for use with anaesthetic agents.

4.5 Filling Adaptor

For safe filling of the Sedaconda® syringe the correct filling adaptor must be used. There are 2 types, one for standard threading bottles and one for Sevorane from AbbVie with Quik-Fil closure.

4.6 Gas scavenging system

Sedana Medical recommends scavenging the exhaust gases from the ventilator and the gas monitor.

Passive Gas Scavenging

There is a passive scavenging system available from Sedana Medical called FlurAbsorb and FlurAbsorb- S which is used in conjunction with an accessory kit.

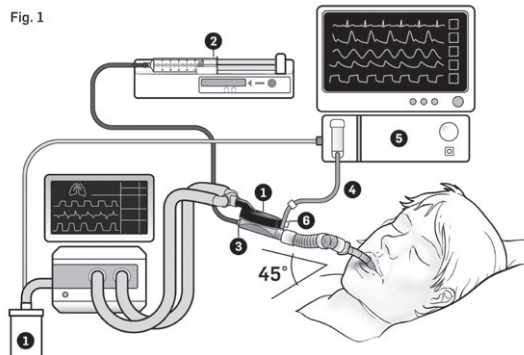
Active Gas Scavenging

Active Gas Scavenging can be used if installed or a central vacuum source can be used together with a pressure equalization system, which can be provided by the manufacturer of ventilators.

5. SYSTEM ASSEMBLY

5.1 Filling the Sedaconda® syringe

- Attach the correct Filling Adaptor to the anaesthetic agent bottle
- Connect the syringe to the adapter by pressing and turning it until it is secured
- Turn the bottle with syringe upside down
- Fill the syringe by withdrawing and pushing the plunger back and forth slowly 5-10 times
- Turn the bottle back
- Wait to the count of four of seconds for bottle to equalise before disconnecting
- Remove the syringe from the bottle ensuring that no air bubbles remain in the syringe
- Close the syringe with the syringe closure
- Note on the syringe label which anaesthetic agent is used and date of filling



5.2. Set-up (Fig.1)

- Connect the exhaust from the ventilator and gas monitor to the gas scavenging system (1)
- Position the syringe in the syringe pump (2)
- Set the syringe pump at settings for BD Plastipak or Monoject Sherwood 50/60ml Syringes
- Position the syringe pump at or lower than the patients head

When a side stream gas monitor is used:

- Remove the red cap on the Sedaconda® ACD (3)
- Connect the gas monitor sampling line (4) to the gas monitor (5) and to the Sedaconda® ACD gas monitor sampling port (6). To reduce the amount of humidity in the line and water trap a nafion dryer tubing can be attached between the Sedaconda® ACD and the gas sampling line

When a main stream gas monitor is used:

- Remove the red cap on the Sedaconda® ACD
- Connect the required airway adapter between the Sedaconda® ACD and the patient. Remove the flag from the monitor port and close the monitor port with the closure
- Connect the Sedaconda® ACD between the endotracheal tube and the Y-piece of the ventilator breathing circuits
- Position the Sedaconda® ACD as indicated in fig 1 with the gas monitor sampling port directed towards the patient
- Position the Sedaconda® ACD patient side connector lower than the machine side (as per angle in fig 1) to avoid accumulation of condensate and with black face uppermost
- Set the gas monitor for the anaesthetic agent used
- Wait for the calibration of the gas monitor to be performed
- Set appropriate alarm limits on the gas monitor
- Connect the agent supply line of the Sedaconda® ACD to the syringe and ensure it is secure

6. OPERATING**6.1 Priming the agent line**

- Administer a bolus of 1,2 ml when initially connecting Sedaconda® ACD. If necessary, give a bolus of 0,3 ml. Never give manual bolus.
- Stop the syringe pump and wait until the gas monitor displays a CO₂ value
- Set the clinical dosage
- Start the syringe pump (check point 6.2 below)

6.2 Dosing the Anaesthetic agent

All dosing is individual and guided by experienced clinical evaluation and reading of the Fet value on the gas monitor. There is a higher patient uptake of the volatile during the first 10-30 minutes (Induction Phase) of administration and therefore corrections of the pump rate need to be made according to the measured end tidal concentration (Fet) and the clinical needs of the patient. Isoflurane is approximately twice as potent as sevoflurane.

The following rates are typical for the initial syringe pump rate of Isoflurane and Sevoflurane
– Isoflurane: 3 ml/h – Sevoflurane: 5 ml/h

The syringe pump rate necessary to reach a certain patient concentration depends on the minute volume and the targeted patient concentration.

Volatile Agent	Expected Pump Rates	Resulting Fet Values
Isoflurane	2 – 7 ml/hr	0,2 – 0,7%
Sevoflurane	4 – 10 ml/hr	0,5 – 1,4%

If a rapid increase of the concentration is deemed necessary, a bolus of 0.3 ml liquid agent may be given.

At higher Fet values and/or high tidal volumes and / or high respiratory rates, the Sedaconda® ACD is less efficient. Therefore relatively more anaesthetic, and thus a higher pump rate is needed to keep the concentration stable.

6.3 Changing concentration

Any change in concentration must be titrated to the desired Fet value by changing the pump rate and closely monitoring the Fet value on the gas monitor. The Fet value should be verified following any change to the ventilator parameters.

If there is a clinical need for decreasing the Fet concentration quickly then remove the Sedaconda® ACD from the patient. Always verify any new concentration on the gas monitor.

6.4 Ending the Therapy**Immediate Cessation**

1. Stop the syringe pump. The concentration will decrease rapidly
2. Disconnect the agent supply line from the Sedaconda® Syringe
3. Seal the syringe with the syringe closure
4. Disconnect the gas monitor from the Sedaconda® ACD. Close the gas monitor port with the gas sampling port closure
5. Remove the Sedaconda® ACD from the patient. Disconnect from the Y-piece first
6. Consider replacing the Sedaconda® ACD with a Bacterial-/Viral filter with heat and moisture exchanger
7. Close the Sedaconda® ACD (Ventilator side) connector with the red sealing cap and dispose of it according to hospital protocol

Short Weaning Process

1. Stop the syringe pump and leave the Sedaconda® ACD in place
2. The concentration will gradually decrease
3. As the Fet value approaches 0% follow the above steps (1-7) under 'Immediate Cessation'

Prolonged Weaning

1. In the case of prolonged weaning reduce the pump rate in steps over several hours
2. The concentration will decrease
3. When it has reached a concentration level of almost 0% Fet value, follow the above steps (1-7) under 'Immediate Cessation'

6.5 Changing the Sedaconda® ACD

- Prepare a new Sedaconda® ACD, and a new filled syringe if needed (as per 5.1)
- Stop the syringe pump.

- Disconnect the agent supply line from the Sedaconda® ACD syringe and close the syringe with the syringe closure cap.
- Disconnect the gas monitor line from the Sedaconda® ACD, and close the gas sampling port with the gas sampling port closure.
- Take out the used Sedaconda® ACD. Disconnect from the Y-piece first
- Connect the gas sampling line
- Insert the new Sedaconda® ACD by connecting to the ET-tube first and then the Y-piece
- Connect the agent line to the syringe in the syringe pump
- Prime the agent line as in 6.1 with 1,2 ml
- Start the syringe pump with the same rate as before
- Check the Fet value

6.6 Changing the Sedaconda® Syringe

- Stop the syringe pump
- Disconnect the agent supply line from the syringe and close the syringe with the syringe closure cap
- Remove the empty syringe from the syringe pump
- Place the new Sedaconda® Syringe in the syringe pump. For filling see 4.1.
- Connect the agent supply line to the syringe
- Start the syringe pump with the same rate as before
- Do not prime the agent line unless the Sedaconda® ACD has been replaced by a new one also
- Check the Fet value

7. CONNECTING A NEBULISER TO THE SEDACONDA® ACD SYSTEM

It is possible to use a jet nebuliser or ultrasonic nebuliser with the Sedaconda® ACD system. The nebuliser should be connected between the patient intubation tube and the Sedaconda® ACD. Ultrasonic nebulisers are preferable as they do not add extra airflow. If a jet nebuliser is connected it may be necessary to increase the syringe pump rate, to compensate for the extra flow from the nebuliser. When connecting a nebulizer set the ventilator on stand-by or hold an expiratory pause on the ventilator.

WARNING! Repeated nebulisations may increase the flow resistance of the Sedaconda® ACD. Pay attention to signs of occlusions. Sticky nebulised drugs (e.g. acetylcysteine, colistin and amphotericin B) may increase the resistance of the filter and require early replacement of the Sedaconda® ACD.

NOTE! Always consider the increased dead space when connecting extra items.

8. SUCTIONING

- Using a closed suction system or using a swivel connector with suction port is preferable
- Hold pause on the ventilator if disconnecting Sedaconda® ACD from the ET-tube during the procedure. When disconnecting, remove the Sedaconda® ACD from the Y-piece first and when attaching, attach the Sedaconda® ACD to the ET-tube first



It is important to be aware that Polycarbonate based components if used in the patient breathing circuit may become degraded or undergo stress cracking in the presence of the anaesthetic gasses Isoflurane or Sevoflurane.

9. DISPOSAL

Dispose of the Sedaconda® ACD and the sealed syringe according to hospital protocols.

10. TECHNICAL INFORMATION

TECHNICAL SPECIFICATION	100 ML	50 ML
Anaesthetic Agents	Only use room temperature sevo/flurane (18°-25°C) and isoflurane (18°-30°C)	
Syringe	Only use the Sedaconda® syringe	
Stability of filled syringes	5 days	
Tidal volume working range	350-1200 ml	200-800 ml
Sedaconda® ACD dead space	Approx. 100 ml	Approx. 50 ml
Resistance to gas flow at 60 l/min	2.5 cm H ₂ O (250 pa)	3.0 cm H ₂ O (300 pa)
Moisture loss	5 mg/l (@ 0.75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0.5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1.0L x 10 bpm)	6 mg/l (@ 0.75L x 15 bpm)
Filter capacity: Bacterial filtration	99.867%	
Viral Filtration	99.76%	
Weight	50 g	
Agent Line Length	2.2 m	
Connectors (According to ISO 5356)	15F/22M-15M	
Gas Sampling Port	Female Luer Lock	

In case of a serious incident please contact the competent authority and the legal manufacturer Sedana Medical Ltd.

For further information regarding policies or procedures relating to the Sedaconda® ACD the user should refer to Technical Handbook or contact Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Date of issue: 23.03.2022
3000 177-2203/EN/Rev.2.5 2022-03

2797

1. BESTIMMUNGSGEMÄSSE VERWENDUNG

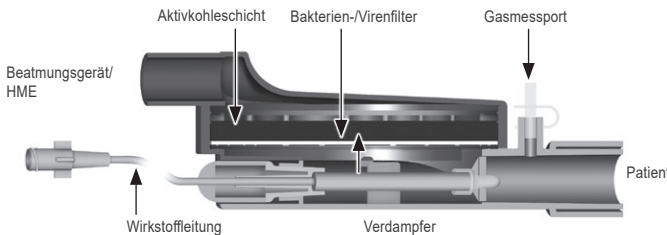
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Anästhesie-Konservierungsgerät) ist für Verabreichung von Isofluran und Sevofluran bei invasiv beatmeten Patienten bestimmt. Die Verabreichung von Isofluran und Sevofluran mit Sedaconda® ACD darf nur in einer Umgebung erfolgen, die für die Überwachung und Unterstützung der Atem- und Herz-Kreislauf-Funktionen komplett ausgestattet ist. Zudem darf diese nur von Personen vorgenommen werden, die speziell im Umgang mit Inhalationsanästhetika sowie in der Erkennung und Behandlung der erwarteten Nebenwirkungen solcher Medikamente, einschließlich Beatmung und Herz-Kreislauf-Reanimation, geschult sind. Der Anwender muss ebenfalls in die Einleitung und Aufrechterhaltung einer Beatmungspflichtigkeit (z. B. eine assistierte Beatmung des Patienten) eingewiesen sein. Das Sedaconda® ACD ist nur zum Einmalgebrauch bestimmt und muss alle 24 Stunden oder bei Bedarf, z. B. bei unerwarteten Ereignissen wie plötzlicher Blockierung der Atemwege aufgrund von Sekretion usw., ausgetauscht werden.

Sedaconda® ACD ist in den Größen Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) und Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) erhältlich. Diese Gebrauchsanweisung gilt für beide Geräte.

2. FUNKTIONSWEISE

Sedaconda® ACD besteht aus einem Kunststoffgehäuse mit einer Wirkstoffleitung. Die Wirkstoffzufuhr von Isofluran oder Sevofluran erfolgt mittels Spritzenpumpe. Im integrierten Sedaconda® ACD-Miniaturverdampfer wird die erforderliche klinische Dosierung sofort verdampft. Während der fortgesetzten Atmung wird das flüchtige Anästhetikum durch den Reflektor, bestehend aus einem Aktivkohlefilter, zurückgeführt. Der Totraum von 100 ml oder 50 ml muss für alle Patienten berücksichtigt werden. Hierzu muss das endtidale und systemische Konzentration sorgfältig überwacht werden. Gegebenenfalls muss eine Optimierung der Beatmungsparameter erfolgen, damit die angestrebte CO₂-Konzentration erreicht werden kann. Darüber hinaus ist Sedaconda® ACD ein ausgezeichneter Wärme- und Feuchtigkeits-tauscher mit einem integrierten, effizienten Bakterien- und Virenfilter.

Sedaconda® ACD (Querschnittszeichnung)



3. WICHTIGE INFORMATIONEN FÜR DEN BENUTZER

3.1 Lesen Sie vor dem Gebrauch von Sedaconda® ACD diese Anweisungen sorgfältig durch und beachten Sie die folgenden Punkte

ALLGEMEINE WARNHINWEISE

- Verwenden Sie **kein** Desfluran
- Eine gebrauchte Sedaconda® ACD, die aus irgendeinem Grund für längere Zeit abgetrennt und unbeaufsichtigt war, darf **nicht** erneut angeschlossen werden. Verwenden Sie stets eine neue Sedaconda® ACD
- Isofluran: Nur bei Zimmertemperatur (18 °C bis 30 °C) verwenden
- Sevofluran: Nur bei Zimmertemperatur (18 °C bis 25 °C) verwenden
- Sedaconda® ACD darf **nicht** verwendet werden, wenn der Inhalt der Verpackung beschädigt ist oder die Verpackung selbst sichtbare Beschädigungen zeigt
- Stoppen Sie stets die Spritzenpumpe, wenn Sie das Sedaconda® ACD diskonnektieren
- Bitte entlüften Sie die Wirkstoffleitung niemals manuell und geben Sie keine manuellen Bolusgaben. Verwenden Sie stattdessen immer die Spritzenpumpe
- Zur Vermeidung einer Ansammlung von Kondensat platziern Sie (bei obenliegender schwarzer Seite) den patientenseitigen Anschluss von Sedaconda® ACD tiefer als den maschinenseitigen Anschluss
- Verwenden Sie die Bolus- oder Spülfunktion der Spritzenpumpe **nur dann**, wenn sie gemäß dem Krankenhausprotokoll / der Gebrauchsanleitung programmiert ist
- Die Wirkstoffleitung darf **nicht** geknickt oder abgeklemmt werden
- Sedaconda® ACD ist **nicht** für Jet- oder oszillierende Beatmung geeignet
- Verwenden Sie **keine** aktive Befeuchtung zusammen mit Sedaconda® ACD
- Verwenden Sie Sedaconda® ACD **nicht** an Patienten mit einer starken Sekretion
- Die Wiederaufbereitung von zum Einmalgebrauch bestimmten medizinischen Produkten kann zu verminderter Leistung oder einem Funktionsverlust wie z. B. steigendem Atemwiderstand führen. Dieses Produkt darf nicht gereinigt, desinfiziert oder sterilisiert werden
- Der Anschluss auf der Beatmungsgerätsseite von Sedaconda® ACD darf niemals verschlossen werden, es sei denn, der Filter soll entsorgt werden
- Verwenden Sie nur Isofluran und Sevofluran, und nur gemäß den entsprechenden SmPC-Unterlagen. Berücksichtigen Sie bei der Beatmung stets den Totraum des Geräts im Verhältnis zum Atemzugvolumen des Patienten und überwachen Sie die CO₂-Werte sorgfältig am Gasmonitor

Symbol	Beschreibung			
WARNUNG!	Zeigt einen Zustand an, der, wenn er nicht exakt eingehalten wird, dem Patienten oder einem Benutzer Schaden zufügen kann. Fahren Sie erst fort, wenn Sie alle Anweisungen wirklich verstanden haben und wenn alle angegebenen Bedingungen erfüllt sind.			
	Zeigt einen Zustand an, der, wenn er nicht exakt eingehalten wird, Schäden am Produkt oder Gerät verursachen kann. Fahren Sie erst fort, wenn Sie alle Anweisungen wirklich verstanden haben und wenn alle angegebenen Bedingungen erfüllt sind.			
HINWEIS!	Zeigt für eine optimale Verwendung des Produkts wichtige Informationen an.			
	Gebrauchsanweisung beachten Vor Gebrauch sorgsam behandeln		Nicht für intravenöse Anwendungen	
	Beatmungsgerät	V _T	Atemzugvolumen	
	Patient / Lunge		Gasmessgerät	

4. ERFORDERLICHE ZUSATZGERÄTE (ABB. 1)

Es sind nur medizinische Geräte zulässig, die das CE-Zeichen tragen und den geltenden internationalen Normen entsprechen. Sedaconda® ACD muss in Verbindung mit folgenden Geräten verwendet werden:

- Sedaconda® ACD-Spritze
- Spritzenpumpe mit Einstellungen für BD Plastipak- oder Monoject Sherwood-Spritzen 50/60 ml
- Anästhesiesgasmonitor mit Anzeige der Konzentrationen von CO₂ und Anästhesiegasen
- Beatmungsgerät
- Für die Verwendung von Isofluran und Sevofluran geeignete Adapter.
- Aktive oder passive Restgaseliminatio

4.1 Sedaconda®-Spritze

Die Sedaconda®-Spritze hat die gleiche Abmessung wie eine Becton Dickinson Plastipak- oder Sherwood Monoject-Spritze (50 ml), allerdings mit einem Anschluss für die Wirkstoffleitung von Sedaconda® ACD. Auf dem Etikett kann durch Ankreuzen markiert werden, welcher flüchtige Wirkstoff verwendet wird: Isofluran oder Sevofluran. Die Spritzen können vorgefüllt und bis zu 5 Tage in einer dunklen Umgebung bei Zimmertemperatur gelagert werden. Achten Sie darauf, dass die Spritzen sicher verschlossen sind.

4.2 Spritzenpumpen

Verwenden Sie nur Spritzenpumpen mit CE-Kennzeichnung, die den geltenden Anforderungen, insbesondere den Spezifikationen der Norm EN 60601-2-24 entsprechen, und die mit Einstellungen für Becton Dickinson Plastipak- oder Sherwood Monoject-Spritzen (50/60 ml) programmierbar sind.

4.3 Anästhesiesgasmonitor mit Gasmessleitung

Die Anästhesiegase müssen mit einem Gasmonitor mit CE-Kennzeichnung überwacht werden, der den geltenden Anforderungen, insbesondere den Spezifikationen der Norm ISO 80601-2-55 entspricht. Der Gasmonitor muss Konzentrationen von Kohlendioxid und Anästhesiegasen anzeigen, um den F_{et}-Vol.-%-Wert (endexspiratorische Konzentration), die die alveolare Konzentration abbildet, ermitteln zu können. Arbeiten Sie nicht mit der Fi-Konzentration. Beachten Sie nur den F_{et}-Vol.-%-Wert, der die alveolare Konzentration abbildet. Es gibt zwei Arten von Gasmonitoren (Nebenstrom- und Hauptstrommonitore). Sedaconda® ACD ist für beide Arten geeignet.

Nebenstrom-Gasmonitor

Schließen Sie bei Verwendung eines Nebenstrommonitors die Gasmessleitung an den Gasmonitor und den Gasmessport des Sedaconda® ACD an. Bei einem Nebenstrommonitor kann zwischen Sedaconda® ACD und der Gasmessleitung eine Nafion - Leitung eingesetzt werden.

Hauptstrom-Gasmonitor

Bei Verwendung eines Hauptstrommonitors muss zwischen Sedaconda® ACD und dem Patienten der erforderliche Atemwegsadapter angeschlossen werden.

4.4 Beatmungsgerät

Verwenden Sie nur Beatmungsgeräte mit CE-Kennzeichnung, die den geltenden Anforderungen, insbesondere den Spezifikationen der Norm ISO 80601-2-12 entsprechen. Sedaconda® ACD kann in allen konventionellen Modi eingesetzt werden, aber nicht in einem oszillierenden Modus für intubierte Patienten. Arbeiten Sie mit Beatmungsschlauch-Systemen, die für Anästhetika geeignet sind.

4.5 Fülladapter

Zum sicheren Befüllen der Sedaconda®-Spritze ist der korrekte Fülladapter erforderlich. Es gibt 2 Arten, einen für Flaschen mit Standardgewinde und einen für Sevorane von AbbVie mit Quik-Fit-Verschluss.

4.6 Aktive oder passive Restgaselimination

Sedana Medical empfiehlt die Filterung der aus Beatmungsgerät und Gasmonitor abgeführten Gase.

Passive Restgaselimination

Sedana Medical bietet unter den Bezeichnungen FlurAbsorb und FlurAbsorb-S ein passives Reinigungssystem an. Dafür ist ein separater Zubehörsatz erforderlich.

Aktive Restgaselimination

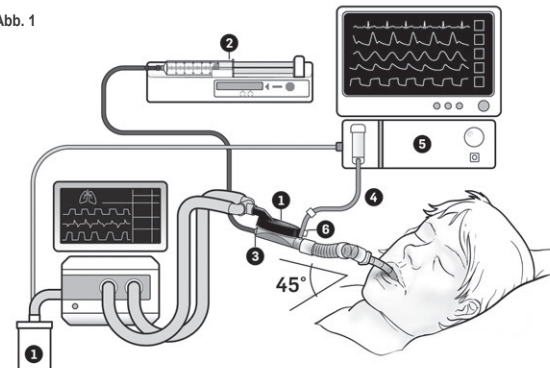
Falls vorhanden und vom Hersteller des Beatmungsgeräts vorgesehen, kann eine aktive Gasreinigung oder alternativ eine zentrale Vakuumquelle mit einem Druckausgleichssystem verwendet werden.

5. AUFBAU

5.1 Befüllen der Sedaconda®-Spritze

- Setzen Sie den passenden Fülladapter auf die Anästhetikumflasche
- Schrauben Sie die Spritze fest auf den Adapter auf, bis Sie die Spritze nicht mehr drehen können und diese fest sitzt.
- Drehen Sie die Flasche mit der Spritze um
- Befüllen Sie die Spritze, indem Sie den Kolben 5–10 Mal langsam vor- und zurückziehen
- Drehen Sie die Flasche wieder um
- Diskonnectieren Sie die Spritze in einer horizontalen Flaschen-Position
- Ziehen Sie die Spritze von der Flasche ab und achten Sie darauf, dass keine Luftsblasen in der Spritze verbleiben
- Verschließen Sie die Spritze mit dem Spritzenverschluss
- Notieren Sie auf dem Etikett, wann und mit welchem Anästhetikum die Spritze befüllt wurde

Abb. 1



5.2 Aufbau (Abb. 1)

- Schließen Sie die von Beatmungsgerät und Gasmonitor abführende Leitung an das Gasreinigungssystem (1) an
- Setzen Sie die Spritze in die Spritzenpumpe (2) ein. Stellen Sie die Spritzenpumpe auf die Einstellungen für BD Plastipak- oder Monoject Sherwood-Spritzen 50/60ml ein
- Platzieren Sie die Spritzenpumpe auf Höhe oder unterhalb des Kopfs des Patienten

Bei Verwendung eines Nebenstrom-Gasmonitors:

- Nehmen Sie die rote Kappe von Sedaconda® ACD (3) ab
- Schließen Sie die Gasmessleitung (4) am Gasmonitor (5) und am Gasmessport von Sedaconda® ACD (6) an. Zur Reduzierung der Feuchtigkeit in der Leitung und im Wasserabscheider kann zwischen Sedaconda® ACD und der Gasmessleitung eine Nafion-Leitung eingesetzt werden.

Bei Verwendung eines Hauptstrom-Gasmonitors:

- Nehmen Sie die rote Kappe von Sedaconda® ACD ab
- Schließen Sie den erforderlichen Atemwegsadapter zwischen Sedaconda® ACD und dem Patienten an. Ziehen Sie das Fähnchen vom Monitoranschluss ab und verschließen Sie den Monitoranschluss mit dem Verschluss
- Setzen Sie Sedaconda® ACD zwischen dem Endotrachealtubus und dem Y-Stück des Beatmungskreislaufs ein
- Platzieren Sie Sedaconda® ACD wie in Abb. 1 dargestellt mit dem Gasmessport in Richtung des Patienten zeigend
- Platzieren Sie zur Vermeidung einer Ansammlung von Kondensat den patientenseitigen Anschluss von Sedaconda® ACD (bei obenliegender schwarzer Seite) tiefer als den maschinenseitigen Anschluss (Winkel siehe Abb. 1)
- Stellen Sie den Gasmonitor auf das verwendete Anästhetikum ein
- Warten Sie, bis die Kalibrierung des Gasmonitors durchgeführt wurde
- Stellen Sie am Gasmonitor die entsprechenden Alarmgrenzwerte ein
- Schließen Sie die Wirkstoffleitung von Sedaconda® ACD an der Spritze an und überprüfen Sie den festen Sitz

6. BETRIEB

6.1 Entlüften der Wirkstoffleitung

- Geben Sie beim erstmaligen Anschließen des Sedaconda® ACD einen Bolus von 1,2 ml. Lösen Sie bei Bedarf einen Bolus von 0,3 ml aus. Verabreichen Sie einen Bolus niemals manuell.
- Stoppen Sie die Spritzenpumpe und warten Sie, bis der Gasmonitor einen CO₂-Wert anzeigt
- Stellen Sie die klinische Dosierung ein
- Starten Sie die Spritzenpumpe (siehe Punkt 6.2 unten)

6.2 Dosierung des Anästhetikums

Alle Dosierungen sind individuell und folgen einer erfahrenen klinischen Bewertung und dem Auslesen des F_{et}-Werts auf dem Gasmonitor. Während der ersten 10 bis 30 Minuten der Verabreichung (Induktionsphase) werden die flüchtigen Stoffe durch den Patienten verstärkt aufgenommen, daher müssen entsprechend der gemessenen endtidalen CO₂-Konzentration (F_{et}-Vol.-%-Wert) und den klinischen Bedürfnissen des Patienten Änderungen vorgenommen werden. Isofluran ist ungefähr doppelt so potent wie Sevofluran.

Sedana Medical empfiehlt die folgenden initialen Spritzenpumpenrate von Isofluran und Sevofluran

- Isofluran: 3 ml/h
- Sevofluran: 5 ml/h

Die zum Erreichen einer bestimmten Patientenkonzentration erforderliche Spritzenpumpenrate ist vom Minutenvolumen und der angestrebten Patientenkonzentration abhängig.

Flüchtiger Wirkstoff	Erwartete Pumpraten	Durchschnittlicher Mittelwert F _{et} -Vol.-%-Werte
Isofluran	2–7 ml/h	0,2–0,7 %
Sevofluran	4–10 ml/h	0,5–1,4 %

Wenn ein schneller Anstieg der Konzentration als notwendig erachtet wird, kann ein Bolus von 0,3 ml flüssigem Wirkstoff verabreicht werden. Bei höheren F_{et}-Vol.-%-Werten und/oder hohen Atemzugvolumina und/oder hohen Atemfrequenzen ist das Sedaconda® ACD weniger effizient. Daher ist zum Aufrechterhalten einer stabilen Konzentration im Verhältnis mehr Anästhetikum und damit eine höhere Spritzenpumpen-Laufrate erforderlich.

6.3 Änderungen an der Konzentration

Jede Änderung der Konzentration muss durch Änderungen an der Pumprate und genaue Überwachung des F_{et}-Werts auf dem Gasmonitor auf den gewünschten F_{et}-Vol.-%-Wert titriert werden. Nach jeder Änderung der Beatmungsparameter muss der F_{et}-Vol.-%-Wert überprüft werden.

Wenn eine klinische Notwendigkeit für eine schnelle Verringerung des F_{et}-Vol.-%-Werts besteht, trennen Sie Sedaconda® ACD vom Patienten. Überprüfen Sie stets jede neue Konzentration auf dem Gasmonitor.

6.4 Beendigung der Therapie

Sofortige Beendigung

1. Stoppen Sie die Spritzenpumpe. Die Konzentration sinkt schnell ab
2. Trennen Sie die Wirkstoffleitung von der Sedaconda®-Spritze
3. Verschließen Sie die Spritze mit dem Spritzenverschluss
4. Trennen Sie den Gasmonitor von Sedaconda® ACD. Verschließen Sie den Gasmessanschluss mit dem passenden Verschluss
5. Nehmen Sie das Sedaconda® ACD vom Patienten ab. Trennen Sie zuerst das Y-Stück ab
6. Erwählen Sie den Ersatz der Sedaconda® ACD durch einen Bakterien-/Virenfilter mit Wärme- und Feuchtigkeits-tauscher
7. Verschließen Sie den Anschluss auf der Beatmungsgeräteseite der Sedaconda® ACD mit der roten Verschluss-kappe und entsorgen Sie Sedaconda® ACD gemäß dem Krankenhausprotokoll

Kurze Entwöhnung

1. Stoppen Sie die Spritzenpumpe und lassen Sie die Sedaconda® ACD an ihrem Platz
2. Die Konzentration sinkt allmählich ab
3. Wenn der F_{et}-Vol.-%-Wert annähernd 0 % erreicht hat, gehen Sie wie unter „Sofortige Beendigung“ (Schritte 1 bis 7 oben) beschrieben vor

Längere Entwöhnung

1. Im Falle einer längeren Entwöhnung reduzieren Sie die Pumprate schrittweise über mehrere Stunden hinweg
2. Die Konzentration sinkt ab
3. Wenn der F_{et}-Vol.-%-Wert annähernd 0 % erreicht hat, gehen Sie wie unter „Sofortige Beendigung“ (Schritte 1 bis 7 oben) beschrieben vor

6.5 Wechsel des Sedaconda® ACD

- Bereiten Sie eine neue Sedaconda® ACD und gegebenenfalls eine neue gefüllte Spritze (siehe 5.1) vor.
- Stoppen Sie die Spritzenpumpe.
- Trennen Sie die Wirkstoffleitung von der Sedaconda® ACD-Spritze und verschließen Sie die Spritze mit der Spritzenverschlusskappe.

- Trennen Sie den Gasmonitor von Sedaconda® ACD und verschließen Sie den Gasmessanschluss mit dem passenden Verschluss.
- Nehmen Sie die gebrauchte Sedaconda® ACD heraus. Trennen Sie zuerst das Y-Stück ab
- Schließen Sie die Gasmessleitung an
- Setzen Sie die neue Sedaconda® ACD ein. Schließen Sie zuerst den Endotrachealtubus und dann das Y-Stück an
- Schließen Sie die Wirkstoffleitung an der Spritze in der Spritzenpumpe an
- Führen Sie ein Priming der Wirkstoffleitung mit 1,2 ml durch (siehe 6.1)
- Starten Sie die Spritzenpumpe mit der gleichen Rate wie zuvor
- Überprüfen Sie den F_{et}-Vol.-%-Wert

6.6 Wechsel der Sedaconda®-Spritze

- Stoppen Sie die Spritzenpumpe
- Trennen Sie die Wirkstoffleitung von der Spritze und verschließen Sie die Spritze mit der Spritzenverschluss-kappe.
- Nehmen Sie die leere Spritze aus der Spritzenpumpe
- Setzen Sie die neue Sedaconda®-Spritze in die Spritzenpumpe ein. Falls die Spritze befüllt werden muss, siehe 4.1
- Schließen Sie die Wirkstoffleitung an der Spritze an
- Starten Sie die Spritzenpumpe mit der gleichen Rate wie zuvor
- Führen Sie ein Priming der Wirkstoffleitung nur dann durch, wenn auch Sedaconda® ACD gewechselt worden ist
- Überprüfen Sie den F_{et}-Vol.-%-Wert

7. ANSCHLUSS EINES VERNEBLERS AN DAS SEDACONDA® ACD-SYSTEM

An das Sedaconda® ACD-System kann ein Jet- oder Ultraschall-Vernebler angeschlossen werden. Der Vernebler muss in diesem Fall zwischen dem Intubationsschlauch des Patienten und Sedaconda® ACD eingesetzt werden. Ultraschall-Vernebler sind zu bevorzugen, da sie keinen zusätzlichen Flow verursachen. Wenn ein Jet-Vernebler eingesetzt wird, muss eventuell die Pumprate der Spritzenpumpe erhöht werden, um den vom Vernebler erzeugten zusätzlichen Durchsatz zu kompensieren. Wenn Sie einen Vernebler anschließen, schalten Sie das Beatmungsgerät auf Standby oder auf Exspirationspause.

WARNUNG! Wiederholte Vernebelungen können den Strömungswiderstand des Sedaconda® ACD erhöhen. Achten Sie auf Anzeichen von Okklusionen. Die Vernebelung klebriger Medikamente (z.B. Acetylcystein, Colistin und Amphotericin B) kann zu einem erhöhten Filterwiderstand führen und einen frühzeitigen Austausch des Sedaconda® ACD erforderlich machen.

HINWEIS! Beachten Sie beim Anschluss von zusätzlichen Geräten stets den damit verbundenen vergrößerten Totraum.

8. ABSAUGUNG

- Vorzuhören sind ein geschlossenes Absaugsystem oder ein Drehstecker mit Absauganschluss
- Schalten Sie das Beatmungsgerät auf Pause, während Sie Sedaconda® ACD vom Endotrachealtubus trennen. Ziehen Sie das Sedaconda® ACD beim Abtrennen zuerst vom Y-Stück ab und verbinden Sie Sedaconda® ACD beim Anschließen zuerst mit dem Endotrachealtubus



Denken Sie daran, dass Komponenten auf Polycarbonatbasis abgebaut werden oder Spannungsrisse ausbilden können, wenn sie im Atemkreislauf des Patienten den Anästhesielega- sen Isofluran oder Sevofluran ausgesetzt sind.

9. ENTSORGUNG

Entsorgen Sie Sedaconda® ACD und die verschlossene Spritze entsprechend den Krankenhausprotokollen.

10. TECHNISCHE INFORMATIONEN

TECHNISCHE DATEN	100 ML	50 ML
Anästhetika	Zulässig sind nur folgende Anästhetika, und nur bei Zimmertemperatur: Sevofluran (18 °C bis 25 °C), Isofluran (18 °C bis 30 °C)	
Spritze	Zulässig ist nur die Sedaconda®-Spritze	
Stabilität der befüllten Spritzen	5 Tage	
Atemzugvolumen-Arbeitsbereich	350–1200 ml	200–800 ml
Sedaconda® ACD-Totraum	ca. 100 ml	ca. 50 ml
Gasströmungswiderstand bei 60 l/min	2,5 cm H ₂ O (250 pa)	3,0 cm H ₂ O (300 pa)
Feuchtigkeitsverlust	5 mg/l (bei 0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (bei 0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (bei 1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (bei 0,75 l x 15 bpm)
Filterkapazität: Bakterienfiltration	99,867 %	
Virenfiltration	99,76 %	
Gewicht	50 g	
Länge der Wirkstoffleitung	2,2 m	
Anschlüsse (nach ISO 5356)	15F/22M-15M	
Gasmessanschluss	Luer Lock-Konnektor	

Bei einem schwerwiegenden Vorfall verständigen Sie die zuständige Behörde und den Hersteller Sedana Medical Ltd.

Weiterführende Informationen zu Richtlinien oder Verfahren bezüglich Sedaconda® ACD entnehmen Sie bitte dem Technischen Handbuch, oder Sie wenden sich direkt an Sedana Medical AB.

 Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irland

Veröffentlicht am: 23.03.2022
3000 177-2203/DE/Rev.2.5 2022-03



1. USAGE PRÉVU

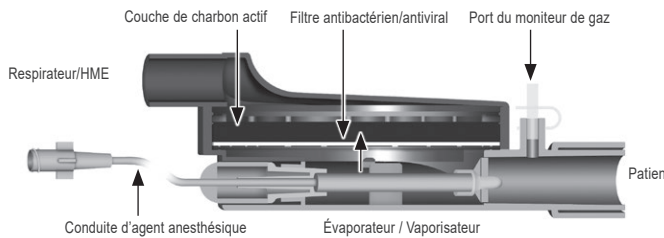
L'Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Dispositif de conservation d'anesthésique) est destiné à l'administration d'isoflurane et de sévoflurane chez les patients sous ventilation invasive. L'administration d'isoflurane et de sévoflurane à l'aide de l'Sedaconda® ACD doit se faire exclusivement dans un lieu intégralement équipé pour le monitoring et l'assistance des fonctions respiratoire et cardiovasculaire et par des personnes spécifiquement formées à l'utilisation des anesthésiques inhalés et à la reconnaissance et la prise en charge des effets indésirables attendus de ces agents, notamment la réanimation cardiopulmonaire. Cette formation doit comporter la mise en place et le maintien des voies respiratoires libres et la ventilation assistée. L'Sedaconda® ACD est exclusivement destiné à un usage unique et doit être remplacé toutes les 24 heures, ou au besoin, par exemple, en cas d'événement inattendu, tel qu'une obstruction soudaine des voies respiratoires en raison de sécrétions, etc.

L'Sedaconda® ACD est disponible en Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) et Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Les instructions contenues dans ce document s'appliquent aux deux dispositifs.

2. PRINCIPES DE FONCTIONNEMENT

L'Sedaconda® ACD est constitué d'un boîtier en plastique avec une conduite d'agent pour l'administration en continu de l'isoflurane ou du sévoflurane à partir d'un pousse-seringue vers le vaporisateur miniature où toute physiologie clinique est immédiatement vaporisée. Lors de la respiration continue, l'agent anesthésique volatil est recyclé par le réflecteur composé d'un filtre à charbon actif. L'espace mort de 100 ml ou 50 ml doit être pris en compte pour tous les patients et le CO₂ doit être surveillé attentivement. Des ajustements de CO₂ peuvent être obtenus en optimisant les paramètres du respirateur. En outre, l'Sedaconda® ACD est un excellent échangeur de chaleur et d'humidité et comporte un filtre antibactérien/antiviral efficace.

Coupe transversale de l'Sedaconda® ACD



3. INFORMATIONS IMPORTANTES POUR L'UTILISATEUR

3.1 Lire attentivement ces instructions avant d'utiliser l'Sedaconda® ACD et prendre note des points suivants

AVERTISSEMENTS GÉNÉRAUX

- Ne pas utiliser de desflurane
- Ne pas reconnecter un Sedaconda® ACD déjà utilisé qui a été déconnecté et laissé sans surveillance pendant un certain temps, pour quelle raison que ce soit. Toujours en utiliser un nouveau.
- Isoflurane : Utiliser uniquement à une température ambiante comprise entre 18° et 30° Celsius
- Sévoflurane : Utiliser uniquement à une température ambiante comprise entre 18° et 25° Celsius
- Ne pas utiliser un Sedaconda® ACD si l'intégrité du conditionnement est compromise ou si le conditionnement est visiblement endommagé
- Toujours arrêter le pousse-seringue en cas de déconnexion de l'Sedaconda® ACD.
- Ne pas amorcer la conduite d'agent manuellement. Toujours utiliser le pousse-seringue
- Positionner le connecteur côté patient de l'Sedaconda® ACD plus bas que le côté machine afin d'éviter l'accumulation de condensats, la face noire vers le haut
- Ne pas utiliser le bolus ou la fonction de purge sur le pousse-seringue sauf si elle est programmée conformément au protocole de l'hôpital
- Ne pas plier ou serrer la conduite d'agent
- Ne pas utiliser l'Sedaconda® ACD avec une ventilation par jet ou oscillation
- Ne pas utiliser l'humidification active avec l'Sedaconda® ACD
- Ne pas utiliser l'Sedaconda® ACD chez des patients présentant des sécrétions abondantes
- Le retraitement des dispositifs médicaux destinés à un usage unique peut se traduire par une performance dégradée ou une perte de fonctionnalité, p. ex. la résistance à la respiration pourrait augmenter. Ce produit n'est pas destiné à être nettoyé, désinfecté ou stérilisé
- Ne jamais sceller le connecteur sur le côté du respirateur sauf lors de l'élimination de l'Sedaconda® ACD
- Utiliser uniquement l'isoflurane et le sévoflurane conformément à leur résumé des caractéristiques du produit respectif.
- Toujours tenir compte de l'espace mort du dispositif par rapport au volume courant lorsque le patient est ventilé et surveiller attentivement le CO₂ au niveau du moniteur de gaz

Symbol	Beschreibung
AVERTISSEMENT !	Indique une condition qui, si elle n'est pas suivie à la lettre, peut porter préjudice au patient ou à un utilisateur. Ne pas poursuivre l'utilisation tant que les instructions n'ont pas été clairement comprises et que toutes les conditions énoncées n'ont pas été remplies.
	Indique une condition qui, si elle n'est pas suivie à la lettre, peut porter préjudice au produit ou à l'équipement. Ne pas poursuivre l'utilisation tant que les instructions n'ont pas été clairement comprises et que toutes les conditions énoncées n'ont pas été remplies.
REMARQUE	Indique des informations importantes pour l'utilisation optimale du produit.
	Ne pas réutiliser
	Lire le mode d'emploi attentivement avant utilisation
	Respirateur
	V _T
	Volume courant
	Dispositif de mesure de gaz
	Patient / Poumons

4. ÉQUIPEMENTS SUPPLÉMENTAIRES REQUIS (FIG 1)

Seuls les dispositifs médicaux portant la marque CE et conformes à ses normes internationales applicables peuvent être utilisés. L'Sedaconda® ACD doit être utilisé avec les équipements suivants :

- Seringue Sedaconda®
- Pousse-seringue avec réglages pour seringues BD Plastipak ou Monoject Sherwood de 50/60 ml
- Moniteur de gaz anesthésiques, qui affiche les concentrations de CO₂ et de gaz anesthésiques
- Respirateur Adaptateurs applicables pour l'utilisation de l'isoflurane et du sévoflurane.
- Système de récupération des gaz

4.1 Seringue Sedaconda®

La seringue Sedaconda® est de la même dimension qu'une seringue Becton Dickinson Plastipak ou Sherwood Monoject de 50 ml. Cependant, elle est également dotée d'un accouplement unique pour fixer le connecteur sur la conduite d'agent de l'Sedaconda® ACD. L'étiquette comporte des cases à cocher permettant d'indiquer quel agent volatil est utilisé, l'isoflurane ou le sévoflurane. Les seringues peuvent être préremplies et conservées pendant un maximum de 5 jours si elles sont stockées dans un environnement sombre à température ambiante. S'assurer que la seringue est bien fermée.

4.2 Pousse-seringues

Utiliser uniquement des pousse-seringues étiquetés CE, conformes à ses exigences applicables, en particulier aux spécifications de la norme EN 60601-2-24, et qui sont des pousse-seringues programmables avec des réglages pour les seringues Becton Dickinson Plastipak ou Sherwood Monoject de 50/60 ml.

4.3 Moniteur de gaz anesthésiques avec conduite d'échantillonnage de gaz

Il est obligatoire de surveiller les gaz anesthésiques à l'aide d'un moniteur de gaz étiqueté CE, conforme à ses exigences applicables, en particulier aux spécifications de la norme EN ISO 80601-2-55. Le moniteur de gaz doit afficher les concentrations en dioxyde de carbone et en gaz anesthésiques pour pouvoir identifier la concentration Fet (en fin d'expiration), qui représente la concentration alvéolaire. La concentration Fi ne doit pas être utilisée. Lire uniquement la valeur Fet, qui reflète la concentration alvéolaire. Il existe 2 types de moniteurs de gaz : flux latéral ou flux principal. Les deux peuvent être utilisés avec l'Sedaconda® ACD.

Moniteur de gaz à flux latéral

Lors de l'utilisation d'un moniteur à flux latéral, raccorder la conduite d'échantillonnage du moniteur de gaz au moniteur de gaz et au port d'échantillonnage du moniteur de gaz de l'Sedaconda® ACD. Avec le moniteur à flux latéral, une tubule de séchage en Nafion peut être fixée entre l'Sedaconda® ACD et la conduite d'échantillonnage des gaz.

Moniteur de gaz à flux principal

Lors de l'utilisation du moniteur de gaz à flux principal, raccorder l'adaptateur des voies respiratoires requis entre l'Sedaconda® ACD et le patient.

4.4 Respirateur

Utiliser uniquement des respirateurs étiquetés CE conformes à ses exigences applicables, en particulier aux spécifications de la norme ISO 80601-2-12. L'Sedaconda® ACD peut être utilisé sur tous les modes conventionnels, mais pas en mode oscillateur pour les patients intubés. Utiliser des circuits du respirateur convenant à une utilisation avec des agents anesthésiques.

4.5 Adaptateur de remplissage

Pour un remplissage en toute sécurité de la seringue Sedaconda®, l'adaptateur de remplissage correct doit être utilisé. Il en existe 2 types, un pour les flacons de filetage standard et un pour le Sevorane d'AbbVie avec fermeture Quik-Fil.

4.6 Système de récupération des gaz

Sedana Medical recommande de récupérer les gaz d'échappement du respirateur et du moniteur de gaz.

Récupération passive des gaz

Sedana Medical propose un système de récupération passive appelé FlurAbsorb et FlurAbsorb-S qui est utilisé en conjonction avec un kit d'accessoires.

Récupération active des gaz

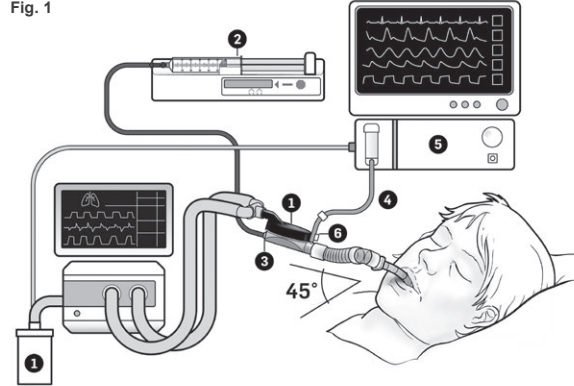
Une récupération active des gaz peut être utilisée si installée ou une source de vide centralisée peut être utilisée avec un système d'égalisation de pression qui peut être fourni par le fabricant des respirateurs.

5. ASSEMBLAGE DU SYSTÈME

5.1 Remplissage de la seringue Sedaconda®

- Fixer l'adaptateur de remplissage correct sur le flacon d'agent anesthésique
- Raccorder la seringue à l'adaptateur en appuyant dessus et en la tournant jusqu'à ce qu'elle soit bien fixée
- Retourner le flacon avec la seringue à l'envers
- Remplir la seringue en tirant sur le piston et en le poussant lentement 5 à 10 fois
- Remettre le flacon à l'endroit
- Attendre quatre secondes pour l'égalisation du flacon avant de le déconnecter
- Retirer la seringue du flacon en s'assurant de l'absence de bulles d'air dans la seringue
- Fermer la seringue avec le dispositif de fermeture
- Noter sur l'étiquette de la seringue l'agent anesthésique utilisé et la date de remplissage

Fig. 1



5.2. Mise en place (Fig.1)

- Raccorder l'échappement du respirateur et du moniteur de gaz au système de récupération des gaz (1)
- Positionner la seringue dans le pousse-seringue (2)
- Régler le pousse-seringue à des réglages adaptés aux seringues BD Plastipak ou Monoject Sherwood de 50/60 ml
- Positionner le pousse-seringue au niveau de la tête du patient ou plus bas

En cas d'utilisation d'un moniteur de gaz à flux latéral :

- Retirer le capuchon rouge sur l'Sedaconda® ACD (3)
- Raccorder la conduite d'échantillonnage du moniteur de gaz (4) au moniteur de gaz (5) et au port d'échantillonnage du moniteur de gaz de l'Sedaconda® ACD (6). Afin de réduire la quantité d'humidité dans la conduite et le séparateur d'eau, une tubulure de séchage en Nafion peut être fixée entre l'Sedaconda® ACD et la conduite d'échantillonnage de gaz

En cas d'utilisation d'un moniteur de gaz à flux principal :

- Retirer le capuchon rouge sur l'Sedaconda® ACD
- Raccorder l'adaptateur des voies respiratoires requis entre l'Sedaconda® ACD et le patient. Retirer l'étiquette du port du moniteur et fermer le port du moniteur avec le dispositif de fermeture
- Raccorder l'Sedaconda® ACD entre le tube endotrachéal et la pièce en Y des circuits respiratoires du respirateur
- Positionner l'Sedaconda® ACD comme indiqué à la Fig. 1 en dirigeant le port d'échantillonnage du moniteur de gaz vers le patient
- Positionner le connecteur côté patient de l'Sedaconda® ACD plus bas que le côté machine (selon l'angle de la Fig. 1) afin d'éviter l'accumulation de condensats, la face noire vers le haut
- Régler le moniteur de gaz selon l'agent anesthésique utilisé
- Attendre que l'étalonnage du moniteur de gaz soit effectué
- Régler les limites d'alarme appropriées sur le moniteur de gaz
- Raccorder la conduite d'alimentation en agent de l'Sedaconda® ACD à la seringue et s'assurer qu'elle est bien fixée

6. FONCTIONNEMENT

6.1 Amorçage de la conduite d'agent

- Administrez un bolus de 1,2 ml lors de la connexion initiale de l'Sedaconda® ACD. Si nécessaire, administrer un bolus de 0,3 ml. Ne jamais administrer de bolus manuel.
- Arrêter le pousse-seringue et attendre que le moniteur de gaz affiche une valeur de CO₂
- Configurer la posologie clinique
- Démarrer le pousse-seringue (vérifier le point 6.2 ci-dessous)

6.2 Posologie de l'agent anesthésique

Toutes les posologies sont individuelles et guidées par une évaluation clinique expérimentée et la lecture de la valeur Fet sur le moniteur de gaz. L'absorption de l'agent volatil par le patient est plus élevée lors des 10 à 30 premières minutes (phase d'induction) de l'administration et des corrections du débit de la pompe doivent donc être apportées en fonction de la concentration en fin d'expiration mesurée (Fet) et des besoins cliniques du patient.

L'isoflurane est environ deux fois plus puissant que le sévoflurane.

Les taux suivants sont habituels pour le débit initial d'isoflurane et de sévoflurane du pousse-seringue

– Isoflurane : 3 ml/h	– Sévoflurane : 5 ml/h
-----------------------	------------------------

Le débit du pousse-seringue nécessaire pour atteindre une certaine concentration de patient dépend du volume par minute et de la concentration patient ciblée.

Agent volatil	Débits de pompe attendus	Valeurs Fet résultantes
Isoflurane	2 – 7 ml/h	0,2 – 0,7 %
Sévoflurane	4 – 10 ml/h	0,5 – 1,4 %

Si une augmentation rapide de la concentration est jugée nécessaire, un bolus de 0,3 ml d'agent liquide peut être administré. À des valeurs Fet plus élevées et/ou des volumes courants élevés et/ou des fréquences respiratoires élevées, l'Sedaconda® ACD est moins efficace. Par conséquent, une quantité relativement supérieure d'anesthésique est nécessaire, et ainsi un débit de pompe plus élevé afin de garder la concentration stable.

6.3 Modification de la concentration

Toute modification de la concentration doit être réglée sur la valeur Fet souhaitée en modifiant le débit de la pompe et en surveillant étroitement la valeur Fet sur le moniteur de gaz. La valeur Fet doit être vérifiée après toute modification des paramètres du respirateur. En cas de nécessité clinique de diminuer la concentration Fet, retirer rapidement l'Sedaconda® ACD du patient. Toujours vérifier toute nouvelle concentration sur le moniteur de gaz.

6.4 Fin du traitement

Cessation immédiate

- Arrêter le pousse-seringue. La concentration diminuera rapidement
- Déconnecter la conduite d'alimentation en agent de la seringue Sedaconda®
- Sceller la seringue avec le dispositif de fermeture
- Déconnecter le moniteur de gaz de l'Sedaconda® ACD. Fermer le port du moniteur de gaz à l'aide du dispositif de fermeture du port d'échantillonnage de gaz
- Retirer l'Sedaconda® ACD du patient. Déconnecter de la pièce en Y en premier
- Envoyer de remplacer l'Sedaconda® ACD par un filtre antibactérien/antiviral avec échangeur de chaleur et d'humidité
- Fermé le connecteur de l'Sedaconda® ACD (côté respirateur) à l'aide du capuchon de scellement rouge et l'éliminer conformément au protocole de l'hôpital

Processus de sevrage court

- Arrêter le pousse-seringue et laisser l'Sedaconda® ACD en place
- La concentration diminuera progressivement
- Alors que la valeur Fet se rapproche de 0 %, suivre les étapes ci-dessus (1-7) sous la rubrique « Cessation immédiate »

Sevrage prolongé

- En cas de sevrage prolongé, réduire le débit de la pompe par étapes sur plusieurs heures
- La concentration diminuera
- Une fois qu'il atteint un niveau de concentration d'une valeur Fet de presque 0 %, suivre les étapes ci-dessus (1-7) sous la rubrique « Cessation immédiate »

6.5 Remplacement de l'Sedaconda® ACD

- Préparer un nouvel Sedaconda® ACD et une nouvelle seringue préremplie si nécessaire (selon le paragraphe 5.1)
- Arrêter le pousse-seringue.
- Déconnecter la conduite d'alimentation en agent de la seringue Sedaconda® ACD et fermer la seringue à l'aide du capuchon de fermeture.
- Déconnecter la conduite du moniteur de gaz de l'Sedaconda® ACD, et fermer le port d'échantillonnage de gaz à l'aide du dispositif de fermeture du port d'échantillonnage de gaz.
- Retirer l'Sedaconda® ACD usagé. Déconnecter de la pièce en Y en premier
- Raccorder la conduite d'échantillonnage de gaz
- Insérer le nouvel Sedaconda® ACD en le raccordant au tube ET en premier puis à la pièce en Y
- Raccorder la conduite d'agent à la seringue dans le pousse-seringue
- Amorcer la conduite d'agent comme dans le paragraphe 6.1 avec 1,2 ml
- Démarrer le pousse-seringue au même débit qu'auparavant
- Vérifier la valeur Fet

6.6 Remplacement de la seringue Sedaconda®

- Arrêter le pousse-seringue
- Déconnecter la conduite d'alimentation en agent de la seringue et fermer la seringue à l'aide du capuchon de fermeture
- Retirer la seringue vide du pousse-seringue
- Placer la nouvelle seringue Sedaconda® dans le pousse-seringue. Pour le remplissage, voir le paragraphe 4.1.
- Raccorder la conduite d'alimentation à la seringue
- Démarrer le pousse-seringue au même débit qu'auparavant
- Ne pas amorcer la conduite d'agent sauf si l'Sedaconda® ACD a également été remplacé par un nouveau
- Vérifier la valeur Fet

7. RACCORDEMENT D'UN NÉBULISEUR AU SYSTÈME SEDACONDA® ACD

Il est possible d'utiliser un nébuliseur à jet ou à ultrasons avec le système Sedaconda® ACD. Le nébuliseur doit être raccordé entre le tube d'intubation du patient et l'Sedaconda® ACD. Les nébuliseurs à ultrasons sont préférables car ils n'ajoutent pas de flux d'air supplémentaire. Si un nébuliseur à jet est raccordé, il peut être nécessaire d'augmenter le débit du pousse-seringue afin de compenser le flux supplémentaire provenant du nébuliseur. Lors de la connexion d'un nébuliseur, régler le respirateur en mode veille ou maintenir une pause expiratoire sur le respirateur.

AVERTISSEMENT ! Des nébulisations répétées peuvent augmenter la résistance de débit de l'Sedaconda® ACD. Pré-rendre attention aux signes d'occlusions. Les médicaments nébulisés collants (p. ex. acétylcystéine, colistine et amphotericine B) peuvent augmenter la résistance du filtre et nécessiter un remplacement précoce de l'Sedaconda® ACD.

REMARQUE ! Toujours tenir compte de l'espace mort accru lors de la connexion d'éléments supplémentaires.

8. ASPIRATION

- Il est préférable d'utiliser un système d'aspiration fermé ou un connecteur pivotant avec un port d'aspiration
- Maintenir la pause sur le respirateur en cas de déconnexion de l'Sedaconda® ACD du tube ET pendant la procédure. Lors de la déconnexion, retirer l'Sedaconda® ACD de la pièce en Y en premier et, lors de la connexion, fixer l'Sedaconda® ACD au tube ET en premier



Il est important de savoir que les composants à base de polycarbonate, si utilisés dans le circuit respiratoire du patient, peuvent se dégrader ou subir une fissure de contrainte en présence des gaz anesthésiques isoflurane ou sévoflurane.

9. ÉLIMINATION

Éliminer l'Sedaconda® ACD et la seringue scellée conformément aux protocoles de l'hôpital.

10. INFORMATIONS TECHNIQUES

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES	100 ML	50 ML
Agents anesthésiques	Utiliser uniquement du sévoflurane (18°-25°C) et de l'isoflurane (18°-30°C) à température ambiante	
Seringue	Utiliser uniquement la seringue Sedaconda®	
Stabilité des seringues remplies	5 jours	
Plage de fonctionnement des volumes courants	350-1200 ml	200-800 ml
Espace mort de l'Sedaconda® ACD	Environ 100 ml	Environ 50 ml
Résistance au débit de gaz à 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Perte d'humidité	5 mg/l (à 0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (à 0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (à 1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (à 0,75 l x 15 bpm)
Capacité du filtre :	Filtration antibactérienne 99,867 % 99,76 %	
Poids	50 g	
Longueur de la conduite d'agent	2,2 m	
Connecteurs (selon la norme ISO 5356)	15F/22M-15M	
Port d'échantillonnage de gaz	Luer Lock femelle	

En cas d'incident grave, veuillez contacter l'autorité compétente et le fabricant légal, Sedana Medical Ltd.

Pour de plus amples informations concernant les politiques ou les procédures associées à l'Sedaconda® ACD, l'utilisateur doit consulter le Manuel technique ou contacter Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irlande

Date de publication: 23.03.2022
3000 177-2203/FR/Rev.2.5 2022-03



1. USO PREVISTO

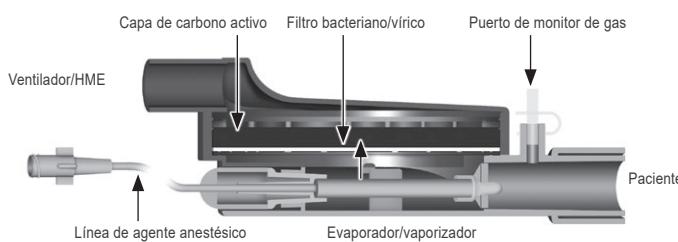
Sedaonda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Dispositivo de conservación de anestésico) está previsto para la administración de isoflurano y sevoflurano a pacientes con ventilación invasiva. La administración de isoflurano o sevoflurano con el Sedaonda® ACD solo debe realizarse en un entorno totalmente equipado para la monitorización y el soporte de las funciones respiratoria y cardiovascular, y por personas especialmente formadas en el uso de medicamentos anestésicos inhalatorios y en el reconocimiento y gestión de los efectos adversos esperados de dichos medicamentos, incluyendo la reanimación respiratoria y cardíaca. Dicha formación debe incluir el establecimiento y mantenimiento de una vía aérea despejada y ventilación asistida. El Sedaonda® ACD está diseñado para un solo uso y debe sustituirse cada 24 horas o cuando sea necesario, por ejemplo en el caso de eventos inesperados como un bloqueo repentino de la vía respiratoria debido a secreciones, etc.

Sedaonda® ACD está disponible en los tamaños Sedaonda® ACD 100 ml (Sedaonda® ACD-L) y en Sedaonda® ACD 50 ml (Sedaonda® ACD-S). Las instrucciones contenidas en el presente documento son aplicables a ambos dispositivos.

2. PRINCIPIOS DE FUNCIONAMIENTO

El dispositivo Sedaonda® ACD se compone de una carcasa de plástico con una línea de agente para la administración continuada de isoflurano o sevoflurano desde una bomba de jeringa al vaporizador en miniatura, donde se vaporiza inmediatamente cualquier dosis clínica. Durante la respiración continuada, el agente anestésico volátil recircula por el reflector, consistente en un filtro de carbono activo. El espacio muerto de 100 ml o 50 ml se debe tener en cuenta para todos los pacientes y el CO₂ se debe monitorizar cuidadosamente. Se pueden realizar los ajustes del CO₂ optimizando los parámetros del respirador. Además, el Sedaonda® ACD es un intercambiador de calor y humedad excelente e incluye un eficiente filtro bacteriano/vírico.

Ilustración de la sección transversal del Sedaonda® ACD



3. INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA EL USUARIO

3.1 Lea detenidamente estas instrucciones antes de utilizar el dispositivo Sedaonda® ACD y tenga en cuenta lo siguiente

ADVERTENCIAS GENERALES

- No use desflurano
- No vuelva a conectar un dispositivo Sedaonda® ACD utilizado que se haya desconectado o dejado sin supervisión independientemente de la razón y del tiempo transcurrido. Utilice siempre uno nuevo
- Isoflurano: utilice siempre temperatura ambiente 18 ° – 30 ° Celsius
- Sevoflurano: utilice siempre temperatura ambiente 18 ° – 25 ° Celsius
- No utilice un Sedaonda® ACD si se ha comprometido la integridad del paquete o si el embalaje está visiblemente dañado.
- Detenga siempre la bomba de la jeringa si va a desconectar el Sedaonda® ACD.
- No cebe manualmente la línea de agente. Utilice siempre la bomba de jeringa
- Coloque el conector del lado del paciente del Sedaonda® ACD más bajo que el lado de la máquina para evitar la acumulación de condensación con la parte del dispositivo de color negro hacia arriba
- No utilice la función de bolo ni de lavado la bomba de jeringa a menos que se haya programado de acuerdo con el protocolo del hospital
- No pliegue o pellizque la línea de agente
- No utilice el Sedaonda® ACD con ventilación jet ni por oscilación
- No utilice humidificación activa junto con el Sedaonda® ACD
- No utilice el Sedaonda® ACD en pacientes con secreciones abundantes
- La reutilización de dispositivos médicos diseñados para un solo uso puede resultar en un rendimiento degradado o en una pérdida de funcionalidad, p. ej., puede aumentar la resistencia a la respiración. Este producto no está diseñado para requerir limpieza, desinfección o esterilización.
- Nunca selle el conector en el lado del respirador excepto para desechar el Sedaonda® ACD
- Utilizar solo isoflurano y sevoflurano de acuerdo con su documentación SmPC correspondiente.
- Tenga en cuenta siempre el espacio muerto del dispositivo con respecto al volumen tidal al ventilar al paciente y supervise atentamente el CO₂ en el monitor de gas

Símbolo	Descripción
¡ADVERTENCIA!	Indica una condición que si no se cumple exactamente puede ser perjudicial para el paciente o un usuario. No proceda hasta haber entendido claramente las instrucciones y hasta que se cumplan todas las condiciones indicadas.
!NOTA!	Indica información importante para un uso óptimo del producto.
(2)	Uso en un único paciente
(i)	Lea las instrucciones de uso atentamente antes de usarlo
(VENT)	Ventilador
V_T	Volumen de corriente
24h	Sustituir cada 24 horas
(Pulmón)	Paciente/ Pulmones
(Medición de gas)	Dispositivo de medición de gas
(Luz directa)	Mantener a resguardo de fuentes de luz directa

4. EQUIPO ADICIONAL REQUERIDO (IMAGEN 1)

Solo se pueden utilizar dispositivos médicos que presenten el marcado CE y que cumplan con sus normas internacionales aplicables. El dispositivo Sedaonda® ACD se debe utilizar con el equipo siguiente:

- Jeringa Sedaonda®
- Bomba de jeringa con ajustes para jeringas BD Plastipak o Monoject Sherwood 50/60 ml
- Monitor de gas anestésico, que muestra concentraciones de CO₂ y de gases anestésicos
- Ventilador
- Adaptadores aplicables para uso de isoflurano y sevoflurano.
- Sistema de purificación de gases

4.1 Jeringa Sedaonda®

La jeringa Sedaonda® tiene las mismas dimensiones que una jeringa Becton Dickinson Plastipak o Sherwood Monoject 50 ml, sin embargo, también cuenta con un acoplamiento único para encargar con el conector en la línea de agente del Sedaonda® ACD. Existen casillas que se deben marcar en el etiquetado, para indicar el agente volátil que se está utilizando, isoflurano o sevoflurano. Las jeringas se pueden precargar y almacenar hasta 5 días si se guardan en un entorno oscuro a temperatura ambiente. Asegúrese de que la jeringa está correctamente cerrada.

4.2 Bombas de jeringa

Utilice únicamente bombas de jeringa con etiqueta de la CE, las cuales cumplen sus requisitos aplicables, en particular las especificaciones de la norma EN 60601-2-24, y que son bombas programables para jeringas Becton Dickinson Plastipak o Sherwood Monoject 50/60 ml.

4.3 Monitor de gas de anestesia con línea de muestreo de gas

Es obligatorio monitorizar los gases anestésicos con un monitor de gas con etiqueta CE, el cual cumple sus requisitos aplicables, en particular las especificaciones de la norma EN ISO 80601-2-55. El monitor de gas debe mostrar las concentraciones de dióxido de carbono y de gases anestésicos para poder identificar la concentración Fet (al final de la inspiración), la cual representa la concentración alveolar. La concentración Fi no se debe utilizar. Lea únicamente el valor Fet, el cual refleja la concentración alveolar. Existen 2 tipos de monitores de gas; el de flujo lateral y el de flujo principal ambos se pueden utilizar con Sedaonda® ACD.

Monitor de gas de flujo lateral

Cuando utilice un monitor de flujo lateral, conecte la línea de muestreo del monitor de gas al monitor de gas y al puerto de muestreo del monitor de gas Sedaonda® ACD. Con el monitor de flujo lateral, se puede acoplar el tubo de secado Nafion entre el Sedaonda® ACD y la línea de muestreo de gas.

Monitor de gas de flujo principal

Cuando utilice el monitor de gas de flujo principal, conecte el adaptador de vía aérea requerido entre el Sedaonda® ACD y el paciente.

4.4 Ventilador

Utilice únicamente ventilador con etiqueta CE, los cuales cumplen sus requisitos aplicables, en particular las especificaciones de la norma ISO 80601-2-12. El Sedaonda® ACD se puede utilizar en todos los modos convencionales, pero no en modo oscilatorio para paciente intubados. Utilice circuitos de ventilador adecuados para un uso con agentes anestésicos.

4.5 Adaptador de llenado

Para un llenado seguro de la jeringa Sedaonda®, se debe utilizar el adaptador de llenado correcto. Existen 2 tipos, uno para las botellas de rosca estándar y uno para Sevorane de AbbVie con tapa Quik-Fil.

4.6 Sistema de evacuación de gas

Sedana Medical recomienda purificar los gases de salida del ventilador y del monitor de gas.

Purificación de gas pasiva

Tiene a su disposición un sistema de purificación pasiva de Sedana Medical llamado FlurAbsorb y FlurAbsorb-S, el cual se utiliza junto con un kit accesorio.

Evacuación de gas activa

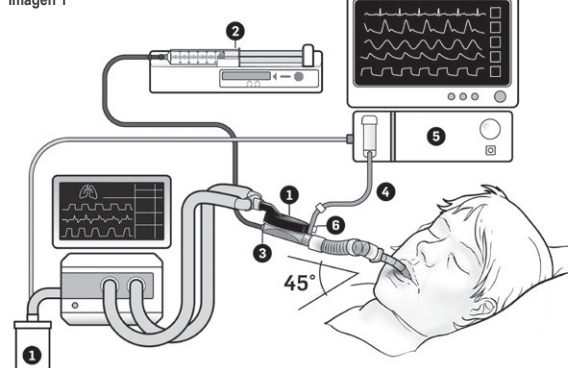
La purificación de gas activa se puede utilizar si está instalada o se puede utilizar una fuente de vacío central junto con un sistema de compensación de la presión, el cual puede suministrarse su fabricante de respiradores.

5. MONTAJE DEL SISTEMA

5.1 Llenar la jeringa Sedaonda®

- Acople el adaptador de llenado correcto a la botella del agente anestésico
- Conecte la jeringa al adaptador presionando y girándolo hasta que quede fijado
- Gire el frasco con la jeringa boca abajo
- Llene la jeringa estirando y empujando el émbolo lentamente hacia delante y hacia atrás entre 5 y 10 veces
- Vuelva a girar el frasco
- Espere cuatro segundos a que el frasco se compense antes de desconectar
- Retire la jeringa del frasco asegurándose de que no queden burbujas de aire en la jeringa
- Cierre la jeringa con la tapa
- Apunte en la etiqueta de la jeringa el agente anestésico utilizado y la fecha de llenado

Imagen 1



5.2. Configuración (Imagen 1)

- Conecte el escape de gas del ventilador y el monitor de gas al sistema de purificación de gas (1)
- Coloque la jeringa en la bomba de jeringa (2)
- Configure la bomba de jeringa con ajustes para jeringas BD Plastipak o Monoject Sherwood 50/60ml
- Coloque la bomba de jeringa a la altura de la cabeza del paciente o más bajo

Cuando se utiliza un monitor de gas de flujo lateral:

- Retire el tapón rojo del Sedaonda® ACD (3)
- Conecte la línea de muestreo del monitor de gas (4) al monitor de gas (5) y al puerto de muestreo del monitor de gas Sedaonda® ACD (6). Para reducir la cantidad de humedad en la línea y en el colector de agua, se puede acoplar un tubo de secado Naifon entre el Sedaonda® ACD y la línea de muestreo de gas

Cuando se utiliza un monitor de gas de flujo principal:

- Retire el tapón rojo del Sedaonda® ACD
- Conecte el adaptador de vía aérea requerido entre el Sedaonda® ACD y el paciente. Retire la etiqueta del puerto del monitor y cierre el puerto del monitor con el cierre
- Conecte el Sedaonda® ACD entre el tubo endotraqueal y la pieza en Y de los circuitos respiratorios del ventilador
- Coloque el Sedaonda® ACD de la forma indicada en la imagen 1, con el puerto de muestreo del monitor de gas dirigida hacia el paciente
- Coloque el conector Sedaonda® ACD del lado del paciente más bajo que el lado de la máquina (según el ángulo en la Imagen 1) para evitar la acumulación de condensación con la cara negra hacia arriba
- Configure el monitor de gas para el agente anestésico utilizado
- Espera a que se realice la calibración del monitor de gas
- Configure límites de alarma en el monitor de gas
- Conecte la línea de administración de agente del Sedaonda® ACD a la jeringa y asegúrese de que es segura

6. FUNCIONAMIENTO

6.1 Cesar la línea de agente

- Administre un bolo de 1,2 ml al conectar inicialmente con Sedaonda® ACD. Si fuera necesario, administre un bolo de 0,3 ml. Nunca administre bolos manuales.
- Detenga la bomba de jeringa y espere hasta que el monitor de gas muestre un valor de CO₂
- Configure la dosis clínica
- Inicie la bomba de jeringa (consulte el punto 6.2 a continuación)

6.2 Dosificación del agente anestésico

Cualquier dosificación es individual y basada en una evaluación clínica experimentada y en la lectura del valor Fet en el monitor de gas. Se produce una mayor absorción del volátil por parte del paciente durante los primeros 10-30 minutos (Fase de inducción) de administración y, por lo tanto, es necesario realizar correcciones de la velocidad de la bomba de acuerdo con la concentración del final de la inspiración (Fet) y las necesidades clínicas del paciente. El isoflurano tiene aproximadamente el doble de potencia que el sevoflurano.

Las velocidades siguientes son habituales para la velocidad de bomba de jeringa inicial de isoflurano y sevoflurano
– Isoflurano: 3 ml/h – Sevoflurano: 5 ml/h

La velocidad de bomba de jeringa necesaria para alcanzar una concentración de paciente determinada depende del volumen por minuto y de la concentración de paciente deseada.

Agente volátil	Velocidades de bomba previstas	Valores Fet resultantes
Isoflurano	2 – 7 ml/hr	0,2 – 0,7 %
Sevoflurano	4 – 10 ml/hr	0,5 – 1,4 %

Si se considera necesario un incremento rápido de la concentración, se puede administrar un bolo de 0,3 ml de agente líquido. Con valores Fet más elevados y/o volúmenes ticiales altos y/o frecuencias respiratorias altas, el Sedaonda® ACD es menos eficiente. Por lo tanto, se necesita relativamente más anestésico y, por ello, una velocidad de bomba más alta para mantener la concentración estable.

6.3 Cambiar la concentración

Cualquier cambio en la concentración se debe titular según el valor Fet deseado cambiando la velocidad de bomba y monitorizando de cerca el valor Fet en el monitor de gas. El valor Fet se debe comprobar tras cualquier cambio en los parámetros del ventilador. Si existe una necesidad clínica para reducir la concentración Fet más rápidamente, retire el Sedaonda® ACD del paciente. Compruebe siempre cualquier concentración nueva en el monitor de gas.

6.4 Finalizar la terapia

Interrupción inmediata

1. Detenga la bomba de jeringa. La concentración descenderá rápidamente
2. Desconecte la línea de administración de agente de la jeringa Sedaonda®
3. Selle la jeringa con la tapa de jeringa
4. Desconecte el monitor de gas del Sedaonda® ACD. Cierre el puerto del monitor de gas con el cierre de puerto de muestreo de gas
5. Retire el Sedaonda® ACD del paciente. Desconecte primero la pieza en Y
6. Considera sustituir el Sedaonda® ACD con un filtro bacteriano/viral con intercambiador de calor y de humedad
7. Cierre el conector del Sedaonda® ACD (lado del ventilador) con el tapón de sellado rojo y deséchelo de acuerdo con el protocolo del hospital

Proceso de retirada de medicamentos corto

1. Detenga la bomba de la jeringa y deje el Sedaonda® ACD en su sitio
2. La concentración se reducirá gradualmente
3. A medida que el valor Fet se acerca al 0 %, siga los pasos anteriores (1-7) en «Interrupción inmediata»

Retirada de medicamentos prolongada

1. En caso de una retirada de medicamentos prolongada, reduzca la velocidad de la bomba a pasos durante varias horas
2. La concentración se reducirá
3. Cuando haya alcanzado un nivel de concentración de casi 0 % de valor Fet, siga los pasos anteriores (1-7) en «Interrupción inmediata»

6.5 Cambiar el Sedaonda® ACD

- Prepare un Sedaonda® ACD nuevo y una jeringa cargada nueva si fuera necesario (según 5.1)
- Detenga la bomba de jeringa.
- Desconecte la línea de administración del agente de la jeringa Sedaonda® ACD y cierre la jeringa con la tapa de jeringa.
- Desconecte la línea del monitor de gas del Sedaonda® ACD y cierre el puerto de muestreo de gas con el cierre del puerto de muestreo del gas.
- Retire el Sedaonda® ACD utilizado. Desconecte primero la pieza en Y
- Conecte la línea de muestreo de gas
- Inserte el Sedaonda® ACD nuevo conectando primero con el tubo ET y después con la pieza en Y
- Conecte la línea de agente a la jeringa en la bomba de jeringa
- Cebe la línea de agente como se indica en 6.1 con 1,2 ml
- Inicie la bomba de jeringa con la misma velocidad que antes
- Compruebe el valor Fet

6.6 Cambiar la jeringa Sedaonda®

- Detenga la bomba de jeringa
- Desconecte la línea de administración del agente de la jeringa y cierre la jeringa con el tapón de cierre de jeringa.
- Retire la jeringa vacía de la bomba de jeringa
- Coloque la nueva jeringa Sedaonda® en la bomba de jeringa. Consulte 4.1 para el llenado.
- Conecte la línea de administración de agente a la jeringa
- Inicie la bomba de jeringa con la misma velocidad que antes
- No cebe la línea de agente a menos que también se haya sustituido el Sedaonda® ACD por uno nuevo
- Compruebe el valor Fet

7. CONECTAR UN NEBULIZADOR AL SISTEMA SEDAONDA® ACD

Puede utilizar un nebulizador jet o un nebulizador ultrasónico con el sistema Sedaonda® ACD. El nebulizador debe conectar entre el tubo de intubación del paciente y el Sedaonda® ACD. Los nebulizadores ultrasónicos son preferibles dado que no añaden un flujo de aire adicional. Si se conecta un nebulizador jet, puede ser necesario incrementar la velocidad de bomba de jeringa para compensar el flujo adicional del nebulizador. Cuando conecte un nebulizador, configure el ventilador en espera o mantenga una pausa de inspiración en el ventilador.

¡ADVERTENCIA! Las nebulizaciones repetidas pueden incrementar la resistencia al caudal de Sedaonda® ACD. Preste atención a los signos de occlusiones. Los medicamentos nebulizados adhesivos (como acecícisteína, colistina y anfotericina B) pueden incrementar la resistencia del filtro y será necesario sustituir antes el Sedaonda® ACD.

¡NOTA! Considera el espacio muerto incrementado cuando conecte elementos adicionales.

8. ASPIRACIÓN

- Es preferible utilizar un sistema de aspiración cerrado o un conector giratorio con puerto de aspiración
- Mantenga la pausa en el ventilador si desconecta el Sedaonda® ACD del tubo ET durante el procedimiento. A la hora de desconectar, retire primero el Sedaonda® ACD de la pieza en Y y, al acoplar, acople primero el Sedaonda® ACD al tubo ET



Es importante ser consciente de que los componentes a base de policarbonato, si se utilizan en el circuito respiratorio del paciente, pueden degradarse o sufrir agrietamiento por tensión en presencia de los gases anestésicos isoflurano o sevoflurano.

9. ELIMINACIÓN

Deseche el Sedaonda® ACD y la jeringa sellada de acuerdo con los protocolos de hospital

10. INFORMACIÓN TÉCNICA

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	100 ML	50 ML
Agentes anestésicos	Utilice solo a temperatura ambiente sevoflurano (18 °-25 °C) e isoflurano (18 °-30 °C)	
Jeringa	Utilice únicamente la jeringa Sedaonda®	
Estabilidad de las jeringas cargadas	5 días	
Intervalo de trabajo del volumen de ventilación pulmonar	350-1200 ml	200-800 ml
Espacio muerto del Sedaonda® ACD	Aprox. 100 ml	Aprox. 50 ml
Resistencia al caudal de gas a 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Pérdida de humedad	5 mg/l (@ 0,75 L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5 L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0 L X 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75 L X 15 bpm)
Capacidad de filtración bacteriana filtro:	99,867 %	
	99,76 %	
Peso	50 g	
Longitud de línea de agente	2,2 m	
Conectores (de acuerdo con ISO 5356)	15F/22M-15M	
Puerto de muestreo de gas	Tapa Luer hembra	

En caso de un accidente grave, póngase en contacto con la autoridad competente y con el fabricante legal Sedana Medical Ltd.

Para más información sobre las políticas o los procedimientos relacionados con el Sedaonda® ACD, el usuario debe consultar el Manual técnico o contactar con Sedana Medical AB.



Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irlanda

Fecha de publicación: 23.03.2022
3000 177-2203/ES/Rev.2.5 2022-03



sedanamedical

CE
2797

1. USO PREVISTO

Il sistema Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Dispositivo per la conservazione degli anestetici) è destinato alla somministrazione di isoflurano e sevoflurano a pazienti ventilati invasivamente.

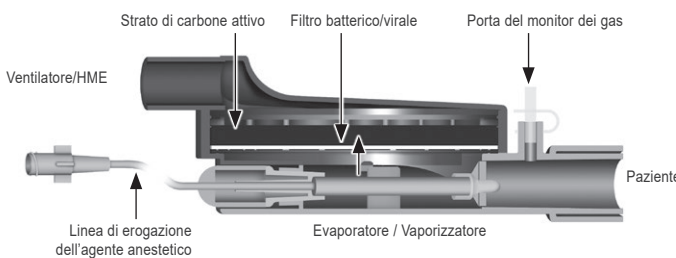
La somministrazione di isoflurano e sevoflurano mediante il sistema Sedaconda® ACD deve essere effettuata esclusivamente in un contesto clinico adeguatamente predisposto per il monitoraggio e il supporto delle funzioni respiratorie e cardiovascolari da personale sanitario specializzato nell'uso di anestetici inhalatori e in grado di riconoscere e fronteggiare gli eventi avversi previsti di tali farmaci, compresa la procedura di rianimazione cardiopolmonare. Le competenze del personale devono includere la capacità di stabilire e mantenere la pervietà delle vie aeree del paziente, nonché di gestire una ventilazione assistita. Il sistema Sedaconda® ACD è concepito come dispositivo monouso e deve essere sostituito ogni 24 ore o quando necessario, ad esempio in caso di eventi imprevisti quali un'improvvisa ostruzione delle vie aeree per eccesso di secrezioni, ecc.

Il sistema Sedaconda® ACD è disponibile nei formati Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L e Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Le presenti istruzioni sono valide per entrambi i dispositivi.

2. PRINCIPI DI FUNZIONAMENTO

Il sistema Sedaconda® ACD è costituito da un involucro in plastica con una linea di erogazione dell'agente per l'erogazione continua di isoflurano o sevoflurano da una pompa a siringa a un vaporizzatore in miniatura, in cui qualsiasi dosaggio clinico viene immediatamente vaporizzato. Durante la respirazione continua, l'agente anestetico volatile viene riflesso mediante il riflettore composto da un filtro a carbone attivo. Per tutti i pazienti deve essere considerato uno spazio morto di 100 ml o 50 ml e la CO₂ deve essere monitorata con cura. La CO₂ può essere regolata ottimizzando i parametri del ventilatore. Inoltre, Sedaconda® ACD rappresenta un eccellente scambiatore di calore e umidità e include un efficiente filtro batterico/virale.

Disegno della sezione trasversale di Sedaconda® ACD



3. INFORMAZIONI IMPORTANTI PER L'UTENTE

3.1 Leggere attentamente le presenti istruzioni prima di usare il sistema Sedaconda® ACD, tenendo presente quanto segue

AVVERTENZE GENERALI

- Non utilizzare desflurano
- Non ricongelare un Sedaconda® ACD usato che sia stato scollegato e lasciato incustodito per qualsiasi ragione e per un certo tempo. Utilizzarne sempre uno nuovo
- Isoflurano: Usare soltanto a temperatura ambiente, tra i 18 e i 30 gradi Celsius
- Sevoflurano: Usare soltanto a temperatura ambiente, tra i 18 e i 25 gradi Celsius
- Non usare un sistema Sedaconda® ACD la cui integrità della confezione risulti compromessa o con confezione visibilmente danneggiata
- Se si collega Sedaconda® ACD, arrestare sempre la pompa a siringa
- Non eseguire il priming della linea di erogazione dell'agente manualmente. Utilizzare sempre la pompa a siringa
- Posizionare Sedaconda® ACD in modo tale che il connettore lato paziente si trovi più in basso del connettore lato macchina, per evitare l'accumulo di condensa, con il lato nero rivolto verso l'alto
- Non usare la funzione bolo o "flush" della pompa a siringa, a meno che non sia previsto dal protocollo ospedaliero
- Non piegare o bloccare la linea di erogazione dell'agente
- Non utilizzare Sedaconda® ACD con ventilazione a gello o oscillatoria
- Non utilizzare un'umidificazione attiva con Sedaconda® ACD
- Non impiegare un'umidificazione attiva in combinazione con il sistema Sedaconda® ACD
- Il riutilizzo di strumenti medicali monouso può dar luogo a prestazioni ridotte o a perdita di funzionalità, per es. può aumentare la resistenza al respiro. Questo prodotto non è stato progettato per essere pulito, disinfezionato o sterilizzato
- Non sigillare il connettore sul lato del ventilatore eccetto al momento dello smaltimento di Sedaconda® ACD
- Utilizzare solo l'isoflurano e lo sevoflurano secondo i rispettivi documenti SmPC
- Durante la ventilazione del paziente tenere sempre conto dello spazio morto del dispositivo in relazione al volume corrente e monitorare con cura la CO₂ presso il Monitor dei gas

Simbolo	Descrizione
AVVERTENZA!	Indica una condizione che, se non pienamente rispettata, può causare danni al paziente o all'utente. Non procedere finché non si sono comprese appieno le istruzioni e finché non sono state soddisfatte tutte le condizioni indicate.
	Indica una condizione che, se non pienamente rispettata, può causare danni al prodotto o all'attrezzatura. Non procedere finché non si sono comprese appieno le istruzioni e finché non sono state soddisfatte tutte le condizioni indicate.
NOTA!	Indica informazioni importanti per un uso ottimale del prodotto.
	Solo monouso
	Prima dell'utilizzo leggere attentamente le istruzioni per l'uso.
	Ventilatore
	Volume ventilatorio
	Sostituire ogni 24 ore
	Paziente / Polmoni
	Dispositivo di misurazione gas
	Non per uso endovenoso
	Conservare lontano da fonti di luce diretta

4. APPARECCHIATURA ADDIZIONALE NECESSARIA (FIG. 1)

È consentito utilizzare solo dispositivi medici che riportino il marchio CE e che soddisfino i relativi standard internazionali applicabili. Il sistema Sedaconda® ACD deve essere utilizzato con la seguente apparecchiatura:

- Siringa Sedaconda®
- Pompa a siringa impostabile per siringhe BD Plastipak o Monoject Sherwood da 50 o 60 ml
- Monitor dei gas anestetici, con indicatore delle concentrazioni di CO₂ e dei gas anestetici
- Ventilatore
- Adattatori necessari per l'uso di isoflurano e sevoflurano.
- Sistema di evacuazione dei gas

4.1 Siringa Sedaconda®

La siringa Sedaconda® è delle stesse dimensioni di una siringa Becton Dickinson Plastipak o Sherwood Monoject da 50 ml; tuttavia ha anche un accoppiamento unico per adattarsi al connettore sulla linea di erogazione dell'agente di Sedaconda® ACD. Sull'etichetta sono presenti delle caselle da spuntare per indicare quale agente volatile è utilizzato tra isoflurano e sevoflurano. Le siringhe possono essere pre-caricate e conservate per un massimo di 5 giorni, purché tenute al riparo dalla luce e a temperatura ambiente. Accertarsi che la siringa sia chiusa perfettamente.

4.2 Pompe a siringa

Utilizzare esclusivamente pompe a siringa con marchio CE che soddisfino i relativi requisiti applicabili, in particolare le specifiche dello standard EN 60601-2-24, e che siano pompe programmabili con impostazioni per siringhe Becton Dickinson Plastipak o Sherwood Monoject da 50/60 ml.

4.3 Monitor dei gas anestetici con linea di campionamento dei gas

È obbligatorio monitorare i gas anestetici mediante un monitor per gas con marchio CE che soddisfi i relativi requisiti applicabili e in particolare le specifiche dello standard EN ISO 80601-2-55. Il monitor dei gas deve essere provvisto di un indicatore delle concentrazioni di biossido di carbonio e dei gas anestetici, che consenta di identificare la concentrazione di Fe (fine inspirazione), che rappresenta la concentrazione alveolare. Non utilizzare la concentrazione Fi. Leggere soltanto il valore Fe, che riflette la concentrazione alveolare. Vi sono 2 tipi di monitor dei gas: monitor del flusso secondario o primario; con Sedaconda® ACD possono essere usati entrambi.

Monitor del flusso secondario dei gas

Quando si utilizza un monitor del flusso secondario, collegare la linea di campionamento del monitor dei gas al monitor dei gas e alla porta di campionamento del monitor dei gas Sedaconda® ACD. Con il monitor del flusso secondario, il tubo essiccatore di Nafion può essere fissato tra Sedaconda® ACD e la linea di campionamento dei gas.

Monitor del flusso primario dei gas

Quando si utilizza un monitor del flusso primario dei gas, collegare l'adattatore delle vie aeree necessario da Sedaconda® ACD al paziente.

4.4 Ventilatore

Utilizzare solo ventilatori con marchio CE che soddisfino i relativi requisiti applicabili, in particolare le specifiche dello standard ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD può essere utilizzato con tutte le modalità convenzionali ma non con modalità oscillatoria per pazienti intubati. Utilizzare circuiti ventilatori adatti all'uso con agenti anestetici.

4.5 Adattatore per caricamento

Per effettuare il caricamento della siringa Sedaconda® in condizioni di sicurezza, deve essere impiegato un apposito adattatore. Sono disponibili 2 tipi di adattatori, uno per flaconi con filettatura standard e uno per flaconi Sevorane con chiusura Quik-Fil di AbbVie.

4.6 Sistema di evacuazione dei gas

Sedana Medical raccomanda di far evacuare i gas di scarico dal ventilatore e dal monitor dei gas.

Evacuazione passiva dei gas

Nella linea di prodotti Sedana Medical sono disponibili FlurAbsorb e FlurAbsorb-S, un sistema di evacuazione passiva utilizzato in combinazione con un kit di accessori.

Evacuazione attiva dei gas

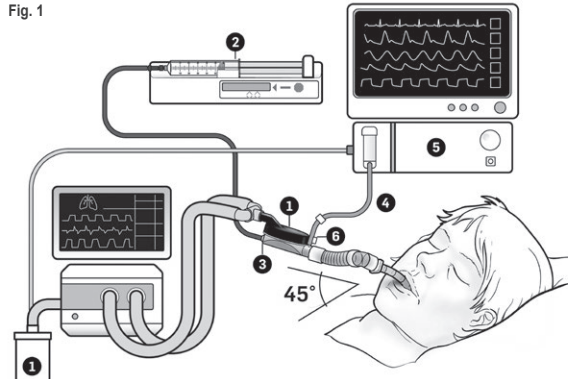
L'evacuazione attiva dei gas può essere utilizzata se installata, oppure può essere utilizzata una sorgente di vuoto centrale insieme a un sistema di equalizzazione della pressione, che può essere fornito dal produttore di ventilatori.

5. MONTAGGIO DEL SISTEMA

5.1 Caricamento della siringa Sedaconda® ACD

- Montare il corretto adattatore per il caricamento sul flacone di agente anestetico
- Collegare la siringa all'adattatore premendo e ruotandola finché non risulta fissata
- Capovolgere il flacone con la siringa
- Riempire la siringa tirando indietro e premendo lentamente lo stantuffo 5-10 volte
- Raddrizzare il flacone
- Prima di scollare, attendere quattro secondi affinché il flacone si equalizzi
- Rimuovere la siringa dal flacone assicurandosi che non restino bolle d'aria all'interno della siringa
- Chiudere la siringa con l'apposito tappo
- Annotare sull'etichetta della siringa l'agente anestetico impiegato e la data di caricamento

Fig. 1



5.2. Configurazione (Fig. 1)

- Collegare lo scarico del ventilatore e del monitor dei gas al sistema di evacuazione dei gas (1)
- Posizionare la siringa nella pompa a siringa (2)
- Selezionare sulla pompa a siringa la posizione d'uso per siringhe da 50 o 60 ml siringhe BD Plastipak o Sherwood Monject
- Posizionare la pompa a siringa ad altezza pari o inferiore alla testa del paziente

Quando si utilizza un monitor del flusso secondario dei gas:

- Rimuovere il tappo rosso da Sedaconda® ACD (3)
- Collegare la linea di campionamento del monitor dei gas (4) al monitor dei gas (5) e alla porta di campionamento del monitor dei gas Sedaconda® ACD (6). Per ridurre la quantità di umidità nella linea e nel sifone, si può collegare un tubo essiccatore in Nafion tra Sedaconda® ACD e la linea di campionamento dei gas

Quando si utilizza un monitor del flusso primario dei gas:

- Rimuovere il tappo rosso da Sedaconda® ACD
- Collegare l'adattatore delle vie aeree necessario tra Sedaconda® ACD e il paziente. Rimuovere il contrassegno dalla porta del monitor e chiudere quest'ultima con l'apposita chiusura
- Collegare Sedaconda® ACD tra il tubo endotracheale e il raccordo a Y dei circuiti di respirazione del ventilatore
- Posizionare Sedaconda® ACD come indicato nella figura 1 con la porta di campionamento del monitor dei gas rivolta verso il paziente
- Posizionare Sedaconda® ACD in modo tale che il connettore lato paziente si trovi più in basso del connettore lato macchina (con l'angolazione indicata nella fig. 1), per evitare l'accumulo di condensa, con il lato nero rivolto verso l'alto
- Impostare il monitor dei gas in base all'agente anestetico impiegato
- Attendere che sia eseguita la calibrazione del monitor dei gas
- Impostare gli adeguati limiti di allarme sul monitor dei gas
- Collegare alla siringa la linea di erogazione dell'agente di Sedaconda® ACD e assicurarsi che sia fissata saldamente

6. FUNZIONAMENTO

6.1 Priming della linea di erogazione dell'agente

- Somministrare un bolo di 1,2 ml eseguendo il collegamento iniziale di Sedaconda® ACD. Se necessario, somministrare un bolo di 0,3 ml. Non somministrare mai un bolo manuale.
- Arrestare la pompa a siringa e attendere finché il monitor dei gas non visualizza il valore della CO₂
- Impostare il dosaggio clinico
- Avviare la pompa a siringa (consultare il seguente punto 6.2)

6.2 Dosaggio dell'agente anestetico

Tutti i dosaggi sono individuali e guidati da una valutazione clinica esperta e dalla lettura del valore Fe sul monitor dei gas. Si verifica un assorbimento superiore del volatile da parte del paziente nei primi 10-30 minuti (fase di induzione) della somministrazione, perciò le correzioni della velocità della pompa devono essere effettuate in base alla concentrazione di fine inspirazione (Fe) misurata e alle esigenze cliniche del paziente. La potenza dell'isoflurano è circa il doppio rispetto a quella del sevoflurano.

I seguenti valori sono tipici per la velocità della pompa a siringa iniziale di isoflurano e sevoflurano

– Isoflurano: 3 ml/h – Sevoflurano: 5 ml/h

La velocità della pompa a siringa necessaria per raggiungere una determinata concentrazione del paziente dipende dal volume minuto e dalla concentrazione di vie aeree pervie obiettivo.

Agente volatile	Velocità della pompa prevista	Valori Fe risultanti
Isoflurano	2-7 ml/h	0,2-0,7%
Sevoflurano	4-10 ml/h	0,5-1,4%

Se si ritiene necessario un rapido aumento della concentrazione, può essere somministrato un bolo di 0,3 ml di agente liquido. A valori Fe superiori e/o a volumi corrente elevati e/o a frequenze respiratorie elevate, Sedaconda® ACD è meno efficiente. Dunque per mantenere la concentrazione stabile è necessario relativamente più anestetico e quindi una velocità della pompa superiore.

6.3 Modifica della concentrazione

Qualsiasi modifica nella concentrazione deve essere portata al valore Fe desiderato, cambiando la velocità della pompa e monitorando attentamente il valore Fe sul monitor dei gas. Il valore Fe deve essere verificato in seguito a qualsiasi modifica ai parametri del ventilatore.

Se vi è un'esigenza clinica di ridurre velocemente la concentrazione Fe, rimuovere Sedaconda® ACD dal paziente. Verificare sempre eventuali nuove concentrazioni sul monitor dei gas.

6.4 Conclusione della terapia

Cessazione immediata

1. Arrestare la pompa a siringa. La concentrazione diminuirà rapidamente
2. Collegare la linea di erogazione dell'agente dalla siringa Sedaconda®
3. Chiudere ermeticamente la siringa con l'apposito tappo
4. Collegare il monitor dei gas da Sedaconda® ACD. Chiudere la porta del monitor dei gas con la chiusura della porta di campionamento dei gas
5. Rimuovere Sedaconda® ACD dal paziente. Collegare innanzitutto dal raccordo a Y
6. Considerare la sostituzione di Sedaconda® ACD con un filtro batterico/virale con scambiatore di calore e umidità
7. Chiudere il connettore Sedaconda® ACD (lato del ventilatore) con il tappo di chiusura rosso e smaltire seguendo il protocollo ospedaliero

Processo di disassuefazione breve

1. Arrestare la pompa a siringa e lasciare Sedaconda® ACD in posizione
2. La concentrazione diminuirà gradualmente
3. Quando il valore Fe si avvicina a 0%, seguire i passaggi precedenti (1-7) nella sezione "Cessazione immediata"

Disassuefazione prolungata

1. Nel caso della disassuefazione prolungata, ridurre la velocità della pompa in fasi, nel corso di diverse ore
2. La concentrazione diminuirà
3. Quando il valore Fe avrà raggiunto un livello di concentrazione di circa 0%, seguire i passaggi precedenti (1-7) nella sezione "Cessazione immediata"

6.5 Sostituzione di Sedaconda® ACD

- Preparare un nuovo sistema Sedaconda® ACD, e una nuova siringa caricata se necessario (in base al punto 5.1)
- Arrestare la pompa a siringa.
- Collegare la linea di erogazione dell'agente dalla siringa Sedaconda® ACD e chiudere la siringa con l'apposito tappo.
- Collegare la linea di monitor dei gas da Sedaconda® ACD e chiudere la porta di campionamento dei gas con l'apposita chiusura.
- Estrarre l'Sedaconda® ACD usato. Collegare innanzitutto dal raccordo a Y
- Collegare la linea di campionamento dei gas
- Inserire il nuovo sistema Sedaconda® ACD collegando prima il tubo endotracheale e quindi il raccordo a Y
- Collegare la linea dell'agente alla siringa nella pompa a siringa
- Effettuare il priming della linea dell'agente come indicato al punto 6.1 con 1,2 ml
- Avviare la pompa a siringa con la stessa velocità di prima
- Controllare il valore Fe

6.6 Sostituzione della siringa Sedaconda®

- Arrestare la pompa a siringa
- Collegare la linea di erogazione dell'agente dalla siringa e chiudere la siringa con l'apposito tappo
- Rimuovere la siringa vuota dalla pompa a siringa
- Posizionare la nuova siringa Sedaconda® nella pompa a siringa. Per il caricamento consultare il punto 4.1
- Collegare la linea di erogazione dell'agente alla siringa
- Avviare la pompa a siringa con la stessa velocità di prima
- Non effettuare il priming della linea dell'agente a meno che Sedaconda® ACD non sia stato sostituito con un nuovo sistema
- Controllare il valore Fe

7. COLLEGAMENTO DI UN NEBULIZZATORE AL SISTEMA SEDACONDA® ACD

Con il sistema Sedaconda® ACD è possibile utilizzare un nebulizzatore jet o a ultrasuoni. Il nebulizzatore dovrà essere collegato tra il tubo di intubazione del paziente e Sedaconda® ACD. I nebulizzatori a ultrasuoni sono preferibili in quanto non portano un flusso d'aria aggiuntivo. Se viene collegato un nebulizzatore jet potrebbe essere necessario aumentare la velocità della pompa a siringa per compensare il flusso aggiuntivo proveniente dal nebulizzatore. Quando si collega un nebulizzatore, impostare il ventilatore in standby o tenerlo in pausa respiratoria sul ventilatore.

AVVERTENZA! Nebulizzazioni ripetute potrebbero aumentare la resistenza al flusso di Sedaconda® ACD. Prestare attenzione ai segni di occlusione! I farmaci appiccicosi (ad esempio acetilcisteina, colistina e amfotericina B) potrebbero aumentare la resistenza del filtro e richiedere la sostituzione anticipata di Sedaconda® ACD.

NOTA! Considerare sempre l'aumento dello spazio morto quando si collegano elementi addizionali.

8. ASPIRAZIONE

- È preferibile utilizzare un sistema di aspirazione chiuso o un connettore girevole munito di porta per aspirazione
- Mettere il ventilatore in pausa se si collega Sedaconda® ACD dal tubo endotracheale durante la procedura. Quando si collega, rimuovere innanzitutto Sedaconda® ACD dal raccordo a Y e, quando si collega, collegare innanzitutto Sedaconda® ACD al tubo endotracheale



È importante sapere che i componenti a base di policarbonato, se utilizzati nel circuito respiratorio del paziente, possono degradarsi o subire fessurazioni da sollecitazioni in presenza di gas anestetici quali isoflurano o sevoflurano.

9. SMALTIMENTO

Smaltire Sedaconda® ACD e la siringa sigillata seguendo i protocolli ospedalieri.

10. INFORMAZIONI TECNICHE

SPECIFICHE TECNICHE	100 ML	50 ML
Agenti anestetici	Utilizzare esclusivamente sevoflurano (18°-25°C) e isoflurano (18°-30°C) a temperatura ambiente	
Siringa	Utilizzare esclusivamente la siringa Sedaconda®	
Stabilità delle siringhe caricate	5 giorni	
Range operativo di volume corrente	350-1200 ml	200-800 ml
Spazio morto di Sedaconda® ACD	Circa 100 ml	Circa 50 ml
Resistenza al flusso di gas a 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Perdita di umidità	5 mg/l (a 0,75L x 12 respiri/min)	5 mg/l (a 0,5L x 15 respiri/min)
	7 mg/l (a 1,0L x 10 respiri/min)	6 mg/l (a 0,75L x 15 respiri/min)
Capacità del filtro: Filtrazione batterica	99,867%	
Filtrazione virale	99,76%	
Peso	50 g	
Lunghezza della linea di erogazione dell'agente	2,2 m	
Connettori (secondo ISO 5356)	15F/22M-15M	
Porta di campionamento gas	Luer lock femmina	

In caso di incidente grave, contattare l'autorità competente e il fabbricante legale Sedana Medical Ltd.

Per ulteriori informazioni in merito alle politiche o procedure relative ad Sedaconda® ACD, l'utente dovrà fare riferimento al manuale tecnico o contattare Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irlanda

Data di pubblicazione: 23.03.2022
3000 177-2203/IT/Rev.2.5 2022-03



1. AVSEDD ANVÄNDNING

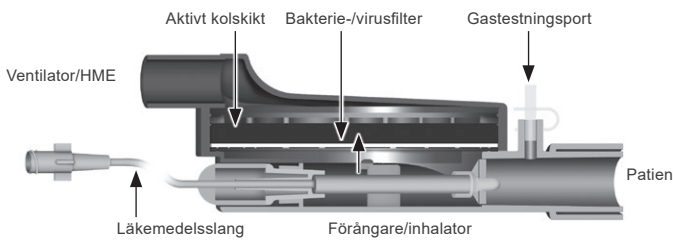
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Enhet för anestesigasåtervinning) är avsedd för tillförsel av isofluran och sevofluran till invasivt ventilerade patienter. Tillförsel av isofluran och sevofluran med Sedaconda® ACD ska endast utföras i lokaler som är fullt utrustade för övervakning och stöd för andnings- och hjärt-kärlövervakningsfunktioner, av personer som är specialutbildade i användning av anestesigaser samt identifiering och hantering av negativa effekter av sådana medel, inklusive hjärt-lungräddning. Sådan utbildning måste innefatta träning i att upprätta och upprätthålla patientens luftvägar, samt andningshjälp. Sedaconda® ACD-enheten är endast avsedd för engångsbruk och måste bytas ut en gång per dygn eller vid behov, t.ex. vid oväntade händelser som plötslig blockering av luftvägarna orsakat av t.ex. slem.

Sedaconda® ACD-enheten finns tillgänglig i storlekarna Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) och Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Anvisningarna i detta dokument avser båda enheterna.

2. DRIFTPRINCIPER

Sedaconda® ACD-enheten består av en plastinneslutning med en läkemedelssläng för kontinuerlig tillförsel av isofluran eller sevofluran från en sprutpump till miniaturförgasaren, där den kliniska dosen förångas. Under kontinuerlig inandning reflekteras det flyktiga anestesigasen genom reflektorn, som består av ett filter med aktivt kol. Sedaconda® ACD-enhetens dead space på 100 ml eller 50 ml måste övervägas för alla patienter, och koldioxidnivån måste övervakas noga. Koldioxidnivån kan justeras genom att optimera ventilatorns parametrar. Sedaconda® ACD är dessutom en utmärkt värme- och fuktväxlare med ett effektivt bakterie-/virusfilter.

Tvärsnittsritning över Sedaconda® ACD



3. VIKTIG ANVÄNDNINGSINFORMATION

3.1 Läs dessa anvisningar noga innan du använder Sedaconda® ACD, och observera följande

ALLMÄNNA VARNINGAR

- Använd inte desfluran
- Ateranslut inte en använd Sedaconda® ACD-enhet som kopplats loss och inte används under en längre tid från någon anledning. Använd alltid en ny enhet
- Isofluran: Använd endast enheten vid rumstemperatur 18-30 °C
- Sevofluran: Använd endast enheten vid rumstemperatur 18-25 °C
- Använd inte en Sedaconda® ACD-enhet om det finns hål i förpackningen eller vid synlig skada.
- Stoppa alltid sprutpumpen vid fränkoppling av Sedaconda® ACD
- Flöda inte läkemedelsslängen manuellt. Använd alltid sprutpumpen
- Placer Sedaconda® ACD-enhetens anslutning på patientsidan lägre än på maskinsidan för att undvika ansamling av kondens, med den svarta sidan uppåt.
- Använd inte sprutpumps bolus- eller spolfunktion, såvida den inte är programmerad enligt sjukhusets rutiner.
- Vik inte eller kläm ihop läkemedelsslängen
- Använd inte Sedaconda® ACD-enheten med jet- eller oscilleringsventilation
- Använd inte aktiv befattnings tillsammans med Sedaconda® ACD-enheten
- Använd inte Sedaconda® ACD-enheten på patienter med kraftiga sekretutsöndring
- Rekonditionering av medicinska enheter avsedda för engångsbruk kan medföra försämrade prestanda eller funktionsbortfall, vilket t.ex. kan resultera i ökat andningsmotstånd. Denna produkt är inte avsedd att rengöras, desinficeras eller steriliseras.
- Försäkrar aldrig anslutningen på ventilatorsidan, förutom vid kassering av Sedaconda® ACD-enheten
- Använd endast Isofluran och Sevofluran i enlighet med SmPC-dokumenten för respektive medel.
- Överväg alltid förhållandet mellan enhetens dead space och tidalvolym vid ventilation av patienten, och övervaka koldioxidhalten noga med gasmonitorn.

Symbol	Beskrivning
VARNING!	Indikerar ett tillstånd som, om anvisningarna inte följs exakt, kan resultera i skada på patienten eller användaren. Fortsätt inte förrän du har förstått alla anvisningar och alla angivna villkor är uppfyllda.
!	Indikerar ett tillstånd som, om anvisningarna inte följs exakt, kan resultera i skada på produkten eller utrustningen. Fortsätt inte förrän du har förstått alla anvisningar och alla angivna villkor är uppfyllda.
OBS!	Indikerar information som är viktig för optimal användning av produkten.
(X)	Användning på endast en patient
i	Läs bruksanvisningen noga före användning
VENT	Ventilator
V_T	Tidalvolym
24h	Byt ut enheten en gång per dygn.
lungor	Patient / Lungor
gasmatare	Gasmätare
ljuskällor	Förvara på avstånd från direkta ljuskällor.

4. YTTERLIGARE UTRUSTNING SOM KRÄVS (FIG. 1)

Endast medicinska enheter med CE-märkning som uppfyller tillämpliga internationella standarder får användas. Sedaconda® ACD-enheten måste användas tillsammans med följande utrustning:

- Sedaconda®-spruta
- Sprutpump med inställningar för sprutorna BD Plastipak eller Monoject Sherwood 50/60 ml
- Gasmonitorn som visar koldioxid- och anestesigaskoncentration
- Ventilator
- Lämpliga adaptrar för användning av isofluran och sevofluran.
- Gasåtervinningssystem

4.1 Sedaconda®-spruta

Sedaconda®-sprutan har samma mått som sprutorna Becton Dickinson Plastipak och Sherwood Monoject 50 ml, men har även en unik koppling för anslutning av kontaktarna på Sedaconda® ACD-enhetens läkemedelssläng. På märkningsdekalerna finns rutor som ska kryssas i för att indikera vilket flyktigt medel som används, d.v.s. isofluran eller sevofluran. Sprutorna kan förfyllas och förvaras (mörkt) i upp till 5 dagar vid rumstemperatur. Säkerställ att sprutan försärs ordentligt.

4.2 Sprutpumar

Använd endast CE-märkta sprutpumar som uppfyller tillämpliga krav, speciellt standarden EN 60601-2-24, och som är programmerbara med inställningar för sprutorna Becton Dickinson Plastipak eller Sherwood Monoject 50/60 ml.

4.3 Anestesigasmonitor med gastestningsslang

Patientens blodgaskoncentrationer måste övervakas med en CE-märkt gasmonitor som uppfyller tillämpliga krav, speciellt standarden EN ISO 80601-2-55. Gasmonitor måste visa koldioxid- och anestesigaskoncentrationerna för att kunna identifiera FET-koncentrationen (endoexpiratorisk), som representerar den alveolära koncentrationen. Fi-koncentrationen ska inte användas. Avläs endast FET-värdet, som speglar den alveolära koncentrationen. Det finns två typer av gasmonitor: med sido- respektive huvudströmsfunktion. Bägge kan användas med Sedaconda® ACD-enheten.

Gasmonitor med sidostöm/sidestream

Vid användning av en sidestream-monitor ska gastestningsslangen anslutas till gasmonitorn och Sedaconda® ACD-enhetens gasmätningsport. Med en sidostörmätare kan en Nafion-torkslang anslutas mellan Sedaconda® ACD-enheten och gastestningsslangen

Gasmonitor med huvudström/mainstream

Vid användning av en mainstream-monitor ska en lämplig luftvägsadapter anslutas mellan Sedaconda® ACD-enheten och patienten.

4.4 Ventilator

Använd endast CE-märkta ventilatorer som uppfyller tillämpliga krav, speciellt standarden ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD-enheten kan användas i alla standardlägen, men inte i oscillerande läge för intuberade patienter. Använd ventilatorkretsar som är lämpliga för användning med anestesimedel.

4.5 Fylla adaptern

För säker påfyllning av Sedaconda®-sprutan måste rätt påfyllningsadapter användas. Det finns två typer, en för flaskor med standardgängor och en för Sevoran från AbbVie med Quik-Fil-försäljningsflaska.

4.6 Gasåtervinningssystem

Sedana Medical rekommenderar återvinning av utloppsgaserna från ventilatorn och gasmätaren.

Passiv gasåtervinning

Sedana Medical tillhandahåller de passiva gasåtervinningssystemen FlurAbsorb och FlurAbsorb-S, som används tillsammans med en tillbehörssats.

Aktiv gasåtervinning

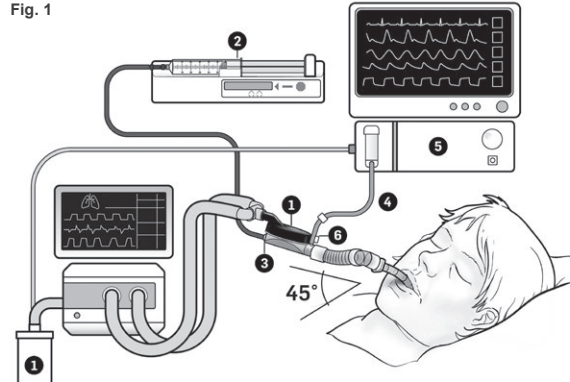
Aktiv gasåtervinning kan användas om ett sådant system finns installerat. Alternativt kan en central vakuummälla användas tillsammans med ett tryckutjämningssystem, som kan tillhandahållas av ventilatortillverkaren.

5. SYSTEMSAMMANSÄTTNING

5.1 Fylla Sedaconda®-sprutan

- Anslut rätt påfyllningsadapter till flaskan med anestesimedel
- Anslut sprutan till adaptern genom att trycka och vrida tills den sitter fast ordentligt.
- Vänd flaskan med sprutan uppochnar
- Fyll sprutan genom att dra upp och trycka ner sprutkolven långsamt 5-10 gånger
- Vänd upp flaskan igen
- Vänta i fyra sekunder för att innehållet i flaskan ska utjämnas innan du kopplar loss den
- Ta bort sprutan från flaskan. Se till att inga luftbubblor finns kvar i sprutan
- Stäng sprutan med sprutlocket
- Markera på sprutans etikett vilket anestesimedel som används, samt påfyllningsdatum

Fig. 1



5.2. Installation (Fig.1)

- Anslut utloppet från ventilatorn och gasmonitor till gasåtervinningsystemet (1)
- Placer sprutan i sprutpumpen (2)
- Ställ in sprutpumpens inställningar för sprutorna BD Plastipak eller Monoject Sherwood 50/60ml
- Placer sprutpumpen i nivå med eller lägre än patientens huvud

Användning av gasmonitor med sidoströmsfunktion:

- Ta av det röda locket från Sedaconda® ACD-enheten (3)
- Anslut gastestningsslangen (4) till gasmonitor (5) och till Sedaconda® ACD-enhetens gastestningsport (6). För att minska fuktängden i slangen och vattenavskiljaren kan en nafion-torkslang anslutas mellan Sedaconda® ACD-enheten och gastestningsslangen

Använda gasmonitor med huvudström används:

- Ta av det röda locket från Sedaconda® ACD-enheten
- Anslut lämplig luftvägsadAPTER mellan Sedaconda® ACD-enheten och patienten. Ta bort etiketten från gasmätartporten och stäng porten med förslutningen
- Anslut Sedaconda® ACD-enheten mellan den endotrakeala slangen och Y-delen på ventilatorns andningskrets
- Placer Sedaconda® ACD-enheten så som visas i fig. 1, med gastestningsporten riktad mot patienten
- Placer Sedaconda® ACD-enhetens anslutning på patientsidan lägre än på maskinsidan (se vinkelangsviseln i fig. 1) för att undvika ansamling av kondensvattnet, med den svarta sidan uppåt.
- Ställ in gasmätaren för det anestesimedel som används
- Vänta tills kalibreringen av gasmätaren är slutförd
- Ställ in lämpliga larmgränser för gasmonitor
- Anslut Sedaconda® ACD-enhetens tillförslang för läkemedel till sprutan och se till att den sitter fast ordentligt.

6. ANVÄNDNING

6.1 Flöda läkemedelsslangen

- Tillför en bolus på 1,2 ml när Sedaconda® ACD ansluts första gången. Ge en bolus på 0,3 ml vid behov. Tillför aldrig en bolus manuellt.
- Stoppa sprutpumpen och vänta tills gasmätaren visar ett koldioxidvärde
- Ange den kliniska dosen
- Starta sprutpumpen (kontrollera punkt 6.2 nedan)

6.2 Dosera anestesimedlet

All dosering är individuell och ska baseras på klinisk utvärdering och avläsning av FET-värde på gasmonitorn. Patienten tar upp mer av det anestesimedlet under de första 10-30 minuterna (induktionsfasen) av tillförselet, varför pumpastigheten måste korrigeras i enlighet med uppmätt endoexpiratorisk andetagskoncentration (FET) och patientens kliniska behov.

Isofluran är ungefärligt dubbelt så potent som sevofluran.

Följande tillförsmängder är typiska för inledande sprutpumpsmängd isofluran respektive sevofluran
– Isofluran: 3 ml/tim – sevofluran: 5 ml/tim

Vilken sprutpumpsmängd som krävs för att uppnå en viss patientkoncentration beror på minutvolymen och målpatientkoncentrationen.

Flyktigt ämne	Förväntade pumpmängder	Resulterande FET-värden
Isofluran	2-7 ml/tim	0,2-0,7 %
Sevofluran	4-10 ml/tim	0,5-1,4 %

Om en snabb koncentrationsökning anses nödvändig, kan en bolus på 0,3 ml. Sedaconda® ACD-enheten är mindre effektiv vid högre FET-värden och/eller högre andetagsvolymer och/eller högre andningsfrekvenser. Därfor krävs relativt mer anestesimedel och därmed högre pumpmängd för att hålla koncentrationen stabil.

6.3 Ändra koncentrationen

Alla koncentrationsförändringar måste titreras till önskat FET-värde genom att ändra pumpmängden, samtidigt som FET-värdet måste övervakas nog på gasmonitorn. FET-värdet ska verifieras efter varje förändring av ventilatorns parametrar.

Om det finns kliniskt behov av att minska FET-koncentrationen snabbt ska Sedaconda® ACD-enheten kopplas bort från patienten. Verifiera alltid alla eventuella nya koncentrationer på gasmätaren.

6.4 Avsluta behandlingen

Avtäckta behandlingen direkt

1. Stoppa sprutpumpen. Koncentrationen minskar snabbt
2. Koppla loss tillförslangens för läkemedel från Sedaconda®-sprutan
3. Förslut sprutan med sprutocket
4. Koppla loss gastestningsslangen från Sedaconda® ACD-enheten. Stäng gasmätartporten med förslutningen för gastestningsporten
5. Ta bort Sedaconda® ACD-enheten från patienten. Koppla loss den från Y-delen först
6. Överväg att byta ut Sedaconda® ACD-enheten mot ett bakterie-/virusfilter med värme- och fukt-växlare
7. Stäng Sedaconda® ACD-anslutningen (på ventilatorsidan) med det röda locket och kassera enheten i enlighet med sjukhusets rutiner

Kort nedtrapping

1. Stoppa sprutpumpen, men ta inte bort Sedaconda® ACD-enheten
2. Koncentrationen minskar gradvis
3. När FET-värdet närmar sig 0 % följer du ovanstående steg (1-7) under "Avsluta behandlingen direkt"

Längre nedtrapping

1. Vid längre nedtrapping ska pumpmängden minskas stegevis över flera timmar
2. Koncentrationen minskar gradvis
3. När koncentrationen når ett FET-värde nära 0 % följer du ovanstående steg (1-7) under "Avsluta behandlingen direkt"

6.5 Byta Sedaconda® ACD-enheten

- Förbered en ny Sedaconda® ACD-enhet och en ny fyllt spruta vid behov (enligt 5.1)
- Stoppa sprutpumpen.
- Koppla bort tillförslangens för läkemedel från Sedaconda® ACD-sprutan och förslut sprutan med sprutocket.
- Koppla bort gastestningsslangen från Sedaconda® ACD-enheten och stäng gastestningsporten med förslutningen.
- Ta bort den använda Sedaconda® ACD-enheten. Koppla loss den från Y-delen först
- Anslut gastestningsslangen
- För in en ny Sedaconda® ACD-enhet genom att ansluta ET-slangen först och därefter Y-delen
- Anslut läkemedelsslangen till sprutan i sprutpumpen
- Flöda läkemedelsslangen med 1,2 ml, så som beskrivs i 6.1
- Starta sprutpumpen med samma mängd som tidigare
- Kontrollera FET-värde

6.6 Byta Sedaconda®-sprutan

- Stoppa sprutpumpen
- Koppla bort tillförslangens för läkemedel från sprutan och förslut den med sprutocket
- Ta bort den tomma sprutan från sprutpumpen
- Placer den nya Sedaconda®-sprutan i sprutpumpen. För påfyllning, se 4.1.
- Anslut tillförslangens för läkemedel till sprutan
- Starta sprutpumpen med samma mängd som tidigare
- Flöda inte läkemedelsslangen om inte även Sedaconda® ACD-enheten byts ut mot en ny
- Kontrollera FET-värde

7. ANSLUT EN NEBULISATOR TILL SEDACONDA® ACD-SYSTEMET

En jetnebulisator eller ultraljudsnebulisator kan användas med Sedaconda® ACD-systemet. Nebulisatorn ska anslutas mellan patientens intubationstab och Sedaconda® ACD-enheten. Ultraljudsnebulisatorer är att föredra, eftersom de inte tillför extra luftflöde. Om en jetnebulisator ansluts kan sprutpumpsmängden behöva ökas för att kompensera för det extra flödet från nebulisatorn. Ställ in ventilatorn i vänteläge eller på en utanföringspaus vid anslutning av en nebulisator.

VARNING! Upprepade nebuliseringar kan öka flödesmotståndet hos Sedaconda® ACD. Var uppmärksam på tecken på ocklusioner Klibbiga, nebulisera läkemedel (t.ex. acetylcystein, colistin och amfotericin B) kan öka filtrets motståndskraft och kräva tidigt utbyte av Sedaconda® ACD.

Obs! Överväg alltid det större döda utrymmet vid anslutning av ytterligare enheter.

8. SUGNING

- Det är rekommenderat att använda ett slutet sugsystem eller en svivelkoppling med support
- Pausa ventilatorn om Sedaconda® ACD-enheten behöver kopplas loss från ET-slangen under den här proceduren. Ta först bort Sedaconda® ACD-enheten från Y-delen vid fränkopplingen. Anslut först Sedaconda® ACD-enheten till ET-slangen vid tillkoppling.



Om polykarbonatbaserade komponenter används i patientens andningskrets, är det viktigt att känna till att dessa kan degradera eller spricka när de utsätts för anestesigaserna isofluran eller sevofluran.

9. KASSERING

Kassera Sedaconda® ACD-enheten och den förslutna sprutan i enlighet med sjukhusets rutiner.

10. TEKNISK INFORMATION

TEKNIKA SPECIFIKATIONER	100 ML	50 ML
Anestesimedel	Använd endast i rumstemperatur – sevofluran (18-25 °C) och isofluran (18-30 °C)	
Spruta	Använd endast Sedaconda®-sprutan	
Stabilitet hos fyllda sprutor	5 dagar	
Arbetsintervall, andetagsvolym	350-1 200 ml	200-800 ml
Sedaconda® ACD-enhetens döda utrymme	Ca 100 ml	Ca 50 ml
Gasflödesmotstånd vid 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Fuktflörlust	5 mg/l (@ 0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75 l x 15 bpm)
Filterkapacitet: Bakteriefiltrering	99,867 %	
Virusfiltrering	99,76 %	
Vikt	50 g	
Läkemedelsslängens längd	2,2 m	
Kopplingar (enligt ISO 5356)	15F/22M-15M	
Gastestningsport	Luerlås, hona	

I händelse av en allvarlig incident, kontakta behörig myndighet och tillverkaren Sedana Medical Ltd.

Ytterligare information om policyer och rutiner kopplade till Sedaconda® ACD-enheten finns i den tekniska handboken. Du är även välkommen att kontakta Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Utgivningsdatum: 23.03.2022
3000 177-2203/SV/Rev.2.5 2022-03



1. TILTENKT BRUK

Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Enhet for bevaring av anestesimidler) er beregnet for administrering av Isofluran og Sevofluran til pasienter med invasiv ventilasjon. Administrasjon av Isofluran og Sevofluran via Sedaconda® ACD skal kun utføres i et miljø som er fullstendig utstyr for overvåking og støtte av respirasjons- og kardiovaskulær funksjon og av personer som er spesielt oppklaert i bruken av inhalerte anestetika og er i stand til å oppdage og kontrollere de forente potensielle bivirkningene av slike medikamenter, inkludert respirasjons- og hjerte-gjenoppliving. Denne opplæringen må også dekke etablering og opprettholdelse av pasientens luftveier og assistert ventilering.

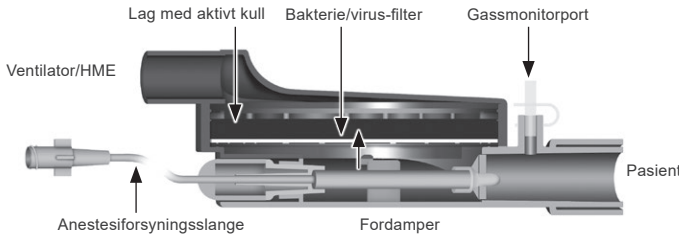
Sedaconda® ACD er tiltenkt kun til enkelt bruk, og må byttes ut én gang i døgnet, eller ved behov ved f.eks. uventede hendelser som blokkasje av luftveiene på grunn av sekresjoner o.l.

Sedaconda® ACD er tilgjengelig i størrelsene Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) og Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Instruksjonene i dette dokumentet gjelder for begge størrelser.

2. DRIFTSPRINSIPPER

Sedaconda® ACD består av et plasthus med en forsyningsslang for kontinuerlig forsyning av Isofluran eller Sevofluran, som går fra en sprøytepumpe til mini-fordamperen, der kliniske doser umiddelbart fordampes. Ved kontinuerlig pustning blir inhalasjonsanestetika reflektert via en reflektor, som består av et aktivt kullfilter. Tomrommet på 100 ml eller 50 ml må vurderes for hver enkelt pasient, og CO₂-nivå må overvåkes nøyde. Justeringer av CO₂-nivå kan gjøres ved å optimisere respiratorparametrene. I tillegg er Sedaconda® ACD en utmerket varme- og fuktveksler, med et effektivt bakterie/virus-filter.

Tverrsnittillustrasjon av Sedaconda® ACD



3. VIKTIG INFORMASJON TIL BRUKEREN

3.1 Les disse instruksjonene nøyde før du tar i bruk Sedaconda® ACD, og merk følgende

GENERELLE ADVARSLER

- Ikke bruk Desfluran
- Ikke koble til en Sedaconda® ACD-enhet som har blitt frakoblet og stått uten tilsyn, uansett årsak eller varighet. Bruk alltid en ny enhet.
- Isofluran: Skal kun brukes i romtemperatur 18–30 °C
- Sevofluran: Skal kun brukes i romtemperatur 18–25 °C
- Ikke bruk en Sedaconda® ACD-enhet hvis pakningen har er åpenet eller har synlige skader
- Alltid stopp sprøytepumpen før du kobler fra Sedaconda® ACD-enheten
- Ikke prim forsyningsslangen manuelt. Bruk alltid sprøytepumpen.
- Plasser pasienttilkoblingen på Sedaconda® ACD-enheten, lavere enn tilkoblingen til maskinen, for å unngå at det samler seg opp kondensat. Den svarte siden skal peke opp.
- Ikke bruk bolus- eller skyllefunksjonen på sprøytepumpen med mindre dette har blitt programert i henhold til sykehushets protokoll
- Ikke brett eller påfør klem på forsyningsslangen
- Ikke bruk Sedaconda® ACD med stråle- eller svingsningsventilasjon
- Ikke bruk en aktiv fukteenheten sammen med Sedaconda® ACD
- Ikke bruk Sedaconda® ACD på pasienter med store mengder slim
- Gjenbruk av medisinske enheter som er beregnet for engangsbruk kan føre til redusert ytelse og svekkede funksjoner, som f.eks. at pustemotstanden øker. Dette produktet er ikke beregnet for rengjøring, desinfisering eller sterilisering
- Aldri forsegle kontakten på respiratorsiden, unntatt ved kassering av Sedaconda® ACD
- Bruk kun Isofluran og Sevofluran i henhold til de medfølgende SmPC-dokumentene (beskrivelse av produktegenskaper).
- Alltid beregn dørrømmet i enheten i forhold til tidalvolumet når pasienten er tilkoblet en ventilator, og overvåk CO₂ nøyde via gassmonitoren

Symbol	Beskrivelse
ADVARSEL!	Viser til en betegnelse som må følges for å unngå personskade på pasient eller bruker. Ikke bruk enheten før du har lest og forstått bruksanvisningen, og alle bruksbetegnelser er møtt.
	Viser til en betegnelse som må følges for å unngå skade på produktet eller utstyr. Ikke bruk enheten før du har lest og forstått bruksanvisningen, og alle bruksbetegnelser er møtt.
MERK!	Viser til viktig informasjon om optimal bruk av produktet.
	Användning på endast en patient
	Les bruksanvisningen nøyde før bruk
	Respirator
	Tidemannsvolum
	Gassmålingsinstrument
	Pasient/lunger

4. NØDVENDIG EKSTRAUTSTYR (FIG. 1)

Kun medisinske CE-merkede enheter som samsvarer med gjeldende internasjonale standarder, skal brukes. Sedaconda® ACD må brukes med følgende utstyr:

- Sedaconda®-sprøyte
- Sprøytepumpe med innstilling for sprøyte BD Plastipak eller Monoject Sherwood på 50/60 ml
- Anestesigassmonitor, som viser konsentrasjonen av CO₂ og anestesigasser
- Respirator
- Gjeldende adaptere for bruk av Isofluran og Sevofluran.
- Gassutsugsystem

4.1 Sedaconda®-sprøyten

Sedaconda®-sprøyten har samme dimensjoner som sprøyte Becton Dickinson Plastipak eller Sherwood Monoject på 50 ml, men den har i tillegg en unik kobling som passer til kontakten på forsyningsslangen til Sedaconda® ACD. Etiketten har avmerkningsbokser som viser hvilket flyktig middel som blir bruk, enten Isofluran eller Sevofluran. Sprøyte kan forhåndsfylles og oppbevares i opptil fem dager, dersom de blir oppbevart på et mørkt sted med romtemperatur. Sørg for at sprøyten er lukket ordentlig.

4.2 Sprøytepumper

Bruk kun CE-merkede sprøytepumper som samsvarer med gjeldende krav, spesielt spesifikasjonene i standarden EN 60601-2-24, og som er programmerbare pumper med innstilling for sprøyte Becton Dickinson Plastipak og Sherwood Monoject på 50/60 ml.

4.3 Anestesigassmonitor med gassmålingsslange

Overvåking av anestesigassene med en CE-merket gassmonitor, er obligatorisk. Dette samsvarer med gjeldende krav, og spesielt med spesifikasjonene i standarden EN ISO 80601-2-55. Gassmonitoren må vise konsentraser av karbondioksid og anestesigasser for å være i stand til å identifisere FA-konsentrasjonen (eksperttidalskonsentrasjon), som representerer den alveolare konsentrasjonen. Fi-konsentrasjon skal ikke brukes. Kun FA-verdien skal leses av, som viser den alveolare konsentrasjonen. Det finnes to typer gassmonitorer: sidestrøm eller hovedstrøm. Begge kan brukes med Sedaconda® ACD-enheten.

Sidestrøm-gassmonitor

Når en sidestrøm-monitor skal brukes, må du koble gassmonitor-forsyningsslangen til gassmonitoren og til gassmonitor-prøveporten på Sedaconda® ACD. Ved bruk av sidestrøm-gassmonitoren, kan en Nafion-slane monteres mellom Sedaconda® ACD-enheten og gassforsyningsslangen

Mainstream-gassmonitor

Ved bruk av en mainstream-gassmonitor må en luftrøradapter kobles til mellom Sedaconda® ACD-enheten og pasienten.

4.4 Respirator

Bruk kun CE-merkede respiratorer som samsvarer med alle gjeldende krav, og særlig med spesifikasjonene i standarden ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD kan brukes i alle konvensjonelle modi, med unntak av oscillasjonsmodus for intuberte pasienter. Bruk respiratorkretser som egner seg for bruk med anestesimidler.

4.5 Fyllingsadapter

Bruk en fyllingsadapter som er egnet for fylling av Sedaconda®-sprøyten. Det finnes to typer, én for standard gjengtet flaske, og én for Sevoran fra AbbVie med Quik-Fil-lukking.

4.6 Gassutsugsystem

Sedana Medical anbefaler utsug av avgassene fra respiratoren og gassmonitoren.

Passivt gassutsug

Sedana Medical har et passivt gassutsugsystem tilgjengelig, med navnet FlurAbsorb og FlurAbsorb-S, som brukes sammen med et sett med tilleggsutstyr.

Aktivt gassutsug

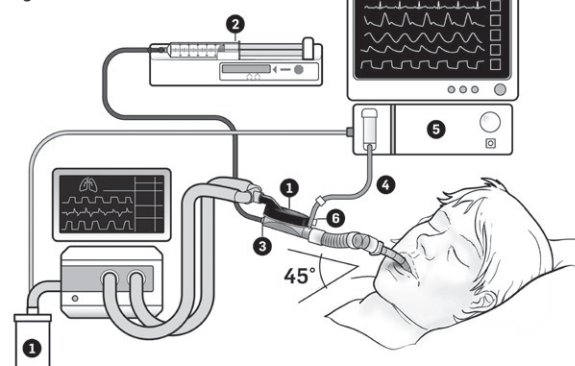
Et aktivt gassutsug kan brukes dersom det har blitt montert, ellers kan man bruke en sentral vakuumkilde sammen med et trykkutjevingssystem, som kan fås hos respiratorprodusenter.

5. MONTERING AV SYSTEMET

5.1 Fylle opp Sedaconda®-sprøyten

- Fest riktig fyllingsadapter til flasken med anestesimiddel.
- Koble sprøyten til adapteren ved å trykke den inn og skru til den sitter fast.
- Snu flasken med sprøyten opp-ned.
- Fyll sprøyten ved å dra stelepet ut og dytte det inn igjen langsomt 5–10 ganger.
- Snu flasken riktig vei igjen.
- Vent i fire sekunder mens flasken utjenvner seg, før du fjerner sprøyten.
- Fjern sprøyten fra flasken, og sørг for at det ikke er luftbobler i sprøyten.
- Lukk sprøyten godt igjen.
- Merk av for hvilket anestesimiddel som befinner seg i sprøyten, og angi dato den ble fylt.

Fig. 1



5.2. Oppsett (Fig. 1)

- Koble avløpet fra respiratoren og gassmonitoren til gassutsugsystemet (1).
- Plasser sprøyten i sprøytepumpen (2).
- Still inn sprøytepumpen med innstillingen for sprøyte BD Plastipak eller Monoject Sherwood på 50/60ml.
- Plasser sprøytepumpen på nivå med eller lavere enn pasientens hode.

Ved bruk av en sidestream-gassmonitor:

- Fjern den røde hetten på Sedaconda® ACD (3).
- Koble gassmonitor-målingsslangen (4) til gassmonitoren (5) og gassmonitor-målingsporten på Sedaconda® ACD-enheten (6). Hvis det ønskes, kan du feste en Nafion-slange mellom Sedaconda® ACD og gassmålingsslangen, for å redusere mengden fuktighet inne i slangen og vannfellen.

Ved bruk av en mainstream-gassmonitor:

- Fjern den røde hetten på Sedaconda® ACD.
- Koble til den gjeldende luftveisadapteren mellom Sedaconda® ACD og pasienten. Fjern flagget fra monitorporten, og lukk monitorporten med lukkemekanismen.
- Koble til Sedaconda® ACD mellom endotrakealtuben og Y-stykket på respirasjonskretsene.
- Plasser Sedaconda® ACD som vist på Fig. 1, med gassproveporten rettet mot pasienten.
- Plasser Sedaconda® ACD-koblingen på pasientsiden lavere enn på maskinsiden (med samme vinkel som i Fig. 1) for å unngå at det samler seg opp fuktighet. Den svarte siden skal peke oppover.
- Still inn gassmonitoren for anestesimidlelet som blir brukt.
- Vent på at gassmonitoren skal kalibrere seg.
- Angi gjeldende alarmgrenser på gassmonitoren.
- Koble anestesigasslangen på Sedaconda® ACD til sprøyten, og pass på at den sitter godt.

6. BRUK

6.1 Priming av gassslangen

- Gi en bolus på 1,2 ml når Sedaconda® ACD først kobles til. Gi deretter en bolus på 0,3 ml dersom det er behov for det. Gi aldri bolus manuelt.
- Stopp sprøytepumpen, og vent til gassmonitoren viser en CO₂-verdi.
- Angi klinisk dosering.
- Start sprøytepumpen (punkt 6.2 nedenfor).

6.2 Dosering av anestesimiddel

All dosering er individuelt, og bestemmes av vurderingen til en erfaren lege sammen med FA-verdien på gassmonitoren. Det er et høyere pasientopptak av anestesimidlelet i løpet av de første 10–30 minuttene (induksjonsfasen) av administreringen, og det må derfor foretas korrekSJoner av pumpehastigheten henhold til den målte endetidalkonsentrasjonen (FA) og pasientens kliniske behov. Isofluran er omrent dobbelt så kraftig som Sevofluran.

Følgende hastigheter er typisk for førstegangsdosering av Isofluran og Sevofluran.

– Isofluran: 3 ml/t – Sevofluran: 5 ml/t

Sprøytepumpehastigheten nødvendig for å nå en bestemt pasientkonsentrasjon er avhengig av volum i minutet og mālkonsentrasjonen for hver enkelt pasient.

Anestesimiddel	Forventet pumpehastighet	Resulterende FA-verdier
Isofluran	2–7 ml/time	0,2–0,7%
Sevofluran	4–10 ml/time	0,5–1,4%

Hvis det behoves en rask økning av konsentrasjonen, kan det gis en bolus med flytende middel på 0,3 ml. Ved høyere FA-verdier og/eller høyt tidalvolum og/eller høy respirasjonshastighet, er Sedaconda® ACD mindre effektiv. Derfor er det nødvendig med et relativt høyere volum av anestesimiddel, og samsvarende høyere pumpehastighet, for å holde konsentrasjonen stabil.

6.3 Endring av konsentrasjon

Potensielle endringer i konsentrasjonen må titreres til ønsket FA-verdi ved å endre pumpehastighet og overvåke FA-verdien nøyne på gassmonitoren. FA-verdien må bekreftes ved potensielle endringer av respiratorparametere.

Hvis det er et klinisk behov for å redusere FA-konsentrasjonen raskt, kobler du Sedaconda® ACD fra pasienten. Alltid bekrefte en potensiell ny konsentrasjon via gassmonitoren.

6.4 Avslutte behandlingen

Umiddebart opphør

1. Stopp sprøytepumpen. Konsentrasjonen reduseres hurtig.
2. Koble anestesigasslangen fra Sedaconda®-sprøyten.
3. Lukk sprøyten godt igjen.
4. Koble gassmonitoren fra Sedaconda® ACD. Lukk gasssamlingsporten med gasssamlingsportlokket.
5. Fjern Sedaconda® ACD fra pasienten. Koble fra Y-stykket først.
6. Vurder om du skal bytte ut Sedaconda® ACD med et bakterie-/virusfilter med varme- og fuktveksler.
7. Lukk Sedaconda® ACD-koblingen (på respiratorsiden) med den røde hetten, og kasser enheten i henhold til sykehushets protokoll.

Kort avvenningsprosess

1. Stopp sprøytepumpen og la Sedaconda® ACD fortsette å kjøre.
2. Konsentrasjonen reduseres gradvis.
3. Når FA-verdien nærmer seg 0 %, følger du trinnene (1–7) under Umiddebart opphør.

Lang avvenningsprosess

1. Om lang avvenning er nødvendig, reduserer du pumpehastigheten trinnvis over flere timer.
2. Konsentrasjonen reduseres.
3. Når FA-verdien nærmer seg 0 %, følger du trinnene (1–7) under Umiddebart opphør.

6.5 Bytte ut Sedaconda® ACD-enheten

- Gjør klar en ny Sedaconda® ACD-enhet og en ny fylt sprøyte ved behov (følg trinnene under 5.1).
- Stopp sprøytepumpen.
- Koble anestesigasslangen fra Sedaconda® ACD-sprøyten, og lukk sprøyten med hetten.
- Koble gassovervåkingsslangen fra Sedaconda® ACD, og lukk gassamlingsporten med gassamlingsportlokket.
- Ta ut den brukte Sedaconda® ACD-enheten. Koble fra Y-stykket først.
- Koble til gassmålingsslangen.
- Sett inn den nye Sedaconda® ACD-enheten ved å først koble til endotrakealtuben, og deretter Y-stykket.
- Koble gasslangen til sprøyten i sprøytepumpen.
- Prim gasslangen som forklart under 6.1, med 1,2 ml.
- Start sprøytepumpen med samme hastighet som før.
- Kontroller FA-verdien.

6.6 Bytte ut Sedaconda®-sprøyten

- Stopp sprøytepumpen.
- Koble anestesiforsyningsslangen fra sprøyten, og lukk sprøyten med hetten.
- Fjern den tomme sprøyten fra sprøytepumpen.
- Plasser den nye Sedaconda®-sprøyten i sprøytepumpen. Se 4.1 for fylling av sprøyten.
- Koble anestesiforsyningsslangen fra sprøyten.
- Start sprøytepumpen med samme hastighet som før.
- Ikke prim forsyningsslangen med mindre Sedaconda® ACD-enheten også ble byttet ut med en ny.
- Kontroller FA-verdien.

7. TILKOBLING AV EN FORSTØVER TIL SEDACONDA® ACD-SYSTEMET

Du kan bruke en stråleforstøver eller en ultralyd-forstøver sammen med Sedaconda® ACD-systemet. Forstøveren kobles til mellom pasientens intubasjonsslange og Sedaconda® ACD-enheten. Ultralyd-forstøvere foretrekkes, fordi de ikke tilfører en ekstra luftstrøm. Hvis en stråleforstøver brukes, kan det være nødvendig å øke hastigheten på sprøytepumpen, for å kompensere for luftstrømmen som forstøveren tilfører. Når du kobler til en forstøver må du sette respiratoren i standby-modus, eller holde en endotrakealtuben på respiratoren.

ADVARSEL! Gjentatte nebuliseringer kan føre til økning av motstanden til Sedaconda® ACD-enheten. Vær oppmerksom på tegn til okklusjoner Klebrige nebuliserte medikamenter (f.eks. acetylsistein, kolistin og amfoterisin B) kan føre til økning av motstanden i filteret og tidlig kassering av Sedaconda® ACD-enheten.

MERK! Alltid vurder å øke dødrommet når du kobler til ekstrautstyr.

8. SUGING

- Det anbefales å bruke et lukket sugesystem, eller en dreiekontakt med sugeport.
- Hold pause på respiratoren når du kobler Sedaconda® ACD fra endotrakealtuben under prosedyren. Ved frakobling, fjern Sedaconda® ACD fra Y-stykket først, og ved tilkobling, koble Sedaconda® ACD til endotrakealslangen først.



Vær oppmerksom på at polykarbonatbaserte komponenter som brukes i pasientens respirasjonskrets kan nedbrytes og utsettes for slitasje når de kommer i kontakt med anestesigassene Isofluran og Sevofluran.

9. KASSERING

Kasser Sedaconda® ACD og den forseglaede sprøyten i henhold til sykehushets protokoll.

10. TEKNISK INFORMASJON

TEKNISK SPESIFIKASJON	100 ML	50 ML
Anestesimidler	Bruk kun romtemperert Sevofluran (18–25 °C) og Isofluran (18–30 °C)	
Sprøyte	Bruk kun Sedaconda®-sprøyten	
Stabilitet for fylte sprøyter	Fem dager	
Arbeidsområde for tidalvolum	350–1200 ml	200–800 ml
Dødrom for Sedaconda® ACD	Ca. 100 ml	Ca. 50 ml
Gasstrømningsmotstand på 60 l/min.	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Fuktighetstap	5 mg/l (ved 0,75 l X 12 bpm)	5 mg/l (ved 0,5 l X 15 bpm)
	7 mg/l (ved 1 l X 10 bpm)	6 mg/l (ved 0,75 l X 15 bpm)
Filterkapasitet: Bakteriefiltrering Virusfiltrering	99,867 % 99,76 %	
Vekt	50 g	
Lengde på gasslange	2,2 m	
Koblinger (i henhold til ISO 5356)	15F/22M-15M	
Gassamlingsport	Luer Lock, hunn	

I tilfelle en alvorlig hendelse, ta kontakt med kompetent myndighet og den juridiske produsenten Sedana Medical Ltd.

Ønsker du mer informasjon om retningslinjer eller prosedyrer ved bruken av Sedaconda® ACD, kan du se den tekniske håndboken, eller ta kontakt med Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irland

Publiseringdato: 23.03.2022
3000 177-2203/N0/Rev.2.5 2022-03



1. TILSIGTET ANVENDELSE

Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Anæstesibevarende enhed) er beregnet til administration af isofluran og sevofluran til invasivt ventilerede patienter. Administration af isofluran og sevofluran ved anvendelse af Sedaconda® ACD bør kun foregå i omgivelser, der er fuldt udstyret til overvågning og understøttelse af den respiratoriske og kardiovaskulære funktion og af personer, der er specialuddannet i brug af inhalationsanæstetika samt til at påvise og håndtere de forventede bivirkninger ved sådanne midler, herunder hjerte-lungeredning. Sådan uddannelse skal omfatte etablering og opretholdelse af frie luftveje hos patienter og assisteret ventilation.

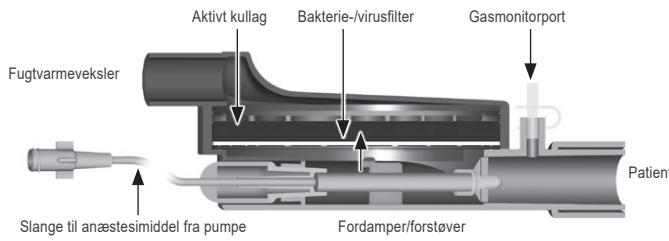
Sedaconda® ACD er kun beregnet til engangsbrug og skal udskiftes en gang i døgnet eller efter behov, f.eks. ved uventede hændelser såsom pludselig blokering af luftvejene som følge af sekret osv.

Sedaconda® ACD fås i størrelserne, 100 ml (Sedaconda® ACD-L) og Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Anvisningerne i dette dokument gælder for begge enheder.

2. BETJENING

Sedaconda® ACD består af et plastkabinet med en anæstesislange til kontinuerlig tilførsel af isofluran eller sevofluran fra en sprøjtepumpe til minifordamperen, hvor enhver klinisk dosis straks fordamperes. Ved et kontinuerligt åndedræt recirkuleres det flygtige anæstesimiddel igennem reflektoren, der består af et filter med aktivt kul. Der skal tages højde for et dead space på 100 ml eller 50 ml hos alle patienter, og CO₂ skal monitoreres nøje. CO₂ kan justeres ved at optimere ventilatorparametrene. Endvidere er Sedaconda® ACD en fremragende fugtvarmeveksler, og den indeholder et effektivt bakterie-/virusfilter.

Tværsnit af Sedaconda® ACD



3. VIGTIG INFORMATION TIL BRUGEREN

3.1 Læs denne brugsanvisning omhyggeligt før brug af Sedaconda® ACD, og vær opmærksom på følgende

GENERELLE ADVARSLER

- Brug ikke desfluran
- Undlad at gentilslutte et brugt Sedaconda® ACD-system, der har været frakoblet og uden opsyn, uanset årsag og tidsrum. Brug altid et nyt system
- Isofluran: Bruges udelukkende ved stuetemperatur 18 ° – 30 °C
- Sevofluran: Bruges udelukkende ved stuetemperatur 18 ° – 25 °C
- Brug ikke Sedaconda® ACD, hvis pakkens forsegling er brugt, eller hvis emballagen er synligt beskadiget
- Stop altid sprøjtepumpen, når Sedaconda® ACD skal frakobles
- Foretag ikke en manuel priming af forsyningsslangen. Brug altid sprøjtepumpen
- Placer Sedaconda® ACD-konnektoren på patientsiden lavere end maskinsiden for at forhindre opsamling af kondens. Den sorte side skal vende opad
- Brug ikke bolus- eller skyllefunktionen på sprøjtepumpen, medmindre den er programmeret i henhold til hospitallets protokol
- Bøj eller klem ikke forsyningsslangen
- Brug ikke Sedaconda® ACD med jetventilation eller oscillatorisk ventilation
- Brug ikke aktiv fugtning sammen med Sedaconda® ACD
- Brug ikke Sedaconda® ACD til patienter med omfattende sekretion
- Oparbejdning af medicinsk udstyr, der er beregnet til engangsbrug, kan resultere i forringet ydeevne eller tab af funktionalitet, f.eks. øget vejtrækningsmodstand. Dette produkt er ikke beregnet til at blive rengjort, desinficeret eller steriliseret
- Forseg aldrig konnektoren på ventilatorsiden undtaget ved bortskaftelse af Sedaconda® ACD
- Brug kun Isofluran og Sevofluran i henhold til deres respektive SmPC-dokumenter.
- Tag altid højde for enhedens dead space i forhold til respirationsvolumen, når patienten ventileres.

Symbol	Beskrivelse
ADVARSEL!	Beskriver forhold, hvor manglende overholdelse af retningslinjer kan føre til skade på patient eller bruger. Gå ikke videre, før instruktionerne er fuldt forstået, og alle anførte betingelser er opfyldt.
	Beskriver forhold, hvor manglende overholdelse af retningslinjerne kan føre til skade på produktet eller udstyret. Gå ikke videre, før instruktionerne er fuldt forstået, og alle anførte betingelser er opfyldt.
BEMÆRK!	Angiver oplysninger, der er vigtige for optimal brug af produktet.
	Til brug på én patient
	Læs brugsvejledningen grundigt inden brug
	Respirator
	V _T
	Tidalvolumen
	Udskiftes hvert døgn.
	Patient/lunger
	Gasmåleanordning
	Opbevares væk fra direkte lyskilder

4. ANDET NØDVENDIGT UDSTYR (FIG. 1)

Det er kun medicinske enheder, der bærer CE-mærket, og som overholder de gældende internationale standarder, der må anvendes. Sedaconda® ACD skal bruges sammen med følgende udstyr:

- Sedaconda® sprøjte
- Sprøjtepumpe med indstillingen for BD Plastipac- eller Monoject Sherwood-sprøjter (50 ml)
- Anæstesigasmonitor, som viser koncentrationer for kuldioxid og anæstesigasser
- Ventilator
- Opfyldningsadapter
- Gasudsugningssystem

4.1 Sedaconda® sprøjte

Sedaconda®-sprøjten har samme mål som en Becton Dickinson Plastipak eller Sherwood Monoject 50-ml sprøjte. Den findes afkrydsningsfelter på kasserne, som angiver, hvilket flygtigt middel der anvendes: isofluran eller sevofluran. Sprøjterne kan forflydes og opbevares i op til fem dage, hvis de opbevares mørkt og ved stuetemperatur. Sørg for, at sprøjterne er sikkert tillukkede.

4.2 Sprøjtepumper

Brug kun sprøjtepumper med CE-mærket, der overholder de gældende krav – særligt specifikationerne i standard DS/EN 60601-2-24 – og som har programmerbare pumper med indstillingen for Becton Dickinson Plastipak- eller Sherwood Monoject 50 ml-sprøjter.

4.3 Anæstesigasmonitor med gasprøveslange

Det er obligatorisk at foretage monitoring af anæstesigasser med en CE-mærket gasmonitor, der opfylder de gældende krav især specifikationerne i standard EN ISO 80601-2-55. Gasmonitoren skal vise koncentrationer af kuldioxid og anæstesigasser for at kunne identificere Fet-koncentrationen (udånding), der repræsenterer den alveolare koncentration. Fi-koncentrationen skal ikke anvendes. Afslas kun Fet-værdien, som afspejler den alveolare koncentration. Den findes to typer gasmonitorer, sidestream og mainstream. Begge kan bruges med Sedaconda® ACD.

Gasmonitor med sidestream

Ved brug af en sidestreammonitor skal gasmonitorprøveslangen sluttes til gasmonitoren og Sedaconda® ACD-gasmonitorens prøveport. Med sidestreammonitoren kan Nafion Dryer Tubing tilsluttes mellem Sedaconda® ACD og gasprøveslangen.

Gasmonitor med mainstream

Ved brug af en mainstreamgasmonitor skal den påkrævede luftvejsadapter sluttet til Sedaconda® ACD og patienten.

4.4 Ventilator

Anvend kun ventilatorer med CE-mærket, der overholder de gældende krav især specifikationerne i standard DS/ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD kan bruges sammen med alle traditionelle funktioner, men ikke sammen med en oscillatorisk funktion til intuberede patienter. Brug ventilatorkredsloeb, der er velegnet til brug sammen med anæstesimidler.

4.5 Opfyldningsadapter

Der skal benyttes en opfyldningsadapter for at opnå en sikker opfyldning af Sedaconda® ACD-sprøjten. Den findes to typer: en til beholdere med standardgevind og en til sevoran fra AbbVie med en Quik-Fit-prop.

4.6 Gasudsugningssystem

Sedana Medical anbefaler, at der foretages en udsugning af udgående gasser fra ventilatoren og gasmonitoren.

Passiv gasudsugning

Der findes et passivt udsugningssystem fra Sedana Medical, som hedder FlurAbsorb, der kan bruges sammen med et tilbehørssæt.

Aktiv gasudsugning

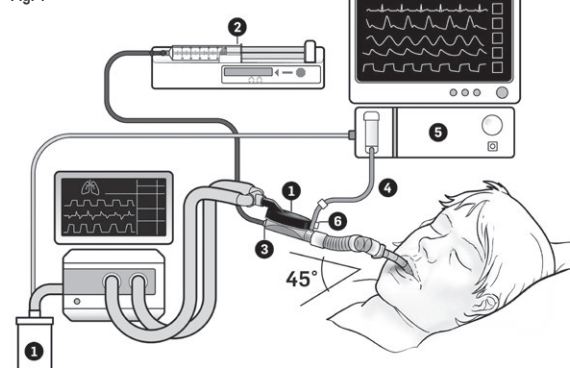
Aktiv gasudsugning kan bruges, hvis det installeres på intensivafdelingen, eller der kan anvendes en central vakuumbillede sammen med et trykudligningssystem, som kan leveres af ventilatorproducenten.

5. SYSTEMOPSÆTNING

5.1 Opfyldning af Sedaconda® ACD-sprøjten

- Fastgør den relevante opfyldningsadapter til beholderen med anæstesimiddel.
- Sæt sprøjten på adapteren ved at trykke og dreje den, indtil den er fastgjort
- Vend beholderen med sprøjten på hovedet
- Fyld sprøjten ved at trække stemplet langsomt frem og tilbage 5-10 gange
- Vend beholderen om igen
- Vent 4 sekunder med at frakoble beholderen, så den kan stabilisere sig
- Fjern sprøjten fra beholderen, og sørg for, at der ikke er luftbobler i sprøjten
- Tilluk sprøjten med sprøjtepropren
- Skriv på sprøjterns etiket, hvilket anæstesimiddel der er brugt, og angiv datoen for opfyldningen

Fig. 1



5.2. Opsætning (fig.1)

- Slut udugningen fra ventilatoren og gasmonitoren til gasudsugningssystemet (1)
- Placer sprøjten i sprøjtepumpen (2)
- Angiv indstillerne for sprøjtepumpen til BD Plastipak- eller Monoject Sherwood-sprøjter (50 ml)
- Placer sprøjtepumpen på højde med eller lavere end patientens hoved.

Ved brug af gasmonitor med sidestream:

- Fjern den røde hætte på Sedaconda® ACD (3)
- Tilslut gasmonitorprøveslangen (4) til gasmonitoren (5) og til Sedaconda® ACD-gasmonitorens prøveport (6). Der kan monteres en Nafion Dryer Tubing mellem Sedaconda® ACD og gasprøveslangen for at reducere mængden af fugt i slangen og vandudskilleren.

Ved brug af gasmonitor med mainstream:

- Fjern den røde hætte på Sedaconda® ACD
- Tilslut den påkrævede luftvejsadapter mellem Sedaconda® ACD og patienten. Fjern flaget fra monitorporten, og tilluk monitorporten med propsten.
- Tilslut Sedaconda® ACD mellem endotrakealtuben og Y-stykket på ventilatoråndedrætskredsloberne
- Placer Sedaconda® ACD som angivet i fig. 1 med gasmonitorens prøveport rettet mod patienten
- Placer Sedaconda® ACD-konnektoren på patientsiden lavere end maskinsiden (i henhold til vinklen i fig. 1) for at forhindre opsamling af kondens. Den sorte side skal vende opad.
- Indstil gasmonitoren display til det benyttede anæstesimiddel
- Vent, indtil gasmonitoren er blevet kalibreret
- Indstil de relevante alarmgrænser på gasmonitoren
- Slut Sedaconda® ACD-forsyningsslangen til sprøjten, og kontrollér, at den er fastgjort.

6. DRIFT

6.1 Priming (førfyldning) af anæstesislangen

- Indgiv en bolus på 1,2 ml ved første tilslutning af Sedaconda® ACD. Om nødvendigt gives en bolus på 0,3 ml. Giv aldrig en manuel bolus.
- Stop sprøjtepumpen, og vent, indtil gasmonitoren viser en CO₂-værdi
- Indstil den kliniske dosis
- Start sprøjtepumpen (se punkt 6.2 nedenfor).

6.2 Dosering af anæstesimiddel

Al dosering er individuel og vejledt af en erfaren klinisk vurdering og aflæsning af Fet-værdien på gasmonitoren. Optagelsen hos patienten af det flygtige middel er højere i de første 10-30 minutter (induktionsfase) af administrationen, og derfor skal tilpasninger af pumpehastigheden foretages i henhold til den målte koncentration af tidalvolumen ved udånding (Fet) og patientens kliniske behov. Isofluran er ca. dobbelt så effektiv som sevofluran.

Følgende hastigheder er typiske for den første sprøjtepumpehastighed for isofluran og sevofluran:
– isofluran: 3 ml/t. – sevofluran: 5 ml/t.

Den nødvendige sprøjtepumpehastighed for at opnå en bestemt patientkoncentration afhænger af minutvolumen og den tilstræbte patientkoncentration.

Flygtigt middel	Forventede pumpehastigheder	Femkomme Fet-værdier
Isofluran	2 – 7 ml/t.	0,2 – 0,7 %
Sevofluran	4 – 10 ml/t.	0,5 – 1,4 %

Hvis det vurderes, at der er behov for en hurtig koncentrationsførgelse, kan der tilføres en bolus på 0,3 ml flydende middel.

Sedaconda® ACD er knap så effektiv ved højere Fet-værdier og/eller højere tidalvolumener og/eller højere respirationshastigheder. Der skal følgelig bruges relativt mere anæstesimiddel og dermed en højere pumpehastighed for at holde koncentrationen stabil.

6.3 Ændring af koncentration

Enhver ændring af koncentrationen skal titreres til den ønskede Fet-værdi ved at ændre pumpehastigheden og monitere Fet-værdien på gasmonitoren nøje. Fet-værdien skal bekræftes, hver gang ventilatorparametrene ændres.

Fjern Sedaconda® ACD fra patienten, hvis der er et klinisk behov for hurtig nedstættelse af Fet-koncentrationen. Kontrollér altid en ny koncentration på gasmonitoren.

6.4 Afslutning af behandling

Øjeblikkeligt ophør

- Stop sprøjtepumpen. Koncentrationen falder hurtigt.
- Kobl forsyningsslangen fra Sedaconda®-sprøjten.
- Forsegl sprøjten med sprøjtepropsten.
- Kobl gasmonitoren fra Sedaconda® ACD. Tilluk gasmonitortporten med propsten til gasprøveporten.
- Frigør Sedaconda® ACD fra patienten. Kobl Y-stykket fra først.
- Overvej at udskifte Sedaconda® ACD med et bakterie-/virusfilter med fugtvarmeveksler.
- Tilluk Sedaconda® ACD-konnektoren (ventilatorsiden) med den røde forseglingshætte, og bortskaf den i overensstemmelse med hospitalets procedure.

Kort afvænningsproces

- Stop sprøjtepumpen og lad Sedaconda® ACD være.
- Koncentrationen falder gradvist.
- Følg ovenstående trin (1-7) under "Øjeblikkeligt ophør", når Fet-værdien nærmer sig 0 %.

Afvænnning over lang tid

- Ved afvænnning over lang tid skal pumpehastigheden reduceres trinvist over flere timer.
- Koncentrationen falder.
- Følg ovenstående trin (1-7) under "Øjeblikkeligt ophør", når Fet-værdien nærmer sig en koncentration tæt på 0 %.

6.5 Udkiftning af Sedaconda® ACD

- Klargør en ny Sedaconda® ACD og evt. en ny fyldt sprøjte (i henhold til 5.1).
- Stop sprøjtepumpen.
- Kobl anæstesislangen fra Sedaconda® ACD-sprøjten, og tilluk sprøjten med sprøjtepropsten.
- Kobl gasmonitorslangen fra Sedaconda® ACD, og tilluk gasprøveporten med propsten til gasprøveporten.
- Tag den brugte Sedaconda® ACD ud. Kobl Y-stykket fra først.
- Tilluk gasprøvestangen.
- Indsat en ny Sedaconda® ACD ved først at tillukke endotrakealtuben og derefter Y-stykket.
- Tilluk anæstesislangen til sprøjten i sprøjtepumpen.
- Prøm anæstesislangen som i 6.1 med 1,2 ml.
- Start sprøjtepumpen med samme hastighed som før.
- Kontrollér Fet-værdien.

6.6 Udkiftning af Sedaconda®-sprøjten

- Stop sprøjtepumpen.
- Kobl anæstesislangen fra sprøjten, og tilluk sprøjten med sprøjtepropsten.
- Fjern den tomme sprøjte fra sprøjtepumpen.
- Placer den nye Sedaconda®-sprøjte i sprøjtepumpen. Se 4.1 vedrørende påfyldning.
- Tilluk forsyningsslangen til sprøjten.
- Start sprøjtepumpen med samme hastighed som før.
- Foretag ikke priming af anæstesislangen, medmindre Sedaconda® ACD også er blevet udkiftet.
- Kontrollér Fet-værdien.

7. TILSLUTNING AF EN NEBULISATOR TIL SEDACONDA® ACD-SYSTEMET

Det er muligt at bruge en jet-nebulisator eller en ultralydsnebulisator med Sedaconda® ACD-systemet. Nebulisatoren skal tilsluttet mellem patientens intubationstube og Sedaconda® ACD. Ultralydsnebulisatorer er at foretrække, da de ikke tilfører ekstra luftflow. Hvis der tilsluttes en jet-nebulisator, kan det være nødvendigt at øge sprøjtepumpens hastighed for at kompensere for det ekstra flow fra nebulisatorer. Når nebulisatortilslutten skal ventilatoren stilles på standby, eller der skal holdes en udåndningspause på ventilatoren.

ADVARSEL! Gentagne nebuliseringer kan forøge strømningsmodstanden i Sedaconda® ACD. Phold øje med tegn på tilstopning. Klistede nebuliserede stoffer (f.eks. acetylcystein, colistin og amphotericin B) kan forhøje modstanden i filteret og nødvendiggøre tidlig udkiftning af Sedaconda® ACD.

BEMÆRK! Tag altid højde for det øgede dead space ved tilslutning af ekstra komponenter.

8. SUGNING

- Brug af et lukket sugesystem eller en drejekonnektor med sugeport er at foretrække.
- Ventilatoren skal være indstillet til pause, hvis Sedaconda® ACD kobles fra endotrakealtuben under proceduren. Ved frakobling af Sedaconda® ACD skal Y-stykket fjernes først, og ved tilslutning af Sedaconda® ACD skal endotrakealtuben tilkobles først.



OBS! Hvis der anvendes af polycarbonatbaserede komponenter i patientåndedrætskredsloberne, er det vigtigt at være opmærksom på, at komponenterne kan blive forringede, eller der kan opstå spændingskorrosion i nærheden af anæstesigasserne isofluran eller sevofluran.

9. BORTSKAFFELSE

Bortskaf Sedaconda® ACD og den forseglede sprøjte i overensstemmelse med hospitalets procedurer.

10. TEKNISKE OPLYSNINGER

TEKNISKE SPECIFIKATIONER	100 ML	50 ML
Anæstesimråder	Brug kun isofluran eller sevofluran, der har stuetemperatur (18-25° C)	
Sprøjte	Brug kun Sedaconda®-sprøjten	
Den fylde sprøjtes stabilitet	5 dage	
Arbejdsmønster for tidalvolumen	350 ml - 1200 ml	200 ml - 800 ml
Sedaconda® ACD dead space	Ca. 100 ml	Ca. 50 ml
Modstand mod gasflow ved 60 l/min.	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Fugtab	5 mg/l (ved 0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (ved 0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (ved 1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (ved 0,75 l x 15 bpm)
Filterkapacitet:	Bakteriefiltrering Virusfiltrering	99,867 % 99,76 %
Vægt	50 g	
Forsyningsslangens længde	2,2 m	
Konnektorer (i overensstemmelse med ISO 5356)	15F/22M-15M	
Gasprøveport	Hun-luerlock	

I tilfælde af en alvorlig ulykke kontaktes den kompetente myndighed samt den lovmæssige producent Sedana Medical Ltd.

Se den tekniske håndbog, eller kontakt Sedana Medical AB for at få flere oplysninger om politikker eller procedurer, der er relateret til Sedaconda® ACD.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irland

Udstedelsesdato: 23.03.2022
3000 177-2203/DA/Rev.2.5 2022-03



1. KÄYTÖTARKOITUS

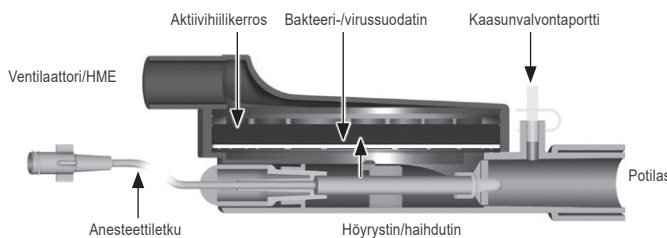
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Anesteettien antojärjestelmä) on tarkoitettu isofluraanin ja sevofluraanin antamiseen invasiivisesti ventiloideille potilaille. Isofluraania ja sevofluraania saa antaa Sedaconda® ACDn avulla vain tilassa, jossa on täydellinen hengitys-, sydän- ja verenkiertoelinten toimintojen valvonta- ja tukilaiteisto. Järjestelmää saatavat käyttää vain henkilöt, jotka ovat saaneet erityisen koulutuksen inhalaatioanesteettien käytölle sekä näiden aineiden mahdollisten haittavaikutusten tunnistamiseen ja hoitoon, myös hengitys- ja sydänelyykseen antamiseen. Koulutuksen tätyy kattaa hengitysteiden avaaminien sekä avustetuventilaatiot. Sedaconda® ACD on kertakäytöinen ja tätyy vaihtaa 24 tunnin välein tai tarvittaessa, esim. odottamattomissa tilanteissa kuten eritteiden aiheuttaessa hengitysteiden äkillisen tukkeutumisen.

Sedaconda® ACDa on saatavana kahta kokoa: Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) ja Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Tämän asiakirjan ohjeet koskevat molempia laitteita.

2. TOIMINTAPERIAATE

Sedaconda® ACD koostuu muovikotelosta, jossa on anesteettiletku isofluraanin ja sevofluraanin jatkuvaan syöttämiseen ruiskupumpusta pienoisihaidutimeen, jossa klininen annos höyrystyvä välittömästi. Jatkuvan hengityksen aikana haittava anestesiitti kierräteää takaisin aktiivisesta hilissuodattimesta koostuvan heijastimen läpi. Kaikkien potilaiden kohdalla täytyy huomioida 100 ml:n tai 50 ml:n hukkilaata, ja CO₂:ta täytyy valvoa tarkkaan. CO₂:ta voidaan säättää optimoimalla ventilaatorin parametrit. Lisäksi Sedaconda® ACD on erinomainen kosteuslämpövaihdin (HME) ja sisältää tehokkaan bakteeri-/virussuođatimen.

Poikkileikkauspiirros Sedaconda® ACDsta



3. TÄRKEÄÄ TIETOÄÄ KÄYTÄJÄLLE

3.1 Lue nämä käytööhjeet huolellisesti ennen Sedaconda® ACDn käyttöä ja ota huomioon seuraavat asiat:

YLEISET VAROITUKSET

- Älä käytä desfluraania.
- Älä koskaan yhdistä uudelleen jo käytetty Sedaconda® ACDa, joka on irrotettu ja ollut jonkin aikaa valvomatta. Käytä aina uutta.
- Isofluraani: käytä vain huoneenlämpöisenä 18–30 °C.
- Sevofluraani: käytä vain huoneenlämpöisenä 18–25 °C.
- Älä käytä Sedaconda® ACDa, jos pakkauks ei ole ehee tai jos pakkauks näyttää vahingoittuneelta.
- Pysäytä ruiskupumppu aina, kun Sedaconda® ACD irrotetaan.
- Älä esitäytä anesteettiletku manuaalisesti. Käytä aina ruiskupumppua.
- Aseta Sedaconda® ACD musta puoli ylöspäin ja potilaapuoli liitintä koneen puulta alemaksi, jotta vältetään kondensaation kertyminen.
- Älä käytä ruiskupumpun bolus- tai huuhtelutoiminta, ellei sitä ole ohjelmoitu sairaalan hoitokäytännön mukaisesti.
- Älä taita tai purista anesteettiletkua.
- Älä käytä Sedaconda® ACDa suihku- tai oskillaatioventilaation yhteydessä.
- Älä käytä aktiivista kostutusta yhdessä Sedaconda® ACDn kanssa.
- Älä käytä Sedaconda® ACDa potilailla, joilla on runsaasti erityistä.
- Kertakäytöisiksi tarkoitettujen lääkitäliteiden uudelleenkäsitteily voi johtaa heikenteeseen suorituskykyyn tai toimintavikaan, esim. hengityksen vastus voi kasvaa. Tätä tuotetta ei ole tarkoitettu puhdistettavaksi, desinfioitavaksi eikä steriloitavaksi.
- Älä koskaan sulje ventilaatorin puoleista liittimä muutoin kuin Sedaconda® ACDa hävitettäessä.
- Käytä isofluraania ja sevofluraania vain valmisteysteenvedon (SmPC) mukaisesti.
- Ota aina huomioon laitteen hukkilaata vs. kertahengitystilavuuden raja, kun ventiloit potilaasta, ja valvo CO₂:ta tarkkaan kaasunvalvontalaitteesta.

Symboli	Kuvaus
VAROITUS!	Ilmaisee tilanteen joka, jos ohjeita ei noudata tarkkaan, voi aiheuttaa vahinkoa potilaalle tai käyttäjälle. Älä jatka, ennen kuin ohjeet on selvästi ymmärrettyn ja kaikki mainitut ehdot täyttyvät.
	Ilmaisee tilanteen joka, jos ohjeita ei noudata tarkkaan, voi aiheuttaa vahinkoa potilaalle tai laitteistolle. Älä jatka, ennen kuin ohjeet on selvästi ymmärrettyn ja kaikki mainitut ehdot täyttyvät.
HUOMAA!	Ilmaisee tuotteen optimaalisen käytön kannalta tärkeää tietoa.
	Yhden potilaan käytöön
	Lue käytööhje huolellisesti ennen käyttöä.
	ventilaattori
	V _T
	Kertahengystilavuus
	Potilaas/keuhkot
	Kaasunmittauslaite
	Säilytä poissa suorien valonlähteiden valosta

4. TARVITAVAT LISÄVARUSTEET (KUVA 1)

On salitusta käytää vain lääkinnällisiä laitteita, joilla on CE-merkki ja jotka ovat niihin sovellettavien kansainvälisen standardin mukaisia. Sedaconda® ACDa täytyy käyttää seuraavien laitteiden kanssa:

- Sedaconda®-ruisku
- ruiskupumppu, joka on säädetty 50/60 ml:n BD Plastipak- tai Monoject Sherwood -ruiskuja varten
- anestesiakaasun valvontalaitte, joka näyttää CO₂:n ja anestesiakaasujen pitoisuudet
- ventilaattori
- soveltuva sovitimi isofluraanin ja sevofluraanin täyttösovitimet
- kaasunpoistojärjestelmä.

4.1 Sedaconda®-ruisku

Sedaconda®-ruisku vastaa mitoiltaan Becton Dickinson Plastipak tai Sherwood Monoject 50 ml:n ruiskua, mutta siinä on lisäksi ainutlaatuinen liitin, joka sopii Sedaconda® ACDn anesteettiletkun yhdistimeen. Etiketissä on rastitettavat ruudut käytetyn haittuvan aineen, isofluraanin tai sevofluraanin, merkitsemiseen. Ruiskut voidaan täyttää valmiiksi ja säilyttää enintään 5 päivän ajan, jos niitä säilytetään pimeässä ja huoneenlämpössä. Varmista, että ruisku on turvallisesti suljettu.

4.2 Ruiskupumput

Käytä vain CE-merkityjä ruiskupumppuja, jotka ovat soveltuviin vaatimusten mukaisia, erityisesti EN 60601-2-24 -standardin teknisten vaatimusten mukaisia, ja joihin voidaan ohjelmoida asetukset Becton Dickinson Plastipak tai Sherwood Monoject 50/60 ml:n ruiskuille.

4.3 Anestesiakaasun valvontalaitte ja näytteenottoletku

Anestesiakaasuja on pakollista valvoa CE-merkityllä kaasunvalvontalaitteella, joka täytyy kaikki siihen sovellettavat vaatimukset, erityisesti EN ISO 80601-2-55 -standardin tekniset vaatimukset. Kaasunvalvontalaitteeseen täytyy näyttää hilissäkseen ja anestesiakaasujen pitoisuudet niin, että Fe-pitoisuus (ulosengityksen loppuvaihe) voidaan tunnistaa (edustaa alveolien pitoisuutta). Fi-pitoisuutta ei saa käyttää. Seura ainoastaan Fe-lukemaan, joka kertoo alveolien pitoisuuden. Kaasunvalvontalaitteita on kahdenlaisia: sivuvirtaus- ja päävirtauslaitteita. Molempia voidaan käyttää Sedaconda® ACDn kanssa.

Sivuvirtaustyypinen kaasunvalvontalaitte

Kun käytetään sivuvirtaustyypistä kaasunvalvontalaitetta, yhdistä kaasunvalvontalaitteineen näytteenottoletku kaasunvalvontalaitteeseen ja Sedaconda® ACDn kaasun näytteenottoporttiin. Sivuvirtaustyypistä kaasunvalvontalaitetta käytettäessä Sedaconda® ACDn ja kaasun näytteenottoletku välillä voidaan liittää Nafion-kuivausletku.

Päävirtaustyypinen kaasunvalvontalaitte

Kun käytetään päävirtaustyypistä kaasunvalvontalaitetta, liitä tarvittava hengitystiesovitin Sedaconda® ACDn ja potilaan vältiin.

4.4 Ventilaattori

Käytä vain CE-merkityjä ventilaattoreita, jotka ovat niihin sovellettavien vaatimusten mukaisia, erityisesti ISO 80601-2-12 -standardin teknisten vaatimusten mukaisia. Sedaconda® ACDa voidaan käyttää intuboidulla potilaalla kaikissa tavallisia tiloissa lukuun ottamatta oskilloivaa tilaa. Käytä anestettikäytöön soveltuva ventilaattoreita.

4.5 Täytösovitin

Sedaconda®-ruiskun turvallista täytöä varten on käytettävä oikeaa täytösovintia. Niitä on kahta tyyppiä: yksi tavallisille kierrepulloille ja toinen Abbvie Sevorane-pulloille, joissa on Quick-Fil-korkki.

4.6 Kaasunpoistojärjestelmä

Sedana Medical suosittelee poistokaasujen puhdistusta ventilaattorista ja kaasunvalvontalaitteesta.

Passiivinen kaasunpoisto

Sedana Medicalilta on saatavana passiivinen poistojärjestelmä nimeltä FlurAbsorb ja FlurAbsorb-S, jota käytetään yhdessä lisävarustepakauksen kanssa.

Aktiivinen kaasunpoisto

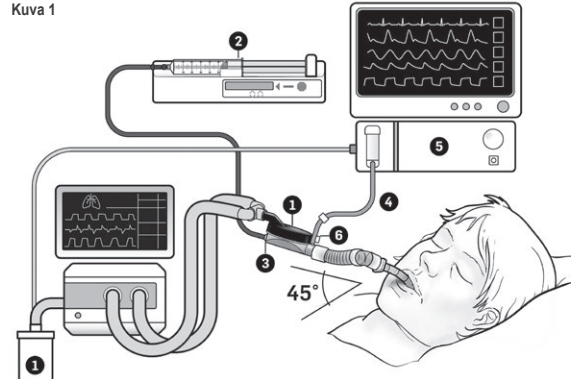
Aktiivista kaasunpoista voidaan käyttää, jos sellainen on asennettu. Myös keskusimua voidaan käyttää yhdessä paineentasausjärjestelmän kanssa, jolla voidaan hankkia ventilaattorin valmistajalta.

5. JÄRJESTELMÄN KOKOONPANO

5.1 Sedaconda®-ruiskun täyttäminen

- Liitä oikea täytösovitin anestettipulloon.
- Liitä ruisku sovittimeen painamalla ja kääntämällä, kunnes se on tiukasti kiinni.
- Käännä pullo ja ruisku ylösalaasin.
- Täytä ruisku vetämällä ja työntämällä ruiskun mäntää hitaasti edestakaisin 5–10 kertaa.
- Käännä pullo takaisin oikein pään.
- Odota laskemalla neljä sekuntia, jotta pullo ehtii tasaantua ennen irrottamista.
- Irrota ruisku pullossa varmistuen, ettei ruiskuun jää yhtään ilmakuolia.
- Sulje ruisku ruiskun korkilla.
- Merkitse ruiskun etikettiin käytetty anestetti ja täytönpäivä

Kuva 1



5.2 Asennus (kuva 1)

- Yhdistä ventilaattorista ja kaasunvalvontalaitteesta tuleva poistoletku kaasunpoistojärjestelmään (1).
- Aseta ruisku ruiskupumppuun (2).
- Ohjelmoi ruiskupumppuun 50/60 ml:n BD Plastipak- tai Monoject Sherwood -ruiskun asetukset.
- Aseta ruiskupumppu potilaan pään tasalle kai alemissa.

Kun käytetään sivuvirtaustyypistä kaasunvalvontalaitetta:

- Irrota Sedaconda® ACDn punainen korkki (3).
- Yhdistä kaasunvalvontalaitteen näytteenottoletku (4) kaasunvalvontalaitteeseen (5) ja Sedaconda® ACDn kaasunvalvontalaitteen näytteenottoporttiin (6). Kosteusmääriä vähentämiseksi letkussa ja vedenerottimessa voidaan Sedaconda® ACDn ja kaasun näytteenottoletku väliin liittää Nafion®-kuivausletku.

Kun käytetään päävirtaustyypistä kaasunvalvontalaitetta:

- Irrota Sedaconda® ACDn punainen korkki (3).
- Yhdistä tarvittava hengitystiesotilin Sedaconda® ACDn ja potilaan väliin. Irrota liuska valvontaportista ja sulje valvontalaitteportti korkilla.
- Litä Sedaconda® ACD intubaatioputken ja ventilaattorin hengitystekniston Y-kappaleen väliin.
- Sijoita Sedaconda® ACD kuvassa 1 näkyvällä tavalla niin, että kaasunvalvontalaitteen näytteenottoportti on potilaasta kohden.
- Sijoita Sedaconda® ACDn potilaan puoleinen liitin alemissa kuin laitteen puoleinen liitin (kuva 1 kulman mukaisesti), jotta kondensaatin kerääminen välitetään. Aseta musta puoli pääillimmäiseksi.
- Säädä kaasunvalvontalaitte käytettävän anesteetin mukaan.
- Odota, että kaasunvalvontalaitte suorittaa kalibroinnin.
- Aseta kaasunvalvontalaitteeseen asianmukaiset hälytysrajat.
- Yhdistä Sedaconda® ACDn anesteetin syöttöletku ruiskuun ja varmista, että se on tiukasti kiinti.

6. KÄYTÖÖ

6.1 Anesteettiletkun esittäytytö

- Anna 1,2 ml:n bolus, kun Sedaconda® ACD ensin liitetään. Anna tarvittaessa 0,3 ml:n bolus. Älä koskaan anna manuaalista bolusta.
- Pysäytä ruiskupumppu ja odota, kunnes kaasunvalvontalaitte näyttää CO₂-arvon.
- Aseta kliininen annos.
- Käynnistä ruiskupumppu (katso kohta 6.2 alla).

6.2 Anesteetin annostus

Annotus on aina yksilöllinen, ja sitä ohjaavat harjaantunut klininen arviointi ja kaasunvalvontalaitteen Fe-arvon lukema. Hainituvan aineen sisähänto potilaaseen on suurempaa antamisen ensimmäisten 10–30 minuutin aikana (induktiovaihe). Sen vuoksi pumpun nopeutta täytyy korjata mitattu uloshengityksen loppuvaiheen pitoisuuden (Fe) ja potilaan kliinisten tarpeiden mukaisesti.

Isofluraani on noin kaksi kertaa niin voimakasta kuin sevofluraani.

Seuraavat nopeudet ovat tyyppillisä ruiskupumpun aloitusnopeuksia isofluraanille ja sevofluraanille.

– Isofluraani: 3 ml/h	– Sevofluraani: 5 ml/h
-----------------------	------------------------

Tietyn potilaapitoisuuden saavuttamiseen tarvittava ruiskupumpun nopeus riippuu minuuttiluvudesta ja potilaan tavoitepitoisuudesta.

Haihtuva aine	Odotetut pumpun nopeudet	Tuloksena saadut Fe-arvot
Isofluraani	2–7 ml/hr	0,2–0,7 %
Sevofluraani	4–10 ml/hr	0,5–1,4 %

Jos pitoisuuden nopea lisäys katsotaan tarpeelliseksi, voidaan antaa 0,3 ml:n bolus nestemäistä anesteettia. Suuremmilla Fe-arvoilla ja/tai kertahengitystilavuksilla ja/tai suuremmilla hengitystajuuksilla Sedaconda® ACD on vähemmän tehokas. Siksi tarvitaan suhteessa enemmän anesteettia ja suurempaa pumpun nopeutta pitoisuuden pitämiseksi vaakaan.

6.3 Pitoisuuden muuttaminen

Pitoisuuden muutos täytyy titraata halutun Fe-arvoon muuttamalla pumpun nopeutta ja seuraamalla Fe-arvoa tarkasti kaasunvalvontalaitteesta. Fe-arvo täytyy tarkistaa aina, kun ventilaattoriparametrejä muutetaan. Jos on kliininen tarve pienentää Fe-pitoisuutta nopeasti, irrota Sedaconda® ACD potilaasta. Tarkista aina uusi pitoisuus kaasunvalvontalaitteesta.

6.4 Hoidon lopettaminen

Välitön lopetus

- Pysäytä ruiskupumppu. Pitoisuus pienenee nopeasti.
- Irrota anesteetin syöttöletku Sedaconda®-ruiskusta.
- Sulje ruisku ruiskun korkilla.
- Irrota kaasunvalvontalaitte Sedaconda® ACDsta. Sulje kaasunvalvontaportti kaasun näytteenottoportin korkilla.
- Irrota Sedaconda® ACD potilaasta. Irrota se ensin Y-kappaleesta.
- Harkitse Sedaconda® ACDn vaihtamista bakteeri-/virussuodattimeen, jossa on kosteislämpövaihdin.
- Sulje Sedaconda® ACDn (ventilaattorin puoleinen) liitin punaisella sulkukorkilla ja hävitä sairaalan käytännön mukaisesti.

Lyhyt vieroitusmenetelmä

- Pysäytä ruiskupumppu ja jätä Sedaconda® ACD paikalleen.
- Pitoisuus pienenee vähitellen.
- Kun Fe-arvo lähestyy arvoa 0 %, seuraa edellä olevan kohdan "Välitön lopetus" ohjeita (1–7).

Pidennetty vieroitus

- Kun halutaan pidennetty vieroitus, pienennä pumpun nopeutta vaiheittain useamman tunnin aikana.
- Pitoisuus pienenee.
- Kun saavutetaan pitoisuus, jossa Fe-arvo on lähes 0 %, seuraa edellä olevan kohdan "Välitön lopetus" ohjeita (1–7).

6.5 Sedaconda® ACDn vaihtaminen

- Valmistele uusi Sedaconda® ACD. Lisäksi tarvitaan uusi täytetty ruisku (kohdan 5.1 ohjeiden mukaisesti).
- Pysäytä ruiskupumppu.
- Irrota anesteetin syöttöletku Sedaconda® ACD-ruiskusta ja sulje Sedaconda® ACD-ruisku punaisella ruiskun sulkukorkilla.
- Irrota kaasunvalvontalaittu Sedaconda® ACDsta ja sulje kaasun näytteenottoportti kaasun näytteenottoportin korkilla.
- Poista käytetty Sedaconda® ACD. Irrota se ensin Y-kappaleesta.
- Yhdistä kaasun näytteenottoletku.
- Asenna uusi Sedaconda® ACD yhdistämällä se ensin intubaatioputkeen ja sitten Y-kappaleeseen.
- Yhdistä anesteettiletku ruiskupumpun ruiskuun.
- Esiitäytä anesteettiletku kohdan 6.1 mukaisesti 1,2 ml:lla.
- Käynnistä ruiskupumppu samalla nopeudella kuin aiemmin.
- Tarkista Fe-arvo.

6.6 Sedaconda®-ruiskun vaihtaminen

- Pysäytä ruiskupumppu.
- Irrota anesteetin syöttöletku Sedaconda®-ruiskusta ja sulje ruisku punaisella ruiskun sulkukorkilla.
- Poista tyhjä ruisku ruiskupumpusta.
- Laita uusi Sedaconda® ACD-ruisku ruiskupumppuun. Katso kohdasta 4.1 täytöön liittyvä tietoa.
- Yhdistä anesteetin syöttöletku ruiskuun.
- Käynnistä ruiskupumppu samalla nopeudella kuin aiemmin.
- Älä esiitäytä anesteettiletkua, ellei myös Sedaconda® ACDa vaihdettu uuteen.
- Tarkista Fe-arvo.

7. NEBULISAATTORIN LIITTÄMINEN SEDACONDA® ACD-JÄRJESTELMÄÄN

Sedaconda® ACD-järjestelmän kanssa on mahdollista käyttää jet-nebulisaattoria tai ultraääninebulisaattoria. Nebulisaattori liitetään potilaan intubaatioputken ja Sedaconda® ACDn väliin. Ultraääninebulisaattori on suositus, sillä ne eivät lisää ilmavirrat. Jos liitetään jet-nebulisaattori, voidaan ruiskupumpun nopeutta joutua lisäämään nebulisaattori tuottaman lisävirtauksen kompensoimiseksi. Kun nebulisaattoria liitetään, aseta ventilaattori valmiustilaan ja pidä ventilaattorissa uloshengitystaukoa.

VAROITUS! Toistuvat sumutukset voivat lisätä Sedaconda® ACD virtausvastusta. Tarkkaile, näkykö tukoksen merkkejä. Tahmeat sumutettavat lääkkeet (esim. asetyllykisteini, kolistiini ja amfoterisini B) voivat lisätä suodattimen vastusta ja Sedaconda® ACD täytyy välttää aiemmin.

HUOMAA! Ota aina huomioon suurennyt hukkutilavuus kun liität lisäsösi.

8. IMU

- On suositeltavaa käyttää suljettua imujärjestelmää tai importilla varustettua nivelliittintä.
- Pidä ventilaattorissa taukoja, jos irrotat Sedaconda® ACDn intubaatioputkesta toimenpiteen aikana. Kun irrotat Sedaconda® ACDn, irrota se ensin Y-kappaleesta. Kun liität Sedaconda® ACDn, liitä se ensin intubaatioputkeen.



On tärkeää olla tietoinen siitä, että potilaan hengityspiirissä käytettävä polykarbonaatti-polyäsetyleeni-jäiset osat saatavat hajota tai saada jäännitysmurtumia isofluraani- tai sevofluraani-anesteesiakaasua käytettäessä.

9. HÄVITTÄMINEN

Hävitä Sedaconda® ACD ja suljettu ruisku sairaalan menettelytapojen mukaisesti.

10. TEKNISET TIEDOT

TEKNISET TIEDOT	100 ML	50 ML
Anesteetit	Käytä vain huoneenlämpöistä sevofluraania (18–25 °C) tai isofluraania (18–30 °C)	
Ruisku	Käytä vain Sedaconda®-ruiskua	
Täytettyjen ruiskujen säilyvyys	5 päivää	
Kertahengitystilavuuden raja	350–1200 ml	200–800 ml
Sedaconda® ACDn hukkatala	Noin 100 ml	Noin 50 ml
Kaasunvirtausvastus nopeudessa 60 l/m	2,5 cm H2O (250 Pa)	3,0 cm H2O (300 Pa)
Kosteushäviö	5 mg/l (@ 0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75 l x 15 bpm)
Suodattimen teho: Bakteerisuodatus	99,867 %	
	99,76 %	
Paino	50 g	
Anesteettiletkun pituus	2,2 m	
Liittimet (ISO 5356:n mukaiset)	15F/22M-15M	
Kaasun näytteenottoportti	Naaras Luer Lock	

Vakavista vaaratilanteista on ilmoitettava toimivaltaiselle viranomaiselle ja lailliselle valmistajalle Sedana Medical Ltd:lle.

Lisätietoa Sedaconda® ACD:n liittyvistä käytännöistä ja menettelyistä saa teknisestä käskirjasta tai ottamalla yhteyttä Sedana Medical AB:hen.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Julkaisupäivä: 23.03.2022
3000 177-2203/FI/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

CE
2797

1. ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΗ ΧΡΗΣΗ

To Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Συσκευή Διατήρησης Αναισθητικού) προορίζεται για τη χορήγηση ισοφλούρανου και σεβοφλούρανου σε ασθενείς υπό επειγόντων αερισμού.

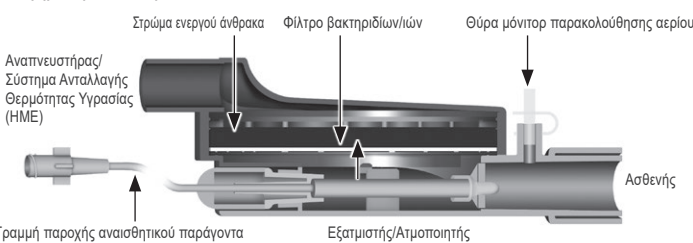
Η χορήγηση ισοφλούρανου ή σεβοφλούρανου χρησιμοποιώντας το Sedaconda® ACD θα πρέπει να γίνεται μόνο σε έναν πλήρως εξοπλισμένο χώρο για την παρακολούθηση και την υποστήριξη της αναπνευστικής και της καρδιοαγγειακής λειτουργίας και από άτομα ειδικά εκπαιδευμένα στη χρήση εισπνεύμενων αναισθητικών φαρμάκων και στην αναγνώριση και διαχείριση των προσδοκώντων ανεπιθύμητων ενεργητών ειδούς φαρμάκων, συμπεριλαμβανομένης της καρδιαναπνευστικής αναζυγόησης. Η εν λόγω κατάρτη πρέπει να περιλαμβάνει τη διάνοιξη και διατήρηση αεραγωγού του ασθενούς και την υποβοηθούμενη αναπνοή. Το Sedaconda® ACD προορίζεται μόνο για μία χρήση και πρέπει να αντικαθίσταται κάθε 24 ώρες ή όταν κρίνεται απαραίτητο π.χ. σε μη αναμενόμενα συμβάντα όπως η ξαφνική απόφραξη των αεραγωγών λόγω συσσώρευσης εκκρίσεων κ.λπ.

To Sedaconda® ACD διατίθεται στα μεγέθη Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) και Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Οι οδηγίες που περιλαμβάνονται στο παρόν έγγραφο ισχύουν και για τις δύο συσκευές.

2. ΑΡΧΕΣ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑΣ

To Sedaconda® ACD αποτελείται από ένα πλαστικό περιβλήμα με μια γραμμή παροχής παράγοντα για τη συνεχή χορήγηση ισοφλούρανου ή σεβοφλούρανου από μια αντίλια σύριγγα στον μικροσκοπικό ατμοποιητή όπου κάθε κλινική δοση απομοιώνεται μεώς. Κατά τη διάρκεια της συνεχούς αναπνοής ο πιπερικός αναισθητικός παράγοντας ναυκολοφορεί μέσω των ανακλαστήρων που αποτελείται από ένα φίλτρο ενεργού άνθρακα. Ο νεκρός χώρος των 100ml ή 50ml πρέπει να λαμβάνεται υπόψη για όλους τους ασθενείς και το CO₂ πρέπει να παρακολουθείται προσεχτικά. Μπορείτε να κάνετε προσαρμογές του CO₂ βελτιωτικά της παραμέτρου του αναπνευστή. Επιπλέον το Sedaconda® ACD είναι ένα εξαιρετικό σύστημα ανταλλαγής θερμότητας και υγρασίας και περιλαμβάνει ένα αποτελεσματικό φίλτρο βακτηριδίων/λιύν.

Διατηρητική απεικόνιση του Sedaconda® ACD



3. ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ

3.1 Διαβάστε προσεκτικά τις οδηγίες αυτές πριν τη χρήση του Sedaconda® ACD και δώστε προσοχή στα εξής

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Μην χρησιμοποιείτε δεσφλουράνιο
- Μην επανασυνδέετε μια χρησιμοποιημένη συσκευή Sedaconda® ACD που έχει αποσυνδεθεί και έχει μενίνη χωρίς επιβλεψη για οποιονδήποτε λόγο για οποιοδήποτε χρονικό διάστημα. Χρησιμοποιείτε πάντα μια νέα συσκευή
- Ισοφλούρανιο: Χρησιμοποιείται μόνο σε θερμοκρασία δωματίου 18 ° – 30 ° Celsius
- Σεβοφλούρανιο: Χρησιμοποιείται μόνο σε θερμοκρασία δωματίου 18 ° – 25 ° Celsius
- Μην χρησιμοποιείτε το Sedaconda® ACD αν η συσκευασία έχει σχιστεί ή έχει ορατές φθορές
- Πάντα να σταματάτε την αντίλια της σύριγγας κατά την αποσυνδεση της συσκευής Sedaconda® ACD
- Μην τον συνδέτετε προς την γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα με το χέρι. Να χρησιμοποιείτε την αντίλια της σύριγγας
- Τοποθετήστε τον συνδετήρα της συσκευής Sedaconda® ACD που βρίσκεται προς την πλευρά του ασθενούς χαμηλότερα από τον συνδετήρα προς την πλευρά του μηχανήματος για την αποφυγή συσσώρευσης του συμπυκνώματος, με τη μάρμη πλευρά από πάνω
- Μην χρησιμοποιείτε τη λειτουργία εφαστή χορήγησης (bolus) ή έκπλυσης της αντίλια σύριγγας εκτός από προγραμματίζεται σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου
- Μην διπλώνετε ούτε οφείλετε τη γραμμή παροχής του αναισθητικού παράγοντα
- Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή Sedaconda® ACD με αερισμό ταλάντωσης ή τύπου jet
- Μην χρησιμοποιείτε ενεργητική εφύγρανση σε συνδυασμό με τη συσκευή Sedaconda® ACD
- Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή Sedaconda® ACD σε ασθενείς με παχύσαρπετές εκκρίσεις
- Η επαναχρησιμοποίηση ιατρικών συσκευών που προορίζονται για μία μόνο χρήση μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα υποβαθμισμένην απόδοση ή απώλεια λειτουργικότητας π.χ. μπορεί να αυξηθεί η αντίσταση στην αναπνοή. Το εν λόγω προϊόν δεν έχει σχεδιαστεί για καθαρισμό, απολύμανση ή αποστρέψη
- Μην σφραγίζετε τον συνδετήρα στην πλευρά του αναπνευστήρα με εξαίρεση τη σημείωση απόρριψης του Sedaconda® ACD
- Χρησιμοποιείτε το Ισοφλούρανιο και το Σεβοφλούρανιο μόνο σύμφωνα με τα σχετικά έγγραφα περιλήψης των χαρακτηριστικών του προϊόντος.
- Πάντα να λαμβάνετε υπόψη τον νεκρό χώρο της συσκευής έναντι του αναπνεύμενου όγκου κατά τον αερισμό του ασθενούς και παρακολουθείτε προσεχτικά το CO₂ στο Μόνιτορ Παρακολούθησης του Αερίου

Σύμβολο	Περιγραφή
ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ!	Υποδηλώνει μια συνθήκη που αν δεν ακολουθηθεί με ακρίβεια μπορεί να βλάψει τον ασθενή ή τον χρήστη. Μην προχωρήστε μέχρι να κατανοήσετε καλά τις οδηγίες και μέχρι να ικανοποιηθούν όλες οι προϋποθέσεις που αναφέρονται.
ΠΡΟΣΟΧΗ!	Υποδηλώνει μια σημαντική που αν δεν ακολουθηθεί με ακρίβεια μπορεί να βλάψει το προϊόν ή τον εξοπλισμό. Μην προχωρήστε μέχρι να κατανοήσετε καλά τις οδηγίες και μέχρι να ικανοποιηθούν όλες οι προϋποθέσεις που αναφέρονται.
	Υποδηλώνει για σημαντικές πληροφορίες για βέλτιστη χρήση του προϊόντος.
	Χρήση σε Εναν Ασθενή
i	Διαβάστε τις Οδηγίες Χρήσης προσεκτικά πριν τη χρήση
VENT	Αναπνευστήρας
V _T	Επανακολούθηση Όγκου
24h	Αλλαγή ανά 24 Ώρες
	Ασθενής / Πνεύμονες
	Συσκευή Αερίου
	Μέτρησης
	Αποθήκευση το μακριά από άμεσες πηγές φωτός

4. ΠΡΟΣΘΕΤΟΣ ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ (ΣΧΗΜΑ 1)

Μπορείτε να χρησιμοποιείτε μια ιατρικές συσκευές που φέρουν τη σήμανση CE και που συμμορφώνονται με τα ιαχύοντα διεθνή.

Η σύριγγα Sedaconda® ACD πρέπει να χρησιμοποιείται με τον παρακάτω εξοπλισμό:

- Σύριγγα Sedaconda®
- Αντίλια σύριγγας με ρυθμίσεις για σύριγγες BD Plastipak ή Monoject Sherwood των 50/60 ml
- Μόνιτορ παρακολούθησης αναισθητικού αερίου, που απεικονίζει τις συγκεντρώσεις CO₂ και αναισθητικών αερίων
- Αναπνευστήρας
- Κατάλληλο προσαρμογές για χρήση Ισοφλούρανιο και Σεβοφλούρανιο.
- Σύστημα απαγωγής αερίων

4.1 Σύριγγα Sedaconda®

Η σύριγγα Sedaconda® έχει τις ίδιες διαστάσεις με τη σύριγγα Becton Dickinson Plastipak ή Sherwood Monoject των 50ml, ωστόσο, διαθέτει επίσης μια μοναδική διάταξη σύζευξης ώστε να εφαρμόζεται στο συνδετήριο της γραμμής αναισθητικού παράγοντα της συσκευής Sedaconda® ACD. Στη σήμανση υπάρχουν τετραγωνικά που μπορείτε να επιλέξετε ώστε να υποδείξετε τον πιπερικό παράγοντα που χρησιμοποιείται, το Ισοφλούρανιο ή το Σεβοφλούρανιο. Οι σύριγγες μπορείται να είναι προπληρωμένες και να φυλάσσονται έως και 5 μηνές σε σκοτεινό χώρο και θερμοκρασία δυματιού. Σιγουρεύετε ότι η σύριγγα είναι καλά ασφαλισμένη.

4.2 Αντίλια σύριγγας

Χρησιμοποιείτε μόνο αντίλια σύριγγας με σήμανση CE, που συμμορφώνονται με τις ιαχύουσες απαίτησεις, ίδιως με τις προδιαγραφές του πρότυπου EN 80601-2-55. Το μόνιτορ παρακολούθησης αερίου πρέπει να απεικονίζει τις συγκεντρώσεις του διεσδιόποιου άνθρακα και των αναισθητικών αερίων ώστε να μπορείτε να προσδιορίζετε την τελοεπιτυχή συγκέντρωση (Fet), η οποία αντιπροσωπεύει την κυψελοειδή συγκέντρωση. Η συγκέντρωση F (εισπνευστή) δεν πρέπει να χρησιμοποιείται. Να διμβάζετε μόνο την τιμή Fet (χρόνος βίαιης εκπνοής), η οποία αντιπροσωπεύει την κυψελοειδή συγκέντρωση συγκέντρωση. Υπάρχουν 2 τύποι μόνιτορ παρακολούθησης αερίου: πλευρικής ροής ή κύριας, τα οποία μπορούν και τα δύο να χρησιμοποιηθούν με τη συσκευή Sedaconda® ACD.

4.3 Μόνιτορ αναισθητικού αερίου με γραμμή δειγματοληπτικής αερίου

Είναι υποχρεωτικό να παρακολουθείται τα αναισθητικά αέρια με ένα μόνιτορ παρακολούθησης αερίου με σήμανση CE, που συμμορφώνεται με τις ιαχύουσες απαίτησεις, ίδιως με τις προδιαγραφές του πρότυπου EN 80601-2-55. Το μόνιτορ παρακολούθησης αερίου πρέπει να απεικονίζει τις συγκεντρώσεις του διεσδιόποιου άνθρακα και των αναισθητικών αερίων ώστε να μπορείτε να προσδιορίζετε την τελοεπιτυχή συγκέντρωση (Fet), η οποία αντιπροσωπεύει την κυψελοειδή συγκέντρωση. Η συγκέντρωση F (εισπνευστή) δεν πρέπει να χρησιμοποιείται. Να διμβάζετε μόνο την τιμή Fet (χρόνος βίαιης εκπνοής), η οποία αντιπροσωπεύει την κυψελοειδή συγκέντρωση συγκέντρωση. Υπάρχουν 2 τύποι μόνιτορ παρακολούθησης αερίου: πλευρικής ροής ή κύριας, τα οποία μπορούν και τα δύο να χρησιμοποιηθούν με τη συσκευή Sedaconda® ACD.

4.4 Αναπνευστήρας

Χρησιμοποιείτε μόνο εγκεκριμένους αναπνευστήρες με σήμανση CE που συμμορφώνονται με τις ιαχύουσες απαίτησεις, ίδιως με τις προδιαγραφές του πρότυπου ISO 80601-2-12. Η συσκευή Sedaconda® ACD μπορεί να χρησιμοποιείται σε όλες τις συμβατικές λειτουργίες εκτός από τη λειτουργία ταλαντώτη σε διασωληνώμενους ασθενείς. Χρησιμοποιείτε κακλώματα αερίου που είναι κατάλληλα για χρήση με αναισθητικούς παράγοντας.

4.5 Προσαρμογές πλήρωσης

Για ασφαλή πλήρωση της σύριγγας Sedaconda® ACD πρέπει να χρησιμοποιείτε τον σωστό προσαρμόγεια πλήρωσης. Υπάρχουν 2 τύποι, ένας για τυπικές φιάλες με σπειρώματα και ένας για Sevorane από την AbbVie με πώμα ταχείας πλήρωσης Quik-Fill.

4.6 Σύστημα απαγωγής αερίων

Η Sedana Medical συστήνει την απαγωγή των αερίων εξαγωγής από τον αναπνευστήρα και το μόνιτορ παρακολούθησης αερίου.

Πλαθητική απαγωγή αερίων

Διατίθεται πλαθητικό σύστημα απαγωγής αερίων από τη Sedana Medical το οποίο λέγεται FlurAbsorb και FlurAbsorb-B- και χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με ένα κιτ παρελκόμενων.

Ενεργό σύστημα καθαρισμού αερίου

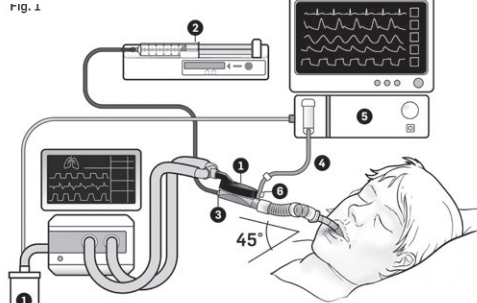
Το ενεργό σύστημα απαγωγής αερίων μπορεί να χρησιμοποιηθεί αν έχει εγκατασταθεί ή μπορεί να χρησιμοποιηθεί μια κεντρική πηγή κενού σε συνδυασμό με ένα σύστημα αισθάντησης πίεσης, που μπορείτε να προμηθευτείτε από τον κατασκευαστή αναπνευστών.

5. ΣΥΝΑΡΜΟΛΟΓΗΣΗ ΣΥΣΤΗΜΑΤΟΣ

5.1 Πλήρωση της σύριγγας Sedaconda® ACD

- Συνδέστε το σωστό Προσαρμόγεια Πλήρωσης με τη φίαλη του αναισθητικού παράγοντα
- Συνδέστε τη σύριγγα με τον προσαρμόγεια πλέοντας και γυριζόντας τη μέριντε να ασφαλίσετε
- Αναστρέψτε τη φίαλη με τη σύριγγα
- Γεμίστε τη σύριγγα απόσυροντας και ωθώντας αργά το έμβολο εμπρός και πίσω 5-10 φορές
- Επαναφέρετε τη φίαλη σε όρθια θέση
- Πριν την αποσύνδεση, μετρήστε τεσσεράκτη προκειμένου να γίνει ισοστάθμιση της φίαλης
- Αφαίρεστε τη σύριγγα από τη φίαλη αφού βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν φυσαλίδες αέρα μέσα στη σύριγγα
- Κλείστε τη σύριγγα με το πώμα της σύριγγας
- Σημειώστε στη σήμανση τη σύριγγας τον αναισθητικό παράγοντα που χρησιμοποιείται και την ημερομηνία πλήρωσης

Σχήμα 1



Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Συσκευή Διατήρησης Αναισθητικού)

5.2. Εγκατάσταση (Σχήμα 1)

- Συνδέστε την έξοδο του αναπνευστήρα και το μόνιτορ αερίου με το σύστημα απαγωγής αερίων (1)
- Τοποθετήστε τη σύριγγα στην αντλία της σύριγγας (2)
- Προσαρμόστε την αντλία σύριγγας σύμφωνα με τις ρυθμίσεις για σύριγγες BD Plastipak ή Monoject Sherwood των 50/60ml
- Τοποθετήστε την αντλία της σύριγγας στο ύψος της κεφαλής του ασθενούς ή χαμηλότερα

Όταν χρησιμοποιείται μόνιτορ παρακολούθησης αερίων πλευρικής ροής:

- Αφαίρεστε το κόκκινο πώμα από τη συσκευή Sedaconda® ACD (3)
- Συνδέστε τη γραμμή δειγματολημμάτων αερίου (4) με το μόνιτορ παρακολούθησης αερίου (5) και με τη θύρα δειγματολημμάτων του μόνιτορ παρακολούθησης αερίου της συσκευής Sedaconda® ACD (6). Για μείωση της ποσότητας της υγρασίας στη γραμμή και στο διαχωριστικό υγράσιας, μπορείτε να μπορέστε να συνδέσετε σωλήνα ξήρανσης πανίσι μεταξύ της συσκευής Sedaconda® ACD και της γραμμής δειγματολημμάτων αερίου

Όταν χρησιμοποιείται μόνιτορ παρακολούθησης αερίων κύριας ροής:

- Αφαίρεστε το κόκκινο πώμα από τη συσκευή Sedaconda® ACD
- Συνδέστε τον απαιτούμενο προσαρμόγεια αεραγωγού μεταξύ της συσκευής Sedaconda® ACD και του ασθενούς. **Αφαιρέστε την ετικέτα από τη θύρα του μόνιτορ και κλείστε τη θύρα του μόνιτορ παρακολούθησης με το πώμα**
- Συνδέστε τη συσκευή Sedaconda® ACD μεταξύ του ενδοτραχειακού σωλήνα και του συνδέσμου διακλάδωσης μορφής Y των αναπνευστικών κυλιώματων του αναπνευστήρα
- Τοποθετήστε τη συσκευή Sedaconda® ACD όπως φαίνεται στο σχήμα 1 με τη θύρα δειγματολημμάτων του μόνιτορ αερίου να είναι στραμμένη προς τον ασθενή
- Τοποθετήστε τη συσκευή Sedaconda® ACD ο οποίος βρίσκεται προς την πλευρά του ασθενούς χαμηλότερα από τον συνδέτηρα που βρίσκεται προς την πλευρά του μηχανήματος (σύμφωνα με τη γνωστή στη σχήμα 1) για την αποφυγή συστρώματος των συμπτυκνώματος και με τη μαύρη πλευρά από πάνω
- Ρυθμίστε το μόνιτορ παρακολούθησης αερίου για τον αναισθητικό παράγοντα που χρησιμοποιείται
- Πέμψετε να εκτελέσετε η βαθμονόμηση του μόνιτορ παρακολούθησης αερίου
- Ορίστε τα καταλήλωρα όρια συναγερμού στο μόνιτορ παρακολούθησης αερίου
- Συνδέστε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα της συσκευής Sedaconda® ACD με τη σύριγγα και βεβαιωθείτε ότι είναι ασφαλισμένη

6. ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ

6.1 Αρχική πλήρωση της γραμμής αναισθητικού παράγοντα

- Χρησιμοποιείτε το Ισοφλουράνιο και το Σεβοφλουράνιο μόνο σύμφωνα με τα σχετικά έγγραφα περιληφτησών των χαρακτηριστικών του προϊόντος.
- Σταματήστε τη λειτουργία της αντλίας της σύριγγας και περιμένετε το μόνιτορ αερίου να εμφανίσει μια τιμή CO₂
- Ρυθμίστε την κλινική δόση
- Θέτετε σε λειτουργία την αντλία της σύριγγας (δείτε το σημείο 6.2 παρακάτω)

6.2 Δοσολογία της αναισθητικής ουσίας

Όλες οι δοσείς είναι ειδικοτυπημένες και βασίζονται σε έμμετρη κλινική αξιόλογηση και ανάγνωση της τιμής Fet στο μόνιτορ αερίου. Υπάρχει μεγάλητη πρόσληψη πιπτηκού παράγοντα από τον ασθενή κατά τη διάρκεια των 10-30 πρώτων λεπτών (Φάση Επαγγής) της χρήσης και, ως αποτέλεσμα, πρέπει να γίνουν διορθώσεις της ταχύτητας της αντλίας σύμφωνα με την τελοκτινευτική συγκέντρωση (Fet) που μετρήθηκε και τις κλινικές ανάγκες του ασθενούς. Το ισοφλουράνιο είναι περίπου δύο φορές ισχυρότερο από το σεβοφλουράνιο.

Οι παρακάτω ταχύτητες είναι οι τυπικές αρχικές ταχύτητες της αντλίας της σύριγγας Ισοφλουράνιου και Σεβοφλουράνιου
– Ισοφλουράνιο: 3 ml/ώρα – Σεβοφλουράνιο: 5 ml/ώρα

Ο ρυθμός της αντλίας της σύριγγας που είναι απαραίτητος για την επίειση συγκεκριμένου επιπέδου συγκέντρωσης στον ασθενή εξαρτάται από τον ίγκο ανά λεπτό και την επιθυμητή συγκέντρωση στον ασθενή.

Πιητικός παράγοντας	Προσδοκώμενοι ρυθμοί αντλίας	Επακόλουθες Τιμές Fet
Ισοφλουράνιο	2 – 7 ml/ώρα	0,2 – 0,7 %
Σεβοφλουράνιο	4 – 10 ml/ώρα	0,5 – 1,4 %

Αν κρίνεται απαραίτητη η ταχεία αύξηση της συγκέντρωσης, μπορεί να χορηγηθεί μια ταχεία εφάπτα δόση (bolus) 0,3 ml υγρού παράγοντα. Σε υψηλότερες τιμές Fet ή/και υψηλότερους αναπνέομενους όγκους ή/και υψηλότερους αναπνευστικούς ρυθμούς, η συσκευή Sedaconda® ACD είναι λιγότερο αποτελεσματική. Επομένως, χρειάζεται σχετικά μεγαλύτερη ποσότητα αναισθητικού, και, ως εκ τούτου, υψηλότερη ταχύτητα αντλίας για τη διατήρηση της συγκέντρωσης σε σταθερά επίπεδα.

6.3 Άλλαγη συγκέντρωσης

Τυχόν αλλαγή στη συγκέντρωση πρέπει να τιτλοποιείται στην επιθυμητή τιμή Fet αλλάζοντας την ταχύτητα της αντλίας και παρακολουθώντας στενά την τιμή Fet στο μόνιτορ παρακολούθησης αερίου. Η τιμή Fet θα τρέπεται να επαληθεύεται μετά από τυχόν αλλαγή των παραμέτρων του αναπνευστήρα. Αν υπάρχει κλινική ανάγκη για ταχεία μείωση της συγκέντρωσης Fet τότε αφαίρεστε τη συσκευή Sedaconda® ACD από τον ασθενή. Ελέγχετε πάντα για οποιαδήποτε νέα συγκέντρωση στο μόνιτορ παρακολούθησης αερίου.

6.4 Τερματισμός της δέραπειας

Άμεση διακοπή

1. Διακόψτε τη λειτουργία της αντλίας της σύριγγας. Η συγκέντρωση θα μειωθεί με ταχείς ρυθμούς
2. Αποσυνδέστε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα από τη σύριγγα Sedaconda®
3. Σφραγίστε τη σύριγγα με το πώμα της σύριγγας
4. Αποσυνδέστε το μόνιτορ παρακολούθησης αερίου από τη συσκευή Sedaconda® ACD. Κλείστε τη θύρα του μόνιτορ του αερίου με παρακολούθηση του πώμα της θύρας δειγματολημμάτων αερίου
5. Αφαίρεστε τη συσκευή Sedaconda® ACD από τον ασθενή. Αποσυνδέστε πρώτα από τον σύνδεσμο διακλάδωσης μορφής Y ενώπιον της σύριγγας
6. Εξέταστε το ενδεχόμενο αντικατάστασης της συσκευής Sedaconda® ACD με ένα φίλτρο βακτηριδιών/ιών με σύσταση ανταλλαγής θερμότητας και υγρασίας
7. Κλείστε το συνδέτηρα της συσκευής Sedaconda® ACD (στην πλευρά του Αναπνευστήρα) με το κόκκινο πώμα σφραγίσης και απορρίψτε τη συσκευή σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου

Βραχεία διαδικασία αποσύνδεσης

1. Σταματήστε τη λειτουργία της αντλίας της σύριγγας και αφήστε τη συσκευή Sedaconda® ACD στη θέση της
2. Η συγκέντρωση θα μειωθεί σταδιακά
3. Καθώς η τιμή Fet πλησιάζει το 0 % ακολουθήστε τα παραπάνω βήματα (1-7) στην παράγραφο «Άμεση διακοπή»

Παρατεταμένη αποσύνδεση

1. Σε περίπτωση παρατεταμένης αποσύνδεσης μειώστε την ταχύτητα της αντλίας σταδιακά εντός μερικών ωρών
2. Η συγκέντρωση θα μειωθεί
3. Όταν το επίπεδο συγκέντρωσης φτάσει περίπου την τιμή Fet 0 %, ακολουθήστε τα παραπάνω βήματα (1-7) στην παράγραφο «Άμεση διακοπή»

6.5 Άλλαγη της συσκευής Sedaconda®

- Προτοιμίστε μια νέα συσκευή Sedaconda®, και μια νέα πληρούμενη σύριγγα, και μια νέα πληρούμενη σύριγγα Sedaconda® ACD. Αποσυνδέστε πρώτα από τον σύνδεσμο διακλάδωσης μορφής Y
- Συνδέστε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα από τη σύριγγα Sedaconda® ACD και κλείστε τη θύρα δειγματολημμάτων αερίου με το πώμα της θύρας δειγματολημμάτων αερίου.
- Βγάλτε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα από τη σύριγγα Sedaconda® ACD. Αποσυνδέστε πρώτα από τον σύνδεσμο διακλάδωσης μορφής Y
- Συνδέστε τη γραμμή δειγματολημμάτων αερίου
- Εισάγετε τη νέα συσκευή Sedaconda® ACD συνδέοντάς τη πρώτα με τον ενδοτραχειακό σωλήνα και επειτα με τον σύνδεσμο διακλάδωσης μορφής Y
- Συνδέστε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα με τη σύριγγα εντός της αντλίας σύριγγας
- Κάντε αρχική πλήρωση της γραμμής αναισθητικού παράγοντα με 1.2 ml ώτας στην παράγραφο 6.1
- Θέστε σε λειτουργία την αντλία της σύριγγας με την ίδια ταχύτητα όπως προηγουμένως
- Μην κάνετε αρχική πλήρωση της γραμμής αναισθητικού παράγοντα εκτός αν έχει αντικατασταθεί και η συσκευή Sedaconda® ACD από μια νέα
- Ελέγχετε την τιμή τελοκτινευτικής συγκέντρωσης (FeI)

6.6 Άλλαγη της σύριγγας Sedaconda® ACD

- Διακόψτε τη λειτουργία της αντλίας της σύριγγας
- Αποσυνδέστε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα από τη σύριγγα και κλείστε τη σύριγγα με το πώμα της θύρας δειγματολημμάτων αερίου
- Αφαιρέστε την άδεια σύριγγα από την αντλία της σύριγγας
- Τοποθετήστε τη νέα σύριγγα Sedaconda® ACD στην αντλία της σύριγγας. Για την πλήρωση βλέπε 4.1.
- Συνδέστε τη γραμμή παροχής αναισθητικού παράγοντα με τη σύριγγα
- Θέστε σε λειτουργία την αντλία της σύριγγας με την ίδια ταχύτητα όπως προηγουμένως
- Μην κάνετε αρχική πλήρωση της γραμμής αναισθητικού παράγοντα εκτός αν έχει αντικατασταθεί και η συσκευή Sedaconda® ACD από μια νέα
- Ελέγχετε την τιμή τελοκτινευτικής συγκέντρωσης (FeI)

7. ΣΥΝΔΕΣΗ ΝΕΦΕΛΟΠΟΙΗΤΗ ΣΤΟ ΣΥΣΤΗΜΑ SEDACONDA® ACD

Στο σύστημα Sedaconda® ACD μπορεί να παρεμβληθεί νεφελοποιητής τύπου ήτοντες υπερηχητικός νεφελοποιητής. Ο νεφελοποιητής θα πρέπει να συνδέεται μεταξύ του συνήθως διασωλήνωσης του ασθενούς και της συσκευής Sedaconda® ACD. Προτιμώνται υπερηχητικοί νεφελοποιητής καθώς δεν προσθέτουν έξτρα ροή αέρα. Αν είναι συνδεδέμενος νεφελοποιητής τύπου ήτοντες μπορεί να είναι απαραίτητη η εύξενη της ταχύτητας της σύριγγας, για την αντιστάθμιση της επιτάπειας ροής από τον νεφελοποιητή. Κατά τη συνέδεση νεφελοποιητή ρυθμίζεται τον αναπνευστήρα σε κατάσταση αναμονής ή προκλέεται εκτινευτική πάση στον αναπνευστήρα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ! Οι επαναλαμβανόμενες εκνευφώσεις μπορεί να συγχέουν την αντίσταση στη ροή της συσκευής Sedaconda® ACD. Δώστε προσοχή σε ενδείξεις απόφραξης. Κολλώδη νεφελοποιημένα φάρμακα (π.χ. ακετυλοκαστείνη, κολιοτίνη, αμφοτερίκην Β) μπορεί να αυξήσουν την αντίσταση στο φίλτρο και να απαιτούν πρώρων αντικατάσταση του Sedaconda® ACD.

ΠΡΟΣΟΧΗ! Λαμβάνετε πάντα υπόψη την αυξημένη νερόχρωμη πάση στον παρουσία των αναισθητικών αερίων Ισοφλουράνιο ή Σεβοφλουράνιο.

8. ΑΝΑΡΡΟΦΗΣ

- Προτιμάται η χρήση κλειστού συστήματος αναρρόφησης ή η χρήση περιστρέφομενου συνδέτηρα από τη σύριγγα Sedaconda® ACD μεταξύ της αντλίας της σύριγγας και περιστρέφομενης πάσης.
- Εάν, κατά την αναρρόφηση, η συσκευή Sedaconda® ACD αποσυνδέθει από τον ενδοτραχειακό σωλήνα, προκαλέστε παύση στον αναπνευστήρα. Κατά την αποσύνδεση, αφαιρέστε τη συσκευή Sedaconda® ACD πρώτα από τον σύνδεσμο διακλάδωσης μορφής Y ενώπιον της σύριγγας.



Είναι σημαντικό να έχετε υπόψη ότι από τη χρησιμοποιηθέντων συστατικά που έχουν βάση στο κύκλωμα αναπνοής του ασθενούς, μπορεί να υποβαθμίστε η ποιότητά τους ή να υποστούν ραγίσματα από μηχανική καταπόνηση υπό την παρουσία των αναισθητικών αερίων Ισοφλουράνιο ή Σεβοφλουράνιο.

9. ΑΠΟΡΡΙΨΗ

Απορρίψτε τη συσκευή Sedaconda® ACD και τη σφραγισμένη σύριγγα σύμφωνα με τα πρωτόκολλα του νοσοκομείου.

10. ΤΕΧΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ	100 ML	50 ML
Αναισθητικοί παράγοντες	Χρησιμοποιείτε μόνο σεβοφλουράνιο (18°-25°C) και ισοφλουράνιο (18°-30°C) σε θερμοκρασία δυματιού	
Σύριγγα	Χρησιμοποιείτε μόνο τη σύριγγα Sedaconda®	
Σταθερότητα πληρωμένων συρίγων	5 μήρες	
Εύρος λειτουργίας αναπνοήμενο όγκου	350-1200 ml	200-800 ml
Νεκρός χώρος Sedaconda® ACD	Περίπου 100 ml	Περίπου 50 ml
Αντίσταση στη ροή αερίου σε 60 l/λεπτά	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Απιώλεια υγρασίας	5 mg/l (@ 0,75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0L x 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75L x 15 bpm)
Δυνατότητα φίλτρου	Φιλτράρισμα βακτηριδιών 99,867 % Φιλτράρισμα κώνων 99,76 %	
Βάρος	50 g	
Μήκος γραμμής αναισθητικού παρά		

1. BEOOGD GEBRUIK

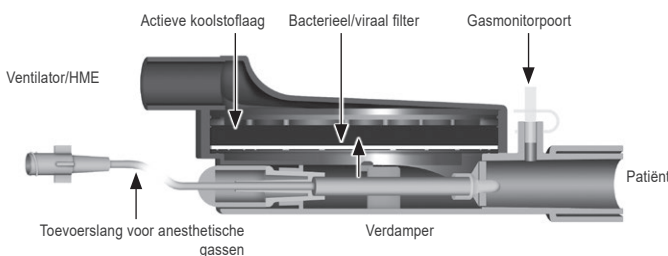
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Anesthetica besparend hulpmiddel) wordt gebruikt voor de toediening van isofluraan en sevofluraan voor invasieve beademende patiënten. Isofluraan en sevofluraan mogen uitsluitend worden toegeleid in een omgeving die volledig uitgerust is voor het monitoren en ondersteunen van de respiratoire en cardiovasculaire functies. De Sedaconda® ACD mag uitsluitend worden bediend door medisch personeel dat specifiek getraind is in het gebruik van inhalatieanesthetica en met ervaring in de herkenning en de behandeling van de mogelijke nevenverschijnselen van inhalatiegassen, zoals respiratorische en cardiale resuscitatie. Het personeel dient tevens getraind te zijn in het vrijwaren van een patiëntluchtweg en het gebruik van mechanische ventilatie. De Sedaconda® ACD is bestemd voor éénmalig gebruik, en dient na 24 uur of een onverwachte gebeurtenis te worden vervangen. Bijvoorbeeld na onverwachte gebeurtenissen zoals een plotselinge obstrucie van de luchtwegen door overmatige secreetie dient het hulpmiddel te worden vervangen.

De Sedaconda® ACD is verkrijgbaar in de maten Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) en Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). De instructies in dit document zijn van toepassing op beide exemplaren.

2. WERKINGSPRINCIPES

De Sedaconda® ACD bestaat uit een plastic behuizing met een toevloerslang voor de continue toediening van isofluraan of sevofluraan van een sputipomp naar de miniatuur verdamer waar klinische doseringen onmiddellijk worden verdampst. Tijdens de voortdurende beademing wordt het volatile anesthetische gas gereflecteerd door de reflector die bestaat uit een actief koolstoffilter. Dedode ruimte van 100 ml of 50 ml moet voor alle patiënten in overweging worden genomen en de CO₂ moet zorgvuldig worden gemonitord. Aanpassingen aan de CO₂ kunnen worden bereikt door de beademingsparameters te optimaliseren. Bovendien is de Sedaconda® ACD een uitstekende warmte- en vochtwisselaar en bevat het een efficiënt bacterieel/viraal filter.

Doorsnede tekening van de Sedaconda® ACD



3. BELANGRIJKE GEBRUIKERSINFORMATIE

3.1 Alvorens u de Sedaconda® ACD gebruikt, dient u deze instructies aandachtig door te lezen

ALGEMENE WAARSCHUWINGEN

- Gebruik **geen** desfluraan
- Sluit een gebruikte Sedaconda® ACD die om welke reden dan ook is losgekoppeld en onbeheerd is gelaten **niet** opnieuw aan. Gebruik altijd een nieuw exemplaar
- Isofluraan: Gebruik alleen op kamertemperatuur tussen 18°-30° Celsius
- Sevofluraan: Gebruik alleen op kamertemperatuur tussen 18°-25° Celsius
- Gebruik de Sedaconda® ACD **niet** als de verpakking is geopend of zichtbaar beschadigd
- Stop altijd de sputipomp als u de Sedaconda® ACD loskoppelt
- Sputip de toevloerslang **vooraf niet** handmatig in. Gebruik altijd de sputipomp
- Plaats de Sedaconda® ACD-connector aan de patiëntzijde lager dan de apparatzijde, om opeenhoping van condensaat te voorkomen, met het zwarte oppervlak naar boven gericht
- Gebruik de bolusfunctie op de sputipomp **niet**, tenzij deze is geprogrammeerd volgens het ziekenhuisprotocol
- Buig of klem de toevloerslang **niet**
- Gebruik de Sedaconda® ACD **niet** met jet- of oscillatie-beademing
- Gebruik **geen** actieve bevochtiging in combinatie met de Sedaconda® ACD
- Gebruik de Sedaconda® ACD **niet** voor patiënten met overmatige secreetie
- Hergebruik van medische apparatuur die is bedoeld voor eenmalig gebruik kan leiden tot slechtere prestaties of verlies van functionaliteit: de ademweerstand kan bijvoorbeeld toenemen. Dit product is niet ontworpen om gereinigd, gedesinfecteerd of gesteriliseerd te worden
- De connector aan de ventilatorzijde mag u pas verzegelen wanneer de Sedaconda® ACD wordt afgedankt
- Gebruik isofluraan en sevofluraan alleen volgens hun respectievelijke SPC-documenten.
- Houd altijd rekening met dedode ruimte van het apparaat versus teugvolume bij het beademen van de patiënt en monitor de CO₂ zorgvuldig op de gasmonitor

Symbol	Beschrijving
WAARSCHUWING!	Geef een situatie aan die, indien deze niet precies wordt opgevolgd, kan leiden tot letsel bij een patiënt of gebruiker. Ga niet verder totdat de instructies duidelijk zijn begrepen en aan alle genoemde voorwaarden is voldaan.
LET OP!	Geef een situatie aan die, indien deze niet precies wordt opgevolgd, kan leiden tot schade aan het product of de apparatuur. Ga niet verder totdat de instructies duidelijk zijn begrepen en aan alle genoemde voorwaarden is voldaan.
LET OP!	Geeft informatie aan die belangrijk is voor een optimaal gebruik van het product.
i	Lees de gebruiksaanwijzing zorgvuldig door voor gebruik
VENT	Beademingsmachine
V_T	Ademvolume
24h	Om de 24 uur vervangen
lung	Patient / longen
gas meter	Gasmeetapparaat
sun	Bewaren uit de buurt van directe lichtbronnen

4. BENODIGDE EXTRA UITRUSTING (AFB. 1)

Alleen medische hulpmiddelen die zijn voorzien van het CE-keurmerk en die voldoen aan de toepasselijke internationale normen mogen worden gebruikt. De Sedaconda® ACD moet in combinatie met de volgende uitrusting worden gebruikt:

- Sedaconda®-injectiespuit
- Sputipomp, ingesteld op een injectiespuit type BD Plastipak of Monoject Sherwood spuiten van 50/60 ml
- Anesthesiegasmotor, waarop de CO₂- en anestheticumconcentraties kunnen worden afgelezen
- Beademingsmachine
- Geschikte adapters voor gebruik van isofluraan en sevofluraan.
- Gas scavengingsysteem

4.1 Sedaconda®-injectiespuit

De Sedaconda®-spuit heeft dezelfde dimensie als een Becton Dickinson Plastipak of Sherwood Monoject spuit van 50ml, maar heeft ook een unieke koppeling om de connector op de toevloerslang van de Sedaconda® ACD aan te sluiten. Er zijn vakjes om aan te vinken op de etiketten om aan te geven welk volatiel gas wordt gebruikt, isofluraan of sevofluraan. De spuiten kunnen vooraf wordengevuld en maximaal 5 dagen worden opgeslagen als ze in een donkere omgeving bij kamertemperatuur worden bewaard. Zorg ervoor dat de spuit veilig afgesloten is.

4.2 Sputipompen

Gebruik alleen sputipompen met een CE-label die voldoen aan de van toepassing zijnde eisen, met name aan de specificaties van norm EN 60601-2-24, en die programmeerbare pompen zijn met instellingen voor Becton Dickinson Plastipak of Sherwood Monoject spuiten van 50/60 ml.

4.3 Anesthesiegasmotor met gasmonsterlijn

Monitoring van de anesthetische gassen via een CE-gelabelde gasmonitor is wettelijk verplicht. De monitor dient in overeenstemming te zijn met de toepasselijke eisen en met name de specificaties van de norm EN ISO 80601-2-55. De gasmonitor verloopt de carbondioxide- en anesthetische gasconcentraties, waarbij u speciaal dient te letten op de Fet (expiratorische) concentratie die de alveolaire concentratie weerspiegelt. De Fi-concentratie mag niet worden gebruikt. Lees alleen de Fet-concentratie, die de alveolaire concentratie weerspiegelt. Er zijn 2 soorten gasmonitors; sidestream of mainstream; beide kunnen met de Sedaconda® ACD worden gebruikt.

Sidestream-gasmonitor

Sluit bij gebruik van een sidestream-gasmonitor de gasmonsterlijn aan op de gasmonitor en op de Sedaconda® ACD-gasmonitor gasmonsterpoort. Met de sidestream-gasmonitor kan de Nafion-drogerleiding worden aangesloten tussen de AnaCon-Da en de gasmonsterlijn.

Mainstream-gasmonitor

Sluit bij gebruik van de Mainstream-gasmonitor de vereiste luchtwegadapter aan tussen de Sedaconda® ACD en de patiënt.

4.4 Beademingsmachine

Gebruik uitsluitend beademingsmachines met CE-label die voldoen aan de toepasselijke vereisten, in het bijzonder aan de specificaties van norm ISO 80601-2-12. Voor geïntubeerde patiënten kunt u de Sedaconda® ACD volgens alle conventionele methoden gebruiken, maar niet met de oscillator-modus. Gebruik ventilatiecircuits die geschikt zijn voor anesthetische gassen.

4.5 Vuladapter

Om de Sedaconda®-injectiespuit op veilige wijze te vullen dient u een vuladapter te gebruiken. Er zijn 2 types, een voor standaard Schroefflessen en een voor Sevorane van AbbVie met Quik-Fil afsluiting.

4.6 Gas scavengingsysteem

Sedana Medical adviseert scavenging van de afvoergassen van de beademingsmachine en de gasmonitor.

Passieve gas scavenging

Sedana Medical heeft een passieve scavengingsysteem dat FlurAbsorb wordt genoemd en FlurAbsorb-S, welke wordt gebruikt in combinatie met een accessoireset.

Actieve gas scavenging

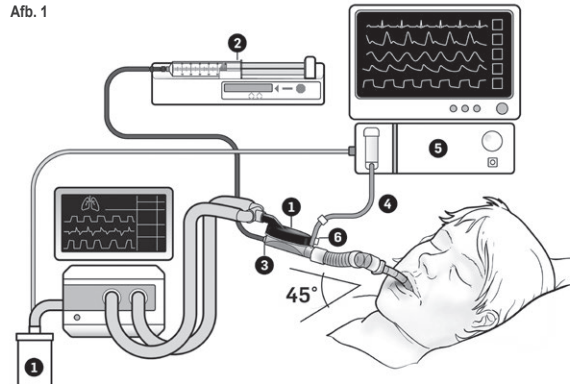
Actieve gas scavenging kan worden gebruikt indien het is geïnstalleerd. Er kan ook een centrale vacuümbron worden gebruikt in combinatie met een drukvereffeningssysteem, dat kan worden geleverd door de fabrikant van de beademingsmachine.

5. HET SYSTEEM MONTEREN

5.1 De Sedaconda®-injectiespuit vullen

- Bevestig de juiste vuladapter op de fles anestheticum
- Sluit de spuit aan op de adapter door erop te drukken en draai hem totdat hij vast zit
- Keer de fles ondersteboven
- Vul de spuit door de plunjier langzaam 5-10 keer heen en weer te bewegen
- Keer de fles weer om
- Wacht vier seconden om de druk te stabiliseren voordat u de spuit weer loskoppelt
- Verwijder de injectiespuit van de fles en controleer of er geen luchtbellen in de injectiespuit zijn achtergebleven
- Sluit de spuit af met zijn dop
- Noteer het gebruikte type anestheticum en de vuldatum op het etiket

Afb. 1



5.2. Opstelling (Afb. 1)

- Sluit de afvoerslang van de beademingsmachine en van de gasmonitor aan op het gas scavengingsysteem (1)
- Plaats de injectiespuit in de sputipomp (2)
- Stel de pomp in voor BD Plastipak of Monoject Sherwood injectiespuiten van 50/60ml
- Plaats de sputipomp op dezelfde hoogte als of lager dan het hoofd van de patiënt

Wanneer een sidestream-gasmonitor wordt gebruikt:

- Verwijder de rode dop van de Sedaconda® ACD (3)
- Sluit de monterlijn van de gasmonitor (4) aan op de gasmonitor (5) en op de Sedaconda® ACD-gasmonitor gasmonsterpoort (6). Om de hoeveelheid vocht in de leiding en de waterafscheider (watertrap) te verminderen kan er een Nafion-drogerleiding worden aangesloten tussen de Sedaconda® ACD en de gasmonterlijn

Wanneer een hoofdstroom-gasmonitor wordt gebruikt:

- Verwijder de rode cap op de Sedaconda® ACD
- Sluit de vereiste luchtwegadapter aan tussen de Sedaconda® ACD en de patiënt. Verwijder de tag van de monitorpoort en sluit de monitorpoort met de afsluiting
- Sluit de Sedaconda® ACD aan tussen de endotracheale tube en het Y-stuk van de beademingscircuits van de beademingsmachine
- Plaats de Sedaconda® ACD zoals aangegeven in afb. 1 met de gasmonitor gasmonsterpoort naar de patiënt toe gericht
- Plaats de Sedaconda® ACD-connector aan de patiëntzijde lager dan de apparatuurzijde (zoals in afb. 1) om opeenhoping van condensaat te voorkomen, met het zwarte oppervlak naar boven gericht
- Stel de gasmonitor in voor het gebruik anestheticum
- Wacht tot de kalibratie van de gasmonitor is uitgevoerd
- Stel de gewenste alarmbegrenzingen in op de gasmonitor
- Sluit de toeoverslang van de Sedaconda® ACD aan op de spuit en zorg ervoor dat deze goed vastzit

6. BEDIENING

6.1 De toeoverslang vooraf primen

- Dien een bolus van 1,2 ml toe bij het aansluiten van Sedaconda® ACD. Geef indien nodig een bolus van 0,3 ml. Geef nooit een handmatige bolus.
- Stop de sputipomp en wacht tot de gasmonitor een CO₂-waarde weergeeft
- Stel de klinische dosering in
- Start de sputipomp (zie punt 6.2 hieronder)

6.2 Doseren van het anestheticum

Alle doses zijn individueel en worden gebaseerd op klinische evaluatie en de Fet-waarde die op de gasmonitor wordt weergegeven. Er is een hogere opname van het volatiele gas door de patiënt tijdens de eerste 10-30 minuten (inductiefase) van toediening, en daarom moeten correcties van de pompsnelheid worden uitgevoerd in overeenstemming met de gemeten eind-tidaal concentratie (Fet) en de klinische behoeften van de patiënt. Isofluraan is ongeveer twee keer zo potent als sevofluraan.

De volgende snelheden zijn typisch voor de eerste sputipompsnelheid van isofluraan en sevofluraan
 – Isofluraan: 3 ml/u – Sevofluraan: 5 ml/u

De sputipompsnelheid die nodig is om een bepaalde patiëntconcentratie te bereiken is afhankelijk van het minutuumvolume en de beoogde patiëntconcentratie.

Volutiel gas	Verwachte pompsnelheden	Resulterende Fet-concentraties
Isofluraan	2 – 7 ml/u	0,2 – 0,7%
Sevofluraan	4 – 10 ml/u	0,5 – 1,4%

Als een snelle stijging van de concentratie noodzakelijk wordt geacht, kan een bolus van 0,3 ml vloeibaar anestheticum worden toegediend. Bij hogere Fet-waarden en/of hoge teugvolumes en/of hoge ademhalingsfrequenties is de Sedaconda® ACD minder efficiënt. Daarom is relatief meer anestheticum nodig, en dus is een hogere pompsnelheid nodig om de concentratie stabiel te houden.

6.3 De concentratie wijzigen

Elke verandering in concentratie moet op de gewenste Fet-waarde worden getitrerd door de pompsnelheid te wijzigen en de Fet-waarde op de gasmonitor nauwkeurig te monitoren. De Fet-waarde moet worden gecontroleerd na elke wijziging van de beademingsparameters.

Als er een klinische noodzaak is om de Fet-concentratie snel te verlagen, koppel u de Sedaconda® ACD los van de patiënt. Controleer de nieuwe concentratie altijd op de gasmonitor.

6.4 De therapie beëindigen

Onmiddellijke stopzetting

1. Stop de sputipomp. De concentratie zal snel afnemen
2. Koppel de toeoverslang los van de Sedaconda®-spuit
3. Sluit de injectiespuit af met zijn dop
4. Koppel de gasmonitor los van de Sedaconda® ACD. Sluit de gasmonitorpoort met de afsluiting voor de gasmonsterpoort
5. Verwijder de Sedaconda® ACD van de patiënt. Ontkoppel eerst het Y-stuk
6. Overweeg de Sedaconda® ACD te vervangen door een bacterieel-/viraal filter met warmte- en vochtwisselaar
7. Sluit de Sedaconda® ACD-connector (beademingsmachinezijde) af met de rode dop en gooi deze weg volgens het ziekenhuisprotocol

Snelle wake-up

1. Stop de sputipomp en laat de Sedaconda® ACD op zijn plaats zitten
2. De concentratie neemt geleidelijk af
3. Als de Fet-waarde 0% nadert, volgt u de bovenstaande stappen (1-7) onder 'onmiddellijke stopzetting'

Langzame wake-up

1. Vraag voor een langzame wake-up de pompsnelheid in stappen gedurende meerdere uren
2. De concentratie neemt af
3. Wanneer er een concentratieneuve met een Fet-waarde van bijna 0% is bereikt, volgt u de bovenstaande stappen (1-7) onder 'onmiddellijke stopzetting'

6.5 De Sedaconda® ACD vervangen

- Bereid indien nodig een nieuwe Sedaconda® ACD en een nieuwe gevulde spuit (volgens 5.1)
- Stop de sputipomp.
- Koppel de toeoverslang los van de Sedaconda® ACD-spuit en sluit de spuit af met de afsluitdop voor de spuit.
- Koppel de gasmonitorleiding los van de Sedaconda® ACD en sluit de gasmonsterpoort met de dop voor de gasmonster- poort.
- Haal de gebruikte Sedaconda® ACD uit het beademingscircuit. Ontkoppel eerst het Y-stuk
- Sluit de gasmonsterlijn aan
- Plaats de nieuwe Sedaconda® ACD door deze eerst aan te sluiten op de ET-tube en vervolgens op het Y-stuk
- Sluit de toeoverslang aan op de spuit in de sputipomp
- Spuit de toeoverslang vooraf in met 1,2 ml zoals beschreven in 6.1
- Start de sputipomp met dezelfde snelheid als voorheen
- Controleer de Fet-waarde

6.6 De Sedaconda® ACD-vervangen

- Stop de sputipomp
- Koppel de toeoverslang los van de spuit en sluit de spuit af met de afsluitdop voor de spuit
- Verwijder de lege spuit uit de sputipomp
- Plaats de nieuwe Sedaconda®-spuit in de sputipomp. Zie voor het vullen 4.1.
- Sluit de toeoverslang aan op de spuit
- Start de sputipomp met dezelfde snelheid als voorheen
- Prime de toeoverslang niet vooraf in tenzij de Sedaconda® ACD is vervangen door een nieuw exemplaar
- Controleer de Fet-waarde

7. EEN VERNEVELAAR OP HET SEDACONDA® ACD-SYSTEEM AANSLUITEN

Het is mogelijk een jet-vernevelaar of een ultrasoon-vernevelaar op het Sedaconda® ACD-systeem aan te sluiten. De vernevelaar moet worden aangesloten tussen de ET-tube van de patiënt en de Sedaconda® ACD. Ultrasoon-vernevelaars genieten hierbij de voorkeur doordat hiermee geen extra lucht wordt toegevoerd. Bij gebruik van een jet-vernevelaar kan het nodig zijn de pompsnelheid te verhogen om de extra luchttoevoer van de vernevelaar te compenseren. Wanneer u de vernevelaar op de beademingsmachine aansluit, moet op de beademingsmachine een uitademings pauze worden ingelast of moet hij op stand-by worden gezet.

WAARSCHUWING! Herhaalde vernevelingen kunnen de stromingsweerstand van de Sedaconda® ACD verhogen. Let op tekenen van oclusie. Kleverige vernevelde geneesmiddelen (bijv. acetylcyesteïne, colistine en amfotericine B) kunnen de weerstand van de filter verhogen en een vroegtijdige vervanging van de Sedaconda® ACD noodzakelijk maken.

LET OP! Wanneer extra apparatuur wordt aangesloten, dient u altijd rekening te houden met de extradode ruimte.

8. UITZIJGEN

- Een gesloten uitzuigsysteem of een swivel met uitzuigmond geniet de voorkeur
- Wanneer de Sedaconda® ACD tijdens de procedure van de ET-tube wordt losgekoppeld, moet er op de beademingsmachine een beademingspauze worden ingelast. Verwijder bij het loskoppelen eerst de Sedaconda® ACD van het Y-stuk en bevestig bij het aansluiten de Sedaconda® ACD eerst op de ET-buis



Indien er componenten op basis van polycarbonaat in het ademhalingscircuit van de patiënt worden gebruikt moet er rekening worden houden met degradatie of spanningsscheuren in de aanwezigheid van de anesthetische gassen isofluraan of sevofluraan.

9. AFVOER

Voer de Sedaconda® ACD en de afgesloten spuit af volgens de ziekenhuisprotocollen.

10. TECHNISCHE INFORMATIE

TECHNISCHE SPECIFICATIES	100 ml	50 ml
Anesthetische gassen	Gebruik alleen sevofluraan (18°-25°C) en isofluraan (18°-30°C) op kamertemperatuur	
Spuit	Gebruik alleen de Sedaconda®-spuit	
Stabiliteit van gevulde spuiten	5 dagen	
Werkbereik teugvolume	350-1200 ml	200-800 ml
Dode ruimte Sedaconda® ACD	Ongeveer 100 ml	Ongeveer 50 ml
Weerstand tegen gasflow bij 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Vochtverlies	5 mg/l (@ 0,75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0L X 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75L X 15 bpm)
Filtercapaciteit:	Bacteriële filtratie Virale filtratie	99,867% 99,76%
Gewicht	50 g	
Lengte toeoverslang	2,2 m	
Connectoren (volgens ISO 5356)	15F/22M-15M	
Gasmasterpoort	Vrouwelijke Luer-Lock	

Neem in geval van een ernstig incident contact op met de bevoegde autoriteit en met de wettelijke fabrikant Sedana Medical Ltd.

Voor meer informatie over het beleid of de procedures met betrekking tot de Sedaconda® ACD dient de gebruiker het Technisch Handboek te raadplegen of contact op te nemen met Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ierland

Uitgatedatum: 23.03.2022
3000 177-2203/NL/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

2797

1. PRZEZNACZENIE

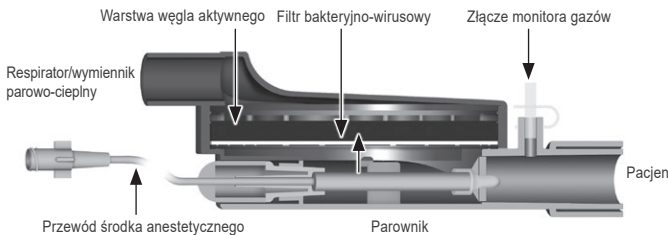
Urządzenie Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Zestaw do podawania leków anestezjologicznych) służy do podawania izofluranu i sewofluranu pacjentom leczonym metodą inwazyjną wsparcia oddechowego. Podawanie izofluranu i sewofluranu za pomocą urządzenia Sedaconda® ACD powinno odbywać się tylko w miejscu, które jest w pełni wyposażone w urządzenia monitorujące i wspierające funkcje układu oddechowego i sercowo-naczyniowej oraz powinno być przeprowadzane przez personel przeszkolony w zakresie stosowania wszelkich leków anestetycznych oraz rozpoznawania i leczenia spodziewanych działań niepożądanych takich leków, w tym w zakresie resuscytacji krtaniowo-oddechowej. Takie szkolenie musi obejmować ustanowienie i utrzymanie drożności dróg oddechowych pacjenta i wentylacji wspomaganej. Sedaconda® ACD jest urządzeniem jednorazowego użytku i powinien być wymieniany co 24 godziny lub w razie potrzeby, np. w przypadku wystąpienia nieoczekiwanych zdarzeń, takich jak nagła utrata drożności dróg oddechowych spowodowana dużą objętością wydzieliny itp.

Urządzenie Sedaconda® ACD jest dostępne w rozmiarach w dwóch rozmiarach, tj. Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) i Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Instrukcje zawarte w niniejszym dokumencie dotyczą obu obu urządzeń.

2. ZASADY DZIAŁANIA

W skład urządzenia Sedaconda® ACD wchodzi obudowa z tworzywa sztucznego z przewodem do stałego doprowadzania izofluranu lub sewofluranu z pompą infuzyjną do miniaturowego parownika, w których dawka kliniczna jest natychmiast odparowywana. Podczas ciągłego oddychania lotny środek anestetyczny jest zatrzymany do obiegu przez pochłaniacz zawiązujący filtr z węglem aktywnym. Przestrzeń martwa systemu w przypadku wszystkich pacjentów wynosi 100 ml lub 50 ml, w związku z tym należy uważnie monitorować poziom CO₂. Odpowiedni poziom CO₂ można osiągnąć, optymalizując parametry respiratora. Ponadto urządzenie Sedaconda® ACD jest doskonałym wymiennikiem parowo-cieplnym oraz jest wyposażone w skuteczny filtr zabezpieczający przed bakteriami i wirusami.

Rysunek przekrojowy urządzenia Sedaconda® ACD



3. WAŻNE INFORMACJE DLA UŻYTKOWNIKA

3.1 Należy dokładnie zapoznać się z treścią niniejszej instrukcji przed przystąpieniem do użytkowania urządzenia Sedaconda® ACD oraz przestrzegać podanych poniżej wytycznych

OGÓLNE OSTRZEŻENIA

- Nie używać desflururu.
- Nie podłączać ponownie raz użytego urządzenia Sedaconda® ACD, który został odłączony i pozostawiony bez dozoru niezależnie od przyczyny i czasu trwania. Należy każdorazowo zastosować nowe urządzenie.
- Izofluran: stosować wyłącznie w temperaturze pokojowej 18°–30°C
- Sewofluran: stosować wyłącznie w temperaturze pokojowej 18°–25°C
- Nie używać urządzenia Sedaconda® ACD, jeśli integralność pakietu została naruszona lub widoczne są uszkodzenia.
- Przed odłączaniem urządzenia Sedaconda® ACD należy każdorazowo zatrzymać pompę infuzyjną.
- Nie napełniać ręcznie przewodu doprowadzającego środek. Zawsze używać pompy infuzyjnej.
- W celu uniknięcia gromadzenia się skroplin umieść złącze urządzenia Sedaconda® ACD od strony pacjenta poniżej złącza z boku urządzenia czarną stroną skierowaną ku górze.
- Nie używać funkcji bolusa lub napełniania w pompie infuzyjnej, jeśli funkcje te nie zostały zaprogramowane zgodnie z procedurami obowiązującymi w szpitalu.
- Nie zginać ani nie zaciśkać przewodu doprowadzającego środek.
- Nie używać urządzenia Sedaconda® ACD łącznie z respiratorami strumieniowymi lub oscylacyjnymi.
- Nie stosować aktywnego nawilżania wraz z urządzeniem Sedaconda® ACD
- Nie stosować urządzenia Sedaconda® ACD u pacjentów, u których występuje obfita wydzielina.
- Ponowne czyszczanie i sterylizacja wyrobów medycznych jednorazowego użytku może skutkować pogorszeniem ich parametrów eksplotacyjnych lub utratą funkcjonalności, np. może wzrosnąć opór podczas oddychania. Ten produkt nie jest przeznaczony do czyszczania, dezynfekcji ani sterylizacji.
- Nie wolno zaślepiać złącze na stronie respiratora, chyba że w przypadku utylizacji urządzenia Sedaconda® ACD.
- Izofluran i sewofluran należy stosować wyłącznie zgodnie z ich charakterystykami produktu leczniczego.
- Podczas wentylacji pacjenta należy zawsze brać pod uwagę martwą przestrzeń urządzenia w porównaniu z objętością oddechową i uważnie monitorować stężenie CO₂ na monitorze gazów.

Symbol	Opis
OSTRZEŻENIE!	Oznacza warunek, który jeśli nie będzie ścisłe przestrzegany, może spowodować obrażenia ciała pacjenta lub użytkownika. Nie przystępować do użytkowania bez wyraźnego zrozumienia instrukcji i spełnienia wszystkich wymienionych warunków.
	Oznacza warunek, który jeśli nie będzie ścisłe przestrzegany, może spowodować uszkodzenie produktu lub sprzętu. Nie przystępować do użytkowania bez wyraźnego zrozumienia instrukcji i spełnienia wszystkich wymienionych warunków.
UWAGA!	Oznacza ważne informacje dotyczące optymalnego użytkowania produktu.
	Do użytku u jednego pacjenta
	Dokładnie zapoznać się z treścią instrukcji obsługi przed przystąpieniem do użytkowania
	Respirator
	V _T Objętość oddechowa
	24h Zmieniać co 24 godziny
	Pacjent / pluca
	Miernik gazu
	Przechowywać z dala od bezpośrednich źródeł światła

4. WYMAGANE WYPOSAŻENIE DODATKOWE (RYS. 1)

Stosowane mogą być tylko wyroby medyczne ze znakiem CE i zgodne z obowiązującymi normami międzynarodowymi. Urządzenie Sedaconda® ACD może być stosowany z następującymi urządzeniami:

- Strzykawka Sedaconda®
- Pompa infuzyjna, która można stosować ze strzykawkami BD Plastipak lub Monoject Sherwood 50/60 ml
- Monitor gazu anestetycznego, na którym wyświetlana jest stężenia CO₂ i gazów anestetycznych
- Respirator
- Adapty do stosowania z izofluranem i sewofluranem
- System ewakuacji gazu

4.1 Strzykawka Sedaconda®

Strzykawka Sedaconda® ma takie same wymiary, jak strzykawka Becton Dickinson Plastipak lub Sherwood Monoject 50 ml, ale ma także unikatową złączkę umożliwiającą podłączenie do złącza na przewodzie doprowadzającym środek urządzenia Sedaconda® ACD. Na etykiecie znajdują się pola do zaznaczenia stosowanego środka lotnego, tj. izofluranu lub sewofluranu. Strzykawki można wstępnie napełnić i przechowywać maksymalnie 5 dni w ciemnym miejscu i w temperaturze pokojowej. Należy upewnić się, że strzykawka jest szczelnie zamknięta.

4.2 Pompy infuzyjne

Stosować wyłącznie pompę infuzyjną spełniającą obowiązujące wymogi, w szczególności określone w normie EN 60601-2-24, i które są programowalnymi pompami nadającymi się do stosowania ze strzykawkami Becton Dickinson Plastipak lub Sherwood Monoject o pojemności 50/60 ml.

4.3 Monitor gazów anestetycznych z przewodem do pobierania próbek gazu

Obowiązkowo należy monitorować gazy anestetyczne przy użyciu monitora gazów ze znakiem CE, spełniającego odpowiednie wymogi, w szczególności normy EN ISO 80601-2-55. Na monitorze gazów muszą być wyświetlane stężenia dwutlenku węgla i gazów anestetycznych w celu określenia stężenia Fet (korciwo wydechowego), stanowiącego stężenie pęcherzykowe. Nie należy korzystać ze stężenia Fi. Odczytywać jedynie wartość Fet oznaczającą stężenie pęcherzykowe. Istnieją 2 typu monitorów gazów – bocznostrumieniowe i głównostrumieniowe. Oba można stosować z urządzeniem Sedaconda® ACD.

Bocznostrumieniowy monitor gazów

W przypadku stosowania bocznostrumieniowego monitora gazów podłączyć przewód do pobierania próbek gazu monitora do monitora oraz do złącza pobierania próbek gazu monitora gazów urządzenia Sedaconda® ACD. Można także podłączyć naftonowe przewody osuszacza między urządzeniem Sedaconda® ACD a przewodem do pobierania próbek gazu.

Monitor gazów z obiegiem głównym

W przypadku stosowania głównostrumieniowego monitora gazów podłączyć odpowiedni złączkę dróg oddechowych między urządzeniem Sedaconda® ACD a pacjentem.

4.4 Respirator

Stosować tylko respiratory ze znakiem CE spełniające obowiązujące wymogi, w szczególności zawarte w normie EN 80601-2-12. Urządzenie Sedaconda® ACD może być stosowane we wszystkich konwencjonalnych trybach, z wyjątkiem oscylacyjnego w przypadku intubowanych pacjentów. Stosować obieg respiratora odpowiednio do używanych środków anestetycznych.

4.5 Złączka do napełniania

W celu bezpiecznego napełniania strzykawki urządzenia Sedaconda® należy stosować odpowiednią złączkę do napełniania. Dostępne są dwa rodzaje złączek: przeznaczone do standardowych butelek gwintowanych oraz do pojemanek Sevorane firmy AbbVie z zamknięciem Quik-Fil.

4.6 Układ ewakuacji gazu

Sedana Medical zaleca ewakuację gazów wydechowych z respiratora i monitora gazów.

Pasywny układ ewakuacji gazów

Sedana Medical oferuje pasywny układ ewakuacji gazów o nazwie FlurAbsorb i FlurAbsorb-S, stosowane w połączeniu z zestawem akcesoriów.

Aktywny układ ewakuacji gazów

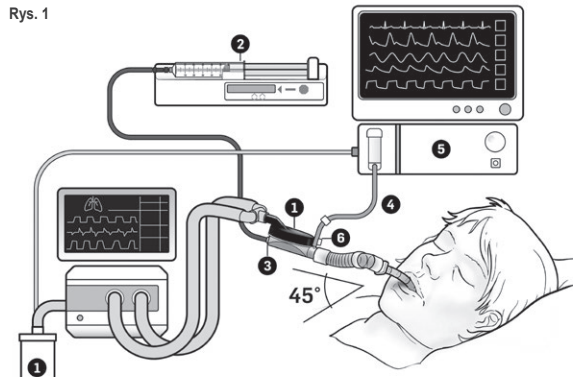
Można stosować zainstalowaną aktywną ewakuację gazów lub centralną instalację podciśnieniową wraz z układem wyrównywania ciśnienia, dostarczonym przez producenta respiratora.

5. MONTAŻ ZESTAWU

5.1 Napełnianie strzykawki Sedaconda®

- Podłączyć odpowiednią złączkę do napełniania do butelki z środkiem anestetycznym.
- Podłączyć strzykawkę do adaptera, naciśkając i przekręcając ją aż znajdzie się na swoim miejscu.
- Odwrócić butelkę ze strzykawką do góry dnem.
- Napełnić strzykawkę, odciągając do tyłu i popchając tłok powoli 5–10 razy do przodu i do tyłu.
- Odwrócić z powrotem butelkę.
- Przed odłączaniem odczykać czterę sekundy aż poziom w butelce wyrówna się.
- Wyciągnąć strzykawkę z butelki w taki sposób, aby w strzykawce nie zostały pęcherzyki powietrza.
- Zamknąć strzykawkę odpowiednią zatyczką do strzykawki.
- Zapisać na etykiecie strzykawki stosowany środek anestetyczny i datę napełnienia.

Rys. 1



5.2 Konfiguracja (rys. 1)

- Podłączyć wylot z respiratora i monitora gazu do układu ewakuacji gazów (1).
- Umieścić strzykawkę w pompie infuzyjnej (2).
- Ustawić pompę zgodnie z ustawieniami dla strzykawek, tj. BD Plastipak lub Monoject Sherwood 50/60 ml.
- Umieścić pompę infuzyjną na wysokości głowy pacjenta lub niżej.

W przypadku stosowania bocznostruimiennego monitora gazów

- Ściągnąć czerwoną zatyczkę z urządzenia Sedaconda® ACD (3).
- Podłączyć przewód monitora gazów do pobierania próbek gazu (4) do monitora gazów (5) i złącza pobierania próbek gazu monitora gazów urządzenia Sedaconda® ACD (6). Aby zmniejszyć ilość wilgoci w przewodzie i skraplaczu, można podłączyć naflowny przewód osuszacz między urządzeniem Sedaconda® ACD a przewodem do pobierania próbek gazu.

W przypadku stosowania głównie strumiennego monitora gazów

- Ściągnąć czerwoną zatyczkę z urządzenia Sedaconda® ACD.
- Podłączyć odpowiednią złączkę oddechową między urządzeniem Sedaconda® ACD a pacjentem **Zdjąć etykietę ze złącza monitora i zamknąć złącze monitora za pomocą zatyczki**.
- Podłączyć urządzenie Sedaconda® ACD między rurką intubacyjną a złączką Y obwodów oddechowych respiratora.
- Umieścić urządzenie Sedaconda® ACD, jak pokazano na rys. 1, w taki sposób, aby złącze pobierania próbek monitora gazu było skierowane w stronę pacjenta.
- Umieścić złączkę pacjenta urządzenia Sedaconda® ACD czarną stroną skierowaną do góry, poniżej złącza z boku urządzenia (zgodnie z kątem oznaczonym na rys. 1), aby uniknąć gromadzenia się skroplin.
- Ustawić stosowany środek anestetyczny na monitorze gazów.
- Odczekać aż kalibracja monitora gazu zakończy się.
- Ustawić odpowiednie wartości graniczne alarmów na monitorze gazów.
- Podłączyć przewód urządzenia Sedaconda® ACD doprowadzający środek do strzykawki i sprawdzić, czy połączenie jest szczelne.

6. OBSŁUGA

6.1 Napełnianie przewodu doprowadzającego środek

- Podczas podłączania urządzenia Sedaconda® ACD po raz pierwszy należy podać bolus o objętości 1,2 ml. W razie konieczności podać bolus o objętości 0,3 ml. Bolusa nigdy nie należy podawać ręcznie.
- Zatrzymać pompę infuzyjną i odczekać aż na monitorze gazów wyświetlna zostanie wartość stężenia CO₂.
- Ustawić dawkę kliniczną.
- Uruchomić pompę infuzyjną (zob. punkt 6.2 poniżej).

6.2 Dawkowanie środka anestetycznego

Dawkowanie jest indywidualne oraz zależy od oceny doświadczonego lekarza i wartości Fet odczytywanej na monitorze gazu. Przez pierwsze 10–30 minut ilość środka lotnego wychwytywanego przez pacjenta jest większa (faza indukcji), w związku z tym należy skorygować prędkość podawania pompy zgodnie ze zmierzonym końcowo wydechowym stężeniem (Fet) oraz potrzebami klinicznymi pacjenta.

Izofluran jest mniej więcej dwukrotnie silniejszy od sewofluranu.

Poniżej przedstawiono typowe prędkości podawania pompy infuzyjnej dla izofluranu i sewofluranu:

– izofluran: 3 ml/h – sewofluran: 5 ml/h

Prędkość podawania pompy infuzyjnej, jakie należy ustawić, aby osiągnąć odpowiednie stężenie u pacjenta zależy od objętości minutowej i docelowego stężenia u pacjenta.

Środek lotny	Spodziewane prędkości podawania pompy	Uzyskane wartości Fet
Izofluran	2–7 ml/h	0,2–0,7%
Sewofluran	4–10 ml/h	0,5–1,4%

Jeli konieczne jest uzyskanie nagiego wzrostu stężenia, można podać bolus płynnego środka o objętości 0,3 ml. Przy wyższych wartościach Fet i/lub wyższych objętościach oddechowych i/lub większej częstotliwości oddechów efektywność urządzenia Sedaconda® ACD jest mniejsza. Dlatego należy podać stosunkowo więcej anestetyku i w związku z tym zwiększyć prędkość podawania pompy, aby utrzymać stężenie na stabilnym poziomie.

6.3 Zmiana stężenia

Każda zmiana stężenia musi być stopniowo zmieniana aż do uzyskania odpowiedniej wartości Fet poprzez zmianę prędkości podawania pompy i ścisłe monitorowanie wartości Fet na monitorze gazów. Przy każdej zmianie parametrów respiratora należy weryfikować wartość Fet.

Jeli istnieje potrzeba kliniczna szybkiego zmniejszenia stężenia Fet, należy odłączyć urządzenie Sedaconda® ACD od pacjenta. Zawsze weryfikować każde nowe stężenie na monitorze gazów.

6.4 Zakończenie terapii

Natychmiastowe przerwanie

1. Zatrzymać pompę infuzyjną. Stężenie szybko spadnie
2. Odłączyć przewód doprowadzania środka od strzykawki Sedaconda®
3. Zamknąć szczelnie strzykawkę odpowiednią zatyczką
4. Odłączyć monitor gazu od urządzenia Sedaconda® ACD. Zamknąć złącze pobierania próbek gazu za pomocą odpowiedniej zatyczki
5. Odłączyć urządzenie Sedaconda® ACD od pacjenta. Najpierw odłączyć złączkę Y
6. Rozważyć wymianę urządzenia Sedaconda® ACD z filtrem bakteryjno-wirusowym z wymienieniem ciepła i wilgoci
7. Zamknąć złącze urządzenia Sedaconda® ACD (od strony respiratora) czerwonym kapturkiem i zutylizować go zgodnie z procedurami obowiązującymi w szpitalu

Proces szybkiego odstawiania

1. Zatrzymać pompę infuzyjną, i zostawić urządzenie Sedaconda® ACD na miejscu
2. Stężenie będzie stopniowo spadać
3. Gdy wartość Fet spadnie do 0%, wykonać czynności (1–7) opisane w punkcie „Natychmiastowe przerwanie”

Długotrwałe odstawianie

1. W przypadku długotrwałego odzwyczajania stopniowo przez kilka godzin zmniejszać prędkość podawania pompy
2. Stężenie będzie spadać
3. Gdy wartość stężenia Fet osiągnie prawie 0% wykonać czynności (1–7) opisane w punkcie „Natychmiastowe przerwanie”

6.5 Wymiana urządzenia Sedaconda® ACD

- Przygotować nowe urządzenie Sedaconda® ACD i w razie potrzeby nową napełnioną strzykawkę (zgodnie z opisem przedstawionym w punkcie 5.1).
- Zatrzymać pompę infuzyjną.

- Odłączyć przewód doprowadzania środka od strzykawki Sedaconda® ACD i zamknąć strzykawkę za pomocą odpowiedniej zatyczki.
- Odłączyć przewód monitora gazów od urządzenia Sedaconda® ACD i zamknąć złącze pobierania próbek gazu odpowiedniej zatyczką.
- Wyryźcić z użytym urządzeniem Sedaconda® ACD. Najpierw odłączyć złączkę Y.
- Odłączyć przewód do pobierania próbek gazu.
- Włożyć nowe urządzenie Sedaconda® ACD, podłączając najpierw rurkę intubacyjną, a następnie złączkę Y.
- Podłączyć przewód do pobierania próbek gazu.
- Napalić przewód 1,2 ml środka zgodnie z opisem przedstawionym w punkcie 6.1.
- Uruchomić pompę infuzyjną i ustawić taką samą prędkość podawania, co poprzednio.
- Sprawdzić wartość Fet.

6.6 Wymiana strzykawki Sedaconda®

- Zatrzymać pompę infuzyjną.
- Odłączyć przewód doprowadzania środka od strzykawki i zamknąć strzykawkę za pomocą odpowiedniej zatyczki
- Wyciągnąć pustą strzykawkę z pompą infuzyjną.
- Umieścić nową strzykawkę Sedaconda® w pompie infuzyjnej. Napalić zgodnie z opisem przedstawionym w punkcie 4.1.
- Podłączyć przewód doprowadzania środka do strzykawki.
- Uruchomić pompę infuzyjną i ustawić taką samą prędkość podawania, co poprzednio.
- Nie napeniwać przewodu doprowadzania środka do czasu wymiany urządzenia Sedaconda® ACD na nowe.
- Sprawdzić wartość Fet.

7. PODŁĄCZANIE NEBULIZATORA DO ZESTAWU SEDACONDA® ACD

Istnieje możliwość stosowania nebulizatora strumieniowego lub ultradźwiękowego z urządzeniem Sedaconda® ACD. Nebulizator należy podłączyć między rurką intubacyjną pacjenta a urządzeniem Sedaconda® ACD. Zaleca się stosowanie nebulizatorów ultradźwiękowych, ponieważ nie powodują dodatkowego przepływu powietrza. W przypadku podłączania nebulizatora strumieniowego, może istnieć konieczność zwiększenia prędkości podawania pompy infuzyjnej w celu skompensowania dodatkowego przepływu z nebulizatorem. Podczas podłączania nebulizatora ustawić respirator w stanie gotowości lub włączyć pauzę oddechową w respiratorze.

OSTRZEŻENIE! Wielokrotne przeprowadzanie nebulizacji może powodować zwiększenie oporu przepływu w urządzeniu Sedaconda® ACD. Należy zwracać uwagę na oznaki wystąpienia niedrożności. Podawane podczas nebulizacji leki, które charakteryzują się dużą lepkością (np. acetylocysteina, kolistyna i amfoterycyna B), mogą zwiększać opór filtra i wymagają wcześniejszej wymiany urządzenia Sedaconda® ACD.

UWAGA! Zawsze należy uwzględnić zwiększoną martwą przestrzeń podczas podłączania dodatkowych elementów

8. ODSYSANIE

- Zaleca się stosowanie układu odsysania o obiegzie zamkniętym lub złączki wychylnej z przyłączeniem ssaka
- Wstrzymać respirator w przypadku odłączenia urządzenia Sedaconda® ACD od rurki intubacyjnej podczas zabiegów. Podczas odłączania należy najpierw odłączyć urządzenie Sedaconda® ACD od złączki Y, a podczas podłączania należy najpierw podłączyć urządzenie Sedaconda® ACD do rurki intubacyjnej.



Należy pamiętać, że elementy na bazie poliwęglanów, jeśli są stosowane w układzie oddechowym pacjenta, mogą ulec rozkladowi lub pęknięciu naprężeniowemu w obecności gazów anestetycznych, takich jak izofluran lub sewofluran.

9. UTYLIZACJA

Zutylizować urządzenie Sedaconda® ACD i zamknątą strzykawkę zgodnie z procedurami obowiązującymi w szpitalu.

10. INFORMACJE TECHNICZNE

SPECYFIKACJA TECHNICZNA	100 ML	50 ML
Środki anestetyczne	Sewofluran (18°–25°C) i izofluran (18°–30°C) stosować wyłącznie w temperaturze pokojowej	
Strzykawka	Stosować wyłącznie strzykawkę Sedaconda®	
Okres przechowywania napełnionej strzykawki (stabilność)	5 dni	
Zakres roboczy objętości oddechowej	350–1200 ml	200–800 ml
Martwa przestrzeń urządzenia Sedaconda® ACD	Ok. 100 ml	Ok. 50 ml
Opór na przepływ gazu przy 60 l/min	2,5 cm H ₂ O (250 Pa)	3,0 cm H ₂ O (300 Pa)
Utrata wilgoci	5 mg/l (przy 0,75 l x 12 oddechów/min)	5 mg/l (przy 0,5 l x 15 oddechów/min)
	7 mg/l (przy 1,0 l x 10 oddechów/min)	6 mg/l (przy 0,75 l x 15 oddechów/min)
Wydajność filtra:	Filtracja bakterii 99,867% Filtracja wirusów 99,76%	
Waga	50 g	
Długość przewodu doprowadzającego anestetyk	2,2 m	
Złączki (zgodnie z ISO 5356)	15F/22M-15M	
Złącze pobierania próbek gazu	Żeńska złączka typu Luer Lock	

W razie wystąpienia poważnego incydentu prosimy o kontakt z właściwym organem i producentem prawnym, tj. firmą Sedana Medical Ltd.

Więcej informacji na temat zasad lub procedur dotyczących urządzenia Sedaconda® ACD można znaleźć w Podręczniku technicznym lub uzyskać kontaktując się z firmą Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irlandia

Data wydania: 23.03.2022
3000 177-2203/PL/Rev.2.5 2022-03



1. OBJETIVO DA UTILIZAÇÃO

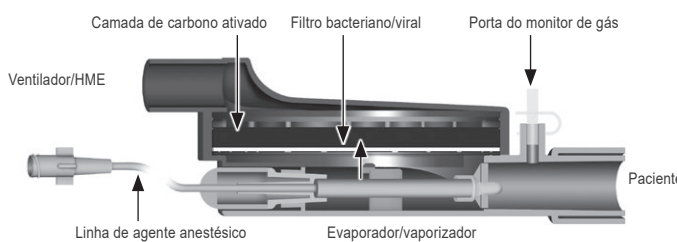
O sistema Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Dispositivo de Conservação de Anestésico) destina-se à administração de isoflurano e sevoflurano a pacientes com ventilação invasiva. A administração de isoflurano e sevoflurano com o sistema Sedaconda® ACD só deve ser realizada num local totalmente equipado para a monitorização e suporte da função respiratória e cardiovascular, e por pessoas com formação específica na utilização de anestésicos por inalação e no reconhecimento e gestão dos efeitos adversos previstos desses anestésicos, incluindo reanimação respiratória e cardíaca. Esta formação terá de incluir o estabelecimento e a manutenção de vias respiratórias desobstruídas e ventilação assistida. O sistema Sedaconda® ACD destina-se exclusivamente a uma única utilização e tem de ser substituído a cada 24 horas ou quando necessário, p. ex., se ocorrerem acontecimentos inesperados, tal como um bloqueio súbito das vias respiratórias devido a secreções, etc.

O sistema Sedaconda® ACD está disponível em tamanhos Sedaconda® ACD de 100 ml (Sedaconda® ACD-L) e Sedaconda® ACD de 50 ml (Sedaconda® ACD-S). As instruções contidas neste documento aplicam-se a ambos os dispositivos.

2. PRINCÍPIOS DE FUNCIONAMENTO

O sistema Sedaconda® ACD consiste num invólucro de plástico com uma linha de agente para a administração contínua de isoflurano e sevoflurano, a partir de uma bomba de seringa para o vaporizador em miniatura, onde qualquer posologia clínica é imediatamente vaporizada. Durante a respiração contínua, o agente anestésico volátil é refletido através do refletor, que consiste num filtro de carbono ativado. É necessário considerar o espaço morto de 100 ml ou 50 ml para todos os pacientes e o CO₂ deve ser cuidadosamente monitorizado. Os ajustes ao CO₂ podem ser obtidos através da otimização dos parâmetros do ventilador. Além disso, o sistema Sedaconda® ACD é um excelente permutador de calor e humidade, e inclui um filtro bacteriano/viral eficiente.

Ilustração da secção transversal do sistema Sedaconda® ACD



3. INFORMAÇÕES IMPORTANTES PARA O UTILIZADOR

3.1 Leia atentamente estas instruções antes de utilizar o sistema Sedaconda® ACD e tenha em atenção os seguintes pontos

AVISOS GERAIS

- Não utilize desflurano
- Não volte a ligar um sistema Sedaconda® ACD usado que tenha sido desligado e que, por qualquer motivo, tenha sido deixado sem supervisão durante qualquer período de tempo. Utilize sempre um novo
- Isoflurano: Utilizar apenas à temperatura ambiente de 18 ° – 30 ° Celsius
- Sevoflurano: Utilizar apenas à temperatura ambiente de 18 ° – 25 ° Celsius
- Não utilize um sistema Sedaconda® ACD se a integridade da embalagem tiver sido comprometida ou se a embalagem estiver visivelmente danificada.
- Pare sempre a bomba da seringa ao desligar o sistema Sedaconda® ACD.
- Não ateste a linha de agente manualmente. Utilize sempre a bomba da seringa.
- Posicione o conector do lado do paciente do sistema Sedaconda® ACD mais abaixo do que o lado do aparelho, de forma a evitar a acumulação de condensado, com a face preta por cima.
- Não utilize a função de bólus nem de irrigar na bomba da seringa, a menos que seja programada de acordo com o protocolo do hospital.
- Não dobre nem entale a linha do agente.
- Não utilize o sistema Sedaconda® ACD com ventilação de tipo jato ou oscilação.
- Não utilize a humidificação ativa em conjunto com o sistema Sedaconda® ACD.
- Não utilize o sistema Sedaconda® ACD em pacientes com secreções copiosas.
- O reprocessamento de dispositivos médicos destinados exclusivamente a uma única utilização pode resultar num desempenho degradado ou numa perda de funcionalidade. Pode, por exemplo, aumentar a resistência à respiração. Este produto não foi concebido para ser limpo, desinfetado ou esterilizado.
- Nunca vede o conector no lado do ventilador, exceto aquando da eliminação do sistema Sedaconda® ACD.
- Utilize isoflurano ou sevoflurano apenas em conformidade com os respetivos documentos de resumo das características do produto.
- Tome sempre em consideração o espaço morto do dispositivo em relação ao volume corrente quando ventilar o paciente e monitorize cuidadosamente o CO₂ no monitor de gás

Símbolo	Descrição
AVISO!	Indica uma condição que, se não for seguida exatamente, pode causar danos ao paciente ou a um utilizador. Não prossiga até que as instruções estejam claramente entendidas e todas as condições indicadas estejam cumpridas.
	Indica uma condição que, se não for seguida exatamente, pode causar danos ao produto ou ao equipamento. Não prossiga até que as instruções estejam claramente entendidas e todas as condições indicadas estejam cumpridas.
IMPORTANTE!	Indica informações importantes para uma utilização ideal do produto.
	Utilização para Um Único Paciente
	Ler as Instruções de Utilização Cuidadosamente Antes de Usar
	Ventilador
	V _T
	Volume Corrente
	Mudar a Cada 24 Horas
	Paciente / Pulmões
	Dispositivo de Medição de Gás
	Armazenar afastado de quaisquer fontes de luz direta

4. EQUIPAMENTO ADICIONAL NECESSÁRIO (FIG. 1)

Só é permitida a utilização de dispositivos médicos com a marca CE e que estejam em conformidade com as normas internacionais aplicáveis. O sistema Sedaconda® ACD deve ser utilizado com o equipamento seguinte:

- Seringa Sedaconda®
- Bomba da seringa com configurações para seringas BD Plastipak ou Monoject Sherwood de 50/60 ml
- Monitor de gases anestésicos que apresente as concentrações de dióxido de carbono e gases anestésicos
- Ventilador
- Adaptadores aplicáveis à utilização de isoflurano e sevoflurano.
- Sistema de expulsão de gás

4.1 Seringa Sedaconda®

A seringa Sedaconda® tem as mesmas dimensões das seringas Becton Dickinson Plastipak ou Sherwood Monoject de 50 ml, contudo, também possui uma ligação única para encaixar no conector da linha do agente do sistema Sedaconda® ACD. A rotulagem apresenta quadrados para indicar qual o agente volátil que está a ser utilizado: isoflurano ou sevoflurano. As seringas podem ser pré-enchidas e armazenadas até 5 dias, se conservadas num ambiente escuro e à temperatura ambiente. Certifique-se de que a seringa está fechada de forma segura.

4.2 Bombas de seringa

Utilize apenas bombas com a marca CE, que estejam em conformidade com os requisitos aplicáveis, especialmente com as especificações da norma EN 60601-2-24, e que sejam programáveis, com configurações para as seringas Becton Dickinson Plastipak ou Sherwood Monoject de 50/60 ml.

4.3 Monitor de gás anestésico com linha de amostragem de gás

É obrigatório monitorizar os gases anestésicos com um monitor de gás com a marca CE e que esteja em conformidade com os requisitos aplicáveis, especialmente com as especificações da norma EN ISO 80601-2-55. O monitor de gás terá de apresentar as concentrações de dióxido de carbono e de gases anestésicos para poder identificar a concentração Fet (do final da expiração), que representa a concentração alveolar. Não deve utilizar-se a concentração Fi. Ler apenas o valor de Fet, que reflete a concentração alveolar. Existem 2 tipos de monitores de gás: de fluxo lateral ou fluxo principal; ambos podem ser utilizados com o sistema Sedaconda® ACD.

Monitor de gás de fluxo lateral

Durante a utilização de um monitor de fluxo lateral, ligar a linha de amostragem do monitor de gás ao monitor de gás e à porta de amostragem do monitor de gás do sistema Sedaconda® ACD. Com o monitor de fluxo lateral, pode ligar-se a tubagem de secagem em nafion entre o sistema Sedaconda® ACD e a linha de amostragem de gás.

Monitor de gás de fluxo principal

Durante a utilização do monitor de gás de fluxo principal, ligar o adaptador necessário das vias aéreas entre o sistema Sedaconda® ACD e o paciente.

4.4 Ventilador

Utilize apenas ventiladores com a marca CE e que estejam em conformidade com os requisitos aplicáveis, especialmente com as especificações da norma ISO 80601-2-12. O sistema Sedaconda® ACD pode ser utilizado em todos os modos convencionais, mas não no modo oscilatório para os pacientes entubados. Utilize circuitos de ventilador adequados para utilização com agentes anestésicos.

4.5 Adaptador de enchimento

Para um enchimento seguro da seringa Sedaconda®, terá de utilizar-se o adaptador de enchimento correto. Existem 2 tipos, um para os frascos de rosca normais e outro para Sevorane da AbbVie com fecho Quik-Fil.

4.6 Sistema de expulsão de gás

A Sedana Medical recomenda a expulsão dos gases de exaustão do ventilador e do monitor de gás.

Expulsão passiva de gás

Há um sistema de expulsão passiva disponível junto da Sedana Medical, chamado FlurAbsorb e FlurAbsorb-S, que é utilizado em conjunto com um kit de acessórios.

Expulsão ativa de gás

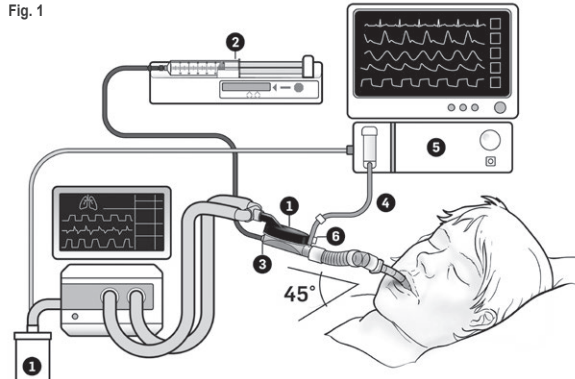
Pode utilizar-se um sistema de expulsão ativa de gás, se instalado, ou pode utilizar-se uma fonte de vácuo central juntamente com um sistema de equalização da pressão, que pode ser fornecido pelo fabricante dos ventiladores.

5. MONTAGEM DO SISTEMA

5.1 Enchimento da seringa Sedaconda®

- Fixe o adaptador de enchimento correto ao frasco de agente anestésico.
- Ligue a seringa ao adaptador, premindo e rolando a mesma até estar presa.
- Rode o frasco com a seringa virada para baixo.
- Encha a seringa retirando e empurrando o êmbolo para trás e para a frente, lentamente, 5-10 vezes.
- Volte a rodar o frasco.
- Aguarde quatro segundos até o frasco equalizar antes de separar.
- Retire a seringa do frasco, assegurando que não permanecem bolhas de ar na seringa.
- Feche a seringa com o respetivo fecho.
- Anote no rótulo da seringa qual o agente anestésico utilizado e a data de enchimento.

Fig. 1



5.2. Configuração (Fig.1)

- Ligue a saída do ventilador e do monitor de gás ao sistema de expulsão de gás (1).
- Posicione a seringa na bomba da seringa (2).
- Defina a bomba da seringa para seringas BD Plastipak ou Monoject Sherwood de 50/60ml.
- Posicione a bomba da seringa ao nível da cabeça do paciente ou mais abaixo.

Quando se utiliza um monitor de gás de fluxo lateral:

- Retire a tampa vermelha do sistema Sedaconda® ACD (3).
- Ligue a linha de amostragem do monitor de gás (4) ao monitor de gás (5) e à porta de amostragem do monitor de gás do sistema Sedaconda® ACD (6). Para reduzir a quantidade de humidade na linha e na captura de água, pode fixar-se uma tubagem de secagem em nafion entre o sistema Sedaconda® ACD e a linha de amostragem de gás.

Quando se utiliza um monitor de gás de fluxo principal:

- Retire a tampa vermelha do sistema Sedaconda® ACD.
- Ligue o adaptador das vias respiratórias necessário entre o sistema Sedaconda® ACD e o paciente. Retire o sinalizador da porta do monitor e feche a porta do monitor com o fecho.
- Ligue o sistema Sedaconda® ACD entre o tubo endotraqueal e a peça em Y dos circuitos de respiração do ventilador.
- Posicione o sistema Sedaconda® ACD conforme indicado na Fig. 1, com a porta de amostragem do monitor de gás virada para o paciente.
- Posicione o conector do lado do paciente do sistema Sedaconda® ACD mais abaixo do que o lado do aparelho (segundo o ângulo da Fig. 1), de forma a evitar a acumulação de condensado, e com a face preta por cima.
- Configure o monitor de gás para o agente anestésico utilizado.
- Aguarde pela realização da calibração do monitor de gás.
- Configure os limites de alarme apropriados no monitor de gás.
- Ligue a linha de alimentação do agente do sistema Sedaconda® ACD à seringa e assegure-se de que está presa.

6. OPERAÇÃO

6.1 Atestar a linha de agente

- Administre um bólus de 1,2 ml ao ligar inicialmente o sistema Sedaconda® ACD. Se necessário, administre um bólus de 0,3 ml. Nunca administre um bólus manual.
- Pare a bomba da seringa e aguarde até que o monitor de gás apresente um valor de CO₂.
- Configure a posologia clínica.
- Inicie a bomba da seringa (consulte o ponto 6.2 abaixo).

6.2 Posologia do agente anestésico

Toda a posologia é personalizada e orientada pela avaliação clínica experimentada e pela leitura do valor de Fet no monitor de gás. Há uma captação mais elevada do gás volátil durante os primeiros 10-30 minutos (fase de indução) da administração e, portanto, é necessário fazer correções à taxa da bomba de acordo com a concentração corrente final (Fet) medida e as necessidades clínicas do paciente.

O isoflurano é cerca de duas vezes mais potente do que o sevoflurano.

As taxas seguintes são típicas para a taxa inicial da bomba da seringa para isoflurano e sevoflurano:

– Isoflurano: 3 ml/h – Sevoflurano: 5 ml/h

A taxa da bomba da seringa necessária para atingir uma determinada concentração para o paciente depende do volume por minuto e da concentração pretendida para o paciente.

Agente volátil	Taxas esperadas da bomba	Valores resultantes de Fet
Isoflurano	2 – 7 ml/h	0,2 – 0,7%
Sevoflurano	4 – 10 ml/h	0,5 – 1,4%

Caso se considere ser necessário um aumento rápido da concentração, pode administrar-se um bólus de 0,3 ml de agente líquido. Com valores mais elevados de Fet e/ou volumes correntes elevados e/ou frequências respiratórias elevadas, o sistema Sedaconda® ACD é menos eficiente. Consequentemente, é necessária uma quantidade de anestésico relativamente superior e, portanto, uma taxa mais elevada da bomba, para manter a concentração estável.

6.3 Alterar a concentração

Qualquer alteração na concentração terá de ser titulada para o valor pretendido de Fet, alterando a taxa da bomba e monitorizando atentamente o valor de Fet no monitor de gás. O valor de Fet deve ser verificado após qualquer alteração nos parâmetros do ventilador. Se houver uma necessidade clínica de diminuir rapidamente a concentração Fet, remova o sistema Sedaconda® ACD do paciente. Verifique sempre qualquer nova concentração no monitor de gás.

6.4 Terminar a terapêutica

Cessação imediata

- Pare a bomba da seringa. A concentração irá diminuir rapidamente.
- Separar a linha de alimentação do agente da Seringa Sedaconda®.
- Vede a seringa com o respetivo fecho.
- Separar o monitor de gás do sistema Sedaconda® ACD. Feche a porta do monitor de gás com o fecho da porta de amostragem de gás.
- Remova o sistema Sedaconda® ACD do paciente. Separe primeiro da peça em Y.
- Considere a substituição do sistema Sedaconda® ACD por um filtro bacteriano/viral com permutador de calor e humidade.
- Fechar o conector do sistema Sedaconda® ACD (lado do ventilador) com a tampa vedante vermelha e elimine de acordo com o protocolo do hospital.

Processo de desmame curto

- Pare a bomba da seringa e deixe o sistema Sedaconda® ACD no lugar.
- A concentração irá diminuir gradualmente.
- Quando o valor de Fet se aproximar de 0%, siga os passos acima (1-7) referentes à "Cessação imediata".

Desmame prolongado

- Em caso de desmame prolongado, reduza gradualmente a taxa da bomba, ao longo de várias horas.
- A concentração irá diminuir.
- Quando tiver atingido um nível de concentração de quase 0% no valor de Fet, siga os passos acima (1-7) referentes à "Cessação imediata".

6.5 Substituir o sistema Sedaconda® ACD

- Prepare um novo sistema Sedaconda® ACD e uma nova seringa cheia, se necessário (conforme o ponto 5.1).
- Pare a bomba da seringa.
- Separar a linha de alimentação do agente da seringa Sedaconda® ACD e feche a seringa com a tampa de fecho da seringa.
- Separar a linha do monitor de gás do sistema Sedaconda® ACD e feche a porta de amostragem de gás com o fecho da porta de amostragem de gás.
- Retire o sistema Sedaconda® ACD usado. Separe primeiro da peça em Y.
- Ligue a linha de amostragem de gás.
- Introduza o novo sistema Sedaconda® ACD, ligando primeiro ao tubo endotraqueal e depois à peça em Y.
- Ligue a linha do agente à seringa na bomba da seringa.
- Ateste a linha do agente, conforme descrito no ponto 6.1, com 1,2 ml.
- Inicie a bomba da seringa com a mesma taxa que anteriormente.
- Verifique o valor de Fet.

6.6 Substituir a Seringa Sedaconda®

- Pare a bomba da seringa.
- Separar a linha de alimentação do agente da seringa e feche a seringa com a tampa de fecho da seringa.
- Retire a seringa vazia da bomba da seringa.
- Coloque a nova Seringa Sedaconda® na bomba da seringa. Para o enchimento, consulte o ponto 4.1.
- Ligue a linha de alimentação do agente à seringa.
- Inicie a bomba da seringa com a mesma taxa que anteriormente.
- Não ateste a linha do agente, exceto se o sistema Sedaconda® ACD também tiver sido substituído por um novo.
- Verifique o valor de Fet.

7. LIGAR UM NEBULIZADOR AO SISTEMA SEDACONDA® ACD

É possível utilizar um nebulizador com jato ou um nebulizador ultrassônico com o sistema Sedaconda® ACD. O nebulizador deve ser ligado entre o tubo de entubação do paciente e o sistema Sedaconda® ACD. Os nebulizadores ultrassônicos são preferíveis, uma vez que não acrescentam um fluxo de ar adicional. Caso se ligue um nebulizador com jato, pode ser necessário aumentar a taxa da bomba da seringa, para compensar o fluxo adicional do nebulizador. Ao ligar um nebulizador, coloque o ventilador em modo de espera ou faça uma pausa expiratória no ventilador.

AVISO! Repetidas nebulizações poderão aumentar a resistência do fluxo do Sedaconda® ACD. Preste atenção a sinais de oclusão. Medicamentos nebulizados viscosos (como acetilcisteína, colistina e amfotericina B) poderão aumentar a resistência do filtro e obrigar a uma substituição precoce do Sedaconda® ACD.

IMPORTANTE! Tenha sempre em consideração o aumento do espaço morto ao ligar itens adicionais.

8. ASPIRAÇÃO

- É preferível utilizar um sistema fechado de aspiração ou utilizar um conector giratório com porta de aspiração.
- Coloque o ventilador em pausa se separar o sistema Sedaconda® ACD do tubo endotraqueal durante o procedimento. Ao separar, retire primeiro o sistema Sedaconda® ACD da peça em Y e, ao fixar, fixe primeiro o sistema Sedaconda® ACD ao tubo endotraqueal.



É importante estar ciente de que os componentes à base de policarbonato, se utilizados no circuito de respiração do paciente, podem degradar-se ou ser submetidos a fraturas de esforço na presença dos gases anestésicos isoflurano ou sevoflurano.

9. ELIMINAÇÃO

Elimine o sistema Sedaconda® ACD e a seringa vedada de acordo com os protocolos do hospital.

10. INFORMAÇÕES TÉCNICAS

ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS	100 ml	50 ml
Agentes anestésicos	Utilizar sevoflurano (18°-25°C) e isoflurano (18°-30°C) apenas à temperatura ambiente	
Seringa	Utilizar apenas a seringa Sedaconda®	
Estabilidade de seringas cheias	5 dias	
Intervalo funcional do volume corrente	350-1200 ml	200-800 ml
Espaço morto do sistema Sedaconda® ACD	Aprox. 100 ml	Aprox. 50 ml
Resistência ao fluxo gasoso a 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Perda de humidade	5 mg/l (@ 0,75 l X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5 l X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 0,1 l X 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75 l X 15 bpm)
Capacidade do filtro:	Filtragem bacteriana 99,867% Filtragem viral 99,76%	
Peso	50 g	
Comprimento da linha do agente	2,2 m	
Conectores (de acordo com a norma ISO 5356)	15F/22M-15M	
Porta de amostragem de gás	Luer Lock fêmea	

AVISO! Repetidas nebulizações poderão aumentar a resistência do fluxo do AnaConDa. Preste atenção a sinais de oclusão.

Para mais informações relativamente às políticas ou procedimentos relacionados com o sistema Sedaconda® ACD, o utilizador deve consultar o Manual Técnico ou contactar a Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Data de emissão: 23.03.2022
3000 177-2203/PT/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

2797

1. НАЗНАЧЕНИЕ

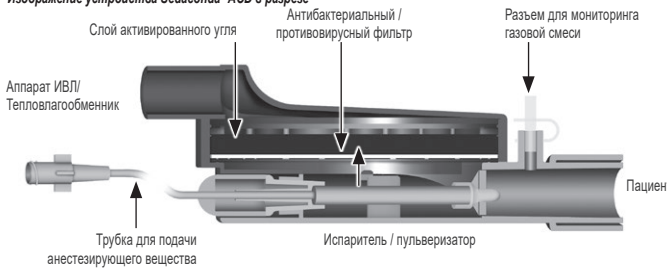
Испаритель анететика Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Аnestetiksberегающее устройство) предназначен для введения изофеурана и севофеурана пациентам при инвазивной вентиляции легких. Введение изофеурана и севофеурана с помощью системы Sedaconda® ACD должно осуществляться только при наличии полностью функционирующего оборудования для мониторинга и поддержки дыхательной и сердечно-сосудистой системы лицами, специально обученными использованию ингаляционных анететизирующих веществ и всесторонне осведомленными о возможных побочных эффектах и негативных последствиях приема таких препаратов, а также обладающими навыками принятия всех необходимых мер, в том числе дыхательной и сердечной реанимации. Обучение персонала должно включать в себя обучение по организации дыхательного пути (интубация), поддержанию его в рабочем состоянии и вспомогательной вентиляции. Устройство Sedaconda® ACD предназначено для одноразового применения и подлежит замене по прошествии 24 часов или по мере необходимости, например, в случае возникновения таких неожиданных событий, как внезапная блокировка дыхательных путей по причине секреции и т.д.

Устройство Sedaconda® ACD доступно в следующих вариантах: Sedaconda® ACD 100 мл (Sedaconda® ACD) и Sedaconda® ACD 50 мл (Sedaconda® ACD-S). Приведенные в этом документе инструкции применимы к обоим устройствам.

2. ПРИНЦИП РАБОТЫ

Устройство Sedaconda® ACD состоит из пластмассового корпуса с трубкой для подачи анететизирующего вещества, предназначенный для непрерывной подачи изофеурана или севофеурана с помощью шприцевого насоса к миниатюрному испарителю, который мгновенно испаряет анететизирующее вещество, подаваемое в клинической дозировке. При постоянном дыхании лягушече анететизирующее вещество рециркулирует через отражатель, в котором установлен фильтр из активированного угля. Для всех пациентов необходимо учиться мертвое пространство объемом 100 мл или 50 мл, а также точно отслеживать значение CO₂. Откорректировать значение CO₂ можно, изменя параметры аппарата ИВЛ. Кроме того, устройство Sedaconda® ACD оборудовано высокопроизводительным теплоплавкообменником и высокоэффективным антибактериальным/противовирусным фильтром.

Изображение устройства Sedaconda® ACD в разрезе



3. ВАЖНАЯ ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОЛЬЗОВАТЕЛЯ

3.1 Перед применением устройства Sedaconda® ACD тщательно ознакомьтесь с настоящим руководством по эксплуатации. Строго соблюдайте следующие указания

ОБЩИЕ УКАЗАНИЯ

- Запрещается применять десфуран
- Запрещается повторное присоединение устройства Sedaconda® ACD, ранее бывшего в употреблении, но отсоединенного и оставленного без присмотра, независимо от причины и продолжительности его отсоединения. Каждый раз используйте только новое устройство
- Изофеуран: Использовать только при комнатной температуре 18°–30°C
- Севофеуран: Использовать только при комнатной температуре 18°–25°C
- Запрещается применение устройства Sedaconda® ACD при нарушении целостности заводской упаковки или наличии видимых повреждений
- При отсоединении устройства Sedaconda® ACD следует обязательно остановить работу шприцевого насоса
- Запрещается подавать анететизирующее вещество в трубку вручную. Всегда используйте шприцевый насос!
- Чтобы не допустить образования конденсата, размещайте разъем со стороны пациента ниже разъема со стороны устройства таким образом, чтобы черная поверхность разъема находилась сверху.
- Если такое не предусмотрено программой протокола лечебного заведения, не включайте функцию болюсного введения или функцию промывки шприцевого насоса
- Запрещается перекапывать или закрывать трубку для подачи анететизирующего вещества
- Запрещается использовать устройство Sedaconda® ACD при струйной или колебательной искусственной вентиляции легких
- При работе с устройством Sedaconda® ACD запрещается использовать увлажнитель
- Запрещается использовать устройство Sedaconda® ACD при ИВЛ пациентов с обильной секрецией
- Повторное использование медицинских устройств, предназначенных для однократного применения, может привести к потерям производительности и неправильной работе (например, увеличению сопротивления при дыхании). Данное изделие не предназначено для чистки, дезинфекции или стерилизации
- Запрещается закрывать разъем со стороны аппарата ИВЛ за исключением необходимости утилизации устройства Sedaconda® ACD
- Изофеуран и севофеуран необходимо использовать согласно соответствующим ОХЛП
- Всегда учтывайте мертвое пространство устройства и дыхательный объем при искусственной вентиляции легких. Следите за уровнем CO₂ на газовом мониторе

Символ	Описание
ОСТОРОЖНО!	Описывает условие, невыполнение или недолжающее выполнение которого может нанести вред пациенту или пользователю. Запрещается продолжать работу, если пользователь не ознакомился с инструкцией надлежащим образом или если соответствующие условия не соблюdenы.
	Описывает условие, невыполнение или недолжающее выполнение которого может привести к повреждению изделия или оборудования. Запрещается продолжать работу, если пользователь не ознакомился с инструкцией надлежащим образом или если соответствующие условия не соблюdenы.
ПРИМЕЧАНИЕ!	Указывает на важную информацию, необходимую для оптимального использования изделия.
	Используется только для одного пациента
	Прочтите инструкцию по использованию внимательно перед использованием
	Аппарат ИВЛ
	V _T
	Дыхательный объем
	24h
	Заменять каждые 24 часа
	Пациент / Легкие
	Газоизмерительное устройство
	Хранить вдали от прямых источников света

4. НЕОБХОДИМОЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ (РИС. 1)

Следует использовать только то медицинское оборудование, на которое нанесена маркировка CE и которое соответствует действующим международным стандартам. Устройство Sedaconda® ACD следует использовать с указанным ниже оборудованием:

- Шприц Sedaconda®
- Шприцевой насос с настройками для шприцов типа BD Plastipak или Monoject Sherwood (50 мл)
- Газовый монитор, отображающий информацию о концентрации CO₂ и анететизирующего газа;
- Аппарат ИВЛ;
- Переходник для исполнения с изофеураном и севофеураном;
- Система выведения газа.

4.1 Шприц Sedaconda®

Шприц Sedaconda® имеет такой же размер, что и шприцы Becton Dickinson Plastipak или Sherwood Monoject (50 мл), но он снабжен муфтой с уникальной конструкцией, предназначенной для соединения с разъемом трубы устройства Sedaconda® ACD для подачи анететизирующего вещества. На упаковке шприца изображены поля, в которых следует установить пометки, соответствующие используемому анететизирующему веществу (изофеуран или севофеуран). Шприцы можно предварительно наполнить анететизирующим веществом. Срок хранения наполненных шприцов (при хранении в темном месте при комнатной температуре) составляет 5 дней. Убедитесь, что шприцы надежно закрыты.

4.2 Шприцевые насосы

Для работы следует использовать шприцевые насосы, которые имеют маркировку CE, соответствуют действующим требованиям, в частности, техническим указаниям стандарта EN 60601-2-24, и могут программируться с использованием настроек для шприцов типа Becton Dickinson Plastipak или Sherwood Monoject (50/60 мл).

4.3 Аппарат мониторинга газовой смеси с трубкой для отбора газа

Следует обязательно контролировать концентрацию анететизирующих газов при помощи аппарата мониторинга с маркировкой CE и соответствующего действующим требованиям, в частности, техническим указаниям стандарта EN ISO 80601-2-55. Аппарат мониторинга газовой смеси должен отображать концентрацию углекислого газа и анететизирующих газов таким образом, чтобы пользователь имел возможность определить значение концентрации F_{et} (в конце выдоха), которая представляет собой альвеолярную концентрацию. Концентрация F_i не используется. Определяется только концентрация F_{et}, которая представляет собой альвеолярную побочную концентрацию. Существует 2 типа аппаратов мониторинга газовой смеси: аппараты мониторинга побочного потока и аппараты мониторинга основного потока. Оба типа устройств могут использоваться с устройством Sedaconda® ACD.

Газовый монитор бокового потока

При использовании аппарата мониторинга бокового потока следует присоединить трубку для отбора газа к аппарату мониторинга с разъемом для отбора проб газа устройства Sedaconda® ACD. При использовании аппарата мониторинга бокового потока можно присоединить сушиную трубку из нафиона между устройством Sedaconda® ACD и трубкой для отбора проб газа.

Газовый монитор прямого потока

При использовании аппарата мониторинга прямого потока присоедините переходник дыхательного пути между устройством Sedaconda® ACD и пациентов.

4.4 Аппарат ИВЛ

Следует использовать только те аппараты ИВЛ, которые имеют маркировку CE и соответствуют действующим требованиям, в частности, техническим указаниям стандарта ISO 80601-2-12. Испаритель Sedaconda® ACD может использоваться со всеми общепринятыми режимами ИВЛ (кроме колебательных режимов ИВЛ для интубированных пациентов). Используйте контуры ИВЛ, пригодные для работы с анететизирующими веществами.

4.5 Переходник для заполнения

Для безопасной заливки анететизирующего вещества в шприц Sedaconda® ACD следует использовать переходник надлежащего типа. Существует 2 типа таких переходников: для стандартных резьбовых фляконов и для фляконов типа Sevorane производства компании AbbVie со специальной укупорочной системой типа Quik-Fil.

4.6 Система выведения анететизирующего газа

Компания Sedana Medical рекомендует выводить отработанные газы через аппарат ИВЛ и аппарат мониторинга газовой смеси.

Пассивное выведение газа

Компания Sedana Medical производит систему пассивного выведения газа FlurAbsorb и FlurAbsorb-S, используемую вместе с дополнительным комплектом принадлежностей.

Активное выведение газа

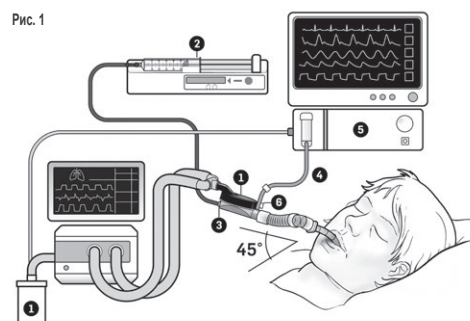
Активное выведение газа может использоваться, если соответствующая система установлена в отделении интенсивной терапии. Также может использоваться централизованный вакуумный трубопровод с системой выравнивания давления, которая поставляется изготовителем аппарата ИВЛ.

5. СБОРКА СИСТЕМЫ

5.1 Заполнение шприца Sedaconda®

- Присоедините переходник для заполнения надлежащего типа к флякону с анететизирующим веществом.
- Присоедините шприц к этому переходнику, нажав на переходник и повернув его до полной фиксации
- Переверните флякон со шприцом вверх дном
- Наполните шприц, медленно нажимая на поршень и отводя его назад 5-10 раз подряд.
- Переверните флякон
- Перед тем как отсоединить флякон, подождите приблизительно 4 секунды, чтобы давление жидкости во фляконе выровнялось.
- Отсоедините шприц от флякона. Не допускайте образования пузырьков внутри шприца
- Закройте шприц с помощью специальной крышки
- Укажите в соответствующем поле на шприце тип используемого анететизирующего вещества и дату заполнения шприца

Рис. 1



5.2. Подготовка к работе (Рис. 1)

- Присоедините выпускное отверстие аппарата ИВЛ и аппарата мониторинга газовой смеси к системе выведения газа (1)
- Установите шприц в шприцевой насос (2)
- Установите шприцевой насос согласно требуемым настройкам для шприцов типа BD Plastipak или Monoject Sherwood объемом 50/60 мл
- Установите шприцевой насос на уровне головы пациента или ниже

Если используется аппарат мониторинга бокового потока:

- Снимите красный колпачок с устройства Sedaconda® ACD
- Присоедините переходник интубационной трубы между пациентом и устройством Sedaconda® ACD. Снимите фланж с разъема аппарата мониторинга и закройте этот разъем пробкой
- Присоедините устройство Sedaconda® ACD между эндотрахеальной трубкой и Y-образной трубкой дыхательного контура аппарата ИВЛ.
- Установите устройство Sedaconda® ACD, как показано на Рис. 1, таким образом, чтобы разъем для отбора проб аппарата мониторинга газовой смеси был направлен в сторону пациента.
- Чтобы не допустить образования конденсата, разместите разъем со стороны пациента ниже разъема со стороны устройства (под углом, показанным на Рис. 1) таким образом, чтобы черная поверхность разъема находилась сверху
- Настройте аппарат мониторинга газовой смеси для используемого анестезирующего вещества
- Дождитесь окончания процедуры калибровки газового монитора
- Установите для аппарата мониторинга газовой смеси необходимые пределы подачи аварийных сигналов
- Присоедините трубку подачи анестезирующего вещества испарителя Sedaconda® ACD к шприцу и убедитесь, что она присоединена надежно

6. ЭКСПЛУАТАЦИЯ

6.1 Подача анестезирующего вещества в трубку

- Введите болюс объемом 1,2 мл при первом присоединении устройства Sedaconda® ACD. При необходимости введите болюс 0,3 мл. Затрещается выполнить болюсное введение вручную.
- Остановите шприцевой насос и дождитесь, пока аппарат мониторинга газовой смеси не отобразит концентрацию CO₂.
- Установите клиническую дозу
- Запустите шприцевой насос (см. п. 6.2 ниже)

6.2 Дозирование анестезирующего вещества

Дозирование производится строго индивидуально по результатам тщательной оценки, проводимой опытным врачом, с учетом значения FET, отображаемого аппаратом мониторинга газовой смеси. В течение первых 10-30 минут пациент воспринимает анестезирующее вещество более интенсивно (фаза индукции), таким образом, коррекция скорости работы насоса следует производить в соответствии с измеренным значением концентрации в конце выдоха (FET) и клинической потребностью пациента.

Сила действия изофлурана примерно вдвое превышает силу действия севофлурана.

Для первоначально установленной скорости насоса при подаче изофлурана и севофлурана соответственно следует придерживаться нижепоказанных типовых значений:

– Изофлуран: 3 мл/ч – Севофлуран: 5 мл/ч

Скорость шприцевого насоса, необходимая для достижения определенной концентрации для конкретного пациента, зависит от минутного объема и целевой концентрации для пациента.

Летучее химическое вещество	Предполагаемые значения производительности насоса	Результатирующие значения FET
Изофлуран	2–7 мл/ч	0,2 – 0,7 %
Севофлуран	4–10 мл/ч	0,5 – 1,4 %

Если требуется достичь быстрого увеличения концентрации, может вводиться болюс жидкого анестезирующего вещества объемом 0,3 мл. При более высоких значениях FET и (или) более высоких значениях дыхательного объема и (или) частоты дыхания применение устройства Sedaconda® ACD будет менее эффективным. Таким образом, для поддержания концентрации на устойчивом уровне требуется относительно более высокая скорость работы насоса и относительно большее количество анестезирующего вещества.

6.3 Изменение концентрации

Любое изменение концентрации должно титроваться до требуемого значения FET путем изменения скорости насоса при тщательном мониторинге значения FET по показаниям аппарата мониторинга газовой смеси. Значение FET следует проверять после любого изменения параметров работы аппарата ИВЛ. Если имеется клиническая необходимость быстрого уменьшения концентрации FET, просто отсоедините испаритель Sedaconda® ACD от пациента. Всегда проверяйте новое значение концентрации по показаниям газового монитора.

6.4 Окончание терапии

Быстрое прекращение

1. Остановите шприцевой насос. Концентрация быстро уменьшится.
2. Отсоедините трубку для подачи анестезирующего вещества от шприца Sedaconda®.
3. Закройте шприц с помощью специальной крышки
4. Отсоедините аппарат мониторинга газовой смеси от устройства Sedaconda® ACD. Закройте разъем для мониторинга газовой смеси специальной пробкой.
5. Отсоедините устройство Sedaconda® ACD от пациента. Сначала отсоедините Y-образную трубку.
6. Рассмотрите необходимость замены устройства Sedaconda® ACD с антибактериальным/противовирусным фильтром и тепловлагообменником.
7. Закройте разъем Sedaconda® ACD (со стороны аппарата ИВЛ) красным колпачком и утилизируйте устройство в соответствии с протоколом лечебного учреждения.

Кратковременное отсоединение

1. Остановите работу шприцевого насоса и оставьте устройство Sedaconda® ACD на месте
2. Концентрация будет постепенно уменьшаться
3. После того как значение FET достигнет 0%, выполните пл. 1-7 процедуры, описанной в разделе «Быстрое прекращение»

Длительное прекращение

1. Если требуется длительное прекращение, уменьшайте скорость насоса постепенно, в течение нескольких часов
2. Концентрация будет уменьшаться
3. После того как концентрация достигнет значения, примерно равного 0%, выполните пл. 1-7 процедуры, описанной выше, в разделе «Быстрое прекращение».

6.5 Замена устройства Sedaconda® ACD

- Подготовьте новое устройство Sedaconda® ACD и, если требуется, новый заполненный шприц (см. п. 5.1)
- Остановите шприцевой насос.
- Отсоедините трубку подачи анестезирующего вещества от шприца Sedaconda® ACD и закройте шприц с помощью специальной крышки.
- Отсоедините трубку мониторинга газовой смеси от устройства Sedaconda® ACD и закройте разъем для мониторинга газовой смеси специальной пробкой.
- Извлеките использованное устройство Sedaconda® ACD. Сначала отсоедините Y-образную трубку.
- Присоедините трубку для отбора газа
- Установите новое устройство Sedaconda® ACD, присоединив сначала эндотрахеальную трубку, а затем Y-образную трубку
- Присоедините трубку для подачи анестезирующего вещества к шприцу, установленному в шприцевом насосе
- Подайте анестезирующее вещество в трубку в соответствии с указаниями п. 6.1 (1,2 мл)
- Запустите шприцевой насос с прежней скоростью
- Проверьте значение FET

6.6 Замена шприца Sedaconda®

- Остановите шприцевой насос
- Отсоедините трубку подачи анестезирующего вещества от шприца и закройте шприц с помощью специальной крышки
- Извлеките пустой шприц из шприцевого насоса
- Установите шприц Sedaconda® в шприцевый насос. Заполните шприц в соответствии с п. 4.1
- Присоедините трубку для подачи анестезирующего вещества к шприцу
- Запустите шприцевой насос с прежней скоростью
- Не вводите анестезирующее вещество в трубку, пока бывшее в употреблении устройство Sedaconda® ACD также не будет заменено новым
- Проверьте значение FET

7. СОЕДИНЕНИЕ РАСПЫЛИТЕЛЯ С СИСТЕМОЙ SEDACONDA® ACD

При работе системы Sedaconda® ACD возможно использование струйного или ультразвукового распылителя. Распылитель необходимо присоединить между интубационной трубкой пациента и устройством Sedaconda® ACD. Ввиду отсутствия дополнительного воздушного потока желательно использовать ультразвуковые распылители. Если используется струйный распылитель, то для компенсации дополнительного воздушного потока распылитель может потребоваться увеличение скорости работы шприцевого насоса. При установке распылителя переведите аппарат ИВЛ в режим ожидания или в режим задержки выдоха.

ОСТОРОЖНО! Повторное распыление может привести к увеличению сопротивления потоку в устройстве Sedaconda® ACD. Обратите внимание на признаки окклюзии. Липкие распыляемые лекарственные средства (например, ацетилцистеин, колистин и амфотерицин В) могут повысить сопротивление фильтра и привести к более ранней замене Sedaconda® ACD.

ПРИМЕЧАНИЕ! При подключении дополнительных устройств всегда учитывайте увеличение объема мертвого пространства.

8. ОТСАСЫВАНИЕ

- Рекомендуется применение замкнутой системы отсасывания или поворотного соединения для всасывающего отверстия.
- При отсоединении устройства Sedaconda® ACD от эндотрахеальной трубы в ходе выполнения этой процедуры переведите аппарат ИВЛ в режим паузы. При отсоединении сначала отсоедините устройство Sedaconda® ACD от Y-образной трубы, а при присоединении сначала присоедините устройство Sedaconda® ACD к эндотрахеальной трубке.



Следует учитывать, что детали дыхательного контура, изготовленные с использованием поликарбоната, могут с течением времени терять механическую прочность или трескаться в результате воздействия газообразного изофлурана или севофлурана.

9. УТИЛИЗАЦИЯ

Утилизируйте испаритель Sedaconda® ACD и закрытый крышкой шприц в соответствии с протоколом лечебного учреждения.

10. ТЕХНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

ТЕХНИЧЕСКИЕ СПЕЦИФИКАЦИИ	100 МЛ	50 МЛ
Анестезирующие вещества	Используйте только изофлуран (18–30°C) или севофлуран (18 – 25°C) при комнатной температуре.	
Шприц	Используйте только шприцы типа Sedaconda®	
Устойчивость заполненных шприцов при хранении	5 дней	
Рабочий диапазон дыхательного объема	350-1200 мл	200-800 мл
Объем мертвого пространства Sedaconda® ACD	Прибл. 100 мл	Прибл. 50 мл
Сопротивление потоку газа при скорости потока 60 л/мин	2,5 см H2O (250 Па)	3,0 см H2O (300 Па)
Потеря влаги	5 мл/л (при 0,75 л X 12 вдохов/мин)	5 мл/л (при 0,5 л X 15 вдохов/мин)
	7 мл/л (при 1,0 л X 10 вдохов/мин)	6 мл/л (при 0,75 л X 15 вдохов/мин)
Производительность фильтра:	99,867 %	99,76%
Антибактериальная фильтрация		
Противовирусная фильтрация		
Масса	50 г	
Длина трубы для подачи анестетика	2,2 м	
Разъемы (в соответствии со стандартом ISO 5356)	15F/22M-15M	
Разъем для отбора проб газа	Охватывающий люрэровский наконечник	

В случае серьезного инцидента обратитесь в компетентный орган и к официальному производителю Sedana Medical Ltd.

Для получения дополнительной информации о политике и процедурах эксплуатации устройства Sedaconda® ACD обратитесь к Техническому руководству или свяжитесь с компанией Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Дата издания: 23.03.2022
3000 177-2203/RU/Rev.2.5 2022-03



1. KAVANDATUD KASUTUS

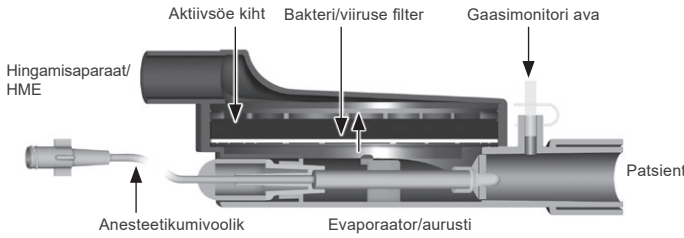
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Anesteetikumi säilitav seade) on mõeldud isofluraani ja sevofluraani manustamiseks invasivselt ventileeritud patsientidele. Isofluraani ja sevofluraani tohib Sedaconda® ACD abil manustada ainult tingimustes, mis võimaldavad täielikku hingamis- ja südameveresoonkonna funktsiooni jälgimist ja toetamist ning personali poolt, kes on saanud erivaljaõpppe inhalatsioonianesteetikumide kasutamise ning selliste ravimite võimalike kõrvatõimete äratundmisse ja nende ravi osas, kaasa arvatud respiratoorne ja kardiinaalne elustamine. Selline väljaõpe peab hõlmama patsiendi vabade hingamisteede loomist ja säilitamist ning abistavat hingamist. Sedaconda® ACD on mõeldud ainult ühekordseks kasutamiseks ja seda tuleb iga 24 tunni järel või vastavalt vajadusele vahetada, nt ootamatute sündmuste nagu hingamisteede äälikise blokeerumise korral sekretsooni töötu jne.

Sedaconda® ACD on saadaval Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) ja Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) suurustena. Selles dokumentis sisalduvad juhised kehtivad mõlemad seadme kohta.

2. KASUTAMISE PÖHIMÖTTED

Sedaconda® ACD koosneb plastkorpusest, millel on ainevoilik isofluraani või sevofluraani pidevaks kohaletoimetamiseks süstlapumbast väikesesse aurustajasesse, kus kliiniline annus koheselt aurustatakse. Jätkuva hingamise ajal retsirkuleeritakse lenduv anesteetikum läbi reflektori, mis koosneb aktiivsöö filtrist. Kõigi patsientide puuhul tuleb arvesse võtta surnum ruumi 100 ml või 50 ml ja hoolikalt CO₂ sisalust jälgida. CO₂ hoidamise võib saavutada hingamisparaadi parameetrite optimeerimisega. Lisaks on Sedaconda® ACD suurepärane soojus- ja niiskusvaheti ning sisaldab tõhusat bakteri/viiruse filtri.

Sedaconda® ACD ristlööke joonis



3. OLULINE TEAVE KASUTAJALE

3.1 Enne Sedaconda® ACD kasutamist lugege need juhised hoolikalt läbi ja pange tähele järgmist

ÜLDISED HOIATUSED

- Ärge kasutage desfluraani
- Ärge ühendage uuesti kasutatud Sedaconda® ACD-t, mis on mis tahes põhjusel ja mis tahes aja jooksul lahti ühendatud ja järelevalveta. Kasutage alati uut.
- Isofluraan: kasutage ainult temperatuuril 18 ...30 ° Celsius
- Sevofluraan: kasutage ainult temperatuuril 18 ...25 ° Celsius
- Ärge kasutage Sedaconda® ACD-t, kui pakendi terviklikkus on rikutud või kui pakend on nähtavalt
- Peatage alati süstlapump, kui Sedaconda® ACD lahti ühendate
- Ärge praimige ainevoilkut käsitsi. Kasutage alati süstlapumpa
- Pange kondensaadi akumuleerumise vältimiseks Sedaconda® ACD patsiendipoolne liitmik masinapoleest madalamale must pool üleval.
- Ärge kasutage süstlapumba boonus- või loputusfunktsiooni, kui see pole programmeeritud vastavalt haigla protokollile
- Ärge ainevoilkut kokku murdke ega klammerdage
- Ärge kasutage Sedaconda® ACD-t juga- või vörkeventilatsiooniga
- Ärge kasutage koos Sedaconda® ACD-ga aktiivset niisutamist
- Ärge kasutage Sedaconda® ACD-t ohtrate sekretsooniodega patsientidel
- Ainult ühekordseks kasutamiseks mõeldud meditsiiniseadmete ümbertöötlemine võib põhjustada nende töö halvenemise või funktsionaalsuse kaotuse, nt resistentsus hingamisele võib suureneda. See toode ei ole mõeldud puhamisteks, desinfiteerimiseks ega steriliseerimiseks
- Ärge kunagi sulgege hingamisparaadi poolset liitmikut, välja arvatud Sedaconda® ACD kõrvvaldamisel
- Kasutage isofluraani ja sevofluraani ainult nende vastavate ravimi omaduste kokkuvõtte dokumentide kohaselt
- Patsiendi ventileerimisel arvestage alati seadme surnum ruumi ja hingamismahtu ning jälgige hoolikalt gaasimonitorilt CO₂ taset

Sümbol	Kirjeldus
HOIATUS!	Näitab tingimust, mis kui seda täpselt ei järgita, võib patsiendile või kasutajale kahju tekitada. Ärge jätkake enne, kui juhistem on selgelt aru saadud ja kõik nimetatud tingimused on täidetud.
TÄHELEPANU!	Näitab toote optimaalseks kasutamiseks olulist teavet.
i	Lugege enne kasutamist tähelepanelikult kasutusjuhendit
VENT	Hingamisparaat V_T Hingamismaht 24h Vahetage iga 24 tunni järel
肺	Patsient/kopsud VENT Gaasi mõõtmise seade Hoike eemal ottestest valgusallikatest

4. VAJALIKUD LISASEADMED (JOONIS 1)

Kasutada tohib ainult meditsiiniseadmeid, millel on CE-märgis ja mis vastavad selle kehtivatele rahvusvaheliste standarditele. Sedaconda® ACD-t peab kasutama järgmiste seadmetega

- Sedaconda® süstal
- Süstlapump, millel on seadistus BD Plastipak või Monoject Sherwood 50/60 ml süstaldele
- Anesteetilise gaasi monitor, mis kuvab CO₂ ja anesteetiliste gaaside kontsentraatsioone
- Hingamisparaat
- Isofluraani ja sevofluraani kasutamiseks sobivad adapterid.
- Gaasi eemaldamise süsteem

4.1 Sedaconda® süstal

Sedaconda® süstal on samade mõõtmeteega nagu Becton Dickinson Plastipak või Sherwood Monoject 50 ml süstal, kuid sellel on ka ainulaadne ühenduspesa, et see sobiks Sedaconda® ACD ainevoolu pistikuga. Etiketil on märgistusruumud, kuhu märgitakse, millist lenduvat ainet kasutatakse, kas isofluraani või sevofluraani. Süstlad võib eeltäita ja säilitada kuni 5 päeva, kui neid hoitakse pimedas temperatuuril. Veenduge, et süstal oleks ohutult suletud.

4.2 Süstlapumbad

Kasutage ainult CE-märgisega süstlapumpasid, mis vastavad selle kohaldatavatele nõuetele, eriti standardi EN 60601-2-24 spetsifikatsioonidele, ja mis on programmeeritavad pumbad, millel on seadistused Becton Dickinson Plastipak või Sherwood Monoject 50/60 ml süstalde jaoks.

4.3 Anesteesia gaasimonitor koos gaasiproovide võtmise voolikuga

Anesteetilisi gaase on kohustuslik jälgida CE-märgisega gaasimonitoriga, mis vastab selle kohaldatavatele nõuetele, eriti standardi EN ISO 80601-2-55 spetsifikatsioonidele. Gaasimonitor peab näitama süsiniidkiöödi ja anesteetiliste gaaside kontsentraatsioone, et oleks võimalik tuvastada alveolaart kontsentraatsiooni tähisatav Fet (lööp-väljahingatav) kontsentraatsiooni. Fi kontsentraatsiooni ei tohi kasutada. Lugege ainult Fet-väärtust, mis näitab alveolaarset kontsentraatsiooni. Gaasimonitore on kahte tüüpi; külgvoolu või peavoolu; Sedaconda® ACD-ga saab kasutada mõlemat.

Külgvoolu gaasimonitor

Külgvoolu monitor kasutamisel ühendage gaasimonitori proovivõtuvoolek gaasimonitoriga ja Sedaconda® ACD gaasimonitori proovivõtupordiga. Külgvoolu monitori korral võib naftonist kuivatustvoolikud ühendada Sedaconda® ACD ja gaasiproovi võtmise vooliku vahele.

Peavoolu gaasimonitor

Peavoolu gaasimonitori kasutamisel ühendage vajalik hingamisteede adapter Sedaconda® ACD ja patsiendi vahele.

4.4 Hingamisparaat

Kasutage ainult CE-märgistusega hingamisparaate, mis vastavad kehtivatele nõuetele, eelkõige standardi ISO 80601-2-12 spetsifikatsioonidele. Sedaconda® ACD-t võib kasutada kõigi tavapärase režiimidega, välja arvatud intubeeritud patsientide ostsiplaatori režiim. Kasutage anesteetikumidega sobivaid hingamisparaadi ringlusid.

4.5 Täitmisadaper

Sedaconda® süstla ohutuks täitmiseks peab kasutama õiget täitmisadaperit. Neid on kahte tüüpi, üks tavaliste keermega pudelite ja teine Sevorane'i jaoks AbbVie'st Quik-Fil sulguriga.

4.6 Gaasi eemaldamise süsteem

Sedana Medical soovitab hingamisparaadist ja gaasimonitorist heitgaasid eemaldada.

Passiivne gaasi eemaldamine

Sedana Medical-ilt on saadaval passiivne eemaldamissüsteem FlurAbsorb ja FlurAbsorb-S, mida kasutatakse koos lisaseadmete komplektiga.

Aktiivne gaasi eemaldamine

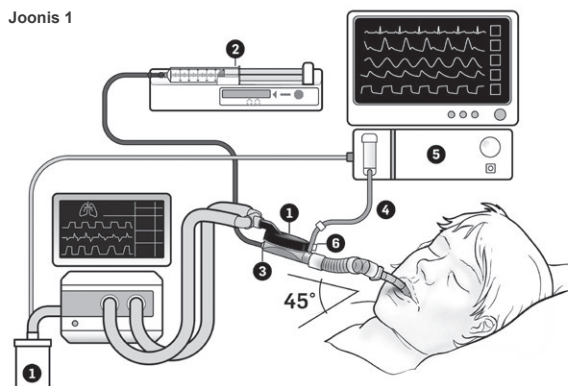
Aktiivset gaasi eemaldajat saab kasutada, kui see on installeeritud, või võib kasutada tsentraalset vaakumaliikat koos rõhu tasakaalustussüsteemiga, mille võib saada hingamisparaatide tootjalt.

5. SÜSTEEMI KOKKUPANEK

5.1 Sedaconda® süstla täitmise

- Kinnitage anesteetikumipudelile õige täitmisadaper
- Ühendage süstal adapteriga, vajutades ja keerates seda, kuni see on kindlalt kinni
- Pöörake süstlagsa pudel tagurpidi
- Täitke süstla, tömmates kolbi aeglaselt 5–10 korda edasi-tagasi
- Pöörake pudel tagasi
- Enne lahtiühendamist oodake neli sekundit, kuni pudelis rõhk võrdsustub
- Eemaldaage süstla pudelist ja veenduge, et süstlagsesse ei jäeks õhumulje
- Sulgege süstla süstlakorgiga
- Märkige süstla sildile, millist anesteetikumi kasutatakse ja täitmise kuupäev

Joonis 1



5.2. Seadistamine (joonis 1)

- Ühendage hingamisparaadi ja gaasimonitori väljalase gaasi eemaldamise süsteemiga (1)
- Pange süstal süstlapumba sisse (2)
- Seadistage süstlapump BD Plastipac või Monoject Sherwood 50/60ml süstalde seadistusele
- Pange süstlapump patsiendi pea kõrgusele või sellest madalamale

Külgvoolu gaasimonitori kasutamisel.

- Eemaldage Sedaconda® ACD-It punane kork (3)
- Ühendage gaasimonitori proovivõtuvoilk (4) gaasimonitori (5) ja Sedaconda® ACD gaasimonitori gaasiproovide võtmise avaga (6). Niiskuse vähenamiseks voilikus ja veepüüdjas võib Sedaconda® ACD ja gaasiproovide võtmise vooliku vahelle ühendada nafionist kuivatusvoolikud
- Peavoolu gaasimonitori kasutamisel.
- Eemaldage Sedaconda® ACD-It punane kork
- Ühendage vajalik hingamisteede adapter Sedaconda® ACD ja patsiendi vahelle. Eemaldage märgis monitori avast ja sulgege monitori ava sulguriga
- Ühendage Sedaconda® ACD endotrahhealtorja ja hingamisparaadi hingamisringluse Y-osa ja vahel.
- Paigaldage Sedaconda® ACD, nagu on näidatud joonisel 1, nii et gaasimonitori proovivõtuvaoleks suunatud patsiendi poole
- Asetage Sedaconda® ACD patsiendipoolne liitmik aparaadipoolsest madalamale (vatavalt joonisel 1 kujutatud nurgale), et ära hoida kondensadi kogunemine, must pool üleval
- Seadistage gaasimonitor kasutulava anesteetikumi jaoks
- Oodake kuni gaasimonitori kalibreerimine lõpeb
- Seadistage gaasimonitorile sobivad häirepiirid
- Ühendage Sedaconda® ACD aine toitevoilk süstlagu ja veenduge, et see oleks kindlalt kinni

6. KASUTAMINE

6.1 Ravimivoooliku praimimine

- Sedaconda® ACD esmasel ühendamisel manustage 1,2 ml boolus. Vajadusel andke 0,3 ml boolus. Ärge andke kunagi boolust käsitsi.
- Peatage süstlapump ja oodake, kuni gaasimonitoril kuvatakse CO₂ väärthus
- Seadistage kliiniline annus
- Käivitage süstlapump (vt punkt 6.2 allpool)

6.2 Anesteetikumi annustamine

Köik annused on individuaalsed ning juhituduvad kogenud kliinilisest hindamisest ja Fet-väärtuse lugemist gaasimonitoril. Manustumise esimese 10–30 minuti jooksul (induktsoonifaas) omabast patsient lendeuvaid aineid rohkem ja seetõttu tuleb pumba kürust korriegerida mõõdetava mõõna kontsentratsiooni (Fet) ja patsiendi kliiniliste vajaduste järgi. Isofluraan on ligikaudu kaks korda tugevam kui sevofluraan.

Isofluraani ja sevofluraani korral on süstlapumba tüüpilised algkiirused järgmised.
– Isofluraan: 3 ml/h – Sevofluraan: 5 ml/h

Patsiendil teatud kontsentratsiooni saavutamiseks vajalik süstlapumba kiirus sõltub minutimahust ja soovitud patsiendi kontsentratsioonist.

Lenduv aine	Eeldatud pumba kiirused	Saadud Fet-väärtused
Isofluraan	2–7 ml/h	0,2–0,7%
Sevofluraan	4–10 ml/h	0,5–1,4%

Kui peetakse vajalikuks kontsentratsiooni kiiret suurendamist, võib anda 0,3 ml vedeliku booluse. Suuremate Fet-väärtustega ja/või suure hingamismahu ja/või kõrge hingamissageduse korral on Sedaconda® ACD vähem efektiivne. Seetõttu on kontsentratsiooni stabiilsena hoidmiseks vaja suhteliselt rohkem anesteetikumi ja seeaga suuremat pumba kürust.

6.3 Kontsentratsiooni muutmine

Kõik kontsentratsiooni muutused tuleb tiitrida soovitud Fet-väärtuseni, muutes pumba kürust ja jälgides tähelepanulikult Fet-väärtust gaasimonitoril. Fet-väärtust tuleks kontrollida pärast igat hingamisparaadi parameetrite muutmist.

Kui on kliiniline vajadus kiiresti Fet kontsentratsiooni vähendada, eemaldage Sedaconda® ACD patsiendilt. Kontrollige alati uut kontsentratsiooni gaasimonitoril.

6.4 Ravi lõpetamine

Kohene lõpetamine

1. Peatage süstlapump. Kontsentratsioon langeb kiiresti
2. Ühendage ravimi toitevoilik Sedaconda® süstlast lahti
3. Sulgege süstal süstlakorgiga
4. Ühendage gaasimonitor Sedaconda® ACD-It lahti. Sulgege gaasimonitori ava proovivõtuava kõriga
5. Eemaldage Sedaconda® ACD patsiendilt. Ühendage köigepealt Y-osa lahti
6. Kaaluge Sedaconda® ACD asendamist bakteri-/virusfiltriga ning soojus- ja niiskusvahetiga
7. Sulgege Sedaconda® ACD (ventilaatori poolt) liitmik punase sulemiskorgiga ja kõrvadage vastavalt haigla protokollile

Lühike võõrutusprotsess

1. Peatage süstlapump ja jätké Sedaconda® ACD kohale
2. Kontsentratsioon langeb järk-järgult
3. Kui Fet-väärtust läheneb 0%-le, järgige ülaltoodud samme (1–7) jaotises „Kohene lõpetamine“

Pikaajaline võõrutamine

1. Pikaajalise võõrutamise korral vähendage pumba kürust mitme tunni jooksul
2. Kontsentratsioon langeb
3. Kui kontsentratsioonitase on peaaegu 0% Fet-väärtus, järgige ülaltoodud samme (1–7) jaotises „Kohene lõpetamine“

6.5 Sedaconda® ACD vahetamine

- Valmistage ette uus Sedaconda® ACD ja vajadusel uus täidetud süstal (punkt 5.1 kohaselt)
- Peatage süstlapump.
- Ühendage Sedaconda® ACD süstlast aine toitevoilk lahti ja sulgege süstal süstlakorgiga.
- Ühendage gaasimonitori voilik Sedaconda® ACD-It lahti ja sulgege gaasiproovide võtmise ava gaasiproovi võtmise ava sulguriga.

• Võtke kasutatud Sedaconda® ACD välja. Ühendage köigepealt Y-osa lahti

- Ühendage gaasiproovi võtmise voilik
- Sisestage uus Sedaconda® ACD, ühendades köigepealt ET-toru ja seejärel Y-osa
- Ühendage ainevoilk süstlapumbas oleva süstlagu
- Praimige ainevoilk punktile 6.1 vastavalt 1,2 ml ainega
- Käivitage süstlapump sama kiirusega nagu enne
- Kontrollige Fet-väärtust

6.6 Sedaconda® süstal vahetamine

- Peatage süstlapump
- Ühendage süstlast aine toitevoilk lahti ja sulgege süstal süstlakorgiga
- Eemaldage tühjat süstal süstlapumbast
- Pange uus Sedaconda® süstal süstlapumpa. Täitmiseks vt 4.1.
- Ühendage aine toitevoilk süstlagu
- Käivitage süstlapump sama kiirusega nagu enne
- Ärge praimige ainevoilk enne, kui ka Sedaconda® ACD on uega asendatud
- Kontrollige Fet-väärtust

7. NEBULISAATORI ÜHENDAMINE SEDACONDA® ACD SÜSTEEMIGA

Sedaconda® ACD süsteemiga on võimalik kasutada juganebulisaatorit või ultrahelinebulisaatorit. Nebulisaator tuleb ühendada patsiendi intubatsioonitoru ja Sedaconda® ACD vahele. Eelistatud on ultrahelinebulisaatorit, kuna need ei lisata täiendavat õhuvoolu. Kui juganebulisaator on ühendatud, võib nebulisaatori lisavoolu kompenseerimiseks olla vajalik süstla pumba kiiruse suurenemine. Nebulisaatori ühendamisel seadke hingamisparaat ooterežiimile või hoidke hingamisparaadil väljahingamispausi.

HOIATUS! Korduvad nebulisatsioonid võivad suurenendada Sedaconda® ACD voolutakistust. Pöörake tähelepanu okluslooni ilmingutele. Kleepuvad nebuliseeritavad ravimid (nt atsetüütüsteini, kolistiin ja amfoteritsiin B) võivad suurenendada filtri takistust ja vajalik võib olla Sedaconda® ACD varasem väljavahetamine.

TÄHELEPANU! Lisaseadmete ühendamisel arvestage alati surnud ruumi suurenemisega.

8. ASPIREERIMINE

- Eelistatud on suletud aspireerimissüsteemi või aspireerimisava pöördliitmiku kasutamine
- Kui te ühendate protseduuri ajal Sedaconda® ACD ET-toru küljest lahti, hoidke hingamisparaati pausil. Lahtiühendamisel eemaldage Sedaconda® ACD köigepealt Y-osal ja ühendamisel ühendage Sedaconda® ACD köigepealt ET-toruga



Oluline on teada, et patsiendi hingamisteedes kasutatavad polükarbonaadil põhinevad komponendid võivad anesteetiliste gaaside isofluraani või sevofluraani juuresolekul laguneda või stressipraguned.

9. KÖRVALDAMINE

Körvvaldage Sedaconda® ACD ja suletud süstal vastavalt haigla protokollidele.

10. TEHNILINE TEAVE

TEHNILINE SPETSIFIKATSIOON	100 ML	50 ML
Anesteetikumid	Kasutage ainult toatemperatuuril sevofluraani (18 °...25 °C) ja isofluraani (18 °...30 °C)	
Süstal	Kasutage ainult Sedaconda® süstalist	
Täidetud süstalde stabiilsus	5 päeva	
Hingamismahu töövahemik	350–1200 ml	200–800 ml
Sedaconda® ACD surnud ruum	Umbes 100 ml	Umbes 50 ml
Resistentus gaasivoolule 60 l/min	2,5 cm H ₂ O (250 pa)	3,0 cm H ₂ O (300 pa)
Niiskuse kudu	5 mg/l (0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (0,75 l x 15 bpm)
Filtri vöimekus	Bakterite filtrererimine Vürustite filtrererimine	99,867% 99,76%
Kaal	50 g	
Ravimivooliku pikkus	2,2 m	
Liitmikud (ISO 5356 kohaselt)	15F/22M-15M	
Gaasiproovi võtmise ava	Lueri-luku pesa	

Töösise juhtumi korral võtke ühendust pädeva asutuse ja seadusliku tootjaga Sedana Medical Ltd.

Lisateavet Sedaconda® ACD-ga seotud eeskirjade või protseduuride kohta vt kasutaja tehnilisest käsiraamatust või pöörduge Sedana Medical AB poole.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Iirimaa

Väljaandmisse kuupäev: 23.03.2022
3000 177-2203/ET/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

CE
2797

1. PREDVIDENA UPORABA

Sistem Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Sistem dovajanja anestetikov) je namenjen dovajanju izoflurana in sevoflurana invazivnim ventiliranim bolnikom.

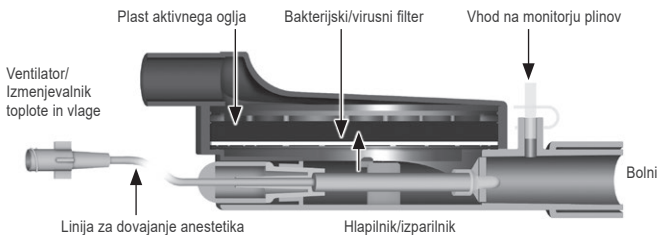
Uporaba izoflurana in sevoflurana s sistemom Sedaconda® ACD je dovoljena samo v okolju, ki je opremljeno z nadzor in podporo kardiovaskularnemu in respiratornemu sistemu. Namenjena je samo osebju, ki je posebej usposobljen za uporabo hlapnih anestetikov ter zna prepoznavi in zdraviti njihove pričakovane neželene učinke, vključno z dihalnim in/ali srčnim zastojem. Osebje mora biti sposobno vzpostaviti in vzdrževati prehodno dihalno pot ter izvajati umetno predihavanje. Sistem Sedaconda® ACD je namenjen enkratni uporabi. Zamenja se vsakih 24 ur oz. po potrebi (npr. ob nepričakovanih dogodkih, kot je nenadna zamašitev dihalnih poti zaradi izločka itd.).

Sistem Sedaconda® ACD je na voljo v velikostih Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) in Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Navodila v tem dokumentu veljajo za oba pripomočka.

2. NAČELA DELOVANJA

Sistem Sedaconda® ACD je sestavljen iz plastičnega ohišja z linijo za nepreklenjeno dovajanje izoflurana ali sevoflurana s perfuzorjem v miniaturni hlapilnik, kjer se vsak klinični odmerek takoj razprši. Med stalnim dihanjem se hlapni anestetik recirkulira skozi reflektor, ki ga sestavlja filter z aktivnim ogljem. Pri vseh bolnikih je treba upoštevati mrtvi prostor 100 ml ali 50 ml, potrebno pa je tudi skrbno spremeljanje CO₂. CO₂ lahko prilagodite z optimizacijo parametrov ventilatorja. Sedaconda® ACD je tudi odličen izmenjevalnik topote in vlage ter vključuje učinkovit bakterijski/virusni filter.

Slika preseka naprave Sedaconda® ACD



3. POMEMBNE INFORMACIJE ZA UPORABNIKA

3.1 Pred sistema naprave Sedaconda® ACD skrbno preberite ta navodila in upoštevajte naslednje

SPLOŠNA OPOROZILA

- Ne uporabljajte desflurana.
- Rabljenega sistema Sedaconda® ACD, ki je bil zaradi kakršnega koli razloga in za kakršno koli obdobje odklopiljen in nenadzorovan, ne smete povezati nazaj v dihalni sistem bolnika. Vedno uporabite nov sistem.
- Izofluran: Uporabite samo sredstvo, ogreto na sobno temperaturo (18 °C–30 °C).
- Sevofluran: Uporabite samo sredstvo, ogreto na sobno temperaturo (18 °C–25 °C).
- Ne uporabljajte sistema Sedaconda® ACD, če ovojnina ni celovita ali če je vidno poškodovana.
- Pri odklapljanju sistema Sedaconda® ACD vedno ustavite perfuzor.
- Linije za dovajanje anestetika ne polnite ročno. Vedno uporabite perfuzor.
- Priključek na sistemu Sedaconda® ACD, ki je na bolnikovi strani, mora biti postavljen nižje od pripomočka, da se prepreči kopiranje kondenzata. Črni del ohišja mora biti obrnjen navzgor.
- Na perfuzorju ne uporabljajte funkcije bolusa ali funkcije izpiranja, razen če jo programirate po bolnišničnem protokolu.
- Linije za dovajanje anestetika ne smete prepogniti ali stisniti s sponko.
- Sistema Sedaconda® ACD ne uporabljajte s pospešeno ali oscilacijsko ventilacijo.
- S sistemom Sedaconda® ACD ne uporabljajte aktivnega vlaženja.
- Pri bolnikih z obilnimi izločki iz dihal ne uporabljajte sistema Sedaconda® ACD.
- Ponovna uporaba medicinskih pripomočkov, namenjenih enkratni uporabi, lahko povzroči slabše delovanje ali zmanjšano funkcionalnost (lahko se npr. poveča upor proti vdihu). Izdelka ne smete čistiti, dezinficirati ali sterilizirati.
- Priključek, ki je na strani ventilatorja, ne smete zatesniti, razen pri odstranitvi sistema Sedaconda® ACD.
- Izofluran in sevofluran sta odobrena za splošno anestezijo v operacijski dvorani, nista pa odobrena za uporabo na oddelku za intenzivno nego.
- Izofluran in sevofluran uporabljajte samo v skladu z navodili v povzetku glavnih značilnosti zdravila (SmPC – Summary of Product Characteristics).
- Pri predihavanju bolniku vedno upoštevajte mrtvi prostor naprave v primerjavi z dihalnim volummom in natančno nadzorujte CO₂ na monitorju plinov.

Simbol	Opis		
POZOR!	Označuje pogoje, pri katerih lahko ob nepravilni uporabi pride do poškodb bolnika ali uporabnika. Z uporabo lahko pričnete šele, ko ste seznanjeni z navodili in ko so izpolnjeni vsi našteti pogoji.		
OPOMBA!	Označuje pogoj, pri katerem lahko ob neupoštevanju pride do poškodb izdelka ali opreme. Z uporabo lahko pričnete šele, ko ste seznanjeni z navodili in ko so izpolnjeni vsi našteti pogoji.		
	Uporaba samo pri enem bolniku		
	Pred uporabo natančno preberite navodila za uporabo		
	ventilator;	Dihalni volumen	Ni za iv. uporabo.
	bolnik/pljuča	Pripomoček za merjenje plinov	Hranite proč od virov neposredne svetlobe.

4. POTREBNA DODATNA OPREMA (SLIKA 1)

Uporabljati je dovoljeno samo medicinske pripomočke z oznako CE, ki ustrezajo veljavnim mednarodnim standardom. Sistem Sedaconda® ACD je treba uporabljati z naslednjim opremo:

- perfuzor z nastavljivimi na 50-/60-militrskie brizge BD Plastipak ali Monoject Sherwood;
- monitor anestezijskih plinov, ki prikazuje koncentracije ogljikovega dioksida in anestezijskih plinov;
- ventilator;
- nastavek za uporabo izoflurana in sevoflurana;
- sistem za odstranjevanje anestezijskih plinov.

4.1 Brizga Sedaconda®

Brizga Sedaconda® je enake velikosti kot 50-militrski brizga Becton Dickinson Plastipak ali Sherwood Monoject, vendar ima edinstveno spojko, ki se prilega priključku na liniji za dovajanje anestetika na sistemu Sedaconda® ACD. Na tej so polja, ki jih lahko oblikujate in s tem označite, katera hlapna učinkovina se uporablja, izofluran ali sevofluran. Brizge se lahko napolnijo vnaprej in hranijo do 5 dni, če so shranjene v temnem prostoru pri sobni temperaturi. Prepričajte se, da je brizga trdno zaprta.

4.2 Perfuzor

Uporabljajte samo perfuzorje z oznako CE, ki ustrezajo predpisanim zahtevam, zlasti določilom standarda EN 60601-2-24, in ki jih je mogoče programirati z nastavljivimi na 50-/60-militrskie brizge Becton Dickinson Plastipak ali Sherwood Monoject.

4.3 Monitor anestezijskih plinov z linijo za vzorčenje plinov

Anestezijne pline je treba stalno nadzorovati s CE-odobrenim monitorjem za nadzor plinov, ki ustrezajo veljavnim zahtevam, zlasti specifikacijam standarda EN ISO 80601-2-55. Monitor za nadzor plinov mora prikazovati koncentracije ogljikovega dioksida in anestezijskih plinov, da se lahko določi koncentracija Fet (ob koncu izdiha), ki predstavlja alveolno koncentracijo. Koncentracije Fi ne uporabljajte. Sprememjajte samo vrednost Fet, ki pomeni alveolno koncentracijo. Za uporabo na napravo Sedaconda® ACD sta na voljo 2 vrsti monitorjev za nadzor plinov, monitor za posredno vzorčenje (side stream) ali monitor za neposredno vzorčenje (mainstream).

Monitor stranskega toka

Pri uporabi monitorja stranskega toka priključite linijo za vzorčenje plinov na monitor in na vhod monitorja za vzorčenje plinov na sistemu Sedaconda® ACD. Pri uporabi monitorja stranskega toka se lahko med sistem Sedaconda® ACD in linijo za vzorčenje plinov pritrdi sušilnik plinov iz naftona.

Monitor glavnega toka

Pri uporabi monitorja glavnega toka morate med sistem Sedaconda® ACD in bolnika priklopiti ustrezni nastavek za dihalne poti.

4.4 Ventilator

Uporabljajte samo ventilatorje z oznako CE, ki ustrezajo predpisanim zahtevam, zlasti določilom standarda ISO 80601-2-12. Sistem Sedaconda® ACD lahko uporabljamo pri intubiranih bolnikih, ki jih predihavamo z vsemi konvencionalnimi oblikami ventilacije, razen z oscilacijsko. Uporabljajte ventilacijske dihalne kroge, primerne za uporabo z anestetiki.

4.5 Nastavek za polnjenje

Za varno polnjenje brizge Sedaconda® je treba uporabiti ustrezni nastavek. Na voljo sta dva nastavka, eden za steklene s standardnim navojem ter drugi za uporabo Sevorana, znamke AbbVie in z zapiranjem Quik-Fil.

4.6 Sistem za odstranjevanje anestezijskih plinov

Podjetje Sedana Medical priporoča odstranjevanje odpadnih plinov iz ventilatorja in monitorja anestezijskih plinov.

Pasivno odstranjevanje plinov

Sedana Medical ponuja sistem pasivnega odstranjevanja plinov FlurAbsorb in FlurAbsorb S, ki se uporablja s kompletom dodatne opreme.

Aktivno odstranjevanje plinov

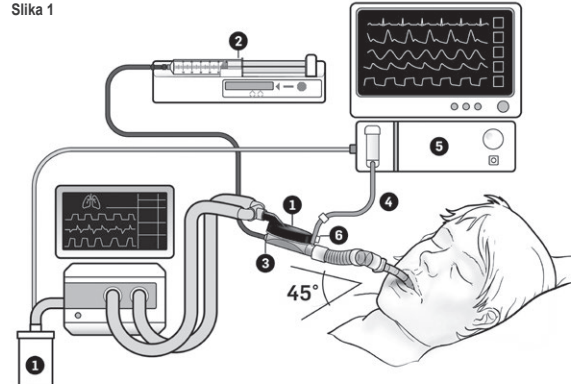
Aktivno odstranjevanje plinov se lahko uporablja, če je nameščeno ali pa se uporablja osrednji vir vakuma skupaj s sistemom za izravnavanje tlaka, ki ga lahko zagotovi proizvajalec ventilatorjev.

5. SESTAVLJANJE SISTEMA

5.1 Polnjenje brizge Sedaconda®

- Pritrditte ustrezni nastavek za polnjenje na steklenico z anestetikom.
- Povežite brizgo z nastavkom tako, da jo pritisnete in zasukate, dokler ni trdno nameščena.
- Obrnite steklenico z brizgo na glavo.
- Brizgo napolnite tako, da počasi od 5- do 10-krat potisnete bat naprej in nazaj.
- Obrnite steklenico nazaj.
- Počakajte štiri sekunde, da se steklenica izravna, preden jo odstranite.
- Odstranite brizgo s steklenice in se prepričajte, da v njej ni zračnih mehurčkov.
- Zaprite brizgo z ustreznim zamaškom.
- Na nalepko brizge zapišite, kateri anestetik ste uporabili in datum polnjenja.

Slika 1



5.2. Priprava sistema (slika 1)

- Povežite ekspiratorični krak cevi ventilatorja in monitorja plinov s sistemom za odstranjevanje plinov (1).
- Vstavite brizgo v perfuzor (2).
- Nastavite črpalko na nastavitev za 50-60-mililitrsko brizgo BD Plastipak ali Monoject Sherwood.
- Postavite perfuzor tako, da bo na višini bolnikove glave ali niže.

Če uporabljate monitor stranskega toka plinov:

- Odstranite rdeči pokrovček sistema Sedaconda® ACD (3).
- Povežite linijo za vzorčenje plinov (4) z monitorjem plinov (5) in vhodom monitorja za vzorčenje plinov na sistem Sedaconda® ACD (6). Za zmanjšanje ravni vlage in liniji in lovilcu vode lahko med sistem Sedaconda® ACD in linijo za vzorčenje plinov pridrite sušilnik plinov iz nafiona
- Če uporabljate monitor glavnega toka plinov:**
- Odstranite rdeči pokrovček sistema Sedaconda® ACD.
- Med sistem Sedaconda® ACD in bolnika priklopite predpisani nastavek za dihalne poti. Odstranite zastavico z vhodo monitorja in ga zaprite z zamaškom.
- Povežite sistem Sedaconda® ACD med endotrachealni tubus in Y-del dihalnega kroga ventilatorja.
- Namestite sistem Sedaconda® ACD, kot je prikazano na sliki 1, tako da je vhod monitorja za vzorčenje plinov obrnjen proti bolniku.
- Prikluček na sistemu Sedaconda® ACD, ki je na bolnikovi strani, mora biti postavljen niżej od tistega na strani naprave (pod kolom na sliki 1), da se prepreči kopiranje kondenzata. Črni del ohišja mora biti obrnjen navzgor.
- Nastavite monitor plinov za anestetik, ki ga uporabljate.
- Počakajte, da se izvede umerjanje monitorja plinov.
- Nastavite ustrezne meje alarmov na monitorju plinov.
- Priklučite linijo za dovajanje anestetika sistema Sedaconda® ACD na brizgo in se prepričajte, da je dobro pritrjen.

6. DELOVANJE

6.1 Polnjenje linije za dovajanje anestetika

- Aplicirajte bolus 1,2 ml ob začetnem priklisu Sistema Sedaconda® ACD. Po potrebi dajte bolus 0,3 ml. Nikoli ne dajte ročnega bolusa.
- Ustavite perfuzor in počakajte, da monitor plinov prikaže vrednost CO₂.
- Nastavite klinični odmerek.
- Zaženite perfuzor (glejte točko 6.2 spodaj).

6.2 Odmerjanje anestetika

Vsakršno odmerjanje mora biti prilagojeno posameznemu bolniku ter skladno s klinično oceno, ki jo sprejme izkušen strokovnjak, in odčitkom vrednosti Fet na monitorju plinov. Bolnikova absorpcija hlapnega anestetika je večja v prvih 10–30 minutah (faza indukcije) odmerjanja, zato je treba prilagajati hitrost perfuzorja glede na izmerjeno koncentracijo na koncu izdihha (Fet) in bolnikove klinične potrebe. Izofluran je približno dvakrat močnejši od sevoflurana.

Naslednji hitrosti sta značilni za začetni pretok izoflurana in sevoflurana.

– Izofluran: 3 ml/h – Sevofluran: 5 ml/h

Hitrost perfuzorja, ki je potrebna za doseglo določene koncentracije pri bolniku, je odvisna od minutnega volumna in ciljne koncentracije za bolnika.

Hlapna učinkovina	Pričakovane hitrosti perfuzorja	Nastale vrednosti Fet
Izofluran	2–7 ml/h	0,2–0,7 %
Sevofluran	4–10 ml/h	0,5–1,4 %

Če se oceni, da je potrebno hitro povisjanje koncentracije, se lahko aplikira bolus 0,3 ml tekoče učinkovine. Ob večjih vrednostih Fet in/ali večjem dihalnem volumnu in/ali hitrejšem dihanju je sistem Sedaconda® ACD manj učinkovit. To pomeni, da za ohranjanje stabilne koncentracije potrebujemo sorazmerno večji odmerek anestetika in s tem večjo hitrost perfuzorja.

6.3 Spreminjanje koncentracije

Vsako spremembu koncentracije je treba titrirati glede na želeno vrednost Fetta, da sprememimo hitrost perfuzorja in natlančno spremjamemo vrednost Fet na monitorju plinov. Po kakršni koli spremembi parametrov ventilacije je treba preveriti vrednost Fet.

Kadar je klinično potrebno, da se koncentracija Fet hitro zniža, odklopite sistem Sedaconda® ACD od bolnika. Vsako novo koncentracijo preverite na monitorju plinov.

6.4 Zaključek zdravljenja

Takošnje prenehanje

- Ustavite perfuzor. Koncentracija se bo hitro zmanjšala.
- Odklopite linijo za dovajanje anestetika od brizge Sedaconda®.
- Zatesnite brizgo z ustreznim zamaškom.
- Odklopite monitor plinov od sistema Sedaconda® ACD. Zaprite vhod monitorja plinov z ustreznim zamaškom.
- Odklopite sistem Sedaconda® ACD od bolnika. Najprej ga odklopite od Y-del.
- Razmislite o zamenjavi sistema Sedaconda® ACD z bakterijskim/virusnim filterom z izmenjevalnikom topote in vlage.
- Zaprite priključek sistema Sedaconda® ACD (na strani, obrnjeni proti ventilatorju) z rdečim zamaškom in ga zavrite po bolnišničnem protokolu.

Kratek postopek odtegnitve

- Ustavite perfuzor in pustite sistem Sedaconda® ACD nameščen.
- Koncentracija se bo postopoma znižala.
- Ko se vrednost Fet približuje 0 %, opravite korake (1–7), opisane zgoraj pod točko »Takošnje prenehanje«.

Podaljšan postopek odtegnitve

- Če želite uporabiti podaljšan postopek odtegnitve, postopoma zmanjšujte hitrost perfuzorja skozi več ur.
- Koncentracija se bo znižala.
- Ko bo koncentracija blizu 0 % vrednosti Fet, opravite korake (1–7), opisane zgoraj pod točko »Takošnje prenehanje«.

6.5 Zamenjava naprave Sedaconda® ACD

- Pripravite nov sistem Sedaconda® ACD in po potrebi novo napolnjeno brizgo (v skladu s 5.1).
- Ustavite perfuzor.
- Odklopite linijo za dovajanje anestetika od brizge Sedaconda® ACD in zaprite brizgo z ustreznim zamaškom.
- Odklopite linijo monitorja plinov od sistema Sedaconda® ACD in zaprite vhod za vzorčenje plinov z ustreznim zamaškom.

• Odstranite uporabljeni sistem Sedaconda® ACD. Najprej ga odklopite od Y-del.

- Priklučite linijo za vzorčenje plinov.
- Vstavite nov sistem Sedaconda® ACD tako, da ga najprej priklopite na endotrachealni tubus in nato na Y-del.
- Povežite cevko za anestetik z brizgo v črpalki za brizgo.
- Priklopite linijo za dovajanje anestetika na brizgo v perfuzorju.
- Napolnite linijo za dovajanje anestetika z 1,2 ml, kot je opisano pod točko 6.1.
- Preverite vrednost Fet.

6.6 Menjanje brizge Sedaconda® ACD

- Ustavite perfuzor.
- Odklopite linijo za dovajanje anestetika od brizge in zaprite brizgo z ustreznim zamaškom.
- Odstranite prazno brizgo iz perfuzorja.
- Namestite novo brizgo Sedaconda® ACD v perfuzor. Postopek polnjenja je opisan pod točko 4.1.
- Priklopite linijo za dovajanje anestetika na brizgo.
- Zaženite perfuzor z enako hitrostjo kot prej.
- Linje za dovajanje anestetika ne napolnite, razen če ste zamenjali sistem Sedaconda® ACD z novim.
- Preverite vrednost Fet.

7. PRIKLOP NEBULIZATORJA NA SISTEM SEDACONDA® ACD

S sistemom Sedaconda® ACD lahko uporabljate atomizer ali ultrazvočni nebulizator. Nebulizator je treba priklopiti med cev za intubacijo bolnika in sistem Sedaconda® ACD. Ultrazvočni nebulizatorji so primernejši, ker pretoka plinov ne povečajo dodatno. Če je priklpljen atomizer, bo morda treba nadomestiti dodatni pretok s povečanjem hitrosti perfuzorja. Pri priklapljanju nebulizatorja nastavite ventilator na stanje pripravljenosti ali zadržite pavzo po izdihu.

OPOZORILO! Ponovljene nebulizacije lahko povečajo upor pretoka naprave Sedaconda® ACD. Bodite pozorni na znake okluzij. Lepljiva nebulizirana zdravila (npr. acetilcistein, kolistin in amfotericin B) lahko povečajo upor filtra in posledično terjajo zgodnejšo zamenjavo naprave Sedaconda® ACD.

OPOMBA! Pri dodajanju vmesnih členov v dihalni sistem vedno upoštevajte povečanje mrtvega prostora.

8. ASPIRACIJA

- Priporočamo vam uporabo zaprega sistema za aspiracijo ali aspiracijskega priključka na navoj.
- Zadržite pavzo na ventilatorju, če med postopkom odklopite sistem Sedaconda® ACD z endotrachealnega tubusa. Pri odklapljanju najprej odstranite sistem Sedaconda® ACD z Y-del, pri priklapljanju pa ga najprej pridrite na endotrachealni tubus.



Zavedati se morate, da se lahko komponente na osnovi polikarbonatov, če se uporabljajo v dihalnem krogobubniku v prisotnosti anestetikov izoflurana ali sevoflurana, poslabšajo ali razpokajo zaradi obremenitve.

9. ODSTRANJEVANJE ODPADKOV

Sistem Sedaconda® ACD in zatesnjeno brizgo odstranite skladno z bolnišničnimi protokoli.

10. TEHNIČNI PODATKI

TEHNIČNI PODATKI	100 ML	50 ML
Anestetiki	Uporabljajte samo na sobno temperaturo ogret sevofluran (18–25 °C) in izofluran (18–30 °C).	
Brizga	Uporabljajte samo brizgo Sedaconda® ACD.	
Stabilnost napolnjenih brizg	5 dni	
Delovno območje dihalnega volumna	350–1200 ml	200–800 ml
Mrtvi prostor sistema Sedaconda® ACD	Pribl. 100 ml	Pribl. 50 ml
Odpornost na pretok plina pri 60 l/min	2,5 cm H ₂ O (250 pa)	3,0 cm H ₂ O (300 pa)
Izguba vlage	5 mg/l (pri 0,75 l x 12 dihov/min)	5 mg/l (pri 0,5 l x 15 dihov/min)
	7 mg/l (pri 1,0 l x 10 dihov/min)	6 mg/l (pri 0,75 l x 15 dihov/min)
Zmogljivost filtra:	bakterijska filtracija virusna filtracija	99,867 % 99,76 %
Masa	50 g	
Dolžina linije za dovajanje anestetika	2,2 m	
Priklučki (po standardu ISO 5356)	15F/22M-15M	
Vhod za vzorčenje plinov	Ženski Luer Lock	

V primeru resnega incidenta se obrnite na pristojni organ in pravnega proizvajalca izdelka, družbo Sedana Medical Ltd.

Dodate informacije o pravilih in postopkih, ki se nanašajo na sistem Sedaconda® ACD, lahko poiščete v tehničnem priročniku ali pa se obrnite na podjetje Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irska

Datum izdaje: 23.03.2022
3000 177-2203/SL/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

1. URČENÉ POUŽITÍ

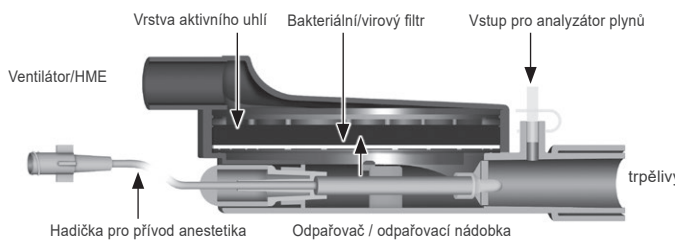
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Zařízení k uchovávání anestetik) – je systém určený k podávání isofluranu a sevofluranu pacientům s invazní ventilací. Systém Sedaconda® ACD by se měl isofluran a sevofluran podávat pouze v zařízeních plně vybavených k monitorování a podpoře dýchání a oběhu pacienta, a to personálem speciálně vyškoleným v podávání inha-lačních anestetik a v rozpoznávání a léčbě očekávaných nežádoucích účinků takového přípravku, včetně kardiopulmonální resuscitace. Toto školení musí zahrnovat zajištění dýchacích cest pacienta, udržování jejich průchodnosti a ovládání umělé plní ventilace. Systém Sedaconda® ACD je určen pouze k jednorázovému použití a musí být vyměněn každých 24 hodin, nebo podle potřeby dříve, například při neočekávaných příhodách typu obstrukce dýchacích cest sekretem apod.

Systém Sedaconda® ACD je dostupný ve velikostech Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) a Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Pokyny uvedené v tomto dokumentu se vztahují na obě zařízení.

2. PRINCIPY ČINNOSTI

Systém Sedaconda® ACD se skládá z plastového pouzdra s hadičkou anestetika pro kontinuální přívod isofluranu nebo sevofluranu z lineárního dávkovače do miniaturního odpařovače, v němž se dávka klinického anestetika okamžitě odparí. Při dalším se dýchání tékavé anestetikum odráží přes odrazenou plochu, která sestává z filtru s aktivním uhlím. Pečlivě je třeba monitorovat mrtvý prostor 100 ml a 50 ml jednotky a hladinu oxidu uhlíčitého. Úpravy hladiny oxidu uhlíčitého lze dosáhnout optimalizací parametrů ventilátoru. Kromě toho systém Sedaconda® ACD slouží jako výborný výměník tepla a vlhkosti a obsahuje účinný bakteriální/virový filtr.

Vyobrazení průřezu systémem Sedaconda® ACD



3. DŮLEŽITÉ UŽIVATELSKÉ INFORMACE

3.1 Před použitím systému Sedaconda® ACD si pečlivě prostudujte tyto pokyny se zvláštním zřetelem na následující

VĚOBEZNÁ VAROVÁNÍ

- Nepoužívejte desfluran**
- Nikdy znovu **nepřipojujte** již použitý systém Sedaconda® ACD, který byl z jakýchkoliv důvodů na jakoukoliv dobu odpojen a nezajištěn. Vždy použijte nový.
- Isofluran: Používejte jen při pokojové teplotě 18–30 °C
- Sevofluran: Používejte jen při pokojové teplotě 18–25 °C
- Je-li obal zjavně porušen nebo je balení viditelně poškozené, systém Sedaconda® ACD **nepoužívejte**
- Při odpojování systému Sedaconda® ACD vždy zastavte lineární dávkovač
- Hadiciku pro přívod anestetika **nepouštějte** ručně. Vždy použijte lineární dávkovač
- Aby nedocházelo k hromadné kondenzaci, umístěte konektor na pacientově straně systému Sedaconda® ACD níže než konektor na straně ventilátoru a černou stranou nahoru
- Na lineárním dávkovači **nepoužívejte** funkci proplach a bolus, pokud není naprogramován podle nemocničních předpisů.
- Hadiciku pro přívod anestetika **neohýbejte ani neupevníte svorkou**.
- Systém Sedaconda® ACD **nepoužívejte** s tryskovou ani oscilační ventilací.
- Souběžně se systémem Sedaconda® ACD **nepoužívejte** aktívni zvlhčení
- U pacientů s nadměrnou sekrecí systém Sedaconda® ACD **nepoužívejte**
- Obnova použitých zdravotnických prostředků určených pouze k jednorázovému použití může mít na následek sníženou funkčnost nebo ztrátu funkčnosti, např. odpor dýchání se může zvýšit. Tento výrobek není určen k tomu, aby byl čistěn, dezinfikován nebo sterilizován.
- Kromě případu likvidace systému Sedaconda® ACD nikdy neuzavírejte spojku na straně ventilátoru
- Isofluran a Sevofluran používejte pouze podle příslušných dokumentů SmPC.
- U každého pacienta je třeba zvážit mrtvý prostor zařízení v souvislosti s dechovým objemem pacienta a pečlivě monitorovat hladinu oxidu uhlíčitého na analyzátoru plynu

Symbol	Popis
UPOZORNĚNÍ!	Upozorňuje na skutečnosti, které, pokud nejsou přesně dodrženy, by mohly způsobit újmu pacientovi nebo uživateli. Nepokračujte v činnosti, dokud pokynům plně neprozumíte a dokud nebudou splněny všechny uvedené podmínky.
POZNÁMKA!	Upozorňuje na informace důležité pro optimální použití výrobku.
(X)	Použití pro jednoho pacienta
i	Před použitím si pozorně přečtěte návod k použití
VENT	Ventilátor
V_T	Dechový objem
24h	Výměna každých 24 hodin
lungs	Pacient / plíce
flowmeter	Zařízení na měření plynu
sun	Uchovávejte chráněné před přímými zdroji světla

4. DALŠÍ POŽADOVANÉ VYBAVENÍ (OBR. 1)

Používejte jen zdravotnické prostředky s označením CE, které splňují platné mezinárodní normy. Systém Sedaconda® ACD musí být používán s následujícím vybavením:

- Stříkačku Sedaconda®
- Lineárním dávkovačem určeným pro 50/60ml stříkačky BD Plastipak nebo Monoject Sherwood
- Analyzátem anestetických plynů, který ukazuje koncentraci oxidu uhlíčitého a koncentraci anestetických plynů
- Ventilátor
- Příslušnými adaptéry k použití isofluranu a sevofluranu
- Systém odsávání plynů

4.1 Stříkačka Sedaconda®

Stříkačka Sedaconda® má stejný rozměr jako 50ml stříkačka Becton Dickinson Plastipak nebo Sherwood Monoject, má však také speciální spojku, která je vhodná pro konektor na hadičce anestetika systému Sedaconda® ACD. Na obalu jsou políčka, ve kterých je třeba zaškrtnout druh použité tékavé látky, tj. isofluran nebo sevofluran. Stříkačky mohou být předplněny a uskladněny až 5 dnů v temném prostředí při pokojové teplotě. Zkontrolujte bezpečné uzavření stříkačky.

4.2 Lineární dávkovače

Používejte jen lineární dávkovače s označením CE, které splňují příslušné požadavky, zejména specifikace normy EN 60601-2-24, a které jsou programovatelné s nastavením pro 50/60ml stříkačky Becton Dickinson Plastipak nebo Sherwood Monoject.

4.3 Analyzátor anestetických plynů s hadičkou pro sběr vzorků plynů

Platí povinnost monitorovat koncentraci anestetických plynů s analyzátem plynů s označením CE, který splňuje příslušné požadavky, včetně specifikací normy EN ISO 80601-2-55. Analyzátor plynů musí zobrazovat koncentraci oxidu uhlíčitého a koncentraci anestetických plynů a musí být schopen určit Fet (koncovou-výdechovou) koncentraci, která určuje koncentraci alveolární. Koncentraci Fi nepoužívejte. Odečtejte jen hodnotu Fet, která představuje alveolární koncentraci. Existují 2 typy analyzátoru plynů: side-stream a mainstream; oba lze se systémem Sedaconda® ACD použít.

4.4 Analyzátor plynů typu side-stream

Při použití analyzátoru typu side-stream připojte hadičku pro sběr vzorků plynů k analyzátoru plynů a ke vstupu pro vzorky plynů na analyzátoru plynů systému Sedaconda® ACD. Při použití analyzátoru typu side-stream je možné mezi systém Sedaconda® ACD a hadičku pro sběr vzorků plynů připojit vysoušecí hadičku Nafion

4.5 Analyzátor plynů typu mainstream

Při použití analyzátoru plynů typu mainstream připojte potřebný adaptér pro dýchací cesty mezi systém Sedaconda® ACD a pacienta.

4.6 Ventilátor

Používejte jen ventilátory s označením CE, které splňují příslušné požadavky, zejména specifikace normy ISO 80601-2-12. U intubovaných pacientů lze Systém Sedaconda® ACD použít při všech konvenčních typech režimů ventilace (s výjimkou oscilátoru). Používejte ventilační okruhy vhodné k použití s anestetiky.

4.7 Plnící adaptér

Pro bezpečné plnění stříkačky systému Sedaconda® je nutné použít správný plnící adaptér. Existují 2 typy, jeden pro standardní láhev se závitem a jeden pro Sevorane od společnosti AbbVie s uzávěrem Quik-Fil.

4.8 Systém odsávání plynů

Společnost Sedana Medical doporučuje odsávat odpadní plyn z ventilátoru a analyzátoru plynů.

4.9 Pasivní odsávání plynů

Sedana Medical dodává systém pasivního odsávání s názvem FlurAbsorb a FlurAbsorb-S, který se používá ve spojení se sadou příslušenství.

4.10 Aktivní odsávání plynů

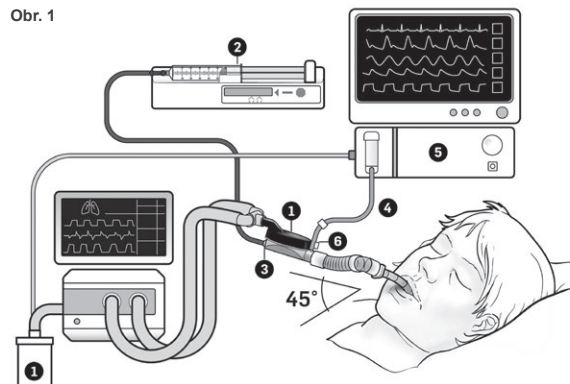
Lze použít aktivní odsávání plynů, pokud je nainstalováno, nebo je možné použít centrální zdroj podtlaku v kombinaci se systémem vyrovnávání tlaku, který může dodat výrobce ventilátorů.

5. SESTAVENÍ SYSTÉMU

5.1 Plnění stříkačky systému Sedaconda®

- Namontujte správný plnící adaptér na láhev s anestetikem
- Stříkačku připojte k adaptéru tak, že ji přitisknete a otáčením upevníte
- Láhev se stříkačkou otočte dnem vzhůru
- Stříkačku napříhlete pomalým vytáhnutím a stačením pistu tam a zpět 5 až 10krát
- Láhev otočte zpět
- Před odpojením láhev počkejte čtyři sekundy, aby se hladina ustálila
- Z láhev odmontujte stříkačku a ujistěte se, že ve stříkačce nezůstaly žádné bublinky vzduchu
- Stříkačku uvezte jejím uzávěrem
- Označte stříkačku štítkem s názvem použitého anestetika a datem plnění

Obr. 1



5.2. Nastavení (obr. 1)

- Připojte odvod plynů z ventilátoru a analyzátoru plynů do systému odsávání plynů (1)
- Umištěte stříkačku do lineárního dávkovače (2)
- Lineární dávkovač nastavte na hodnoty pro 50/60ml stříkačky BD Plastipak nebo Monoject Sherwood
- Lineární dávkovač umístěte niže, než je hlava pacienta

Při použití analyzátoru plynů typu side-stream:

- Sejměte červený uzávěr na systému Sedaconda® ACD (3)
- Připojte hadičku pro sběr vzorků plynů (4) k analyzátoru plynů (5) a ke vstupu pro vzorky plynů na analyzátoru plynů systému Sedaconda® ACD (6). Množství vlhkosti v hadičce a odlučovači vody je možné snížit namontováním vysoušeči hadičky Nafion mezi systém Sedaconda® ACD a hadičku pro sběr vzorků plynů

Při použití analyzátoru plynů typu mainstream:

- Sejměte červený uzávěr na systému Sedaconda® ACD
- Připojte pořebny adaptér pro dýchací cesty mezi systém Sedaconda® ACD a pacienta. Ze vstupu do analyzátoru sejměte krytku a vstup do analyzátoru zavřete uzávěrem
- Systém Sedaconda® ACD zapoje mezi endotracheální trubici a rozbočku dýchacích okruhů ventilátoru
- Systém Sedaconda® ACD umístěte podle obrázku 1 tak, aby vstup pro vzorky plynů na analyzátoru plynů směřoval k pacientovi
- Aby nedocházelo ke hromadění kondenzátu, konektor na pacientově straně systému Sedaconda® ACD umístěte niže než konektor na straně ventilátoru (v úhlu podle obr. 1) a černou stranou nahoru
- Na analyzátoru plynů nastavte použité anestetikum
- Počkejte, až se provede kalibrace analyzátoru plynů
- Na analyzátoru plynů nastavte vhodné mezní hodnoty alarmů
- Připojte hadičku pro přívod anestetika do systému Sedaconda® ACD ke stříkačce a pevně ji zajistěte

6. PROVOZ

6.1 Plnění hadičky anestetikem

- Při počátečním připojení Sedaconda® ACD podejte bolus 1,2 ml. V případě potřeby podejte bolus 0,3 ml. Nikdy aplikujete manuální bolus.
- Vypněte lineární dávkovač a počkejte, až se na analyzátoru plynů zobrazí hodnota CO₂.
- Nastavte klinickou dávku.
- Spusťte lineární dávkovač (podle bodu 6.2 níže)

6.2 2 Dávkování anestetik

Věškeré dávkování je individuální a mělo by se řídit úsudkem zkušeného klinika a hodnotou Fet na analyzátoru plynů. V prvních 10–30 minutách podávání (v indukční fázi) pacient přijímá vyšší množství těkavé látky, a proto je nutné provést úpravy čerpaného množství podle naměřené koncové dechové koncentrace (Fet) a klinických potřeb pacienta.

Isofluran je přiblížně dvakrát účinnější než sevofluran.

Pro počáteční množství isofluranu a sevofluranu čerpané lineárním dávkovačem jsou typické tyto hodnoty
– Isofluran: 3 ml/hod – Sevofluran: 5 ml/hod

Rychlosť lineárního dávkovače pořebná k dosažení určité koncentrace u pacienta závisí na minutovém objemu a cílové koncentraci k zajištění průchodnosti.

Těkavé činidlo	Předpokládané čerpané množství	Výsledné hodnoty Fet
Isofluran	2–7 ml/hod.	0,2–0,7%
Sevofluran	4–10 ml/hod	0,5–1,4%

Je-li nutné rychle zvýšit koncentraci, lze podat bolus 0,3 ml kapaliny. Při vyšších hodnotách Fet a/nebo vyšších dechových objemech, resp. dechových frekvencích je systém Sedaconda® ACD méně účinný. K zachování stálé koncentrace je tedy nutné relativně větší množství anestetika a tím i větší čerpané množství.

6.3 Změnit koncentraci

Případnou změnu koncentrace je nutné titrovat na požadovanou hodnotu Fet změnou čerpaného množství a počívajícím sledováním hodnoty Fet na analyzátoru plynů. Hodnota Fet je třeba ověřit po každé změně parametrů ventilátoru.

Pokud je z klinických důvodů zapotřebí rychle snížit koncentraci Fet, odpojte systém Sedaconda® ACD od pacienta. Vždy zkонтrolujte hodnotu nové koncentrace na analyzátoru plynů.

6.4 Ukončení terapie

Okamžité přerušení

- Vypněte lineární dávkovač. Koncentrace rychle poklesne
- Odpojte hadičku pro přívod anestetika od stříkačky systému Sedaconda®
- Stříkačku uzavřete jejím uzávěrem
- Odpojte analyzátor plynů od systému Sedaconda® ACD. Vstup do analyzátoru plynů uzavřete uzávěrem vstupu pro vzorky plynů
- Odstraňte systém Sedaconda® ACD z pacienta. Nejdříve odpojte rozbočku.
- Zvažte výměnu systému Sedaconda® ACD za bakteriální/virový filtr s výměníkem tepla a vlhkosti.
- Zavřete konektor systému Sedaconda® ACD (na straně ventilátoru) červeným těsnicím uzávěrem a zlikvidujte jej podle nemocničních předpisů

Odstavení na krátkou dobu

- Vypněte lineární dávkovač a systém Sedaconda® ACD nechte na místě
- Koncentrace postupně klesne
- Jak se bude hodnota Fet blížit 0 %, provedte kroky (1–7) uvedené výše v části „Okamžité přerušení“

Odstavení na delší dobu

- V případě odstavení na delší dobu postupně snižujte čerpané množství po několik hodin
- Koncentrace se bude snižovat
- Až koncentrace Fet dosáhne hodnoty téměř 0 %, provedte kroky (1–7) uvedené výše v části „Okamžité přerušení“

6.5 Výměna systému Sedaconda® ACD

- Podle potřeby připravte nový systém Sedaconda® ACD a novou předplněnou stříkačku (dle bodu 5.1)
- Vypněte lineární dávkovač.
- Odpojte hadičku pro přívod anestetika od stříkačky Sedaconda® ACD a stříkačku zavřete jejím uzávěrem
- Odpojte analyzátor plynů od systému Sedaconda® ACD a vstup do analyzátoru plynů uzavřete jeho uzávěrem.
- Vyměňte použitý systém Sedaconda® ACD Nejdříve odpojte rozbočku.
- Připojte hadičku pro sběr vzorků plynů
- Vložte nový systém Sedaconda® ACD tak, že nejdříve připojte ET trubici a pak rozbočku
- Ke stříkačce v lineárním dávkovači připojte hadičku pro přívod činidla
- Do přívodní hadičky napustěte 1,2 ml anestetika podle bodu 6.1
- Spusťte lineární dávkovač stejnou rychlosť jako v předchozím případě.
- Zkontrolujte hodnotu Fet

6.6 Výměna stříkačky Sedaconda®

- Vypněte lineární dávkovač
- Odpojte hadičku pro přívod anestetika od stříkačky a stříkačku zavřete jejím uzávěrem
- Odpojte použitou stříkačku Sedaconda® od lineárního dávkovače
- Naplňenou stříkačku Sedaconda® ACD umístěte do lineárního dávkovače. Postup plnění viz bod 4.1.
- Hadicíku pro přívod anestetika připojte ke stříkačce
- Spusťte lineární dávkovač stejnou rychlosť jako v předchozím případě.
- Přívodní hadičku napustěte až po výměně systému Sedaconda® ACD za nový
- Zkontrolujte hodnotu Fet

7. PŘIPOJENÍ NEBULIZÁTORU K SYSTÉMU SEDACONDA® ACD

K systému Sedaconda® ACD je možné připojit tryskový nebo ultrazvukový nebulizátor. Nebulizátor je třeba připojit mezi intubační trubici pacienta a systém Sedaconda® ACD. Preferován je nebulizátor ultrazvukový, protože do systému nepřidává další průtok vzduchu. Pokud je připojen nebulizátor tryskový, může být nutné zvýšit rychlosť lineárního dávkovače pro kompenzaci přídavného průtoku z nebulizátoru. Při připojování nebulizátoru nastavte na ventilátoru pohotovostní režim nebo podržte expirační pauzu.

POZOR! Opakování nebulizace mohou zvýšit průtokový odpor systému Sedaconda® ACD. Věnujte pozornost známkám obstrukce. Viskózní nebulizované přípravky (např. acetylcystein, kolistin a amfotericin B) mohou zvyšovat odpor filtru a vyžadují časovou výměnu stříkačky Sedaconda® ACD.

POZNÁMKA! Při připojování dalších zařízení berte vždy ohled na zvětšení mrtvého prostoru.

8. ODSÁVÁNÍ

- Je preferováno použít uzavřeného odsávacího systému nebo otočné spojky se vstupem pro odsávání.
- Při odpojení systému Sedaconda® ACD od ET trubice při odsávání podržte pauzu na ventilátoru. Při odpojování nejdříve ze systému Sedaconda® ACD vyměňte rozbočku a při připojování nejdříve do systému Sedaconda® ACD upěvněte ET trubici



Je důležité mít na paměti, že součásti na bázi polykarbonátu se mohou při použití v dýchacím okruhu pacienta rozkládat nebo na nich v přítomnosti anestetických plynů isofluranu nebo sevofluranu mohou vznikat praskliny způsobené napětím.

9. LIKVIDACE

Stříkačku Sedaconda® ACD zlikvidujte podle nemocničních předpisů.

10. TECHNICKÉ INFORMACE

TECHNICKÉ SPECIFIKACE	100 ml	50 ml
Anestetika	Isofluran nebo sevofluran používejte jen při pokojové teplotě (18–25 °C resp. 18–30 °C).	
Stříkačka	Používejte pouze stříkačku Sedaconda®	
Stabilita předplněných stříkaček	5 dnů	
Pracovní rozsah dechového objemu	350–1200 ml	200–800 ml
Mrtvý prostor systému Sedaconda® ACD	Cca 100 ml	Cca 50 ml
Odpor proudu plynů při průtoku 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Ztráta vlhkosti	5 mg/l (při 0,75 l x 12 bpm)	5 mg/l (při 0,5 l x 15 bpm)
	7 mg/l (při 1,0 l x 10 bpm)	6 mg/l (při 0,75 l x 12 bpm)
Kapacita filtru:	Bakteriální filtrace Virální filtrace	99,867% 99,76%
Hmotnost	50 g	
Délka hadičky anestetika	2,2 m	
Konektory (Certifikováno dle ISO 5356)	15F/22M–15M	
Vstup pro vzorky plynů	Zásuvka typu Luer Lock	

V případě vážného incidentu kontaktujte příslušný úřad a legálního výrobce, společnost Sedana Medical Ltd.

Další informace o předpisech nebo postupech pro systém Sedaconda® ACD nalezeňte uživatel v technické příručce nebo může kontaktovat společnost Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irsko

Datum vydání: 23.03.2022
3000 177-2203/C/Rev.2.5 2022-03



1. KULLANIM AMACI

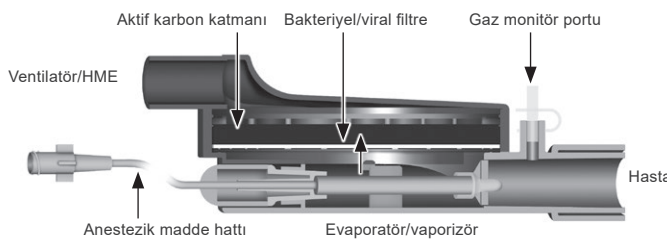
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Anestezik Koruyucu Cihaz) invazif ventilasyon uygulanan hastalarla izofluran ve sevofluran uygulaması için tasarlanmıştır. Sedaconda® ACD kullanılarak izofluran ve sevofluran uygulaması, yalnızca solunum ve kardiyovasküler fonksiyon izlenmesi ve desteklenmesi için tam donanımlı bir ortamda ve solunum ve kalp resüsitasyonu dahil olmak üzere inhalasyon anestezik ilaçların kullanımını ve bu tür ilaçların beklenen advers etkilerinin tanımması ve yönetimi konusunda özel olarak eğitilmiş kişiler tarafından yapılmalıdır. Bu eğitim, hastanın hava yolu ve destekli ventilasyon kurulmasını ve bakımı içermelidir. Sedaconda® ACD yalnızca tek kullanımlıktır ve her 24 saatte bir veya hava yollarının sekresyon nedeniyle aniden tikanması vb. beklenmedik olaylarda deşiftirilmesi gereklidir.

Sedaconda® ACD, Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) ve Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) ebatlarında mevcuttur. Bu belgede yer alan talimatlar, her iki cihaz için de geçerlidir.

2. ÇALIŞMA PRENSİPLERİ

Sedaconda® ACD bir plastik muhafazadan oluşur; plastik muhafaza içinde, izofluran ve sevofluranın bir şırıngı pompasından sürekli olarak iletilmesini sağlayan bir madde hattı ve hattın ucunda da tüm klinik dozlarını anında buharlaştırılmasını sağlayan bir minyatür vaporizatör bulunur. Volatil anestezik madde, sürekli soluma sırasında aktif karbon filtrelerden oluşan reflektör yoluya resirkülle edilir. 100 ml veya 50 ml'lik ölü boşluğun tüm hastalar için dikkate alınması ve CO₂'in dikkatle izlenmesi gereklidir. CO₂ uyarlamaları ventilatör parametreleriyle eşleştirilebilir. Ek olarak Sedaconda® ACD mükemmel bir işi ve nem deşiftiricidir ve etkili bir bakteriyel / viral filtre içerir.

Sedaconda® ACD 'nın Enine Kesit Çizimi



3. ÖNEMLİ KULLANICI BİLGİLERİ

3.1 Sedaconda® ACD'yi kullanmadan önce bu talimatları dikkatlice okuyun ve aşağıdakilere dikkat edin

GENEL UYARILAR

- Desfluran kullanmayın**
- Herhangi bir nedenle ve herhangi bir süre için kullanılmış, çıkarılmış ve bırakılmış olan bir Sedaconda® ACD'yi yeniden **bağlamayın**. Her zaman yeni bir cihaz kullanın
- Izofluran: Her zaman 18 ° – 30 °C derece oda sıcaklığında kullanın
- Sevofluran: Her zaman 18 ° – 25 °C derece oda sıcaklığında kullanın
- Sedaconda® ACD ambalajının bütünlüğü bozulmuşsa veya ambalaj görünür şekilde hasar görmüşse cihazı **kullanmayın**
- Sedaconda® ACD'nin bağlantısını keserken her zaman şırıngı pompasını durdurun
- Ajan hattını manuel olarak **hazırlamayın**. Her zaman şırıngı pompasını kullanın
- Yığışmanın birikmesini önlemek için, Sedaconda® ACD'nin hasta tarafı konnektörünü makine tarafı konnektöründen daha aşağıda ve siyah yüzeyi yukarıda olacak şekilde yerleştirin.
- Hastane protokolüne göre programlanmadıkça şırıngı pompasındaki bolus veya yıkama fonksiyonunu **kullanmayın**
- Madde hattını kıvrımayın ya da **sıkıştırın**
- Sedaconda® ACD'yi jet ya da osilasyon ventilasyon ile **kullanmayın**
- Sedaconda® ACD ile birlikte aktif nemlendirmeyi **kullanmayın**
- Yogun sekresyonu olan hastalarda Sedaconda® ACD'yi **kullanmayın**
- Yalnızca tek kullanımlık tıbbi cihazların yeniden işlenmesi, performansın düşmesine veya işlevsellik kaybına neden olabilir; ö. nefes almaya karşı direnç artabilir. Bu ürün temizlik, dezenfeksiyon veya sterilizasyon için uygun değildir.
- Sedaconda® ACD'nin imha haricinde ventilatör tarafındaki konnektörü asla kapatmayın
- Izofluran ve sevofluranı yalnızca ilgili ürün kısa bilgi (SmPC) dokümanlarında uygun olarak kullanın.
- Hastayı ventile ederken her zaman cihazın ölü boşluğunu ile tidal volüm göz önünde bulundurun ve gaz monitoründe CO₂'i dikkatle izleyin

Sembol	Açıklama
UYARI!	Tam olarak uyuşmadığı takdirde hastaya veya kullanıcıya zarar verebilecek bir durumu belirtir. Talimatlar açıkça anlaşılan ve belirtilen tüm koşullar karşılanana kadar devam etmeyin.
	Tam olarak uyuşmadığı takdirde ürüne veya ekipmana zarar verebilecek bir durumu belirtir. Talimatlar açıkça anlaşılan ve belirtilen tüm koşullar karşılanana kadar devam etmeyin.
NOT!	Ürünün optimum kullanımı için önemli olan bilgileri gösterir.
	Tek hastada kullanım
	Kullanmadan önce Kullanma talimatları okuyun
	Ventilatör
	Tidal hacim
	Gaz ölçüm cihazı
	Hasta / akciğer

4. GEREKLİ EK EKİPMAN (ŞEK. 1)

Yalnızca CE işaretini taşıyan ve ilgili uluslararası standartlara uygun tıbbi cihazlar kullanılabilir. Sedaconda® ACD aşağıdaki ekipmanla kullanılmalıdır:

- Sedaconda® şırıngı
- BD Plastipak veya Monoject Sherwood 50/60 ml şırıngalar için ayarlara sahip şırıngaya pompası
- CO₂ ve anestezik gaz konsantrasyonunu gösteren anestezik gaz monitörü
- Ventilatör
- Izofluran ve sevofluran kullanımı için uyumlu adaptörler.
- Gaz atık sistemi

4.1 Sedaconda® şırıngı

Sedaconda® şırıngı, Becton Dickinson Plastipak veya Sherwood Monoject 50 ml şırıngayla aynı boyuttadır, ancak aynı zamanda Sedaconda® ACD'nin madde hattında konnektörle uyması için benzersiz bir bağlantıya sahiptir. Hangi volatil maddelerin, izofluran veya sevofluranın kullanılacağını belirtmek için etiketlemeye işaretlenecek kutular vardır. Şırıngalar önceden doldurulabilir ve oda sıcaklığından kararlılık bir ortamda saklanır 5 güne kadar saklanabilir. Şırınganın bir şekilde kapatıldığından emin olun.

4.2 Şırıngı pompaları

Yalnızca EN 60601-2-24 standardı spesifikasiyonlarına uygun olan ve Becton Dickinson Plastipak veya Sherwood Monoject 50/60 ml şırıngalar için ayarlara sahip programlanabilir pompalar olan CE etiketli şırıngı pompalarını kullanın.

4.3 Gaz numune hattına sahip anestezi gaz monitörü

Anestezik gazın, EN ISO 80601-2-55 standardının spesifikasiyonlarına uygun olan, CE etiketli bir gaz monitörü ile izlenmesi zorunludur. Gaz monitörü, alveolar konsantrasyonu temsil eden Fet (ekspirasyon sonu) konsantrasyonunu tanımlayabilme için karbondioksit ve anestezik gaz konsantrasyonlarını göstergelidir. Fi konsantrasyonu kullanılmamalıdır. Yalnızca alveolar konsantrasyonu yansitan Fet değerini okuyun. Yan akış veya ana akış olmak üzere 2 tip gaz monitörü vardır. Bunların her ikisi de Sedaconda® ACD ile kullanılabilir.

Side Stream Gaz Monitörü

Side stream monitörünü kullanırken, gaz monitörü örneklemeye hattını gaz monitörune ve Sedaconda® ACD gaz monitörü örneklemeye portuna bağlayın. Side stream monitöründe, Nafion Kurutucu Hortumu Sedaconda® ACD ile gaz örneklemeye hattı arasına takılabilir.

Mainstream Gaz Monitörü

Mainstream gaz monitörünü kullanırken, Sedaconda® ACD ile hasta arasında uygun olan hava yolu adaptörünü bağlayın.

4.4 Ventilatör

Yalnızca ISO 80601-2-12 standardı spesifikasiyonları başta olmak üzere ilgili gerekliliklerine uygun olan CE etiketli ventilatörleri kullanın. Sedaconda® ACD tüm geleneksel modlarda kullanılabilir ancak entübe hastalar için osilatör modunda kullanılamaz. Anestezik ajanlarına kullanıma uygun ventilatör devreleri kullanın.

4.5 Dolum adaptörü

Sedaconda® şırınganın güvenli bir şekilde doldurulması için doğru dolum adaptörü kullanılmalıdır. Bir standart yivli şişeler için ve biri Quik-Fil kapaklı AbbVie markasına ait sevoran için olmak üzere 2 tipi vardır.

4.6 Gaz boşaltma sistemi

Sedana Medical solunan gazın ventilatörden ve gaz monitöründen boşaltılmasını önerir.

Pasif Gaz Boşaltma

Sedana Medical'in FlurAbsorb ve FlurAbsorb- S adlı aksesuar kit ile birlikte kullanılan pasif gaz boşaltma sistemi mevcuttur.

Aktif Gaz Boşaltma

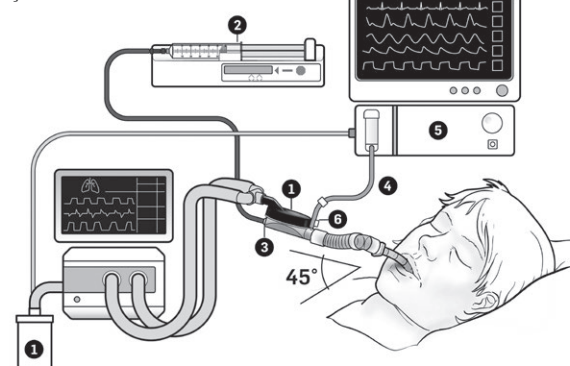
Aktif Gaz Boşaltma, kurulu ise kullanılabilir veya ventilatör üreticisi tarafından sağlanabilen bir basınç dengeleme sistemi ile birlikte merkezi bir vakum kaynağı kullanılabilir.

5. SİSTEMİN MONTE EDİLMESİ

5.1 Sedaconda® şırıngasını doldurma

- Doğru doldurma adaptörünü anestezik madde şişesine takın
- Şırıngayı, sabitlenene kadar bastırıp çevirerek adaptöre bağlayın
- Şırıngayı birlikte şişeyi tersine çevirin
- Piston 5-10 kez yavaşça geri ve ileri iterek şırıngayı doldurun
- Şişeyi tekrar çevirin
- Bağlantıyı kesmeden önce şişenin eşitlenmesi için dört saniye bekleyin
- Şırıngayı, şırınganın içinde hava kabarcığı kalmadığından emin olarak şişeden çıkarın
- Şırıngayı şırıngaya kapağıyla kapatın
- Anestezik maddenin kullanıldığı şırıngaya etiketini ve dolum tarihini not edin

Şek. 1



5.2. Kurulum (Şek. 1)

- Ventilatörden ve gaz monitöründen çıkan egzozu gaz boşalma sistemine bağlayın (1)
- Şiringayı şiringa pompasına (2) yerleştirin
- Şiringa pompasını BD Plastipak veya Monoject Sherwood 50 / 60 ml şiringalar için olan ayarlarla getirin
- Şiringa pompasını hastanın kafasına veya daha aşağıya yerleştirin

Side stream gaz monitörü kullanıldığındaysa:

- Sedaconda® ACD (3) üzerindeki kırmızı kapağı çıkarın
- Gaz monitörü örnekleme hattını (4) gaz monitöründe (5) ve Sedaconda® ACD gaz monitörü örnekleme portuna (6) bağlayın. Hat ve su muşlusundaki nem miktarını azaltmak için Sedaconda® ACD ve gaz örnekleme hattı arasına bir nafion kurutucu borusu takılabilir

Main stream gaz monitörü kullanıldığındaysa:

- Sedaconda® ACD üzerindeki kırmızı kapağı çıkarın
- Sedaconda® ACD ve hasta arasına gerekli hava yolu adaptörünü bağlayın. Etkili monitör bağlantı noktalarından kaldırın ve monitör bağlantı noktasını kapatarak kapatın
- Sedaconda® ACD'yi endotrakeal tüp ile ventilatör solunum devrelerinin Y parçası arasına bağlayın
- Sedaconda® ACD'yi şekil 1'de gösterildiği gibi gaz monitörü örnekleme portu hastaya doğru bakacak şekilde konumlandırın
- Yoğunlaşma birkmesini önlemek için Sedaconda® ACD hasta tarafı konnektörün makine tarafının altına (şekil 1'deki açıya göre) ve siyah yüzü en üstte olacak şekilde yerleştirin
- Kullanılan anestezik madde için gaz monitörünü ayarlayın
- Gaz monitörünün kalibrasyonunu yapılmasını bekleyin
- Gaz monitöründe uygun alarm sınırlarını ayarlayın
- Sedaconda® ACD'nin ajan besleme hattını şiringaya bağlayın ve güvenli olduğundan emin olun

6. ÇALIŞTIRMA

6.1 Madde hattını kullanıma hazırlama

- Sedaconda® ACD'yi ilk bağlarken 1,2 ml bolus uygulayın. Gerekirse 0,3 ml verin. Asla manuel bolus vermeyin
- Şiringa pompasını durdurun ve gaz monitöründe CO₂ değeri görünene kadar bekleyin
- Klinik dozu ayarlayın
- Şiringa pompasını başlatın (bk. aşağı, madde 6.2)

6.2 Anestezik madde dozunu ayarlama

Tüm dozajlar kişiye özeldir ve deneyimli klinik değerlendirme ve gaz monitöründeki Fet değerinin okunması ile yönlendirilir. Uygulamanın ilk 10-30 dakikası boyunca hasta tarafından daha yüksek volatil alımı vardır (indüksiyon fazı) ve bu nedenle pompa hızı düzeltmeleri ölçülen nihai tidal kontrasyon (Fet) ve hastanın klinik ihtiyaçları doğrultusunda yapılmalıdır. Izofluran sevoflurandan yaklaşık iki kat daha etkilidir.

Aşağıdaki hızlar, izofluran ve sevofluranın ilk şiringa pompa hızı için tipiktir

– Izofluran: 3 ml/sa – Sevofluran: 5 ml/sa

Belli bir hasta konsantrasyonuna ulaşmak için gereklili olan şiringa pompa hızı dakika hacmine ve hedef hasta konsantrasyonuna bağlıdır.

Volatil madde	Beklenen pompa hızı	Fet değeri sonucu
Izofluran	2 – 7 ml/sa	%0,2 – %0,7
Sevofluran	4 – 10 ml/sa	%0,5 – %1,4

Konsantrasyonda hızlı bir artış gereklili görürse 0,3 ml sıvı madde bolus verilebilir. Daha yüksek Fet değerlerinde ve/veya yüksek tidal volümelerde ve/veya yüksek solunum hızlarında Sedaconda® ACD daha az etkilidir. Bu nedenle, nispeten daha anesteziktir ve dolayısıyla konsantrasyonu sabit tutmak için daha yüksek bir pompa hızına ihtiyaç vardır.

6.3 Konsantrasyonu değiştirme

Konsantrasyondaki herhangi bir değişiklik, pompa hızı değiştirilerek ve gaz monitöründeki Fet değeri yakından izlenerek istenen Fet değerine titre edilmelidir. Ventilatör parametrelerindeki herhangi bir değişikliğin ardından Fet değeri doğrulanmalıdır. Fet konsantrasyonunu hızlı bir şekilde düşürmek için klinik bir ihtiyaç varsa Sedaconda® ACD'yi hastadan çıkarın. Her zaman gaz monitöründeki yeni konsantrasyonu doğrulayın.

6.4 Tedaviyi sonlandırma

Anında Kesme

1. Şiringa pompasını durdurun. Konsantrasyon hızla düşer
2. Madde besleme hattını Sedaconda® şiringadan çıkarın
3. Şiringayı şiringa kapağıyla kapatın
4. Gaz monitörünü Sedaconda® ACD'dan çıkarın. Gaz monitör portunu gaz örnekleme portu kapağı ile kapatın
5. Sedaconda® ACD'yi hastadan çıkarın. İlk önce Y parçasını çıkarın
6. Sedaconda® ACD'yi isı ve nem değiştiricili bakteriyel/viral filtre ile değiştirmeyi planlayın
7. Sedaconda® ACD (ventilatör tarafı) konnektörü kırmızı sızdırmazlık kapağı ile kapatın ve hastane protokolüne göre imha edin

Kısa Ayırma Prosesi

1. Şiringa pompasını durdurun ve Sedaconda® ACD'yi yerinde bırakın
2. Konsantrasyon yavaş yavaş düşer
3. Fet değeri %0'a yaklaştıkça 'Anında Kesme' altında belirtilen yukarıdaki adımları (1-7) izleyin

Uzun Ayırma

1. Uzun süreli ayırma durumunda pompa hızını birkaç saatten fazla adımlarla azaltın
2. Konsantrasyon düşer
3. Neredeyse %0 Fet değerinde bir konsantrasyon seviyesine ulaştığında, 'Anında Kesme' altında belirtilen yukarıdaki adımları (1-7) izleyin.

6.5 Sedaconda® ACD'yi değiştirme

- Yeni bir Sedaconda® ACD ve gerekirse yeni doldurulmuş şiringa hazırlayın (5.1 uyarınca)
- Şiringa pompasını durdurun.
- Madde besleme hattını Sedaconda® ACD şiringadan ayırin ve şiringayı şiringa kapatma kapağıyla kapatın.
- Gaz monitör hattını Sedaconda® ACD'dan ayırin ve gaz örnekleme portunu gaz numune portu kapağıyla kapatın.
- Kullanılmış Sedaconda® ACD'yi çıkarın. İlk önce Y parçasını çıkarın
- Gaz örnekleme hattını bağlayın
- Önce ET tüpü ardından Y parçasını bağlayarak yeni Sedaconda® ACD'yi takın
- Madde hattını şiringa pompasındaki şiringaya bağlayın
- 6.1 bölümünde anlatıldığı gibi madde hattını 1,2 ml ile hazırlayın
- Şiringa pompasını öncekiyle aynı hızda başlatın
- Fet değerini kontrol edin

6.6 Sedaconda® şiringasını değiştirme

- Şiringa pompasını durdurun
- Madde besleme hattını şiringadan ayırin ve şiringayı şiringa kapatma kapağıyla kapatın
- Boş şiringayı şiringa pompasından çıkarın
- Yeni Sedaconda® şiringasını şiringa pompasına yerleştirin. Dolum için bk. 4.1.
- Madde besleme hattını şiringaya bağlayın
- Şiringa pompasını öncekiyle aynı hızda başlatın
- Sedaconda® ACD yenisiyle değiştirilmeden önce madde hattını hazırlamayın
- Fet değerini kontrol edin

7. SEDACONDA® ACD SİSTEMİNE NEBÜLİZATÖR BAĞLAMA

Sedaconda® ACD sistemi ile bir jet nebulizatör veya ultrasonik nebulizatör kullanmak mümkündür. Nebulizatör, hasta entübasyon tüpü ile Sedaconda® ACD arasına bağlanmalıdır. Ekstra hava akışı sağlanmadıkları için ultrasonik nebulizatörler tercih edilir. Bir jet nebulizatör bağıyla nebulizatörden gelen ekstra akışı telsiz etmek için şiringa pompası oranını artırmak gerekebilir. Bir nebulizatörü bağlarken ventilatörye bekleymeye alın veya ventilatörde bir eksipitatorya aralık tutun.

UYARI! Tekrarlanan nebulizasyonlar Sedaconda® ACD'nın akış direncini artırabilir. Oklüzyon belirtilerine dikkat edin. Yapısan nebulize eden ilaçlar (ör. asetilsistein, kolistin ve amfoterisin b) filtrin direncini artırabilir ve Sedaconda® ACD'nin erkenden değiştirilmesini gerektirebilir.

NOT! Fazladan ürün bağlarken daima artan ölü boşluğun göz önünde bulundurun.

8. ASPIRASYON

- Kapalı bir aspirasyon sisteminin veya aspirasyon portu bulunan bir döner konnektörün kullanımı tercih edilir
- Prosedür sırasında Sedaconda® ACD'yi ET tüpinden ayıriyorsanız ventilatörde duraklatın. Bağlantıyi keserken, önce Sedaconda® ACD'yi Y parçasından çıkarın ve takarken önce Sedaconda® ACD'yi ET tüpüne takın



Polikarbonat bazlı bileşenlerin hasta solunum devresinde kullanılması halinde izofluran veya sevofluran anestezik gazlarının varlığında bozunabilecegi veya gerilim çatlığına maruz kalabileceğinin bilinmesi önemlidir.

9. ATMA

Sedaconda® ACD'yi ve kapalı durumda şiringayı hastane protokollerine uygun şekilde atın.

10. TEKNİK BİLGİLER

TEKNİK SPESİFİKASYON	100 ML	50 ML
Anestezik maddeler	Oda sıcaklığında sevofluran (18°-25°C) ve izofluran (18°-30°C) kullanın	
Şiringa	Yalnızca Sedaconda® şiringa kullanın	
Dolu şiringaların stabilitesi	5 gün	
Tidal volüm çalışma aralığı	350-1200 ml	200-800 ml
Sedaconda® ACD ölü boşluğu	Yak. 100 ml	Yak. 50 ml
60 l/dak'da gaz akışına direnç	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Nem kaybı	5 mg/l (@ 0,75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0L X 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75L X 15 bpm)
Filtre kapa- sitesi:	Bakteriyel filtra- syon Viral filtrasyon	%99,867 %99,76
Ağırlık	50 g	
Madde hattı uzunluğu	2,2 m	
Konnektörler (ISO 5356'ya göre)	15F/22M-15M	
Gaz örnekleme portu	Dişi Luer kili	

Ciddi bir kaza durumunda lütfen yetkili makamlara ve yasal üretici Sedana Medical Ltd. İle iletişime geçin.

Sedaconda® ACD ile ilgili politikalar veya prosedürler hakkında daha fazla bilgi için kullanıcı Teknik El Kitabına bakmalı veya Sedana Medical AB ile iletişime geçmelidir.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, İrlanda

Düzenleme tarihi: 23.03.2022
3000 177-2203/TR/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

CE
2797

1. NAMJENA

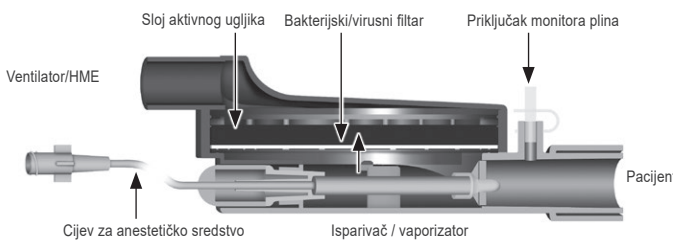
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Uredaj za očuvanje anestetika) namijenjen je za primjenu izoflurana i sevoflurana pacijentima na invanzivnoj ventilaciji. Primjena izoflurana i sevoflurana pomoću uređaja Sedaconda® ACD treba se obavljati samo u okruženju koje je u potpunosti opremljeno za nadzor i podršku respiratornoj i kardiovaskularnoj funkciji i od strane osoba koje su posebice obučene za korištenje inhalacijskih anestetika, kao i za prepoznavanje i upravljanje očekivanim nuspojavama takvih lijekova, uključujući respiratornu i srčanu reanimaciju. Takva obuka mora obuhvatiti uspostavljanje i održavanje dišnih putova pacijenta i potpomognutu umjetnu ventilaciju. Sedaconda® ACD je namijenjen samo za jednokratnu uporabu i mora se zamjeniti svaka 24 sata ili prema potrebi, npr. prilikom neočekivanog dogadaja kao što naglo začepljenje dišnih puteva zbog sekreta i slično.

Sedaconda® ACD je dostupna u veličinama Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) i Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Upute sadržane u ovom dokumentu vrijede za oba uređaja.

2. NAČELA RADA

Sedaconda® ACD se sastoji od plastičnog kušta i cijevi za neprekidnu isporuku izoflurana ili sevoflurana iz crpke štrcaljke u minijaturni isparivač u kojem se svaka klinička doza odmah isparava. Tijekom neprekidnog disanja, hlapljivo anestetičko sredstvo ponovno cirkulira kroz reflektor koji se sastoji od filtra od aktivnog ugljika. Mrtvi prostor od 100 ml ili 500 ml treba se uzeti u obzir za sve bolesnike, a CO₂ mora se pozorno pratiti. Podešavanje CO₂ može se postići optimiziranjem parametara ventilatora. Pored toga što je Sedaconda® ACD izvrstan izmjenjivač topline i vlagi, on sadrži učinkovit filter protiv bakterija / virusa.

Grafički prikaz presjeka uređaja Sedaconda® ACD



3. VAŽNE INFORMACIJE ZA KORISNIKA

3.1 Pažljivo pročitajte upute prije korištenja uređaja Sedaconda® ACD i zapamtitte sljedeće

OPĆA UPOZORENJA

- Nemojte koristiti desfluran
- Nemojte ponovo spajati korišteni uređaj Sedaconda® ACD koji je iskopčan i bez nadzora, iz bilo kojeg razloga u bilo kojem razdoblju. Uvijek koristite novi
- Izofluran: Koristiti samo na sobnoj temperaturi 18° – 30° Celzija
- Sevofluran: Koristiti samo na sobnoj temperaturi 18° – 25° Celzija
- Nemojte koristiti uređaj Sedaconda® ACD ako je narušena cijelovitost pakiranja ili je pakiranje vidljivo oštećeno
- Uvijek zauzavite pumpu štrcaljke kada isključujete uređaj Sedaconda® ACD
- Nemojte ručno puniti cijev za anestetik. Uvijek koristite pumpu štrcaljke
- Pozicionirajte priključak uređaja Sedaconda® ACD, namijenjen za pacijenta, niže od samog stroja kako bi se izbjeglo nakupljanje kondenzata, s crnom površinom na vrhu
- Nemojte koristiti funkciju bolusa ili ispiranja na pumpi štrcaljke, osim ako to nije programirano prema bolničkom protokolu
- Nemojte savijati ili pričvršćivati sponu na cijevu za agens
- Nemojte koristiti uređaj Sedaconda® ACD s mlaznicom ili oscilacijskom ventilacijom
- Nemojte koristiti aktivno ovlaživanje zajedno s uređajem Sedaconda® ACD
- Nemojte koristiti uređaj Sedaconda® ACD na pacijentima s obilnim sekretima
- Ponovna obrada medicinskih proizvoda namijenjenih za jednokratnu uporabu može rezultirati samo umanjenim učinkom ili gubitkom funkcionalnosti, npr. može se pojačati otpor na disanje. Ovaj proizvod nije predviđen za čišćenje, dezinficiranje ili steriliziranje
- Nikada nemojte zaptivati priključak na ventilatoru, osim ako je on na raspodjeljanju uređaju Sedaconda® ACD
- Izofluran i Sevofluran koristiti isključivo u skladu s njihovim dokumentima Sažetak opisa svojstava lijek
- Uvijek umzite u obzir mrtvi prostor uređaja naspram izdizajnog volumena pacijenta, i pozorno pratite CO₂ na monitoru za praćenje plina

Simbol	Opis
UPOZORENJE!	Oznčava uvjet koji, ako se precizno ne poštije, može uzrokovati ozljedu pacijenta ili korisnika. Ne počinjte dok vam ne budu potpuno jasne upute i ispunjeni svi navedeni uvjeti.
	Oznčava uvjet koji, ako se precizno ne poštije, može uzrokovati oštećenje proizvoda ili opreme. Ne počinjte dok vam ne budu potpuno jasne upute i ispunjeni svi navedeni uvjeti.
NAPOMENA!	Oznčava informacije važne za optimalnu uporabu ovog proizvoda.
	Tek hastada kullanım
	Pažljivo pročitajte Upute za uporabu prije korištenja
	Ventilator
	V _T
	Dišni volumen
	Zamjeniti svaka 24 sata.
	Pacijent / pluća
	Uredaj za mjerjenje plina
	Skladišti dalje od izravnih izvora svjetlosti

4. DODATNA POTREBNA OPREMA (SL. 1)

Mogu se koristiti samo medicinski uređaji koji imaju oznaku CE i koji su usklađeni prema primjenjivim međunarodnim normama. Sedaconda® ACD se smije koristiti sa sljedećom opremom:

- Štrcaljka Sedaconda®
- Crpkica štrcaljke s postavkama za štrcaljke BD Plastipak ili Monoject Sherwood 50/60 ml
- Monitor za praćenje anestetičkog plina koji prikazuje koncentracije CO₂ i anestetičkih plinova
- Ventilator

- Primjenjivi adapteri za korištenje izoflurana i sevoflurana.
- Sustav za pročišćavanje plina

4.1 Štrcaljka Sedaconda®

Štrcaljka Sedaconda® istih je dimenzija kao štrcaljka Becton Dickinson Plastipak ili Sherwood Monoject 50 ml, međutim, ona posjeduje jedinstvenu spojku koja odgovara priključku cijevi za opskrbu anestetičkim sredstvom uređaja Sedaconda® ACD. Na deklaraciji proizvoda se nalaze okviri koji se trebaju obilježiti zbog označavanja koji se hipaljivi anestetički koristi, izofluran ili sevofluran. Štrcaljke se mogu napuniti i pohraniti do 5 dana, ako se čuvaju u tamnom okruženju na sobnoj temperaturi. Provjerite je li štrcaljka čvrsto zatvorena.

4.2 Crpkice štrcaljke

Koristite isključivo crpkice štrcaljke s oznakom CE, što znači da su sukladne važećim zahtjevima, posebice specifikacijama norme EN 60601-2-24, i koju se crpke koje se mogu programirati s postavkama za štrcaljke Becton Dickinson Plastipak ili Sherwood Monoject 50/60 ml.

4.3 Monitor anestetičkog plina s cijevi za uzorkovanje plina

Obvezno je pratiti anestetičke plinove pomoću monitora za praćenje plina s oznakom CE, koji je sukladan važećim zahtjevima, posebice specifikacijama norme EN ISO 80601-2-55. Monitor plina mora prikazivati koncentracije ugljičnog dioksida i anestetičkih plinova kako bi se mogla identificirati koncentracija Fet (kraj izdizala), koja predstavlja alveolarnu koncentraciju. Koncentracija Fi se ne smije koristiti. Očitavajte samo vrijednost Fet, koja odražava alveolarnu koncentraciju. Postoje 2 vrste monitora plina, sidestream ili mainstream; oba se mogu koristiti s uređajem Sedaconda® ACD.

Monitor za praćenje plina, sidestream metoda

Kada se koristi monitor za sidestream metodu, spojite monitor cijevi za uzorak plina na monitor za praćenje plina i na monitor priključka za uzorak plina uređaja Sedaconda® ACD. Sa monitorom za monitori koji prate bočni protok ili glavni protok sidestream metodu, moguće je priključiti Nafion Dryer Tubing između uređaja AnaCondDa i cijevi za uzorak plina

Monitor za praćenje plina, mainstream metoda

Kada se koristi monitor za mainstream metodu, spojite potrebiti adapter za dišni put između uređaja Sedaconda® ACD i pacijenta.

4.4 Ventilator

Koristite samo ventilatore s oznakom CE koji su u skladu s važećim zahtjevima, posebice specifikacijama norme ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD se može koristiti pri svim konvencionalnim načinima rada, samo ne na osculatoru za intubirane pacijente. Koristite krugove ventilatora prikladne za anestetike.

4.5 Adapter za punjenje

Za sigurno punjenje štrcaljke Sedaconda®, mora se koristiti odgovarajući adapter za punjenje. Postoje 2 vrste, jedan za standardne boce s navojem i jedan za Sevorane trvke AbbVie sa zatvaračem Quik-Fil.

4.6 Sustav za pročišćavanje plina

Sedana Medical preporučuje pročišćavanje ispušnih plinova iz ventilatora i monitora za praćenje plina.

Pasivno pročišćavanje plina

Sedana Medical na raspolaženje stavlja sustave za pasivno pročišćavanje plina pod nazivom FlurAbsorb i FlurAbsorb-S, koji se koriste zajedno s kompletom pribora.

Aktivno pročišćavanje plina

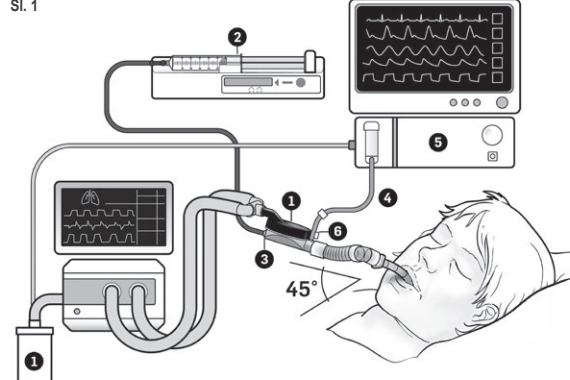
Aktivno pročišćavanje plina može se koristiti ako je ugrađen ili ako se središnji izvor vakuma može koristiti zajedno sa sustavom za izjednačavanje tlaka, kojeg može isporučiti proizvođač ventilatora.

5. SASTAVLJANJE SUSTAVA

5.1 Punjenje štrcaljke Sedaconda®

- Pričvrstite odgovarajući adapter za punjenje na bocu s anestetičkom
- Spojite štrcaljku na adapter tako što ćete ju pritisnuti i okrećati dok se ne pričvrsti
- Preekrenite bocu sa štrcaljkom
- Napunite štrcaljku lagano povlačeći i gurajući klip naprijed-nazad 5-10 puta
- Bocu vratiće u normalni položaj
- Pričekajte dok produžetek cijevi za bocu izjednači prije nego je odspojite
- Uklonite štrcaljku iz boce, pri tomu se uvjerite da u štrcaljki neće ostati zračni mješavina
- Zatvorite štrcaljku zatvaračem štrcaljke
- Na etiketu štrcaljke zabilježite koji se anestetik koristio i datum punjenja

Sl. 1



5.2. Postavka (Sl. 1)

- Povežite ispuš iz ventilatora i monitora plina na sustav za pročišćavanje plina (1)
- Pozicionirajte štrcaljku u crpku štrcaljke (2)
- Postavite crpku štrcaljke na postavke za BD Plastipak ili Monoject Sherwood 50/60 ml
- Pozicionirajte crpku štrcaljke u visini ili niže od glave pacijenta

Kada se koristi monitor plina, sidestream metoda:

- Uklonite crvenu kapicu sa uređaja Sedaconda® ACD (3)
- Spojite monitor cijevi za uzorak plina (4) na monitor plina (5) i na monitor priključka za uzorak plina uređaja Sedaconda® ACD (6). Za umanjenje količine vlažnosti u cijevi i sifonu za vodu, između Sedaconda® ACD-e i cijevi za uzorak plina može se priključiti Nafion sušać cijevi

Kada se koristi monitor za praćenje plina, mainstream metoda:

- Uklonite crvenu kapicu sa uređaja Sedaconda® ACD
- Spojite potrebitni adapter za dišni put između uređaja Sedaconda® ACD i pacienta. Uklonite oznaku s priključka monitora i zatvorite priključak monitora zatvaračem
- Povežite uređaj Sedaconda® ACD između endotrahealne cijevi i trostrukog priključka ventilacionih krugova za disanje
- Pozicionirajte uređaj Sedaconda® ACD kako je prikazano na sl. 1 s priključkom monitora za uzorak plina usmjerenog prema pacijentu
- Pozicionirajte priključak uređaja Sedaconda® ACD, namijenjen za pacijenta, niže nego što je stroj (kut kao na sl. 1) kako bi se izbjeglo nakupljanje kondenzata, s crnom površinom na vrhu
- Postavite monitor plina za anestetik koji se koristi
- Pričekajte na završetak kalibracije monitora plina
- Postavite odgovarajuće granice alarma na monitoru plina
- Spojite cijev za opskrbu anestetičkim sredstvom uređaja Sedaconda® ACD na štrcaljku i dobro je pričvrstite

6. RADNI POSTUPAK

6.1 Priprema cijevi za opskrbu anestetičkim sredstvom

- Primijenite bolus od 1,2 ml kada prvi put spajate uređaj Sedaconda® ACD. Ako je nužno, trebate dati bolus od 0,3 ml. Nikada nemojte davati ručne boluse
- Zastavite crpu štrcaljke i pričekajte dok monitor plina ne prikaže vrijednost CO₂
- Postavite kliničku dozu
- Pokrenite crpu štrcaljke (pogledajte točku 6.2 u nastavku)

6.2 Doziranje anestetika

Sva su doziranja individualna i vođena procjenom iskustnog kliničara o očitavanjima vrijednosti Fet na monitoru plina. Tijekom prvih 10-30 minuta veća je količina ishlapljuvog agensa koji dolazi do pacijenta (faza indukcije), stoga se mora korigirati brzina pumpe u skladu s izmjerenoj krajnjom tidalnom koncentracijom (Fet) i kliničkim potrebama pacijenta. Izofluran je približno dva puta snažniji od sevoflurana.

Dolje navedene brzine su ubičajene početne brzine crpe štrcaljke za izofluran i sevofluran

– Izofluran: 3 ml/h – Sevofluran: 5 ml/h

Nužna brzina pumpe štrcaljke potrebna za postizanje određene koncentracije u pacijenta ovisi o volumenu po minuti i ciljanog koncentraciju kod pacijenta.

Hlapljivi anestetik	Očekivane brzine crpe	Ishodišne vrijednosti koncentracije Fet
Izofluran	2 – 7 ml/hr	0,2 – 0,7%
Sevofluran	4 – 10 ml/hr	0,5 – 1,4%

Ako se procjeni da je nužno brzo povećanje koncentracije, može se dati bolus od 0,3 ml tekućeg agensa. Pri višim Fet vrijednostima i/ili visokim tidalnim volumenima i/ili većoj brzini disanja, Sedaconda® ACD je manje učinkovita. Prema tome, potrebno je relativno više anestetika, pa stoga i veća brzina rada crpe kako bi koncentracija ostala stabilna.

6.3 Promjena koncentracije

Svaka promjena u koncentraciji mora se titrirati na željenu Fet vrijednost mijenjanjem brzine crpe i pažljivim praćenjem Fet vrijednosti na monitoru plina. Fet vrijednost se mora potvrditi praćenjem bilo kakve promjene u parametrima ventilatora. Ako postoji klinička potreba za brzim smanjenjem koncentracije Fet, uklonite uređaj Sedaconda® ACD s pacijenta. Uvijek potvrdite novu koncentraciju na monitoru plina.

6.4 Završetak terapije

Momentalni prekid

1. Zastavite crpu štrcaljke. Koncentracija će se brzo smanjiti
2. Odvojite cijev za opskrbu anestetikom od štrcaljke Sedaconda®
3. Zabrtvite štrcaljku zatvaračem štrcaljke
4. Odvojite cijev monitora plina od uređaja Sedaconda® ACD. Zatvorite priključak monitora za praćenje plina pomoću zatvarača priključka za uzorak plina
5. Uklonite uređaj Sedaconda® ACD sa pacijenta. Prvo ga odspojite sa trostrukog priključka
6. Razmotrite zamjenu uređaja Sedaconda® ACD s bakterijsko/ virusnim filterom sa izmjenjivačem topline i vlage
7. Zatvorite priključak uređaja Sedaconda® ACD (strana za ventilator) pomoću crvene kapice za brtvljenje i zbrinite ga sukladno bolničkom protokolu

Kratki postupak odvajanja

1. Zastavite crpu štrcaljke i ostavite uređaj Sedaconda® ACD na mjestu
2. Koncentracija će se postupno smanjiti
3. Kada se Fet vrijednost približi 0%, obavite gore navedene korake (1-7) pod naslovom "Momentalni prekid"

Dugi postupak odvajanja

1. U slučaju duljeg odvajanja smanjujte brzinu crpe u koracima tijekom nekoliko sati
2. Koncentracija će se smanjiti
3. Kada se dosegne razina koncentracije od gotovo 0% Fet vrijednosti, obavite gore navedene korake (1-7) pod naslovom "Momentalni prekid"

6.5 Zamjena uređaja Sedaconda® ACD

- Pripremite novi uređaj Sedaconda® ACD i, ako je potrebno, novu, napunjenu štrcaljku (slijedite upute iz dijela 5.1)
- Zastavite crpu štrcaljke.
- Odvojite cijev za dovod anestetika od štrcaljke Sedaconda® ACD i zatvorite štrcaljku Sedaconda® ACD čepom za zatvaranje štrcaljke.
- Odvojite cijev monitora plina od uređaja Sedaconda® ACD i zatvorite priključak za uzorak plina pomoću zatvarača priključka za uzorak plina.
- Izvucite korišteni uređaj Sedaconda® ACD. Prvo ga odspojite sa trostrukog priključka
- Spojite cijev za uzorak plina
- Umetnite novi uređaj Sedaconda® ACD tako što ćete prvo spojiti ET-cijev a potom trostruk priključak
- Povežite crijevo za opskrbu anestetikom na štrcaljku u crpu štrcaljke
- Napunite crijevo za agens, kako je navedeno u dijelu 6.1, s 1,2 ml
- Pokrenite crpu štrcaljke istom brzinom kao ranije
- Provjerite vrijednost koncentracije Fet

6.6 Promjena štrcaljke Sedaconda®

- Zaustavite crpu štrcaljke
- Odvojite cijev za dovod anestetika od štrcaljke i zatvorite štrcaljku čepom za zatvaranje štrcaljke
- Izvadite praznu štrcaljku iz crpe štrcaljke
- Postavite novu štrcaljku Sedaconda® u crpu štrcaljke. Za punjenje pogledajte dio 4.1.
- Spojite liniju dovoda anestetika na štrcaljku
- Pokrenite crpu štrcaljke istom brzinom kao ranije
- Nemojte pripremati cijev za anestetik sive dok i uređaj Sedaconda® ACD ne bude zamijenjen novim
- Provjerite vrijednost koncentracije Fet

7. POVEZIVANJE RASPRŠIVAČA NA SUSTAV SEDACONDA® ACD

Sa sustavom Sedaconda® ACD, moguće je koristiti mlazni raspršivač ili ultrazvučni raspršivač. Raspršivač se treba spojiti između cijevi za intubaciju pacijenta i uređaja Sedaconda® ACD. Ultrazvučni raspršivači su poželjni jer ne dodaju dodatni protok zraka. Ako se spoji mlazni raspršivač, može biti nužno povećati brzinu crpe štrcaljke kako bi se kompenzirao dodatni protok iz raspršivača. Prilikom spajanja raspršivača, ventilator postavite u stanje mirovanja ili držite ekspiratori pauzu na ventilatoru.

UPOZORENJE! Ponovljene nebulizacije mogu povećati otpor protoka Sedaconda® ACD. Obratite pažnju na znake okluzije Lepljivi nebulizovani lekovi (npr. acetilcistein, kolistin i amfotericin B) mogu povećati otpornost filtra i zahtevaju prevremenu zamjenu Sedaconda® ACD.

NAPOMENA! Kada spajate dodatne stavke, uvijek uzmite u obzir povećani mrtvi prostor.

8. SUKCIJA

- Poželjno je korištenje zatvorenog sustava za sukciiju ili korištenje okretnog priključka s priključkom za sukciiju
- Držite pauzu na ventilatoru ako odspajate uređaj Sedaconda® ACD sa ET-cijevi tijekom postupka. Prilikom odspajanja, prvo uklonite uređaj Sedaconda® ACD sa trostrukog priključka, a prilikom pričvršćivanja, prvo pričvrstite uređaj Sedaconda® ACD na ET-cijev



Važno je imati na umu da se komponente na bazi polikarbonata, ako se koriste u dišnim vodovima pacijenta, mogu razgraditi ili popucati zbog naprezanja u prisustvu anestetičkih plinova izofluran ili sevofluran.

9. ZBRINJAVANJE

Uređaj Sedaconda® ACD i zabrtvljenu štrcaljku zbrinite na otpad sukladno protokolima bolnice.

10. TEHNIČKI PODACI

TEHNIČKE SPECIFIKACIJE	100 ml	50 ml
Anestetici	Sevofluran koristiti samo na sobnoj temperaturi (18°-25°C), a izofluran na 18°-30°C	
Štrcaljka	Koristiti samo štrcaljku Sedaconda®	
Stabilnost napunjenih štrcaljki	5 dana	
Radni opseg tidalnog volumena	350-1200 ml	200-800 ml
Mrtvi prostor uređaja Sedaconda® ACD	Približno 100 ml	Približno 50 ml
Otpor na protok plina pri 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Gubitak vlage	5 mg/l (@ 0,75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0L X 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75L X 15 bpm)
Kapacitet filtra:	Filtriranje bakterija Filtriranje virusa	99,867% 99,76%
Težina	50 g	
Duljina cijevi za dovod anestetika	2,2 m	
Priključci (sukladno normi ISO 5356)	15F/22M-15M	
Priključak za uzorak plina	Ženski Luer Lock	

U slučaju ozbiljnog incidenta obratite se nadležnom organu i legalnom proizvođaču tvrtke Sedana Medical Ltd.

Za opširnije informacije o pravilnicima ili postupcima vezanim za uređaj Sedaconda® ACD, korisnik treba pogledati Tehnički priručnik ili se obratiti tvrtki Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Datum problema: 23.03.2022
3000 177-2203/HR/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

2797

1. FELHASZNÁLÁSI TERÜLET

Az Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – Aneszetikumadagoló eszköz) invazívan lélegeztetett betegek számára az izoflurán és a szefovflurán beadására szolgál.

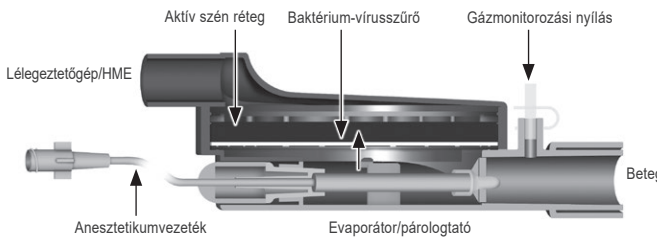
Az izoflurán és a szefovflurán beadását az Sedaconda® ACD alkalmazásával csak olyan körülmenyek között szabad elvégezni, ahol a légzési és kardiovaskuláris funkciók ellenőrzése és támogatása tekintetében teljes mértékben felszereltek, valamint olyan személyek végezetlik, aikik az inhalációs aneszteziológiai gyógyszerek kezelése, valamint az ilyen gyógyszerek várható mellékhatásainak felismerése és kezelése tekintetében kifejezetten képzettek, beleértve a lézgés és a szív újrafelélesztését. Az ezzel kapcsolatos képzés része az áltárhataló létugatás, valamint az asszisztaált lélegeztetés biztosítása és fenntartása. Az Sedaconda® ACD csak egyszer használható, 24 óránként vagy szükség esetén cserélendő, pl. váratlan eseményeknél, például a létugatás váladék miatt való hirtelen elzáródása miatt stb.

Az Sedaconda® ACD Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) és Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) méretben kapható. A jelen dokumentumban található utasítások mindenkorreálisan vonatkoznak.

2. MŰKÖDÉSI ELV

Az Sedaconda® ACD egy műanyag házból áll, amely egy halóanyag-vezetékkal rendelkezik az izoflurán vagy a szefovflurán egy feccskendőpumpából a miniatűr párolgatóba való folyamatos adagolásához, ahol a klinikai dózist azonnal elporozhatja. A folyamatos lézgés során az illékony aneszetikumot visszakeresgeti az aktív szénszűrőből álló reflektor keretszűrő. A 100 ml-es vagy 50 ml-es holtteret minden beteg esetében figyelembe kell venni, és a CO₂-t gondosan felügyeli kell. A CO₂ beállítása a lélegeztetőgép paramétereinek az optimalizálásával érhető el. Továbbá az Sedaconda® ACD kiváló hő- és páracserélő eszköz, és hatékony baktérium-víruszűrőt tartalmaz.

Az Sedaconda® ACD keresztmetszeti rajza



3. FONTOS FELHASZNÁLÓI TUDNIVALÓK

3.1 Az Sedaconda® ACD használata előtt figyelmesen olvassa el ezeket az utasításokat, és vegye figyelembe a következőket

ÁLTALÁNOS FIGYELMEZTETÉSEK

- Ne használjon dezfúránt
- Ne csatlakoztassa újra a használt Sedaconda® ACD készüléket, amelyet bármilyen okból, bármilyen időtartamra lekapcsoltak és felügyelet nélkül tartottak. Mindig használjon újat
- Izoflurán: Csak szobahőmérsékleten, 18°–30 °C-on használja
- Szefovflurán: Csak szobahőmérsékleten, 18°–25 °C-on használja
- Ne használja az Sedaconda® ACD-t, ha a csomag építései sérült, vagy ha a csomagolás láthatóan sérült
- Mindig állítsa le a feccskendőpumpát, amikor az Sedaconda® ACD készüléket leválasztja
- Ne töltse fel manuálisan az aneszetikumvezetéket.. Mindig használja a feccskendőpumpát.
- A lecsapódott pára felhalmozódásának elkerülése érdekében helyezze az Sedaconda® ACD betegoldali csatlakozóját a gépoldali csatlakozó szintje alá, a fekete részrel felfele.
- Ne használja a feccskendőpumpa bolus vagy öblítő funkcióját, ha nem a kórházi protokoll szerint van programozva
- Ne hajtsa össze és ne szorítsa össze az aneszetikumvezetéket
- Ne használja az Sedaconda® ACD-t fúvókás vagy oszcillációs lélegeztetéssel
- Ne használjon aktív párástált az Sedaconda® ACD eszközzel együtt
- Ne használja az Sedaconda® ACD eszközt olyan betegek esetében, akiknél bőséges váladékozás áll fenn.
- A kizáráig egyszer használatos orvostechnikai eszközök újrafelhasználása a teljesítmény romlásához vagy a funkciók elvesztéséhez vezethet, pl. növelheti a lézgési szembeni ellenállást. A termék nem tisztítható, nem fertőtleníthető és nem sterilizálható.
- A lélegeztetőgép-oldali csatlakozók kizáráig az Sedaconda® ACD ártalmatlanításakor szabad lezárámi.
- Az izoflurán és a szefovflurán csak az alkalmazási előírásainak megfelelően használja.
- A beteg lélegeztetésekor minden beteg figyelembe a készülék holtterét és a lézgési térfogatot, és gondosan felügyelje a CO₂-t a gázmonitort

Szimbólum	Leírás
FIGYELMEZTETÉS!	Olyan állapotot jelez amelynek pontosan be nem tartása kárt okozhat a beteg vagy a felhasználó számára. Ne folytassa addig, amíg az utasításokat egyértelműen meg nem értette, és az összes megadott feltétel nem teljesül.
	Olyan állapotot jelez amelynek pontosan be nem tartása kárt okozhat a termék vagy a berendezés számára. Ne folytassa addig, amíg az utasításokat egyértelműen meg nem értette, és az összes megadott feltétel nem teljesül.
MEGJEGYZÉS!	A termék optimális felhasználása szempontjából fontos információkat jelez.
	Egy beteg általi használat
	Használat előtt gondosan olvassa el a használati utasítást
	Lélegeztetőgép
	V _T
	Lézgési térfogat
	24 óránként cserélje ki
	Beteg/tüdő
	Gázáramlásmérő készülék
	Tartsa távol közvetlen fényforrásuktól

4. SZÜKSÉGES KIEGÉSZÍTŐ BERENDEZÉSEK (1. ÁBRA)

Kizáráig olyan CE-jelöléssel ellátott gyógyszeri eszközök használhatók, amelyek megfelelnek a vonatkozó nemzetközi szabványoknak. Az Sedaconda® ACD készüléket a következő berendezésekkel együtt kell használni:

- Sedaconda® feccskendő
- BD Plastipak vagy a Monoject Sherwood 50/60 ml feccskendőkkel használható feccskendőpumpa
- Altatógáz-monitor, amely kijelzi a szén-dioxid és az altatógázok koncentrációját
- Lélegeztetőgép
- Alkalmazható adapterek izoflurán és szefovflurán felhasználására.
- Gázgyűjtőrendszer

4.1 Sedaconda® feccskendő

Az Sedaconda® feccskendő ugyanolyan méretű, mint egy Becton Dickinson Plastipak vagy Sherwood Monoject 50 ml feccskendő, ugyanakkor egyedi csatlakozóival is rendelkezik, amellyel hozzákapcsolható az Sedaconda® ACD készülék aneszetikumvezetékhöz. A címén be kell jelölni azokat a gyűrűket, amelyek jelzik, hogy milyen illékony anyagot használnak: izofluránt vagy szefovfluránt. A feccskendő előretoltethető és legfeljebb 5 napig tárolható sötét környezetben szobahőmérsékleten. Gyöződjön meg arról, hogy a feccskendő biztonságosan le legyen zárva.

4.2 Feccskendő

Csak olyan CE-jelöléssel ellátott feccskendőpumpákat használjon, amelyek megfelelnek a vonatkozó követelményeknek, különösen az EN ISO 80601-2-24 szabvány előírásainak, és amelyek programozható pumpák, a Becton Dickinson Plastipak vagy a Sherwood Monoject 50/60 ml feccskendők beállításával.

4.3 Altatógáz-monitor gázmintavételi vezetékkel

Az altatógázokat kötelező ellenőrizni egy CE-jelöléssel ellátott gázmonitorral, amely megfelel a vonatkozó követelményeknek, különösen az EN ISO 80601-2-55 szabvány előírásainak. A gázmonitornak meg kell jelenítenie a szén-dioxid és az érzéstelenítő gázok koncentrációját, hogy az alveoláris koncentrációt képviselő Fet (erőltetett kilegzsévi) koncentrációt azonosítsa tudja. A Fi (belélegzett) koncentráció nem használható. Csak a Fet-értéket olvassa le, amely az alveoláris koncentrációt tükrözi. Kétféle gázmonitor létezik: oldaláramú és főáramú; mindenkorreálisan használható az Sedaconda® ACD készülékel.

Oldaláramú gázmonitor

Oldaláramú gázmonitor használata esetén csatlakoztassa a gázmérő mintavezetékét a gázmonitorhoz és az Sedaconda® ACD gázmonitor mintavételi portjához. Oldaláramú gázmonitor esetén az Sedaconda® ACD készülék és a gázmintavételi vezeték közé Nafion Dryer csővezeték csatlakoztatásra.

Főáramú gázmonitor

A főáramú gázmonitor használatakor csatlakoztassa a szükséges légiúti adaptert az Sedaconda® ACD és a beteg közé.

4.4 Lélegeztetőgép

Csak olyan CE-jelöléssel ellátott lélegeztetőgépeket használjon, amelyek megfelelnek a vonatkozó követelményeknek, különösen az ISO 80601-2-12 szabvány előírásainak. Az Sedaconda® ACD minden hagyományos üzemmódjal használható, de intubált betegek oszcillációs üzemmódban nem. Aneszetikumokkal való használatra alkalmas légyűrőket használjan.

4.5 Töltőadapter

Az Sedaconda® feccskendő biztonságos feltöltéséhez a megfelelő töltőadaptert kell használni. 2 típus létezik, az egyik a standard menetes palackokhoz, a másik pedig az AbbVie Sevorane számára Quik-Fil zároelemmel.

4.6 Gázgyűjtő rendszer

A Sedana Medical javasolja a lélegeztetőgépből és a gázmonitorból kilépő gázok gyűjtését.

Passzív gázgyűjtés

A Sedana Medical FlurAbsorb és FlurAbsorb-S néven kinála passzív gázgyűjtőrendszer, amelyet egy kiegészítő készlettel együtt lehet használni.

Aktív gázgyűjtés

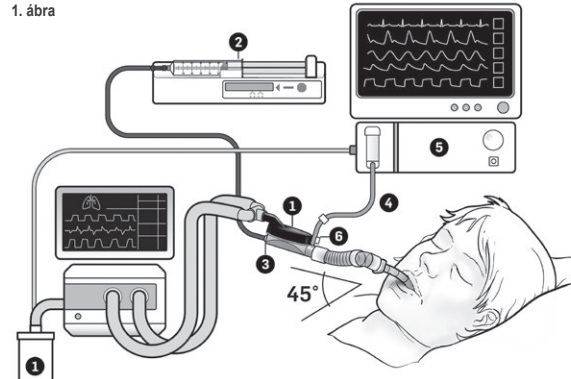
A intenzív osztályon vagy egy központi vákuumforrásnál felszerelt aktív gázgyűjtő rendszer nyomáskiegyenlítő rendszerrel együtt használható, amely a lélegeztetőgép gyártójánál kapható.

5. A RENDSZER ÖSSZESZERELÉSE

5.1 Az Sedaconda® feccskendő feltöltése

- Csatlakoztassa a megfelelő töltőadaptert az aneszetikumos palackhoz.
- Csatlakoztassa a feccskendőt az adaptárhoz úgy, hogy addig nyomja, és forgatja, amíg biztosan rögzül.
- Fordítsa a palackot a feccskendővel fejjel lefelé.
- Töltsse fel a feccskendőt úgy, hogy a dugattyú lassan, 5-10 alkalommal előre és hátra nyomja
- Fordítsa vissza a palackot
- A leválasztás előtt várjon négy másodpercig, amíg a palack kiegyenlítődik
- Távolítsa el a feccskendőt a palackról, és biztosítsa, hogy ne maradjon légbuborék a feccskendőben
- Zárja le a feccskendőt a feccskendőzárral
- Irja rá a feccskendő címkéjére, hogy melyik aneszetikumot használja, és a feltöltés dátumát

1. ábra



5.2. Üzembe helyezés (1. ábra)

- Csatlakoztassa a lélegeztetőgép és a gázmonitor gázkimeneti nyílását a gázgyűjtő rendszerhez (1)
- Helyezze a feckendőt a feckendőpumpába (2)
- Állítsa be a feckendőpumpát a BD Plastipak vagy a Monoject Sherwood 50/60ml feckendők beállításaira
- Belecsatlakoztassa a feckendőpumpát a beteg fejével azonos vagy annál alacsonyabb szintre

Oldaláramú gázmonitor használata esetén:

- Távolítsa el az Sedaconda® ACD készülékről a piros kupakot (3)
- Csatlakoztassa a gázmonitor mintavezető vezetékét (4) a gázmonitorhoz (5) és az Sedaconda® ACD gázmonitor mintavezető portjához (6). A vezeték és a vízcsapda nedvességtartalmának csökkentése érdekében Nafion Dryer csővezetékkel lehet csatlakoztatni az Sedaconda® ACD és a gázmintavételi vezeték közé

Főáramú gázmonitor használata esetén:

- Távolítsa el az Sedaconda® ACD készülékről a piros kupakot
- Csatlakoztassa a szükséges légúti adaptert az Sedaconda® ACD és a beteg közé. Távolítsa el a jelölést a monitor portjáról, és a zároelemmel zárja le a monitorportot
- Csatlakoztassa az Sedaconda® ACD készüléket az endotrachealis tubus és a lélegeztetőgép légzőkörének Y csatlakozójához
- Helyezze az Sedaconda® ACD készüléket az 1. ábra szerint úgy, hogy a gázmonitor mintavezető portja a beteg felé irányuljon
- A kondenzátmű felhalmozódásának elkerülése érdekében helyezze az Sedaconda® ACD betegoldali csatlakozóját a gépoldali csatlakozó szintje alá (az 1. ábrán bemutatott szögben), a fekete részről felfelé
- Állítsa be a gázmonitor a használt aneszetikumnak megfelelően
- Ványa meg, amíg a gázmonitor kalibrálása befejeződik
- Állítsa be a megfelelő riasztási határértékeket a gázmonitoron
- Csatlakoztassa az Sedaconda® ACD aneszetikumellátási vezetékét a feckendőhöz, és ellenőrizze, hogy biztosan van-e rögzítve

6. MŰKÖDÉS

6.1 Az aneszetikumvezeték feltöltése

- Az Sedaconda® ACD első csatlakozásakor 1,2 ml-es bolust adjon be. Ha szükséges, adjon be 0,3 ml bolust. A bolust soha ne adjja be manuálisan
- Állítsa le a feckendőpumpát, és várja meg, amíg a gázmonitor megjeleníti a CO₂-értéket
- Állítsa be a klinikai dózist
- Indítsa el a feckendőpumpát (ellenőrizze az alábbi 6.2 pontot)

6.2 Az aneszetikum adagolása

Minden adagolás egyedi, és tapasztalt szakemberek klinikai értékelésén, valamint a gázmonitoron leolvassott Fet-értéken alapul. Az illékony anyag beteg általi felvételle nagyobb az adagolás első 10-30 percében (indukciós fázis), ezért a pumpa sebességét a mért erőltetett kilégzésvégi koncentráció (Fet) és a beteg klinikai igényei szerint kell korrigálni. Az izoflurán körülbelül kétszer olyan erős hatású, mint a szeoflurán.

A következő arányok jellemzők az izoflurán és a szeoflurán kezdeti sebességére a feckendőpumpában
– Izoflurán: 3 ml/h – Szeoflurán: 5 ml/h

Egy adott betegkoncentráció eléréshez szükséges feckendőpumpa-sebesség a perctér fogattól és a beteg célkoncentrációjától függ.

Illékony anyag	Várható pumpasebesség	Végső Fet (erőltetett kilégzésvégi) értékek
Izoflurán	2–7 ml/óra	0,2–0,7%
Szeoflurán	4–10 ml/óra	0,5–1,4%

Ha szükségesnek ítélik a koncentráció gyors emelését, 0,3 ml folyékony bolust adhatunk. Magasabb Fet-értékek és/vagy nagy lézgési térfogat és/vagy magas lézgési frekvenciák esetén az Sedaconda® ACD kevésbé hatékony. Ezért viszonylag több aneszetikum, és ennél fogva nagyobb pumpálási sebesség szükséges a koncentráció stabilan tartásához.

6.3 A koncentráció megváltoztatása

A koncentráció bármely változását a kívánt Fet-értékre kell titrálni a szivattyú sebességének megváltoztatásával és a gázmonitoron a Fet-érték szoros figyelemmel kísérése mellett. A Fet-értéket a lélegeztetőgép paramétereinek bármilyen módosítását követően ellenőrizni kell.

Ha klinikai szükséget indokolja a Fet-koncentráció gyors csökkenését, akkor távolítsa el az Sedaconda® ACD készüléket a betegről. Mindig ellenőrizzen minden új koncentrációt a gázmonitoron.

6.4 A terápia befejezése

AzonNALI leállítás

- Állítsa le a feckendőpumpát. A koncentráció gyorsan csökken
- Válassza le a aneszetikumellátási vezetékét az Sedaconda® feckendőről
- Zárja le a feckendőt a feckendőzárral.
- Válassza le a gázmonitort az Sedaconda® ACD készülékről. Zárja le a gázmonitor portját a gázmintavételi port lezárásával
- Távolítsa el az Sedaconda® ACD készüléket a betegről. Először válassza le az Y-csatlakozót
- Fontolja meg a baktérium-/vírusszűrővel rendelkező, hő- és párcaserelő Sedaconda® ACD eszközök cseréjét
- Zárja le az Sedaconda® ACD (lélegeztetőgép-oldali) csatlakozóját a piros zárókupakkal, majd kezelje hulladékként a kórházi protokollnak megfelelően.

Rövid leválasztási folyamat

- Állítsa le a feckendőpumpát, és hagyja a helyén az Sedaconda® ACD készüléket
- A koncentráció fokozatosan csökken
- Ahogy a Fet-érték megközelíti a 0%-ot, kövesse a fenti (1–7.) lépéseket az „Azonnali leállítás” szakasz alatt

Elhúzódó leválasztás

- Elhúzódó tartó elválasztás esetén néhány órán keresztül, fokozatosan csökken a pumpa sebességeit
- A koncentráció csökken
- Amikor elérte a majdnem 0%-os Fet értékű koncentráció szintjét, kövesse a fenti (1–7.) lépéseket az „Azonnali leállítás” szakasz alatt

6.5 Az Sedaconda® ACD cseréje

- Készítsen elő egy új Sedaconda® ACD készüléket, és szükség esetén egy új feltöltött feckendőt (az 5.1 szerint)
- Állítsa le a feckendőpumpát.
- Válassza le az aneszetikumellátási vezetéket az Sedaconda® ACD feckendőről, és zárja le a feckendőzárral.
- Válassza le a gázmonitor-vezetéket az Sedaconda® ACD készülékről, és zárja le a gázmintavételi portot a gázmintavételi port zárolásával.
- Vegye ki a használt Sedaconda® ACD készüléket. Először válassza le az Y-csatlakozót
- Először csatlakoztassa a gázmintavételi vezetéket
- Helyezze be az új Sedaconda® ACD készüléket úgy, hogy először az ET-csőhöz, majd az Y-elemhez csatlakoztatja
- Csatlakoztassa az aneszetikumvezetéket a feckendőhöz a feckendőpumpában.
- Töltsé fel az aneszetikumvezetéket a 6.1 pont szerint 1,2 ml-rel
- Indítsa el a feckendőpumpát ugyanolyan sebességgel, mint korábban
- Ellenőrizze a Fet-értéket

6.6 Az Sedaconda® feckendő cseréje

- Állítsa le a feckendőpumpát
- Válassza le az aneszetikumellátási vezetéket a feckendőről, zárja le a feckendőt a feckendőzárral
- Távolítsa el az üres feckendőt a feckendőpumpából
- Helyezze az új Sedaconda® feckendőt a feckendőpumpába. A feltöltést lásd a 4.1 pontban
- Csatlakoztassa az aneszetikumellátási vezetéket a feckendőhöz
- Indítsa el a feckendőpumpát ugyanolyan sebességgel, mint korábban
- Ne töltse fel az aneszetikumvezetéket, csak akkor, ha az Sedaconda® ACD készüléket is kicséríti egy újjal
- Ellenőrizze a Fet-értéket

7. PORLASZTÓCSATLAKOZTATÁSA AZ SEDACONDA® ACD RENDSZERHEZ

Az Sedaconda® ACD rendszerrel lehetséges jet- vagy ultrahangos porlasztó használata. A porlasztó a beteg intubációs tubusa és az Sedaconda® ACD közé kell csatlakoztatni. Az ultrahangos porlasztók előnyösebbek, mivel nem növelik fölöslegesen a lézgármást. Ha jetporlasztó van csatlakoztatva, szükség lehet a feckendőpumpa sebességének növelésére, hogy a porlasztóból származó többletárámot kompenzáljá. A porlasztó csatlakoztatásakor állítsa a lélegeztetőgépet készenléti állapotba, vagy tartsa kilegzségi szünetet a lélegeztetőgépen.

FIGYELMEZTETÉSI Az ismételt porlasztások növelhetik az Sedaconda® ACD áramlási ellenállását. Ügyeljen az elzáródások jeleihez! A tapadásban porlasztott gyógyszerek (pl. acetilcisztein, kolisztin és amfotericin B) növelhetik a szűrő ellenállását, és az Sedaconda® ACD korai cseréjét tehetik szükségesnek.

MEGJEGYZÉSI Plusz elemek csatlakoztatásakor minden vegye figyelembe a megnövekedett holtteret.

8. LESZÍVÁS

- Előnyben részesítendő a zárt leszívási rendszerek vagy a leszívónylíassal ellátott forgócsatlakozók
- Amikor az Sedaconda® ACD készüléket eljárás közben választja le az endotrachealis tubusról, szüneteltesse a lélegeztetést. Leválasztáskor először vegye le az Sedaconda® ACD eszközöt az Y-csatlakozóról, csatlakoztatásakor pedig először az endotrachealis tubushoz csatlakoztassa azt.



Fontos tisztában lenni azzal, hogy a polikarbonát-alapú komponensek, ha a beteg lélegeztetőkörében használják azokat, izoflurán vagy a szeoflurán aneszetikus gázok jelenlétében lebomolhatnak vagy megrepedhetnek.

9. ÁRTALMATLANÍTÁS

A használt Sedaconda® ACD készüléket és a lezárt feckendőt a kórházi protokollok szerint ártalmatlanítsa.

10. MŰSZAKI INFORMÁCIÓK

MŰSZAKI SPECifikáció	100 ml	50 ml
Aneszteziológiai szerek	Csak szabóhömérésletű szeofluránt (18–25 °C) és izofluránt (18–30 °C) használjon	
Feckendő	Csak Sedaconda® feckendőt használjon	
Feltöltött feckendő stabilitása	5 nap	
Lézgési térfogat munkatartomány	350–1200 ml	200–800 ml
Sedaconda® ACD holttá	Kb. 100 ml	Kb. 50 ml
Gázáramlással szembeni ellenállás 60 l/perc áramlási sebesség mellett	2,5 cm H ₂ O (250 pa)	3,0 cm H ₂ O (300 pa)
Nedvességesztés	5 mg/l (0,75 l x 12 légvétel/perc mellett)	5 mg/l (0,5 l x 15 légvétel/perc mellett)
	7 mg/l (1,0 l x 10 légvétel/perc mellett)	6 mg/l (0,75 l x 15 légvétel/perc mellett)
Szűrőkapacitás: Baktériumszűrés	99,867%	
	99,76%	
Súly	50 g	
Aneszetikumvezeték hossza	2,2 m	
Csatlakozók (az ISO 5356 szerint)	15F/22 m – 15 m	
Gázmintavételi port	Luer-záras csatlakozóhúvvel	

Súlyos incidens esetén forduljon az illetékes hatósághoz és a Sedana Medical Ltd. törvényes gyártójához.

Az Sedaconda® ACD készülékkel kapcsolatos irányelvekkel vagy eljárásokkal kapcsolatos további információkért a felhasználó olvassa el a Műszaki kézikönyvet, vagy vegye fel a kapcsolatot a Sedana Medical AB vállalattal.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Írország

Kiadás dátuma: 23.03.2022
3 000 144-2103/HU/Rev.2.5 2022-03



1. NAMENA

Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Uredaj za očuvanje anestetika) je namenjen primeni izoflurana i sevoflurana invazivno ventilisanim pacijentima.

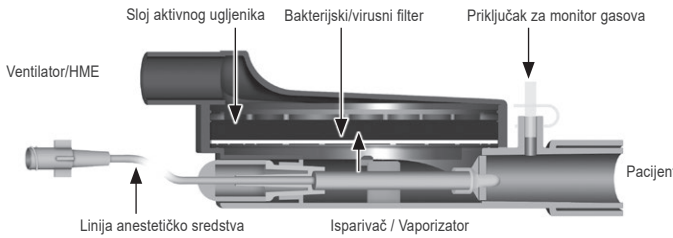
Davanje izoflurana i sevoflurana korišćenjem uređaja Sedaconda® ACD sme da se vrši samo u okruženju potpuno opremljenom za praćenje i podršku respiratornih i kardiovaskularnih funkcija i od strane osoba koje su posebno obučene za upotrebu inhalacionih anestetičkih lekova i prepoznavanje i upravljanje očekivanim neželenim dejstvima takvih lekova, uključujući respiratornu i srčanu reanimaciju. Takva obuka mora da uključuje uspostavljanje i održavanje disajnih puteva pacijenta, i potpomognutu ventilaciju. Uredaj Sedaconda® ACD je namenjen samo za jednokratnu upotrebu i treba ga zameniti na svakih 24 sata ili po potrebi, npr. u nečekivanim događajima poput iznenadne blokade disajnih puteva zbog sekrecije itd.

Sedaconda® ACD je dostupan u veličinama Sedaconda® ACD od 100 ml (Sedaconda® ACD-L) i Sedaconda® ACD od 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Uputstva sadržana u ovom dokumentu se odnose na oba uređaja.

2. PRINCIP RADA

Sedaconda® ACD se sastoji od plastičnog kućišta sa linijom sredstva za kontinuiranu isporuku izoflurana ili sevoflurana od špric pumpe do miniaturnog isparivača gde svaka klinička doza odmah ispari. Tokom neprestanog disanja, isparivo anestetičko sredstvo se reflektuje kroz reflektor koji se sastoji od filtera sa aktivnim ugljjem. Neaktivni prostor od 100 ml ili 50 ml treba uzeti u obzir za sve pacijente i treba pažljivo pratiti CO₂. Prilagodavanje na CO₂ može da se postigne optimizacijom parametara ventilatora. Osim toga Sedaconda® ACD je odličan izmenjivač topote i vlage, i uključuje efikasan bakterijski/virusni filter.

Crtež poprečnog preseka Sedaconda® ACD



3. VAŽNE INFORMACIJE ZA KORISNIKA

3.1 Pažljivo pročitajte ova uputstva pre upotrebe Sedaconda® ACD i imajte u vidu sledeća

OPŠTA UPOZORENJA

- Ne upotrebljavajte desfluran
- Ne povezujujte ponovo korišćeni Sedaconda® ACD koji je isključen i bez nadzora iz bilo kojeg razloga i tokom bilo kojeg trajanja vremena. Uvek koristite novi uređaj
- Izofluran: Koristite samo sobnu temperaturu od 18° – 30° Celzijusa
- Sevofluran: Koristite samo sobnu temperaturu od 18° – 25° Celzijusa
- Ne koristite Sedaconda® ACD ako je narušena celina pakovanja ili ako je pakovanje vidljivo oštećeno
- Uvek zaustavite špric pumpu ako isključujete Sedaconda® ACD
- Ne punite ručno liniju sredstva. Uvek koristite špric pumpu
- Postavite priključak uređaja Sedaconda® ACD na bočnoj strani pacijenta, niže od strane mašine, da biste izbegli nakupljanje kondenzata, sa crnom površinom na krajnjem gornjem delu.
- Ne koristite bolus ili funkciju pročišćavanja na špric pumpi ako to nije programirano u skladu sa bolničkim protokolom
- Ne presavijajte niti stježite liniju sredstva
- Ne koristite Sedaconda® ACD sa mlaznom ili oscilacionom ventilacijom
- Ne koristite aktivno ovlaživanje zajedno sa Sedaconda® ACD
- Ne koristite Sedaconda® ACD kod pacijenata sa obilnim sekrecijama
- Ponovna obrada medicinskih uređaja namenjenih samo za jednokratnu upotrebu može da dovede do pogoršanja performansi ili gubitka funkcionalnosti, npr. otpor pri disanju može da se poveća. Ovaj proizvod nije projektovan za čišćenje, dezinfekciju ili sterilizaciju.
- Ne zavijavajte priključak na strani ventilatora, osim pri odlaganju uređaja Sedaconda® ACD.
- Koristite izofluran i sevofluran samo u skladu sa odgovarajućim dokumentom Sažetak karakteristika leka.
- Uvek uzmite u obzir neaktivni prostor uređaja u odnosu na plinmu zapreminu prilikom ventiliranja pacijenta i pažljivo pratite CO₂ na monitoru gasova

Simbol	Opis
UPOZORENJE!	Označava stanje, koje ako se ne poštuje tačno, može da nanese štetu pacijentu ili korisniku. Ne nastavljajte dok se uputstva ne shvate jasno i ne ispuñe svi navedeni uslovi.
NAPOMENA!	Označava stanje, koje ako se ne poštuje tačno, može da nanese štetu proizvodu ili opremi. Ne nastavljajte dok se uputstva ne shvate jasno i ne ispuñe svi navedeni uslovi.
	Pre upotrebe pažljivo pročitajte Uputstvo za upotrebu
Ventilator	V _T Plimna zapremina
Pacijent / pluća	Uredaj za merenje gasa

4. POTREBNA DODATNA OPREMA (SL. 1)

Mogu se koristiti samo medicinska sredstva koja nose oznaku CE i koja su u skladu sa važećim međunarodnim standardima. Sedaconda® ACD se mora koristiti sa sledećom opremom:

- Špric Sedaconda®
- Špric pumpa sa postavkom za špriceve BD Plastipak ili Monoject Sherwood 50/60 ml
- Monitor anestetičkih gasova, koji prikazuje koncentracije CO₂ i anestetičkih gasova
- Ventilator

- Primenjivi adapteri za upotrebu izoflurana i sevoflurana.
- Sistem za uklanjanje gasova

4.1 Špric Sedaconda®

Špric Sedaconda® ima iste dimenzije kao špric Bechtel Dickinson Plastipak ili Sherwood Monoject 50 ml, ali takođe ima jedinstvenu spojnici koja odgovara priključku na liniji sredstava Sedaconda® ACD. Na etiketi postoje polja za označavanje koja označavaju isparljivo sredstvo, izofluran ili sevofluran. Špricevi se mogu unapred napuniti i čuvati do 5 dana ako se čuvaju u tamnom okruženju na sobnoj temperaturi. Uverite se da je špric sigurno zatvoren.

4.2 Špric pumpe

Koristite samo špric pumpe sa oznakom CE, koje su u skladu sa važećim zahtevima, posebno sa specifikacijama standarda EN 60601-2-24, i koje su programabilne za špriceve Dickinson Plastipak / Sherwood Monoject od 50/60 ml.

4.3 Monitor za anesteziju sa linijom za uzorkovanje gasova

Obavezno je prati anestetičke gasove pomoću monitora gasova sa oznakom CE, koji je u skladu sa važećim zahtevima, posebno sa specifikacijama standarda EN ISO 80601-2-55. Monitor gasova mora prikazivati koncentracije ugljen-dioksida i anestetičkih gasova da bi mogao da identifikuje koncentraciju Fet (na kraju izdisaja), koja predstavlja alveolarnu koncentraciju. Koncentracija Fi ne sme da se koristi. Pročitajte samo vrednost Fet, koja odražava alveolarnu koncentraciju. Postoje 2 vrste monitora gasova; bočni ili glavni protok; oba se mogu koristiti sa uređajem Sedaconda® ACD.

Monitor gasova bočnog protoka

Kada koristite monitor bočnog protoka, povežite liniju za uzorkovanje gasova monitora gasova na monitor gasova i na otvor za uzorkovanje gasova uređaja Sedaconda® ACD. Pomocu monitora bočnog protoka, Nafion cev za sušenje može da se pridruži između Sedaconda® ACD i linije za uzorkovanje gasova

Monitor gasova glavnog protoka

Kada koristite monitor gasova glavnog protoka povežite potreban adapter za disajne puteve između uređaja Sedaconda® ACD i pacijenta.

4.4 Ventilator

Koristite samo ventilatore sa oznakom CE koji su u skladu sa njegovim važećim zahtevima, posebno sa specifikacijama standarda ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD se može koristiti u svim konvencionalnim režimima, ali i u oscilatornom režimu za intubirane pacijente. Koristite ventilaciona kola pogodna za upotrebu sa anestetičkim sredstvima.

4.5 Adapter za punjenje

Za bezbedno punjenje šprica Sedaconda®, mora da se koristi odgovarajući adapter za punjenje. Postoje 2 tipa, jedan za standardne bočice sa navojem i jedan za Sevoran iz AbbVie sa zatvaračem „Quik-Fit“.

4.6 Sistem za uklanjanje gasova

Sedana Medical preporučuje uklanjanje izduvnih gasova iz ventilatora i monitora gasova.

Pasivno uklanjanje gasova

Sedana Medical nudi sistem pasivnog uklanjanja gasova pod nazivom FlurAbsorb i FlurAbsorb-S koji se koristi zajedno sa kompletom dodatne opreme.

Aktivno uklanjanje gasova

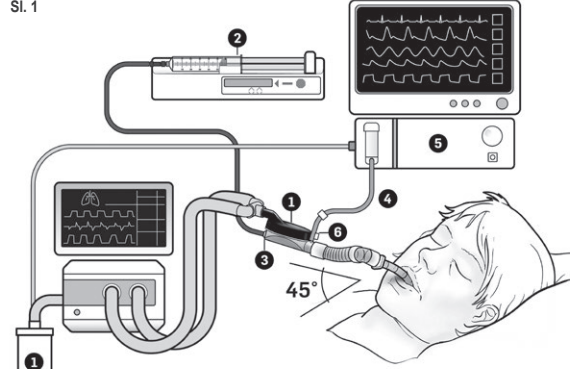
Aktivno uklanjanje gasova može da se koristi ako je instalirano ili se može koristiti centralni izvor vakuma zajedno sa sistemom za izjednačavanje pritiska, koji može da obezbedi proizvođač ventilatora.

5. MONTAŽA SISTEMA

5.1 Punjenje šprica Sedaconda®

- Pričvrstite ispravan adapter za punjenje na bočicu sa anestetičkim sredstvom
- Povežite špric na adapter tako što će ga pritisnati i okretni dok ne učvrstite
- Okrenite bočicu sa špricem naopako
- Napunite špric povlačenjem i laganim pritiskanjem klipa napred i nazad 5-10 puta
- Okrenite bočicu nazad
- Sačekajte do broja od četiri sekunde da se bočica izjednači pre nego što je isključite
- Izvadite špric iz bočice, pazeći da u špricu ne ostanu mehurići vazduha
- Zatvorite špric zatvaračem šprica
- Napomena na nalepnici šprica koje anestetičko sredstvo se koristi i datum punjenja

Sl. 1



5.2. Podešavanje (Sl. 1)

- Povežite izduvni gas ventilatora i monitor gasova na sistem za uklanjanje gasova (1)
- Postavite špric u špric pumpu (2)
- Podesite špric pumpu na postavke za špriceve BD Plastipak ili Monoject Sherwood 50/60 ml
- Postavite špric pumpu na glavu pacijenta ili niže od nje

Kada se koristi monitor bočnog protoka:

- Skinite crveni poklopac na Sedaconda® ACD (3)
- Povežite liniju za uzorkovanje gasova monitora gasova (4) sa monitorom gasova (5) i otvorom za uzorkovanje gasova Sedaconda® ACD (6). Da biste smanjili količinu vlage u liniji i sifonu za vodu, između Sedaconda® ACD može biti pričvršćena cev za sušenje nafion i linija za uzorkovanje gasova

Kada se koristi monitor gasova glavnog protoka:

- Skinite crveni poklopac na Sedaconda® ACD
- Povežite potreban adapter za disajne puteve između Sedaconda® ACD i pacijenta. Uklonite nalepnicu sa otvora monitora i zatvorite otvor monitora zatvaračem
- Povežite Sedaconda® ACD između endotrhealne cevi i Y-dela ventilacionih kola ventilatora
- Postavite Sedaconda® ACD kako je prikazano na slici 1 tako da otvor za uzorkovanje gasova monitora gasova bude usmeren prema pacijentu
- Postavite priključak Sedaconda® ACD na stranu pacijenta niže od strane mašine (prema uglu na slici 1) da biste izbegli nakupljanje kondenzata i sa crnom površinom na krajnjem gornjem delu
- Postavite monitor gasova za anestetičko sredstvo
- Sačekajte da se izvrši kalibracija monitora gasova
- Postavite odgovarajuća ograničenja alarma na monitoru gasova
- Povežite liniju za dovod sredstva Sedaconda® ACD sa špicem i uverite se da je učvršćena

6. RAD

6.1 Punjenje linije sredstva

- Dajte bolus od 1,2 ml prilikom početnog povezivanja Sedaconda® ACD. Ako je potrebno, dajte bolus od 0,3 ml. Nekada ne dajte ručni bolus.
- Zauštavite špic pumpu i sačekajte dok monitor gasova ne prikaže vrednost CO₂
- Odredite kliničku dozu
- Odredite kliničku dozu (proverite tačku 6.2 ispod)

6.2 Doziranje anestetičkog sredstva

Svadziranja su individualna i vode se skusnom kliničkom procenom i čitavanjem vrednosti FET na monitoru gasova. Postoji većinosu isparljivih sastojaka kroz prvi 10-30 minuta (faza indukcije) primene, postogat reba izvršiti korekcije brzine pumpa

prema izmerenoj krajnjoj koncentraciji plime (FET) i kliničkim potrebama pacijenta.
Izofluran je približno dvostruko snažniji od sevofluran.

Sledeće brzine su tipične za početnu brzinu špic pumpe za izofluran i sevofluran
– Izofluran: ~3 ml/h - Sevofluran: 5 ml/h

Brzina špic pumpe potrebna za postizanje određene koncentracije pacijenta zavisi od zapremine u minutu i ciljane koncentracije za pacijenta.

Isparljivo sredstvo	Očekivane brzine pumpe	Posledična Fet
Izofluran	2 – 7 ml/h	0,2 – 0,7%
Sevofluran	4 – 10 ml/h	0,5 – 1,4%

Ako se smatra da je potrebno brzo povećanje koncentracije, može se dati bolus od 0,3 ml tečnog sredstva. Pri višim vrednostima Fet-a i/ili velikim plimnim zapreminama i/ili velikim respiratornim brzinama, Sedaconda® ACD je manje efikasan. Stoga je potrebno relativno više anestetika, a samim tim i veća brzina pumpe da bi se koncentracija održala stabilnom.

6.3 Menjanje koncentracije

Svaka promena koncentracije se mora titrirati na željenu vrednost Fet-a promenom brzine pumpe i pažljivim praćenjem vrednosti Fet-a na monitoru gasova. Vrednost Fet-a treba verifikovati nakon svake promene parametara ventilatora. Ako postoji klinička potreba za brzim smanjenjem koncentracije Fet-a, tada uklonite uređaj Sedaconda® ACD sa pacijenta. Uvek proverite svaku novu koncentraciju na monitoru gasova.

6.4 Završetak terapije

Trenutni prestanak

1. Zauštavite špic pumpu. Koncentracija će se brzo smanjivati
2. Isključite liniju za dovod sredstva sa špicom Sedaconda®
3. Zatvorite čvrsto špic zatvaračem špicu
4. Isključite monitor gasova sa Sedaconda® ACD. Zatvorite otvor za praćenje gasova zatvaranjem otvora za uzorkovanje gase
5. Uklonite Sedaconda® ACD sa pacijenta. Najpre isključite sa Y-dela
6. Razmotrite zamenu Sedaconda® ACD sa bakterijskim/virusnim filterom sa izmenjivačem topote i vlage
7. Zatvorite priključak Sedaconda® ACD (na strani ventilatora) crvenim zaptivnim poklopcem i odložite ga u skladu sa bolničkim protokolom

Kratki proces odvajanja od uticanja

1. Zauštavite špic pumpu za špic i ostavite Sedaconda® ACD na mestu
2. Koncentracija će se postepeno smanjivati
3. Kako se vrednost Fet približava 0%, sledite gornje korake (1-7) u odeljku „Trenutni prestanak“

Produceno odvajanja od uticanja

1. U slučaju dužeg odvajanja od uticanja smanjujte brzinu pumpe u koracima tokom nekoliko sati
2. Koncentracija će se smanjiti
3. Kada dostigne nivo koncentracije od skoro 0% vrednosti Fet-a, sledite gornje korake (1-7) pod „Trenutni prestanak“

6.5 Menjanje Sedaconda® ACD

- Pripremite novi Sedaconda® ACD i po potrebi novi napunjeni špic (prema 5.1)
- Zauštavite špic pumpu.
- Isključite liniju anestetičkog sredstva sa špicom Sedaconda® ACD i zatvorite špic Sedaconda® ACD sa zatvaračem špicu..
- Isključite liniju za praćenje gase iz uređaja Sedaconda® ACD i zatvorite otvor za uzorkovanje gase zatvaranjem otvora za uzorkovanje gase.
- Izvadite korišćeni Sedaconda® ACD. Najpre isključite sa Y-dela
- Povežite liniju za uzorkovanje gase
- Umetnite novi Sedaconda® ACD tako što ćete prvo povezati ET-cev, a zatim Y-deo
- Povežite liniju sredstva sa špicem u špic pumpu
- Napunite liniju sredstva kao u 6.1 sa 1,2 ml
- Pokrenite špic pumpu istom brzinom kao i pre
- Proverite vrednost Fet-a

6.6 Zamena špicu Sedaconda®

- Zauštavite špic pumpu
- Isključite liniju za dovod sredstva sa špicu i zatvorite špic Sedaconda® sa poklopcom zatvaračem špicu.
- Skinite prazan špic sa špic pumpu
- Stavite novi špic Sedaconda® ACD u špic pumpu. Za punjenje pogledajte 4.1
- Isključite liniju za dovod sredstva sa špicu
- Pokrenite špic pumpu istom brzinom kao i pre
- Nemojte puniti liniju sredstva ukoliko Sedaconda® ACD takođe nije zamenjen novim
- Proverite vrednost Fet-a

7. POVEZIVANJE NEBULIZATORA NA SISTEM SEDACONDA® ACD

Moguće je koristiti mlazni nebulizator ili ultrazvučni nebulizator sa sistemom Sedaconda® ACD. Nebulizator treba da bude povezan između intubacione cevi pacijenta i uređaja Sedaconda® ACD. Poželjni su ultrazvučni nebulizatori koji ne dodaju dodatni protok vazduha. Ako je povezan mlazni nebulizator, možda će biti potrebno povećati brzinu špic pumpe, da bi se nadoknadio dodatni protok iz nebulizatora. Prilikom povezivanja nebulizatora postavite ventilator u stanje pripravnosti ili zadržite ekspiratoričnu pauzu na ventilatoru.

UPOZORENJE! Ponovljene nebulizacije mogu da povećaju otpor protoka sredstva Sedaconda® ACD. Vodite računa na znakove začepljenja. Lepljivi lekovi za nebulizaciju (npr. acetilcistein, colistin i amfotericin B) mogu da povećaju otpor filtera i da zahtevaju prevremenu zamenu Sedaconda® ACD.

NAPOMENA! Uvek uzmite u obzir povećani neaktivni prostor kada povezujete dodatne stavke.

8. USISAVANJE

- Poželjna je upotreba zatvorenog sistema za usisavanje ili upotreba okretnog priklučka sa usisnim nastavkom
- Zadržite pauzu na ventilatoru ako odvajate Sedaconda® ACD od ET-cevi tokom postupka. Prilikom odvajanja, prvo izvadite Sedaconda® ACD iz Y-dela, a prilikom pričvršćivanja, prvo prikačite Sedaconda® ACD na ET-cev



Važno je imati na umu da komponente na bazi polikarbonata, ako se koriste u disajnom kolu pacijenta, mogu degradirati ili pretrpeti stresno pucanje u prisustvu anestetičkih gasova Izofluran ili Sevofluran.

9. ODLAGANJE

Odložite korišćeni Sedaconda® ACD i zaptiveni špic u skladu sa bolničkim protokolima.

10. TEHNIČKE INFORMACIJE

TEHNIČKA SPECIFIKACIJA	100 ml	50 ml
Anestetička sredstva	Korisite samo na sobnoj temperaturi sevofluran (18°-25°C) i izofluran (18°-30°C)	
Špic	Korisite samo špic Sedaconda®	
Stabilnost napunjenih špriceva	5 dana	
Radni opseg plimne zapremine	350-1200 ml	200-800 ml
Neaktivni prostor uređaja Sedaconda® ACD	Približ. 100 ml	Približ. 50 ml
Otpor na protok gase pri 60 l/min	2,5 cm H2O (250 Pa)	3,0 cm H2O (300 Pa)
Gubitak vlage	5 mg/l (na 0,75 l X 12 otkucaja srca u minutu)	5 mg/l (na 0,5 l X 15 otkucaja srca u minutu)
	7 mg/l (na 1,0 l X 10 otkucaja srca u minutu)	6 mg/l (na 0,75 l X 15 otkucaja srca u minutu)
Kapacitet filtera:	Bakterijska filtracija 99,867% Virusna filtracija 99,76%	
Težina	50 g	
Duzina linije sredstva	2,2 m	
Priklučci (u skladu sa ISO 5356)	15F/22M-15M	
Otvor za uzorkovanje gasova	Ženski Luer Lock	

U slučaju ozbiljnog incidenta, обратите се надлежном органу и производицу Sedana Medical Ltd.

Za dodatne informacije u vezi sa politikama ili procedurama koje se odnose na Sedaconda® ACD, korisnik treba da pogleda Tehnički priručnik ili da kontaktira kompaniju Sedana Medical AB.

Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

Datum objavljenja: 23.03.2022
3000 177-2203/SR/Rev.2.5 2022-03

sedanamedical

1. INDICAȚII DE UTILIZARE

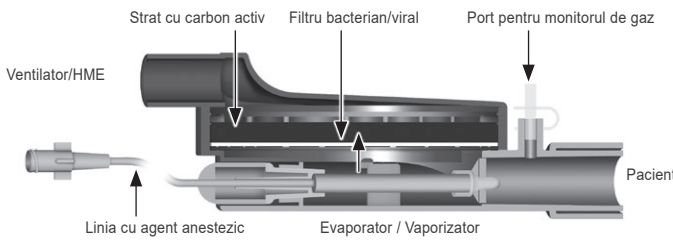
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - Dispozitiv de conservare anestezic) este conceput pentru administrarea de isofluran și sevofluran la pacienții ventilați invaziv. Administrația de isofluran și sevofluran folosind Sedaconda® ACD trebuie făcută doar într-un mediu complet dotat pentru monitorizarea și susținerea funcției respiratorie și cardiovasculară și de către persoane instruite special în utilizarea medicamentelor anestezice inhalatorii și în recunoașterea și gestionarea efectelor adverse așteptate de la astfel de medicamente, inclusiv resuscitarea cardiorespiratorie. O astfel de instruire trebuie să includă stabilirea și întreținerea căilor respiratorii ale pacientului și a ventilației asistate. Sedaconda® ACD este de unică folosință și se înlocuiește la fiecare 24 de ore sau la nevoie, de ex. în caz de evenimente neașteptate, cum ar fi obturarea subită a căilor respiratorii din cauza secrețiilor, etc.

Sedaconda® ACD este disponibil în variantele Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) și Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Instrucțiunile din acest document se aplică ambelor dispozitive.

2. PRINCIPIILE DE FUNCȚIONARE

Sedaconda® ACD este alcătuit dintr-o carcăsă de plastic cu o linie de agent pentru livrarea continuă de isofluran sau sevofluran de la o pompă pentru seringă către vaporizatorul miniaturizat unde toate dozajele clinice sunt vaporizate imediat. În timpul respirației continue, agentul anestezic volatil este recirculat prin deflector care conține un filtru cu carbon activ. Trebuie ținut cont de spațiul mort de 100 ml sau 50 ml pentru toți pacienții și CO₂ trebuie monitorizat atent. Reglarea nivelului de CO₂ poate fi obținută prin optimizarea parametrilor ventilatorului. În plus, Sedaconda® ACD este un excelent schimbător de căldură și umiditate, incluzând și un filtru bacterian/viral eficient.

Desen în secțiune transversală pentru Sedaconda® ACD



3. INFORMAȚII IMPORTANTE PENTRU UTILIZATOR

3.1 Citiți cu atenție aceste instrucțiuni înainte de a folosi Sedaconda® ACD și rețineți următoarele

AVERTISMENTE GENERALE

- Nu folosiți desfluran
- Nu reconectați un Sedaconda® ACD folosit care a fost deconectat și nesupravegheat, din orice motiv, pentru orice perioadă de timp. Folosiți întotdeauna unul nou
- Isofluran: Folosiți exclusiv la temperatura camerei 18 ° – 30 ° Celsius
- Sevofluran: Folosiți exclusiv la temperatura camerei 18 ° – 25 ° Celsius
- Nu folosiți Sedaconda® ACD dacă integritatea pachetului este afectată sau ambalajul este vizibil deteriorat
- Opriti întotdeauna pompa pentru seringă dacă deconectați Sedaconda® ACD
- Nu amorsați manual linia agentului. Folosiți întotdeauna pompă pentru seringă
- Amplasați conectorul Sedaconda® ACD dinspre pacient mai jos față de capătul dinspre mașină pentru a evita acumularea condensului, cu față neagră îndreptată în sus
- Nu folosiți funcția de bolus sau de spălare a pompei pentru seringă dacă nu este programată conform protocoului spitalului
- Nu îndoiați sau prindeți cu clemă linia agentului
- Nu folosiți Sedaconda® ACD cu ventilația în jet sau oscilatorie
- Nu folosiți umidificarea activă împreună cu Sedaconda® ACD
- Nu folosiți Sedaconda® ACD la pacienții cu secreții abundente
- Reprocesarea dispozitivelor medicale care sunt de unică folosință poate conduce la degradarea performanțelor sau la o pierdere a funcționalității, de ex. rezistența la respirație poate să crească. Acest produs nu este conceput pentru a fi curățat, dezinfecțat sau sterilizat
- Nu încideți niciodată conectorul în capătul de la ventilator, cu excepția cazului în care aruncați Sedaconda® ACD
- Folosiți Isofluran și Sevofluran doar în conformitate cu documentele lor SmPC corespunzătoare.
- Tineți întotdeauna cont de spațiul mort al dispozitivului versus volumul tidal atunci când ventilați pacientul și monitorizați cu atenție nivelul de CO₂ la Monitorul de gaz

Simbol	Descriere
AVERTISMENT!	Indică o condiție care, dacă nu este respectată întotdeauna, poate răni pacientul sau utilizatorul. Nu continuați dacă nu ați înțeles clar instrucțiunile și dacă nu sunt îndeplinite toate condițiile prevăzute.
	Indică o condiție care, dacă nu este respectată întotdeauna, poate deteriora produsul sau echipamentul. Nu continuați dacă nu ați înțeles clar instrucțiunile și dacă nu sunt îndeplinite toate condițiile prevăzute.
NOTĂ!	Indică informații importante pentru utilizarea optimă a produsului.
	Se folosește la un singur pacient
	Citiți Instrucțiunile de utilizare cu atenție înainte de utilizare
	Ventilator
	Volum tidal
	Dispozitiv de măsurare a gazului
	Pacient / Plămâni

4. ECHIPAMENTELE SUPLIMENTARE NECESARE (FIG 1)

Se pot utiliza doar dispozitive medicale care poartă marcul CE și care respectă standardele internaționale aplicabile. Sedaconda® ACD trebuie folosit cu următoarele echipamente:

- Seringă Sedaconda®
- Pompă pentru seringă cu setările BD Plastipak sau Monoject Sherwood 50/60 ml
- Monitor de gaz anestezic care afișează concentrațiile de CO₂ și gaze anestezice
- Ventilator
- Adaptoare corespunzătoare pentru utilizarea cu Isofluran și Sevofluran.
- Sistem de evacuare a gazului

4.1 Serigă Sedaconda®

Seringă Sedaconda® are aceeași dimensiune ca seringă Becton Dickinson Plastipak sau Sherwood Monoject 50 ml, însă aceasta are și un conector unic care se potrivește cu conectorul liniei agentului de la Sedaconda® ACD. Pe etichetă există căsuțe de bifat care să indice ce agent volatil se folosește, Isofluran sau Sevofluran. Seringile pot fi pre-umplite și depozitate până la 5 zile dacă sunt păstrate într-un mediu întunecat la temperatură camerei. Asigurați-vă că seringa este închisă bine.

4.2 Pompele pentru seringă

Folosiți doar pompe pentru seringă cu marcul CE care se conformează cerințelor aplicabile, în special cu specificațiile standardului EN 60601-2-24 și care sunt programabile cu setările pentru seringile Becton Dickinson Plastipak sau Sherwood Monoject 50/60 ml.

4.3 Monitorizarea gazului anestezic cu linia de prelevare a probelor de gaz

Monitorizarea a gazelor anestezice este obligatorie și se face cu un monitor de gaz cu marcul CE care se conformează cerințelor corespunzătoare, în special cu specificațiile standardului EN ISO 80601-2-55. Monitorul de gaz trebuie să afișeze concentrațiile de dioxid de carbon și de gaze anestezice pentru a putea identifica concentrația Fet (expiratoare terminală), care reprezintă concentrația alveolară. Concentrația Fi nu trebuie folosită. Citiți doar valoarea Fet care reflectă concentrația alveolară. Există 2 tipuri de monitoare de gaz: cu flux secundar sau flux principal. Ambele pot fi folosite cu Sedaconda® ACD.

Monitorul de gaz cu flux secundar

Atunci când folosiți un monitor cu flux secundar, conectați linia de prelevare a probelor pentru monitorul de gaz la monitorul de gaz și la portul pentru prelevarea probelor monitorului de gaz de la Sedaconda® ACD. La monitorul cu flux secundar, tubulatura uscătorului Nafion poate fi atașată între Sedaconda® ACD și linia de prelevare a probelor de gaz.

Monitorul de gaz principal

Atunci când folosiți monitorul de gaz principal conectați adaptorul necesar al căilor respiratorii între Sedaconda® ACD și pacient.

4.4 Ventilatorul

Folosiți doar ventilatoare cu marcul CE care se conformează cu cerințele aplicabile, în special cu specificațiile standardului ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD poate fi folosit cu toate modurile convenționale de ventilator, cu excepția modului oscilatoriu pentru pacienții intubați. Folosiți circuite ventilator compatibile cu agenții anestezici.

4.5 Adaptorul de umplere

Pentru umplerea în siguranță a seringii Sedaconda® ACD trebuie folosit adaptorul corect de umplere. Sună 2 tipuri, unul pentru flacoane cu filet standard și unul pentru Sevorane de la AbbVie cu închidere Quik-Fil.

4.6 Sistemul de evacuare a gazului

Sedana Medical recomandă colectarea gazelor de evacuare de la ventilator și monitorul de gaz.

Evacuarea pasivă a gazelor

Sedana Medical pune la dispoziție un sistem de evacuare pasivă a gazelor denumit FlurAbsorb și FlurAbsorb-S care este folosit împreună cu un set de accesorii.

Evacuarea activă a gazelor

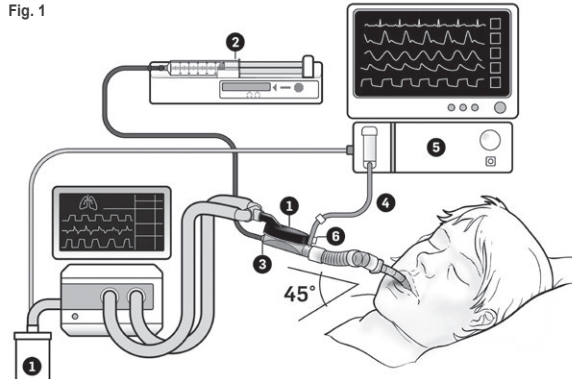
Evacuarea activă a gazelor poate fi folosită dacă este instalată sau o sursă de vacuumare centrală poate fi folosită împreună cu un sistem de egalizare a presiunii, care poate fi oferit de producătorul ventilatoarelor.

5. SISTEMUL

5.1 Umplerea seringii Sedaconda®

- Înăștați Adaptorul de umplere la flaconul cu agent anestezic
- Conectați seringă la adaptor apăsând și răsucind până când este fixată
- Întoarceți flaconul cu seringă cu susul în jos
- Umplete seringă prin retragerea și împingerea pistonului înainte și înapoi, încet, de 5-10 ori
- Reîntoarceți flaconul în poziție inițială
- Așteptați timp de patru secunde pentru egalizarea flaconului înainte de deconectare
- Scoateți seringă din flacon asigurându-vă că nu au rămas bule de aer în seringă
- Închideți seringă folosind sistemul de închidere al seringii
- Notați pe eticheta seringii ce agent anestezic se folosește și data umplerii

Fig. 1



5.2. Asamblarea (Fig. 1)

- Conectați evacuarea de la ventilator și monitorul de gaz la sistemul de evacuare a gazelor (1)
- Introduceți seringă în pompa pentru seringă (2)
- Setați pompa pentru seringă cu setările pentru seringile BD Plastipak sau Monoject Sherwood 50/60 ml
- Poziționați pompa pentru seringă la nivelul capului pacientului sau mai jos

Dacă se folosește monitorul de gaz cu flux secundar:

- Scoateți capacul roșu de la Sedaconda® ACD (3)
- Conectați linia de prelevare a probelor pentru monitorul de gaz (4) la monitorul de gaz (5) și la portul de prelevare a probelor pentru monitorul de gaz Sedaconda® ACD (6). Pentru a reduce nivelul umidității din linie și colectorul de apă, se poate atașa o tubulatură a ușcătorului naftion între Sedaconda® ACD și linia de prelevare a probelor de gaz

Dacă se folosește monitorul de gaz cu flux principal:

- Scoateți capacul roșu de la Sedaconda® ACD
- Conectați adaptorul necesar pentru căile respiratorii între Sedaconda® ACD și pacient. Scoateți marcajul de la portul monitorului și închideți portul monitorului cu capac
- Conectați Sedaconda® ACD între tubul endotraheal și piesa Y de la circuitele de respirație ale ventilatorului
- Poziționați Sedaconda® ACD conform indicațiilor din fig. 1 cu portul de prelevare a probelor pentru monitorul de gaz direcționat către pacient
- Poziționați conectorul dinspre Sedaconda® ACD mai jos decât cel către partea mașinii (conform unghiului din fig. 1) pentru a evita acumularea condensului, având partea neagră îndreptată în sus
- Setați monitorul de gaz pentru agentul anestezic folosit
- Așteptați efectuarea calibrării monitorului de gaz
- Setați limitele de alarmă corespunzătoare pe monitorul de gaz
- Conectați linia de alimentare cu agent de la Sedaconda® ACD la seringă și asigurați-vă că este fixată bine

6. FUNCȚIONAREA

6.1 Amorsarea liniei agentului

- Administrați un bolus de 1,2 ml la conectarea inițială a Sedaconda® ACD. Dacă este necesar, asigurați un bolus de 0,3 ml. Nu asigurați niciodată bolusul manual.
- Oprită pompa pentru seringă și așteptați până când monitorul de gaz afișează o valoare pentru CO₂
- Setați dozajul clinic
- Setați pompa pentru seringă (verificați punctul 6.2 de mai jos)

6.2 Dozarea agentului anestezic

Toate dozele sunt individuale și recomandate de evaluarea clinică efectuată de persoane cu experiență și de citirea valorii Fet de la monitorul de gaz. Pacientul are o absorbție mai ridicată a substanței volatile în primele 10-30 de minute (Faza de introducere) ale administrării și, de aceea, trebuie făcute corecții ale debitelor de pompare conform concentrației de flux terminală măsurată (Fet) și de nevoie clinice ale pacientului. Isofluran este de circa două ori mai potent decât sevofluran.

Debiturile următoare sunt obișnuite pentru debitul inițial al seringii cu Isofluran și Sevofluran

– Isofluran: 3 ml/h	– Sevofluran: 5 ml/h
---------------------	----------------------

Debitul necesar al pompei pentru seringă pentru a atinge o anumită concentrație pentru pacient depinde de volumul pe minut și de concentrația întâi pentru pacient.

Agent volatil	Debitul estimat al pompei	Valorile Fet rezultate
Isofluran	2 – 7 ml/h	0,2 – 0,7%
Sevofluran	4 – 10 ml/h	0,5 – 1,4%

Dacă este considerată a fi necesară o creștere rapidă a concentrației, poate fi administrat un bolus cu 0,3 ml de agent lichid. La valori mai ridicate ale Fet și/sau volumele tidale ridicate și/sau frecvențe respiratorii ridicate, Sedaconda® ACD este mai puțin eficient. Prin urmare, este necesar relativ mai mult anestezic și, astfel un debit mai ridicat la pompă pentru a păstra concentrația stabilită.

6.3 Modificarea concentrației

Orice modificare a concentrației trebuie trătrită la valoarea Fet dorită prin modificarea debitului pompei și monitorizarea atență a valorii Fet pe monitorul de gaz. Valoarea Fet trebuie verificată după orice modificare la parametrii ventilatorului. Dacă apare o nevoie clinică pentru scădere rapidă a concentrației Fet, înălpărați Sedaconda® ACD de la pacient. Verificați întotdeauna orice concentrație nouă la monitorul de gaz.

6.4 Încetarea terapiei

Încetarea imediată

1. Oprită pompa pentru seringă. Concentrația va scădea rapid
2. Deconectați linia de alimentare cu agent de la seringa Sedaconda®
3. Închideți etans seringă folosind sistemul de închidere al seringii
4. Deconectați monitorul de gaz de la Sedaconda® ACD. Închideți portul monitorului de gaz cu capacul pentru portul de prelevare a probelor de gaz
5. Scoateți Sedaconda® ACD de la pacient. Scoateți mai întâi piesa Y
6. Aveți în vedere înlocuirea Sedaconda® ACD cu un filtru Bacterian/Viral cu schimbător de căldură și umiditate
7. Închideți conectorul Sedaconda® ACD (pe partea ventilatorului) cu capacul roșu de închidere etansă și aruncați-l conform protocolului spitalului

Procesul de reducere bruscă

1. Oprită pompa pentru seringă și lăsați Sedaconda® ACD pe poziție
2. Concentrația va scădea gradual
3. Pe măsură ce valoarea Fet se apropie de 0%, urmați pașii de mai sus (1-7) de la „Încetarea imediată”

Reducere prelungită

1. În cazul unei slăbiri prelungite, reduceți debitul pompei în etape pe durata a mai multor ore
2. Concentrația va scădea
3. Atunci când s-a atins un nivel al concentrației de aproape 0% pentru valoarea Fet, urmați pașii de mai sus (1-7) de la „Încetarea imediată”

6.5 Schimbarea Sedaconda® ACD

- Pregătiți un nou Sedaconda® ACD și o nouă seringă umplută, dacă este necesar (conform 5.1)
- Oprită pompa pentru seringă.
- Deconectați linia de alimentare cu agent anestezic de la seringă Sedaconda® ACD și închideți seringă cu capacul roșu.
- Deconectați linia monitorului de gaz de la Sedaconda® ACD și închideți portul de prelevare a probelor de gaz cu capacul pentru portul de prelevare a probelor de gaz.
- Scoateți Sedaconda® ACD folosit. Scoateți mai întâi piesa Y
- Conectați linia de prelevare a probelor de gaz
- Introduceți noua Sedaconda® ACD conectând prima dată tubul ET și apoi piesa Y
- Conectați linia agentului la seringă din pompa pentru seringă
- Amorzați linia agentului conform punctului 6.1 folosind 1,2 ml
- Porniți pompa pentru seringă cu același debit ca mai înainte
- Verificați valoarea Fet

6.6 Schimbarea seringii Sedaconda®

- Oprită pompa pentru seringă
- Deconectați linia de alimentare cu agent anestezic de la seringă și închideți seringă cu capacul roșu
- Scoateți seringă goală din pompa pentru seringă
- Puneți noua seringă Sedaconda® în pompa pentru seringă. Pentru alimentare, consultați 4.1.
- Conectați linia de alimentare cu agent la seringă
- Porniți pompa pentru seringă cu același debit ca mai înainte
- Nu amorzați linia agentului dacă nu s-a făcut să înlocuiește Sedaconda® ACD cu altul nou
- Verificați valoarea Fet

7. CONECTAREA UNUI NEBULIZATOR LA SISTEMUL SEDACONDA® ACD

Se poate folosi un nebulizator în jet sau un nebulizator cu ultrasunete cu sistemul Sedaconda® ACD. Nebulizatoarele cu ultrasunete sunt de preferat deoarece nu suplimentează debitul de aer. Dacă este conectat un nebulizator în jet, ar putea fi necesară creșterea debitului pompei pentru a compensa pentru debitul suplimentar al nebulizatorului. La conectarea unui nebulizator, setați ventilatorul în așteptare sau puneti o pauză de expirație la ventilator.

AVERTISMENT! Nebulizările repetitive pot crește rezistența la debit pentru Sedaconda® ACD. Fiți atenți la semnele de apariție a ocluziilor. Medicamentele nebulizate lipicoase (de exemplu, acetilcisteina, colistina și amfotericina B) pot crește rezistența filtrului și necesită înlocuirea prematură a Sedaconda® ACD.

NOTĂ! Aveți întotdeauna în vedere spațiul mort care crește atunci când conectați articole în plus.

8. ASPIRAȚIA

- Se preferă utilizarea unui sistem închis de aspirație sau folosirea unui conector pivotant cu port de aspirație
- Puneți în pauză ventilatorul dacă deconectați Sedaconda® ACD de la tubul ET în timpul procedurii. La deconectare scoateți Sedaconda® ACD mai întâi din piesa Y și, la atâșare, atașați Sedaconda® ACD mai întâi de tubul ET



Este important să știi că, în cazul în care se folosesc componente pe bază de Policarbonat în circuitul respirator al pacientului, acestea se pot degrada sau pot crăpa de la stres dacă sunt prezente gazele anestezice Isofluran sau Sevofluran.

9. ARUNCAREA

Aruncați Sedaconda® ACD și seringă etanșată conform protocolelor din spital.

10. INFORMAȚII TEHNICE

SPECIFICAȚII TEHNICE	100 ML	50 ML
Agenti anestezici	Folosiți doar la temperatura camerei sevofluran (18°-25 °C) și isofluran (18°-30 °C)	
Seringă	Folosiți doar seringă Sedaconda®	
Stabilitatea seringilor umplute	5 zile	
Domeniul de funcționare al volumului de flux	350-1200 ml	200-800 ml
Spațiul mort pentru Sedaconda® ACD	Circa 100 ml	Circa 50 ml
Rezistența la debitul de gaz la 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Pierdere de umiditate	5 mg/l (@ 0,75 L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0,5 L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1,0 L x 10 bpm)	6 mg/l (@ 0,75 L x 15 bpm)
Capacitatea filtrare bacteriană filtrului:	99,867%	
	Filtrare virală	99,76%
Greutate	50 g	
Lungimea liniei de agent	2,2 m	
Conectori (conform ISO 5356)	15F/22M-15M	
Port de prelevare a probelor de gaz	Luer Lock mama	

În cazul apariției unui incident grav, contactați autoritatea competență și producătorul legal Sedana Medical Ltd.

Pentru mai multe informații referitoare la politici sau proceduri privind Sedaconda® ACD, utilizatorul poate consulta Ghidul tehnic sau poate contacta Sedana Medical AB.



Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Irlanda

Data emiterii: 23.03.2022
3000 177-2203/RO/Rev.2.5 2022-03



sedanamedical

2797

7. توصيل جهاز استنشاق (البخار) بنظام SEDA CONDA® ACD

من الممكن استخدام البخار الثلالة أو البخار بالموجلات فوق الصوتية مع نظام Sedaconda® ACD. ويجب توصيل البخار بين أنبوب تنفس المريض، Sedaconda® ACD وجهاز Sedaconda® ACD. ويفضل استخدام البخارات بالموجلات فوق الصوتية لأنها لا تسبب في إضافة دفق هوائي، وفي حالة توصيل البخار الفلفلة، بينما تنشأ الحاجة إلى زيادة معدل دفع الماء لتعويض التدفق المائي من البخار، عند توصيل البخار، يضيئ جهاز التنفس الاصطناعي على وضع الاستعداد أو الشفط على الإيقاف المؤقت للتنفس على جهاز التنفس الاصطناعي.

تحذيرًا قد تزيد البخارات المكثرة من مقاومة تدفق Sedaconda® ACD. انتهاء لعلامات الانسداد الناجمة عن الأدوية المستنشقة الزجاجة (مثل الأسيتيل سيسين، والستوكسترين، والغافوريسين) بـ حيث أنها قد تزيد من مقاومة المرشح وتحتاج استبدالًا أسرع لـ Sedaconda® ACD.

ملاحظة! يراعى دائمًا الجرعة الراهن المتزايد عند توصيل عناصر إضافية.

8. الشفط

يفضل استخدام نظام شفط مغلق أو استخدام موصل دوار من خلال منفذ الشفط

الشفط على الإيقاف مؤقتًا على جهاز التنفس الاصطناعي في حالة فصل جهاز Sedaconda® ACD من أنبوب القصبة الهوائية أثناء الإجراء، عند الفصل، يفضل جهاز Sedaconda® ACD من القطعة ثلاثية التفرع على شكل حرف (Y) أولاً، وعند التوصيل، يوصل جهاز Sedaconda® ACD بـ أنابيب القصبة الهوائية أولاً.

من المهم إدراك أن المكونات القائمة على البولي كربونات إذا استخدمت في دائرة تنفس المريض قد تدهور حالتها أو تتعرض للتصدع الإيجاهي في وجود غاز التخدير .Sevoflurane Isoflurane



9. التخلص

التخلص من جهاز Sedaconda® ACD والمختبرات المختلفة وفقًا لبروتوكولات المستشفى.

10. المعلومات الفنية

50 مل	100 مل	المواصفات الفنية
استخدم فقط sevoflurane بدرجة حرارة الغرفة (25-18 درجة مئوية) و- rane بدرجة حرارة 18-30 درجة مئوية		عوامل التخدير
Sedaconda®		المختبرة
لا يستخدم إلا مختبرة		ثبات المحفوظة المائية
200-800 مل	350-1200 مل	نطاق الجرعة المدروسة
تقريباً 50 مل	تقريباً 100 مل	قدرة المارش:
(أصل 3.0 مل مياه (300 باسكال))	(أصل 2.5 مل مياه (250 باسكال))	الترشيح البكتيري الترشيح الفيروسي
15 × 0.5 (ملigram / لتر × 12 (نسبة في الدقيقة)	5 (ملigram / لتر × 0.75 (نسبة في الدقيقة)	الوزن
15 × 0.75 (ملigram / لتر × 10 (نسبة في الدقيقة)	7 (ملigram / لتر × 1.0 (نسبة في الدقيقة)	طول خط العامل
		الموصلات (وفقًا لمعايير ISO 5356 (15F/22M-15M)
		منفذ أحد عينات الغاز

حال وقوع حادث خطير، يرجى الاتصال على السلطة المختصة وجهة التصنيع القانونية Sedana Medical Ltd.

وعود رداً محدث سميلى يزعج بجي Sedona ACD، زاهج بـ قلعتهم تابع إلها وأتاس ايسلما لوح تامولعلم نم ديزم يزعج لـ Sedana Medical AB.

عند استخدام جهاز رصد غازات التدفق الرئيسي:

* يتم إزالة الغطاء الأحمر الموجود على جهاز Sedaconda® ACD وSedaconda® ACD والمريض، إنما المقصود من منفذ جهاز الصدر وإغلاق المنفذ بـ ماختف.

* توصيل مهابين المسلك الورياني المطلوب بين جهاز Sedaconda® ACD وSedaconda® ACD والمريض.

* توصيل جهاز Sedaconda® ACD بين الأنابيب الرغامي الداخلي والقطعة ثلاثية التفرع على شكل حرف (Y) بـ دوائر التنفس الخاصة بـ جهاز التنفس الاصطناعي.

* وضع جهاز Sedaconda® ACD على الموضع في الشكل 1 مع منفذ أحد عينات مراقب الغازات الموجحة نحو المريض.

* ترکيم المكثفات من وجوجه الأنابيب على جهاز Sedaconda® ACD في مستوى أقل من جانب الجهاز (حسب الزاوية الموضحة في الشكل 1) لتجنب إزاحة جهاز رصد الغازات التواقي مع عامل التخدير المستخدم.

* إعداد جهاز رصد الغازات على جهاز رصد الغازات.

* إغلاق الدخول المناسبة للإنذار على جهاز رصد الغازات.

* توصيل خط إمداد العامل في جانب جهاز Sedaconda® ACD بالمحفنة والتاكد من تأثيرها.

6. التشغيل

6.1 تحضير خط عامل التخدير

تناول فرض يجمح 1.2 مل عند توصيل Sedaconda® ACD بشكل مبدئي، إذا لزم الأمر، ضع فرض يجمح 0.3 مل. لا تتناول الفرض يدوياً.

* إيقاف مخفف المحفنة والانتظار حتى تغرس شاشة جهاز رصد الغازات قيمة ثانوي أكسيد الكربون.

* إعداد الجرعة السريرية.

* بدء تشغيل مخفف المحفنة (انظر النقطة 6.2 أدناه).

6.2 تجديد جرعة عامل التخدير

تحمل جميع المعدات بشكل فوري وتترشد، بالتقسيم السريري المجزيء وفراهامة زمن التنفس القسري على جهاز رصد الغازات. ويوجد زيادة في امتصاص المريض لل المادة المطردة خلال أول 10-30 دقيقة (مرحلة الاستقرار) من الإعطاء، وبالتالي يجب إجراء تصحيحات لمعدل الضغط وفقًا لتركيز نهاية الدم (زمن التنفس القسري) والاحتياجات السريرية للمريض.

* sevoflurane Isoflurane تغريباً ضعف قوة العقار.

فيما يلي المعدلات الموجحة للمعدل الأدنى لضم المحفنة للعقاري Sevoflurane Isoflurane: 3- مل / ساعة Sevoflurane: 5- مل / ساعة Isoflurane: 5- مل / ساعة

يعتمد معدل ضخ المحفنة اللازمة للوصول إلى تركيز معين للمريض على الجرعة في الدقيقة والتركيز المستهدف للمريض.

العامل المطرد	مدلات الضغط المتوقعة	قيم زمن التنفس القسري الناجمة
Isoflurane	2-7 مل / ساعة	0,7% - 0,2
Sevoflurane	10 - 4 مل / ساعة	1,4% - 0,5

في حالة وجود داعي إلى زيادة سرعة التركيز، يمكن إعطاء كمية يجمح 0.3 مل من العامل السائل، علماً أن فحادة جهاز Sedaconda® ACD تقلع عند قيام زمن التنفس القسري الأعلى / أو أحجام الدم العالية / أو معدلات التنفس المفرطة، لذلك، يزيد التركيز تدريجياً ومن ينشأ داعي إلى معدل ضغط أعلى للحفاظ على ثبات التركيز.

6.3 تغيير التركيز

يجب معاشرة أي تغيير في تركيز جهاز Sedaconda® ACD عن طريق تغيير معدل المضخة ورصد قيمة زمن التنفس القسري عن كثب على جهاز رصد الغازات. يجب التعقل من قيمة زمن التنفس القسري بعد أي تغيير على معلمات جهاز Sedaconda® ACD.

في حالة وجود داعي سريري لتقليل تركيز زمن التنفس القسري بسرعة، فيما يلي ملخص جهاز Sedaconda® ACD من العلاج.

6.4 إنهاء العلاج

الوقف الفوري

إيقاف خط إمداد العامل من محفنة جهاز Sedaconda® ACD.

فصل خط عامل التخدير من محفنة المحفنة.

فصل جهاز رصد الغازات من جهاز Sedaconda® ACD.

إغلاق منفذ رصد الغازات باستخدام إغلاق منفذ أحد عينات الغازات.

فصل جهاز رصد الغازات عن جهاز Sedaconda® ACD.

يواصل استبدال جهاز Sedaconda® ACD في الغرفة الكبيرة / الفيروس بمبدل الحرارة والرطوبة.

إغلاق موصل جهاز Sedaconda® ACD (جانب جهاز التنفس الاصطناعي) بـ الإغلاق الأحمر والخلص منه وفقًا لبروتوكول المستشفى.

عملية الفصل المطرد

إيقاف مخفف المحفنة وترك جهاز Sedaconda® ACD في مكانه.

سوف ينخفض التركيز تدريجياً.

مع افتراض قيمة زمن التنفس القسري من النسبة المئوية 0٪، تبلغ الخطوات المذكورة أعلاه (1-7) ضمن قسم "الوقف الفوري".

في حالة الفصل المطرد، يقلل من معدل الضغط في خطوطات على مدار عدة ساعات.

سينخفض التركيز.

عند الوصول إلى مستوى تركيز يقارب النسبة المئوية 0٪ من قيمة زمن التنفس القسري المذكورة أعلاه (1-7) ضمن قسم "الوقف الفوري".

6.5 تغيير جهاز Sedaconda® ACD

إعداد جهاز Sedaconda® ACD جديداً، وملء محفنة جديدة إذا لزم الأمر (حسب النقطة 5.1).

إيقاف مخفف المحفنة.

فصل خط عامل التخدير عن محفنة جهاز Sedaconda® ACD وإغلاق المحفنة بالغطاء المخصص لها.

فصل خط عامل الغازات من جهاز Sedaconda® ACD. واغلاق منفذ أحد عينات الغازات باستخدام إغلاق المخصص لها.

الخلص من جهاز Sedaconda® ACD المستخدم. فصل القطعة ثلاثية التفرع على شكل حرف (Y) أولاً.

توصيل خط أحد عينات الغاز.

دخول جهاز Sedaconda® ACD عن طريق التصال بالأنبوب القصبة الهوائية أولاً ثم القطعة ثلاثية التفرع على شكل حرف (Y) ثانية.

توصيل خط العامل بالمحفنة في محفنة المحفنة.

تحضير خط العامل بالحجم 1.2 مل حسب النقطة 6.1.

بدء مضخة المحفنة بنفس العامل السابق.

التحقق من قيمة زمن التنفس القسري.

6.6 تغيير محفنة جهاز Sedaconda® ACD

إيقاف محفنة المحفنة.

فصل خط عامل التخدير عن محفنة المحفنة وإغلاق المحفنة بالغطاء المخصص لها.

فصل المحفنة الخارجية من محفنة جهاز Sedaconda® ACD جديدة في محفنة المحفنة.

توصيل خط العامل بالمحفنة في محفنة المحفنة.

بدء مضخة المحفنة بنفس العامل السابق.

لا يجهز خط العامل إلا بعد استبدال جهاز Sedaconda® ACD بأخر جديداً أيضاً.

التحقق من قيمة زمن التنفس القسري.

1. الاستخدام المقصود

صم جهاز Sedaconda® ACD Anaesthetic Conserving Device (جهاز حفظ التخدير) لتنظيم تناول عقاري و isoflurane.

الى مكانت مجهر بالكامل لرصد وظائف الجهاز.

وأنيجي اعطاء الدموية ودغمه ورقة انتشار مجهز بالكافارين على طرق الاستنشاق والسرع على الأطراف السليمة المتوفدة.

التنفس والقلب والأوعية الدموية ودغمه ورقة انتشار مجهز بالكافارين على طرق الاستنشاق والسرع على الأطراف السليمة المتوفدة لهذا النوع من الأدوية، بما في ذلك الإشعاع التنسسي والقابلي، ولا بد أن يشمل هذا التدريب إنشاء سلسلة هوائي المريض والتقوية المساعدة والمماطلة علىها.

جهاز Sedaconda® ACD قائم على استخدام عقار واحدة فقط ويجب استبداله كل 24 ساعة أو عند الضرورة، مثل وقوع أحداث غير متوقعة مثل الانسداد

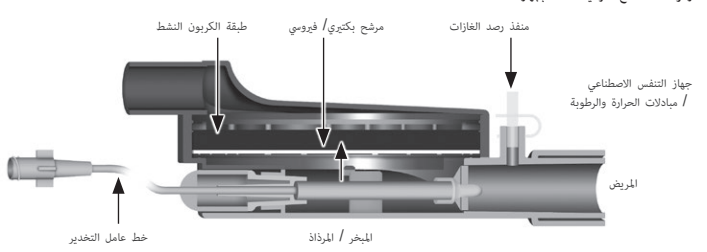
المفاجئ في الشعب الهوائية بسبب الإزار وما إلى ذلك.

2. مباديء العملية

يتوفر من جهاز Sedaconda® ACD جيمين مختلفين 100 مل (Sedacona® ACD-L) و 50 مل (Sedacona® ACD-S).

على الأرشادات الواردة في هذا الدليل تطبيق على كل الجهازين.

رسومات المقطع العرضية الخاصة بجهاز Sedaconda® ACD



3. معلومات هامة للمستخدم

3.1 يحرص المستخدم على قراءة هذه التعليمات قبل استخدام جهاز Sedaconda® ACD ومراعاة ما يلي:

تحبب تناول (desflurane) (ديفلوران)

* تجنب إعادة توصيل جهاز Sedaconda® ACD المستخدم الذي ثمت إزالته والمتروك دون مرافق لأي سبب ولأي فترة زمنية.

جديداً

* Isoflurane: يستخدم فقط في درجة حرارة الغرفة بين 18 - 30 درجة مئوية.

* Sevoflurane: يستخدم فقط في درجة حرارة الغرفة بين 18 - 25 درجة مئوية.

تجنب إيقاف خط العامل بدأرياً بل مستخدم خط مقطورة.

Sedaconda® ACD: في جانب المريض دون مستوى الجهاز، يجب تراكم المكثفات، بحيث يوجه الجانب الأسود نحو الأعلى.

بل يحرص دائمًا على إيقاف المكثفات في حالة احتراق سلالة العروبة أو كان نفف الفم العلوي واضحة.

Sedaconda® ACD: يوضح مصطلح جهاز Sedaconda® ACD في جانب المريض دون مستوى الجهاز، مما يزور وفقاً لبوتوكول المستشفى.

تجنب طي خط العامل أو شده بإحكام.

Sedaconda® ACD: أثناء استخدام توسيع بالفتق أو التبديل.

Sedaconda® ACD: تجنب استخدام جهاز Sedaconda® ACD مع المرضى الذين يعيشون من إفرات غزيرة.

قد تؤدي إعادة الجالية الطبية المخصصة لاستخدام لمرة واحدة فقط إلى تدهور الأداء أو فقدان الخصائص الوظيفية، على سبيل المثال، قد تزداد

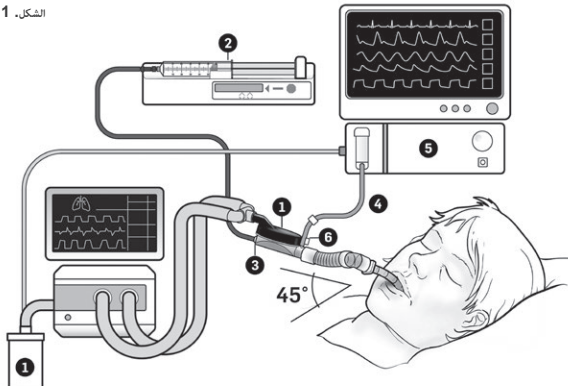
القاقيمة في النفاس، وهذا المفعول غير مفهوم أو ظهير أو تقييمه.

Sedaconda® ACD: تجنب سد المولع على جانب جهاز التنفس الاصطناعي إلا في حالة الخلاص من جهاز Sedaconda® ACD.

استخدام أوكسجين وسويفلوران وفقاً لبيانات SmPc المعنية فقط.

يجب مراعاة الحيز الجامد للجهاز مقابل الحجم المدى عند وضع المريض على جهاز التنفس الاصطناعي ورصد غاز ثاني أكسيد الكربون بعناية من خلال شاشة رصد الغاز.

4. معدات الإضافية المطلوبة (الشكل 1)



5.2. الأعداد (الشكل 1)

- توصي شركة Sedana Medical بترك غازات العادم من جهاز التنفس الاصطناعي وجهاز رصد الغازات.
- يتوفّر نظام كاسح سلبي من شركة "FlurAbsorb", يُعرف باسم "FlurAbsorb-S" ويتوفّر على إيقاف خط العامل للغازات.

- يمكن استخدام نظام الكاسح الشط للغازات في حالة تركيبة أو يمكن استخدام مصدر تفريغ مركزي بالتزامن مع نظام موافنة الضغط، والذي يمكن أن توفره الشركة المصنعة لأجهزة التنفس الاصطناعي.

5.3. تجميع النظام

5.1. تعينة محفنة جهاز Sedaconda® ACD

- توصي مهارات التعينة الصحيحة بزجاجة عامل التخدير.
- توصيل المحفنة بالمهارين بالضغط عليهم ودورتها حتى تأمّلها.
- قلب الزجاجة مع المحفنة رأسًا على عقب.
- ملء المحفنة من طريق سحب المكبس ودفعه بيضاءً للأمام والخلف 5-10 مرات.
- قلب الزجاجة للأخلف.
- الانتظار لمدة أربع ثوانٍ حتى تتعادل الزجاجة قبل فصلها.
- إرجاع المحفنة إلى الرجاجة وضمان عدم وجود فقاعات هواء متبقيّة في المحفنة.
- إيقاف المحفنة باستخدام إغلاق المحفنة.
- يرجى إلقاء الاهتمام إلى ملصق المحفنة لمعرفة عامل التخدير المستخدم وتاريخ تعنته.

الرمز	الوصف
إريجوتلا	هذا الرمز يشير إلى ضرورة إبقاء حالة المريض إليها وقد يحدث ضررًا للمريض أو المستخدم، ولا يمحى في استخدام الجهاز إلا بعد فهم التعليمات.
يوضوح واستيفاء جميع الشروط المذكورة.	هذا الرمز يشير إلى ضرورة إبقاء حالة المريض إليها وقد يحدث ضررًا للمريض أو المستخدم، ولا يمحى في استخدام الجهاز إلا بعد فهم التعليمات.
يوضوح واستيفاء جميع الشروط المذكورة.	هذا الرمز يشير إلى ضرورة إبقاء حالة المريض إليها وقد يحدث ضررًا للمريض أو المستخدم، ولا يمحى في استخدام الجهاز إلا بعد فهم التعليمات.
ملحوظة!	يشير إلى المعلومات المهمة لاستخدام الأفضل للمنتج.
مخصص لاستخدام مريض واحد فقط	غير مخصص لاستخدام داخل الأوردة.
أقرأ إرشادات الاستعمال قبل البدء في استخدام	يستدلل كل 24 ساعة
جهاز التنفس الاصطناعي	الحجم المدى
المرضى الرئة	نقطة المنتج بعيدًا عن مصادر الضوء المباشرة

4. المعدات الإضافية المطلوبة (الشكل 1)

لا يمكن استخدام الأجهزة الطبية التي تحمل علامة سي إيه والتي توافق مع المعايير الدولية المعمول بها. يجب استخدام جهاز Sedaconda® ACD.

بالالتزام مع المعدات التالية:

(*) Sedaconda®

* مضخة المحفنة مع إعدادات محفنات Monoject Sherwood أو BD Plastipac أو

جيهاز رصد غاز التخدير، والذي يعرض تركيزات غاز ثاني أكسيد الكربون والغازات المخدّرة.

* جهاز رصد غاز التخدير.

* جهاز التنفس الاصطناعي.

* المهاميات القابلة للنظام مع المعايير Sevoflurane Isoflurane و.

* نظام كاسح الغازات.

1. 사용 목적

Sedaconda® ACD(Anaesthetic Conserving Device - 마취제 보존 장치)는 인공 호흡기 적용 환자에게 이소플루란과 세보플루란을 침습적으로 투여하기 위한 것입니다. 호흡기 및 심혈관 기능의 모니터링 및 지원을 위한 모든 장비가 완비된 환경에서 흡입성 마취제의 사용과 호흡기 및 심장 소생술을 포함하여 이러한 약물의 예상되는 부작용의 인식 및 관리에 있어 특별히 훈련받은 사람인 Sedaconda® ACD를 사용하여 이소플루란과 세보플루란을 투여해야 합니다. 이러한 훈련에는 환자의 기도와 보조 험기 장치의 설치 및 유지관리가 포함되어야 합니다.

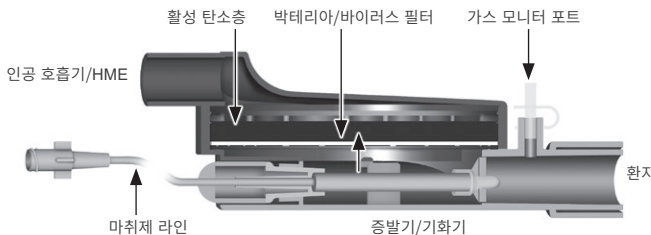
Sedaconda® ACD는 일회용으로 제작되었으며 24시간 간격으로 교체해야 하며, 또는 필요에 따라 예를 들면, 분비물 등에 의한 감작스러운 막힘과 같은 예상치 못한 이상반응이 발생할 때 교체해야 합니다.

Sedaconda® ACD는 Sedaconda® ACD 100 ml(Sedaconda® ACD)과 Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) 크기로 출시됩니다. 이 사용 설명서에 포함된 지침은 두 개의 장치 모두에 적용됩니다.

2. 작동 원리

Sedaconda® ACD는 주사기 펌프에서 이소플루란 또는 세보플루란을 임상 투여량이 즉시 기화되는 소형 기화기로 연속 전달하기 위한 약제 라인이 있는 플라스틱 하우징으로 구성되어 있습니다. 연속 호흡 중에 훨씬 더 많은 환자는 활성탄 필터로 구성되어 있는 반사체를 통해 재순환됩니다. 모든 환자의 경우 100ml 또는 50ml의 사용을 고려해야 하며 CO₂를 주의 깊게 모니터링해야 합니다. 인공 호흡기 매개 변수 최적화하면 CO₂를 조절할 수 있습니다. 또한 Sedaconda® ACD는 뛰어난 열 및 습기 교환기이며 효율적인 세균/바이러스 필터를 포함하고 있습니다.

Sedaconda® ACD 단면도



3. 중요한 사용자 정보

3.1 Sedaconda® ACD를 사용하기 전에 다음 지침을 주의 깊게 읽고 다음 사항에 유의하십시오

일반 경고

- 데스플루란을 사용하지 마십시오.
- 어떤 이유로 잠시나마 분리되어 방치되어 있는 이미 사용한 Sedaconda® ACD를 다시 연결하지 마십시오. 항상 새로운 제품을 사용하십시오.
- 이소플루란: 실온(18° ~ 30°C)에서만 사용
- 세보플루란: 실온(18° ~ 25°C)에서만 사용
- 제품이 온전한 상태가 아니거나 포장이 눈에 띄게 훼손된 경우 Sedaconda® ACD를 사용하지 마십시오.
- Sedaconda® ACD를 분리하는 경우에는 항상 주사기 펌프의 작동을 중지시키십시오.
- 약제 라인을 수작업으로 프라이밍하지 마십시오. 항상 주사기 펌프를 사용하십시오.
- Sedaconda® ACD의 환자 측면 커넥터를 기계 측면보다 낮게 배치하고 검은색 면이 맨 위에 있도록 하여 응축액이 누적되지 않도록 하십시오.
- 병원 프로토콜에 따라 프로그래밍되어 있지 않은 경우 주사기 펌프의 Bolus 또는 Flush 기능을 사용하지 마십시오.
- 약제 라인을 절거나 조이지 마십시오.
- Sedaconda® ACD를 제트 흡기나 진동 환기와 함께 사용하지 마십시오.
- Sedaconda® ACD와 함께 활성 가습 장치를 사용하지 마십시오.
- 다양한 분비물이 나오는 환자에게 Sedaconda® ACD를 사용하지 마십시오.
- 일회용 의료 기기를 재처리하면 성능이 저하되거나 흡기 저항성이 증가하는 등 기능이 상실될 수 있습니다. 이 제품은 세척, 소독 또는 열균처리하도록 제작되지 않았습니다.
- Sedaconda® ACD를 폐기할 때는 제외하고 인공 호흡기 측면의 커넥터를 절대 밀봉하지 마십시오.
- 각각의 SmPC 사용 설명서에 따라 이소플루란과 세보플루란만 사용하십시오.
- 환자에게 인공 호흡기를 사용할 때는 사강 대비 일회 호흡량을 항상 고려하고 가스 모니터에서 CO₂를 주의 깊게 모니터링하십시오.

기호	설명
경고!	정확하게 준수하지 않을 경우 환자나 사용자에게 피해를 끼칠 수 있는 상태를 나타냅니다. 지침을 명확히 이해하고 명시된 모든 조건이 충족될 때까지 진행하지 마십시오.
!	정확하게 준수하지 않을 경우 제품이나 장비가 손상될 수 있는 상태를 나타냅니다. 지침을 명확히 이해하고 명시된 모든 조건이 충족될 때까지 진행하지 마십시오.
참고!	제품의 최적 사용을 위한 중요한 정보를 나타냅니다.
(X)	1인 환자용
i	사용하기 전에 사용 설명서를 주의해서 읽으십시오
VENT	인공 호흡기
V _T	일회 호흡량
24h	24시간마다 교체하십시오
肺	환자 / 폐
ガス	가스 측정 기기
방지	직사광선이 비추지 않는 곳에 보관하십시오.

4. 필요한 추가 장비(그림 1)

CE 마크가 있고 현행 국제 표준을 준수하는 의료기기만 사용할 수 있습니다. Sedaconda® ACD는 다음의 장비와 함께 사용해야 합니다:

- Sedaconda® 주사기
- BD Plastipac 또는 Monoject Sherwood 50/60 ml 주사기에 대한 설정이 있는 주사기 펌프
- 이산화탄소와 마취 가스의 농도를 표시하는 마취가스 모니터
- 인공 호흡기
- 이소플루란과 세보플루란 사용을 위한 어댑터
- 마취가스 제거장치

4.1 Sedaconda® 주사기

Sedaconda® 주사기는 Becton Dickinson Plastipak 또는 Sherwood Monoject 50ml 주사기와 치수가 같지만 Sedaconda® ACD의 약제 라인에 커넥터를 연결하는 독특한 연결부를 가지고 있습니다. 어떤 휘발성 물질(isoflurane 또는 Sevoflurane)을 사용하고 있는지 나타내기 위해 라벨에 체크표시할 상자가 있습니다. 주사기는 어두운 환경의 실온에서 보관하면 5일까지 미리 채워 보관할 수 있습니다. 주사기가 안전하게 닫혔는지 확인하십시오.

4.2 주사기 펌프

CE 라벨이 부착된 주사기 펌프만 사용하십시오. 이 제품은 현행 요건, 특히 표준 EN 60601-2-24의 규격을 준수하고 Becton Dickinson Plastipak 또는 Sherwood Monoject 50/60 ml 주사기에 대한 설정이 있는 프로그램 가능한 펌프입니다.

4.3 가스 샘플링 라인에 있는 마취 가스 모니터

현행 요건, 특히 표준 EN ISO 80601-2-55의 규격을 준수하는 CE 라벨 부착 가스 모니터로 마취 가스를 반드시 모니터링해야 합니다. 가스 모니터는 폐포 농도를 나타내는 Fet(호기발) 농도를 식별할 수 있도록 이산화탄소와 마취 가스의 농도를 표시해야 합니다. Fi 농도는 사용에서는 안 됩니다. 폐포 농도를 반영하는 Fet 값만 판독하십시오. 가스 모니터는 측면 흐름 모니터와 주류 2종류가 있으며 둘 모두 Sedaconda® ACD와 함께 사용할 수 있습니다.

측면 흐름 가스 모니터

측면 흐름 가스 모니터를 사용할 때는 가스 모니터 샘플링 라인을 가스 모니터와 Sedaconda® ACD 가스 모니터 샘플링 포트에 연결하십시오. 측면 흐름 모니터를 사용하면 나피온 건조관(Nafion Dryer Tubing)을 Sedaconda® ACD와 가스 샘플링 라인 사이에 부착할 수 있습니다.

주류 가스 모니터

주류 가스 모니터를 사용할 때는 필요한 기도 어댑터를 Sedaconda® ACD와 환자 사이에 연결하십시오.

4.4 인공 호흡기

현행 요건, 특히 표준 EN 60601-2-24의 규격을 준수하는 CE 라벨 부착 인공 호흡기만 사용하십시오. Sedaconda® ACD는 모든 전통적인 모드에서 사용할 수 있지만 삽관 환자의 경우 진동 모드에서는 사용할 수 없습니다. 마취제와의 사용에 적합한 인공 호흡기 회로를 사용하십시오.

4.5 충전 어댑터

Sedaconda® 주사기는 안전하게 채우기 위해 올바른 충전 어댑터를 사용해야 합니다. 두 가지 유형이 있으며, 하나는 표준 스레딩 병)이며, 다른 유형은 Quik-Fil 클로저를 포함한 AbbVie의 Sevorane입니다.

4.6 가스 제거 시스템

Sedana Medical은 인공 호흡기 및 가스 모니터에서 배기 가스를 제거할 것을 권장합니다.

수동 가스 제거

액세서리 키트와 결합해서 사용하는 FlurAbsorb 및 FlurAbsorb- S라고 하는 Sedana Medical의 수동 제거 시스템이 있습니다.

능동 가스 제거

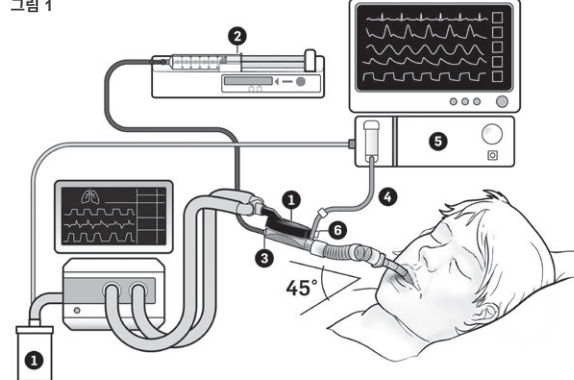
능동 가스 시스템이 설치된 경우 이를 사용할 수 있으며, 또는 중앙 진공 제거 시스템의 경우 PES(Pressure Equalization System)와 함께 사용할 수 있습니다. 이 시스템은 인공 호흡기 제조사가 제공할 수 있습니다.

5. 시스템 조립

5.1 Sedaconda® 주사기 채우기

- 올바른 충전 어댑터를 마취제 병에 부착합니다
- 주사기가 고정될 때까지 누르고 둘러서 어댑터에 연결합니다
- 주사기를 거꾸로 하여 병을 돌립니다
- 플린저를 5-10회 천천히 앞뒤로 당겼다 일면서 주사기를 채웁니다
- 병을 다시 돌립니다
- 병이 균등해질 때까지 4초간 기다린 후 분리하십시오.
- 주사기에 이포가 남아있지 않도록 확인하면서 병에서 주사기를 제거합니다
- 주사기 마개로 주사기를 닫습니다
- 주사기 라벨에 사용된 마취제 종류와 충전 날짜를 메모합니다

그림 1



5.2. 설치(그림 1)

- 인공 호흡기 및 가스 모니터의 배기 장치를 가스 제거장치 (1)에 연결합니다
- 주사기를 주사기 펌프 (2)에 배치합니다
- BD Plastipac 또는 Monoject Sherwood 50/60ml 주사기에 대한 설정이 있는 주사기 펌프를 설정합니다
- 주사기 펌프를 환자의 머리 높이나 이보다 낮게 배치합니다.

측면 흐름 스크립트 가스 모니터를 사용할 경우:

- Sedaconda® ACD (3)의 빨간색 뚜껑을 제거합니다
- 가스 모니터 샘플링 라인 (4)을 가스 모니터 (5)와 Sedaconda® ACD 가스 모니터 샘플링 포트 (6)에 연결합니다. 라인 및 워터 트랩의 습도를 줄이기 위해 나피온 건조관을 Sedaconda® ACD와 가스 샘플링 라인 사이에 부착할 수 있습니다.

1. 用途

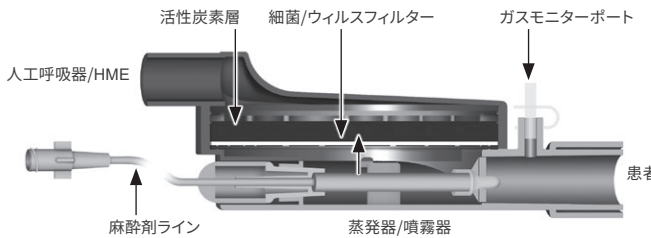
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device - 麻酔保存装置) は、侵襲的人口呼吸を施された患者様にイソフルランとセボフルランを投与することを目的としています。Sedaconda® ACDを使用してイソフルランとセボフルランを投与するときは、呼吸機能と心血管機能の監視とサポートを十分に備えた環境で、吸入麻酔剤の使用とその起こり得る副作用の認識と投与について、呼吸蘇生法と心肺蘇生法も含み、専門のトレーニング練を受けた人によってのみ行ってください。トレーニングには、開放気道と補助換気の確立と維持を必ず含めてください。Sedaconda® ACDは使い捨て専用で 24 時間ごと、または分泌物による突然の気道閉塞のような予期せぬ出来事が発生した際に必要に応じて交換する必要があります。

Sedaconda® ACDは、100 ml サイズのSedaconda® ACD-Lと50 ml のSedaconda® ACD-S の2種類をご用意しています。本文書に記載されている手順はそのどちらにも適用されます。

2. 動作原理

Sedaconda® ACDは、シリジンポンプからのすべての臨床用量が直ちに蒸発する小型噴霧器へのイソフルランやセボフルランの連続注入用薬剤ライン付きのプラスチック筐体で構成されています。継続呼吸中の揮発性麻酔薬は活性炭フィルターで構成される反射装置を通して再循環します。いずれの患者様の場合も100ml または 50ml のデッドスペースを考慮し、二酸化炭素を注意して監視する必要があります。二酸化炭素は人工呼吸器のパラメータを最適化することで調整できます。またSedaconda® ACDは、効率の良い細菌/ウィルスフィルターを備えた高性能の熱湿交換器です。

Sedaconda® ACD断面図a



3. 重要なユーザー情報

3.1 Sedaconda® ACDのご使用前に本説明書をよく読み、以下の点に注意してください

一般的な警告

- ・デスフルランを使用しないでください
- ・いかなる理由であれ、使用時間の長さにかかわらず、取り外されて放置された使用済みSedaconda® ACDを再接続しないでください。必ず新品を使用してください
- ・イソフルラン18 °~30 °の常温でのみ使用
- ・セボフルラン18 °~25 °の常温でのみ使用
- ・容器の完全性が損なわれていたり、包装が目に見えて破損している場合は、Sedaconda® ACDを使用しないでください
- ・Sedaconda® ACDの接続を外すときは必ずシリジンポンプを停止してください
- ・薬液ラインを決して手動でブライミングしないでください。シリジンポンプを必ず使用してください。
- ・Sedaconda® ACDの患者側コネクターは機械側より低く設置します。凝縮物が溜まるのを防ぐため、黒色の面が一番上にくるようにしてください。
- ・シリジンポンプのボーラス機能や洗浄機能は、院内プロトコルに従ってプログラムされていない限りは使用しないでください。
- ・薬液ラインが折れたり、締め付けられたりしないようしてください。
- ・Sedaconda® ACDをジェット換気や振動換気で使用しないでください
- ・Sedaconda® ACDをアクティブ加湿と共に使用しないでください
- ・分泌物の量が非常に多い患者様にはSedaconda® ACDを使用しないでください
- ・使い捨ての医療機器を再処理することは、性能が低下したり、機能を失う原因となります。例えば、呼吸するときに抵抗感が強くなる可能性があります。本製品は、洗浄、消毒、滅菌を意図して設計されています。
- ・人工呼吸器側のコネクターは、Sedaconda® ACDの廃棄時以外は密封しないでください
- ・イソフルランとセボフルランはそれぞれの製品概要(SmPC)文書に従ってのみご使用ください。
- ・患者様に人工呼吸器を使用する場合は、本装置のデッドスペースと一回換気量を必ず考慮し、注意を払って二酸化炭素をガスマニターで監視します

記号	説明
警告!	正確に従わないと、患者様やユーザーに有害となる可能性がある状態を示します。取扱説明書をはっきり理解し、記載条件をすべて満たすまで開始しないでください。
!	正確に従わないと、本製品や機器に有害となる可能性がある状態を示します。取扱説明書をはっきり理解し、記載条件をすべて満たすまで開始しないでください。
注意!	本製品を最適な状態で使用するための重要な情報を示しています。
(2)	単一患者使用
!	사용하기 전에 사용 설명서를 주의해서 읽으십시오
VENT	人工呼吸器
V _T	一回換気量
24h	24 時間ごとに交換してください
肺	患者 / 肺
ガス測定装置	ガスマニター
	直射日光を避けて保管してください。

4. その他必要な機器(図 1)

CE マークが付き、該当する国際規格に準拠した医療機器のみ使用できます。Sedaconda® ACDは以下の機器と使用してください。

- ・Sedaconda®シリジン
- ・BD PlastipakまたはSherwood Monoject の 50/60 ml シリジン用に設定したシリジンポンプ
- ・二酸化炭素と麻酔ガスの濃度を表示する麻酔ガスマニター
- ・人工呼吸器
- ・イソフルランやセボフルランの使用に適用するアダプター
- ・ガス洗浄システム

4.1 Sedaconda®シリジン

Sedaconda®シリジンはBecton Dickinson Plastipak 50 mlシリジン、Sherwood Monoject 50 mlシリジンと同じ寸法です。Sedaconda® ACDの薬剤ラインのコネクタにフィットする独特なカッピングも付いています。ラベルにはチェックマークを付けるボックスがあり、イソフルランとセボフルラン、どちらの揮発性薬剤が使用されているかを示すことができます。シリジンはあらかじめ充填し、常温の暗所で 5 日間まで保存できます。シリジンが安全に閉じていることを確認してください。

4.2 シリジンポンプ

適用要件、特に EN 60601-2-24 規格の仕様に準拠し、Becton Dickinson PlastipakまたはSherwood Monoject の 50/60 ml シリジン用にプログラム可能である、CE ラベル付きのシリジンポンプのみをご使用ください。

4.3 ガスサンプリングライン付き麻酔ガスマニター

麻酔ガスは、その適用要件、特にEN ISO 80601-2-55規格の仕様に準拠した CE ラベル付きガスマニターで継続的にモニタリングすることが義務付けられています。ガスマニターは二酸化炭素と麻酔ガスの濃度を表示し、肺胞内濃度を表す *Fet*(呼気終末)濃度を識別できなければなりません。*Fi* 濃度を使用しないでください。*Fet* 値は、肺胞内濃度を反映する値のみ読み取ります。ガスマニターに側流と主流の 2 種類があり、どちらもSedaconda® ACDと使用できます。

側流ガスマニター

側流モニターを使用する場合は、ガスマニターサンプリングラインをガスマニターとSedaconda® ACDのガスマニターサンプリングポートに接続します。側流モニターではNafion Dryer TubingをSedaconda® ACDとガスマニターサンプリングラインとの間に取り付けることができます

主流ガスマニター

主流ガスマニターを使用する場合は、Sedaconda® ACDと患者様との間に必須気道アダプターを接続してください。

4.4 人工呼吸器

適用要件、特に ISO 80601-2-12 規格の仕様に準拠したCEラベル付きの人工呼吸器のみをご使用ください。Sedaconda® ACDは従来のあらゆるモードで使用できますが、挿管された患者用の振動ターモードでは使用できません。麻酔剤と一緒に使用するに適した人工呼吸器回路を使用してください。

4.5 充填アダプタ

Sedaconda®シリジンを安全に充填するため、正しい充填アダプタを必ず使用してください。標準ねじ切りボトル用Quik-Filクロージャーの付いたAbbVie製Sevorane用の2種類があります。

4.6 ガス洗浄システム

Sedana Medical は、人工呼吸器とガスマニターからの排気ガスを洗浄するようお勧めします。

パッシブガスの洗浄

Sedana Medical ではアクセサリーキットと組み合わせて使用できるパッシブ洗浄システム、FlurAbsorb および FlurAbsorb-S をご用意しています。

活性ガスの洗浄

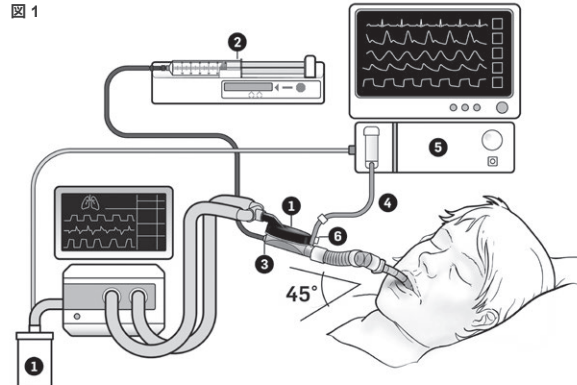
取り付けられている場合は活性ガス洗浄を使用することができます。または中央真空ソースを、呼吸器メーカーの均圧システムと使用することができます。

5. システムアセンブリ

5.1 Sedaconda®シリジンの充填

- ・正しい充填アダプタを麻酔剤ボトルに装着します
- ・シリジンを押して固定されるまで回転させ、アダプターに接続します
- ・シリジンが上下逆さまになるようにボトルを回します
- ・プランジャーをゆっくり前後に 5~10 回押したり引いたりしてシリジンを充填します
- ・ボトルを戻します。
- ・接続を外す前に、4 秒数えてボトルが均等になるまで待ちます
- ・気泡がシリジンに残らないようにしてシリジンをボトルから取り外します
- ・シリジンをシリジンクロージャーキャップで閉めます
- ・使用された麻酔剤と充填日を、シリジンラベルに記載します

図 1



5.2. 取り付け(図1)

- ・人工呼吸器とガスモニタから出る排気管をガス洗浄システム(1)に接続します
- ・シリングをシリングポンプに設置します(2)
- ・シリングポンプBD PlastipakまたはSherwood Monojectの50/60 mlシリングに合わせて設定します
- ・シリングポンプは患者様の頭部の高さと同じか低くなるようにします

側流ガスマニター使用時:

- ・Sedaconda® ACDの赤色のキャップを取り外します(3)
- ・ガスマニターのサンプリングライン(4)をガスマニター(5)とSedaconda® ACDガスマニターのサンプリングポート(6)に接続します。ラインや排水器の湿度を下げるときは、Nafion Dryer TubingをSedaconda® ACDとガスサンプリングラインとの間に取り付けることができます

主流ガスマニター使用時:

- ・Sedaconda® ACDの赤色のキャップを取り外します
- ・Sedaconda® ACDと患者様との間に必須気道アダプターを接続します。モニターポートからラベルを外し、モニターポートのキャップを閉めてください
- ・気管内チューブと人工呼吸器の呼吸回路Yピースとの間にSedaconda® ACDを接続します
- ・図1に示されたように、ガスマニターのサンプリングポートが患者様に向かうようSedaconda® ACDを配置します
- ・Sedaconda® ACDの患者側コネクターは機械側より低く(図1の角度を参照)設置し、黒色の面凝縮物が溜まるのを防ぎます
- ・使用する麻酔剤にのガスマニターを設定します
- ・ガスマニターの校正が行われるのを待ちます
- ・適切なアラーム制限をガスマニターに設定します
- ・Sedaconda® ACDの薬液供給ラインをシリングに接続し、しっかりと固定します

6. 操作

6.1 薬液ラインに薬剤を入れる

- ・Sedaconda® ACD初回接続時は、1.2 mlの急速静注を投与します。必要に応じて0.3 mlを急速静注します。急速静注は決して手動で行わないでください。
- ・シリングポンプを停止し、ガスマニターが二酸化炭素の値を表示するまで待ちます
- ・臨床投与量を設定します
- ・シリングポンプを始動します(下記のチェックポイント6.2を参照)

6.2 麻酔剤の投与

投与はいずれも個別に行われ、経験豊富な臨床評価の指導により、ガスマニタのFet値を読み取ります。投与開始から10~30分間(誘導期)は患者様が揮発性物質を摂取する量が多いため、測定呼気終末濃度(Fet)と患者の臨床治療の必要性に応じてポンプ速度を補正する必要があります。イソフルランの効力はセボフルランのおよそ2倍です。

以下は、イソフルランやセボフルランの初期シリングポンプ速度の代表的な値です
- イソフルラン: 3 ml/h - セボフルラン: 5 ml/h

対象となる患者様の濃度に到達するのに必要なシリングポンプ速度は、分時拍出量と対象とする患者濃度によって異なります。

揮発性薬剤	予想ポンプ速度	結果として生じる Fet 値
イソフルラン	2~7 ml/hr	0,2~0,7%
セボフルラン	4~10 ml/hr	0,5~1,4%

濃度を急激に上げる必要があると思われる場合は、0.3 ml の液剤が急速静注されます。より高い Fet 値および/または高呼吸量および/または高呼吸数では、Sedaconda® ACDの効率が低下します。そのため比較的麻酔薬が多く、濃度を安定させるためにはポンプ速度を上げる必要があります。

6.3 濃度の変更

濃度を変更する場合は、ポンプ速度を変更してガスマニターで Fet 値を注意深くモニタリングし、目標 Fet 値に滴定してください。人工呼吸器のパラメータを変更した後は、Fet 値を確認してください。臨床治療の必要性によって Fet 濃度をすばやく下げる必要がある場合は、Sedaconda® ACDを患者様から取り外してください。新しい濃度を必ずガスマニターで確認してください。

6.4 治療の終了

即時停止

1. シリングポンプを停止します濃度は急激に低下します
2. Sedaconda®シリングから薬液供給ラインの接続を外します
3. シリングをシリングクロージャーキャップで密封します
4. Sedaconda® ACDからガスマニターの接続を外しますガスマニターポートをガスサンプリングポートクロージャーで閉めます
5. Sedaconda® ACDを患者様から取り外しますYピースの接続を外します
6. 熱湿交換機の付いた細菌/ウイルスフィルターと Sedaconda® ACD の交換を検討してください
7. Sedaconda® ACD(人口呼吸器側)コネクターを赤色の密封キャップで閉め、院内プロトコルに従って廃棄してください

短期ウィーニングプロセス

1. シリングポンプを停止し、Sedaconda® ACDをそのままにしておきます。
2. 濃度は徐々に低下します
3. Fet 値がほぼ 0% に達したら、上記「即時停止」の手順(1-7)に従ってください

長期にわたるウィーニング

1. 長期にわたるウィーニングの場合は、数時間かけてポンプ速度を段階的に低下させていきます
2. 濃度は低下します
3. 濃度レベルがFet 値のほぼ 0% に達したら、上記「即時停止」の手順(1-7)に従ってください

6.5 Sedaconda® ACDの交換

- ・新品のSedaconda® ACDと、必要に応じて新しい充填済みシリングを準備します(5.1を参照)
- ・シリングポンプを停止します
- ・Sedaconda® ACDシリングから薬液供給ラインの接続を外し、シリングをシリングクロージャーキャップで閉めます。
- ・Sedaconda® ACDからガスマニターラインの接続を外し、ガスサンプリングポートをガスサンプリングポートクロージャーで閉めます。
- ・使用済みのSedaconda® ACDを取り出します。まずYピースの接続を外します
- ・ガスサンプリングポートを接続します
- ・新しいSedaconda® ACDをまずETチューブ、次にYピースに接続して挿入します
- ・薬液ラインをシリングポンプのシリングに接続します
- ・6.1のように薬剤ラインを1.2 m でプライミングします
- ・シリングポンプを以前と同じ速度で起動します
- ・Fet値を確認してください

6.6 Sedaconda®シリングの交換

- ・シリングポンプを停止します
- ・シリングから薬剤供給ラインの接続を外し、シリングをシリングクロージャーキャップで閉めます
- ・空になったシリングをシリングポンプから取り外します
- ・新品のSedaconda®シリングをシリングポンプに装着します充填については 4.1 を参照してください
- ・薬剤供給ラインをシリングに接続します
- ・シリングポンプを以前と同じ速度で起動します
- ・Sedaconda® ACDも新品に交換する場合のみ噴霧器ラインをプライミングしてください
- ・Fet値を確認してください

7. 噴霧器のSEDACONDA® ACDシステムへの接続

ジェット噴霧器や超音波式噴霧器はSedaconda® ACDシステムと使用することが可能です。噴霧器は、必ず患者様の挿管チューブとSedaconda® ACDとの間に接続してください。空気の流れを追加する必要がないため、超音波式噴霧器をお勧めです。ジェット噴霧器を接続する場合は、シリングポンプの速度を上げて噴霧器からの余分な流れを補正する必要があるかもしれません。噴霧器を接続する場合は、人工呼吸器をスタンバイ状態にするか、人工呼吸器の呼気を一時停止します。

警告!噴霧を繰り返すとSedaconda® ACDの流れ抵抗が強くなることがあります。閉塞の兆候に注意してください。粘性的噴霧薬液(アセチルシスティン、コリチン、アムホテリシンBなど)はフィルターの抵抗を強めることがあり、それによってSedaconda® ACDの早期交換が必要になる場合があります。

注意!余分なアイテムを接続する場合は、デッドスペースの増加を必ず考慮してください。

8. 吸引

- ・閉鎖吸引システムを使用するか、吸引ポート付きスイベルコネクターを使用することをお勧めします
- ・処置中にETチューブからSedaconda® ACDの接続を外す場合は人口呼吸器を一時停止します。接続を外す場合は最初にYピースからSedaconda® ACDを取り外し、装着する場合は最初にSedaconda® ACDをETチューブに装着します



患者の呼吸器回路でポリカーボネートベースの部品を使用すると、バフォーマンスが低下したり、麻酔ガスのイソフルランやセボフルランの存在下で応力亀裂が発生する可能性があることに注意する必要があります。

9. 廃棄

Sedaconda® ACDと密封済みシリングは院内プロトコルに従って廃棄してください。

10. 技術情報

技術仕様	100 ML	50 ML
麻酔剤	常温のセボフルラン(18°~25°C)とイソフルラン(18°~30°C)のみを使用してください	
シリング	Sedaconda®シリングのみご使用ください	
充填シリングの安定性	5 日間	
一回換気量の動作範囲	350~1200 ml	200~800 ml
Sedaconda® ACDデッドスペース	約 100 ml	約 50 ml
60 l/minでのガスの流れに耐性	2.5 cm H2O (250 pa)	3.0 cm H2O (300 pa)
水分の損失	5 mg/l (@ 0.75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0.5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1.0L X 10 bpm)	6 mg/l (@ 0.75L X 15 bpm)
ろ過容量	細菌ろ過 ウイルスろ過	99.867% 99.76%
重さ	50 g	
薬剤ラインの長さ	2.2 m	
コネクター (ISO 5356 準拠)	15F/22M~15M	
ガスサンプリングポート	メスルアーロック	

重大な事故が発生した場合には、所轄官庁およびlegal manufacturerであるSedana Medical Ltd.までご連絡ください。

Sedaconda® ACDに関連するポリシーや手順についての詳細は、技術ハンドブックを参照するか Sedana Medical AB までお問い合わせください。

1. 预期使用

Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device – 麻醉剂保存装置) 旨在为有创通气的患者施用异氟烷和七氟烷。

使用 Sedaconda® ACD 进行异氟烷和七氟烷给药时, 只能在完全具备监测和支持呼吸与心血管功能的环境中进行, 并且应由专门接受过吸入麻醉剂使用培训, 且能发现和处理(包括呼吸和心脏复苏)此类麻醉药物预期不良反应的人员操作。此类培训必须包括准备好并维护患者气道以及辅助通气。

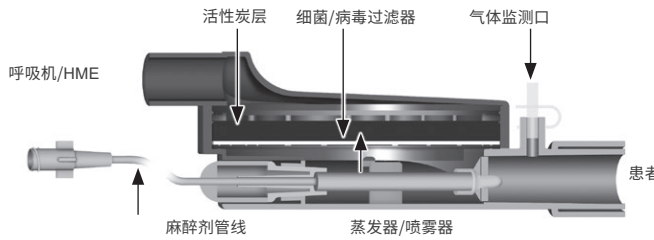
Sedaconda® ACD 仅供一次性使用, 需要每 24 小时或在必要时予以更换, 例如, 发生意外事件, 包括分泌物突然阻塞气道等。

Sedaconda® ACD 具有 Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) 和 Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S) 两种规格。本文档中包含的说明适用于这两种规格的设备。

2. 操作原则

Sedaconda® ACD 由一个塑料外壳和一个用于连续将异氟烷或七氟烷从注射泵输送到微型蒸发器(在该蒸发器中随即蒸发任何剂量的临床药物)的管线组成。在持续呼吸期间, 挥发性麻醉剂通过由活性炭过滤器构成的反射器进行再循环。应考虑所有患者 100 ml 或 50 ml 的死区, 并且需要注意监测 CO₂。可以通过优化呼吸机参数调节 CO₂。除此之外, Sedaconda® ACD 是一款优质的热量和水分散换器, 配有一个高效的细菌/病毒过滤器。

Sedaconda® ACD 的横截面图



3. 重要的用户参考信息

3.1 在使用 Sedaconda® ACD 之前请仔细阅读这些说明, 并注意以下内容

一般警告

- 请勿使用地氟烷
- 请勿在任何时间段内出于任何原因重新连接断开连接的已用 Sedaconda® ACD。请始终使用新的 Sedaconda® ACD
- 异氟烷: 仅在 18°–30°C 的室温下使用
- 七氟烷: 仅在 18°–25°C 的室温下使用
- 如果包装不完整或包装明显破损, 请勿使用 Sedaconda® ACD
- 如果断开 Sedaconda® ACD 的连接, 请务必停止注射泵
- 请勿手动灌注管线。请始终使用注射泵
- 将 Sedaconda® ACD 的患者侧连接器放置在机器侧的下方, 黑面朝上, 以免冷凝液积聚
- 除非根据医院规程进行编程, 否则请勿使用注射泵上的推注或冲洗功能。
- 请勿折叠或夹住管线
- 请勿在使用 Sedaconda® ACD 的同时使用喷射通气或振荡通气
- 请勿与有源加湿设备一起使用 Sedaconda® ACD
- 请勿对分泌物较多的患者使用 Sedaconda® ACD
- 对仅一次使用的医疗设备进行再处理可能会导致性能下降或功能丧失, 例如, 可能会增加呼吸阻力。不能对本产品进行清洁、消毒或灭菌
- 除处置 Sedaconda® ACD 外, 切勿密封呼吸机侧的连接器
- 根据各自的 SmPC 文件使用异氟烷和七氟烷。
- 给患者通气时, 需始终考虑设备的死区与潮气量, 并在气体检测仪上仔细监测 CO₂

符号	描述
警告!	表示如果不严格遵守要求可能会对病患或使用者造成伤害。在完全理解说明并满足全部所述要求之前请勿继续操作。
!	表示如果不严格遵守要求可能会对产品或设备造成伤害。在完全理解说明并满足全部所述要求之前请勿继续操作。
注意!	表示该等资讯对最大程度利用产品至关重要。
(2)	仅供一位病患使用
i	阅读《使用说明》 使用前请谨慎
VENT	呼吸机
V_T	潮气量
24h	每 24 小时更换一次
肺	病患/肺
气量	气体测量装置
	存放时, 请避免阳光直射

4. 所需的其他设备(图 1)

只能使用带有 CE 标志且符合其适用国际标准的医疗设备。Sedaconda® ACD 必须与以下设备同时使用:

- Sedaconda® 注射器
- 设置与 BD Plastipak 或 Monoject Sherwood 50/60 ml 注射器结合使用的注射泵
- 麻醉气体监测仪, 显示 CO₂ 和麻醉气体的浓度
- 呼吸机
- 填充异氟烷和七氟烷的适当适配器。
- 扫气系统

4.1 Sedaconda® 注射器

Sedaconda® 注射器的规格与 Becton Dickinson Plastipak 或 Sherwood Monoject 50ml 注射器相同, 但是前者具有一个独特的接头, 可将连接器安装在 Sedaconda® ACD 的管线上。标签上打勾的框表示使用异氟烷或七氟烷挥发性药剂。如果将注射器存放在阴暗的室温环境中, 则可以预填充并最多保存 5 天。确保安全封闭注射器。

4.2 注射泵

仅使用标有 CE 标志, 符合其适用要求, 尤其是符合标准 EN 60601-2-24 规格要求的注射泵, 且必须是设置可与 Becton Dickinson Plastipak 或 Sherwood Monoject 50/60 ml 注射器结合使用的可编程注射泵。

4.3 带有气体采样管线的麻醉气体监测仪

务必使用标有 CE 标志的气体分析仪监测麻醉气体, 该气体分析仪应符合其适用要求, 尤其是符合标准 EN ISO 80601-2-55 的规格要求。气体监测仪必须能显示二氧化碳和麻醉气体的浓度, 以便能够识别表示肺泡浓度的 Fet(呼气末)浓度。不应使用 Fi 浓度。仅读取反映肺泡浓度的 Fet 值。气体监测仪分为两种: 旁流或主流; 这两种都可以与 Sedaconda® ACD 一起使用。

旁流气体监测仪

使用旁流监测仪时, 将气体监测仪采样管线连接到气体监测仪和 Sedaconda® ACD 气体监测仪采样口。可以通过旁流监测仪在 Sedaconda® ACD 和气体采样管线之间安装 Nafion 干燥管。

主流气体监测仪

使用主流气体监测仪时, 请在 Sedaconda® ACD 和患者之间连接所需的气道适配器。

4.4 呼吸机

仅使用标有 CE 标志的呼吸机, 该呼吸机应符合其适用要求, 尤其是符合标准 ISO 80601-2-12 的规格要求。除插管患者的振动模式外, Sedaconda® ACD 适用于所有常规模式。采用可与麻醉剂结合使用的呼吸机回路。

4.5 填充适配器

为了安全填充 Sedaconda® 注射器, 必须使用正确的填充适配器。有 2 种类型的填充适配器, 一种用于标准螺纹瓶, 另一种用于 Abbvie QuikFil Sevorane 瓶。

4.6 扫气系统

Sedana Medical 建议清除呼吸机和气体监测仪中的废气。

无源扫气

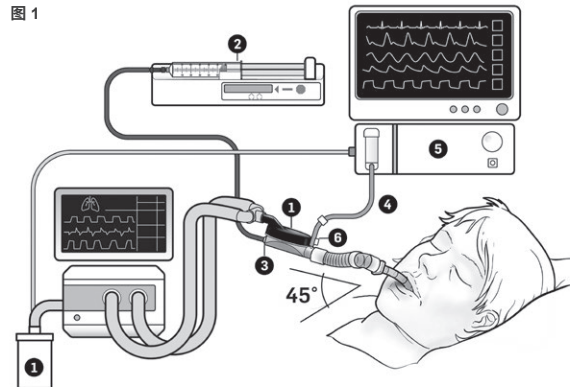
Sedana Medical 提供了一种称为 FlurAbsorb 和 FlurAbsorb-S 的无源扫气系统, 该系统与附件套件一起使用。

5. 系统组装

5.1 填充 Sedaconda® 注射器

- 将正确的填充适配器连接到麻醉剂瓶上
- 通过按下适配器并旋转, 直到将其固定牢固即可将注射器连接到适配器
- 将连接有注射器的瓶子倒过来
- 通过缓慢前后推拉活塞 5 至 10 次来填充注射器
- 将瓶子翻转过来
- 等待四秒钟, 直到瓶子达到平衡, 然后再断开连接
- 从瓶子中拔出注射器, 确保注射器中没有气泡
- 用注射器盖封闭注射器
- 在注射器标签上注明使用的麻醉剂名称和填充日期

图 1



5.2. 设置(图 1)

- 将呼吸机和气体监测仪的废气连接到扫气系统 (1)
- 将注射器放置在注射泵中 (2)
- 将注射泵设置为使用 BD Plastipak 或 Monoject Sherwood 50/60ml 注射器
- 将注射泵放置在患者头部或低于患者头部的位置

使用旁流气体监测仪时:

- 取下 Sedaconda® ACD 上的红色盖子 (3)
- 将气体监测仪采样管线 (4) 连接到气体监测仪 (5) 以及 Sedaconda® ACD 气体监测仪采样口 (6)。为减少管线和聚水器中的湿度, 可以在 Sedaconda® ACD 和气体采样管线之间连接一个 Nafion 干燥管和气体采样管线

使用主流气体监测仪时：

- 取下 Sedaconda® ACD 上的红色盖子
- 在 Sedaconda® ACD 和患者之间连接所需的气道适配器。从监测仪端口上取下标志，并用盖帽封闭监测仪端口
- 将 Sedaconda® ACD 连接在气管内导管和呼吸机呼吸回路的 Y 型管之间
- 如图 1 所示，将 Sedaconda® ACD 放置在气体监测仪采样口朝向患者的位置
- 将 Sedaconda® ACD 患者侧的连接器放置在仪器侧下方（按照图 1 中的角度），黑面朝上，以避免冷凝液积聚
- 设置所用麻醉剂的气体监测仪
- 等待完成气体监测仪的校准
- 在气体监测仪上设置适当的警报限值
- 将 Sedaconda® ACD 的试剂管线连接到注射器并确保连接牢固

6. 操作

6.1 灌注管线

- 首次连接 Sedaconda® ACD 时，注射 1.2 毫升的剂量，如有必要，可注射 0.3 毫升的剂量。切记不能手动推注。
- 停止注射泵，直到气体监测仪显示 CO₂ 值
- 设置临床剂量
- 启动注射泵（请查阅下文第 6.2 节）

6.2 麻醉剂定量给药

所有剂量均因人而异，并在经验丰富的临床评估人员的指导下进行，同时还需读取气体监测仪上的 Fet 值。在给药的最初 10-30 分钟（诱导阶段）中，患者会吸入较多的挥发物，因此需要根据测得的呼气末浓度（Fet）和患者的临床需要调整泵速。异氟烷的功效大约是七氟烷的两倍。

以下是异氟烷和七氟烷初始注射泵速率的常规泵速
— 异氟烷：3 毫升/小时 — 七氟烷：5 毫升/小时

达到特定患者浓度所需的注射器泵速取决于分钟通气量和目标患者浓度。

挥发性药剂	预期泵速	最终的 Fet 值
异氟烷	2 - 7 毫升/小时	0,2 - 0,7%
七氟烷	4 - 10 毫升/小时	0,5 - 1,4%

如果认为需要迅速增加浓度，可以推注 0.3 毫升的液体药剂。如果

Fet 值和/或潮气量和/或呼吸率较高，Sedaconda® ACD 的效率将较低。因此，将相对需要更多的麻醉剂，从而需要更高的泵速，以保持浓度稳定。

6.3 浓度变化

必须通过改变泵速和密切监测气体监测仪上的 Fet 值，将任何浓度变化滴定至所需的 Fet 值。更改呼吸机参数后，应验证 Fet 值。

如果临幊上需要快速降低 Fet 浓度，请快速断开 Sedaconda® ACD 与患者的连接。始终验证气体监测仪上出现的任何新浓度。

6.4 结束治疗

立即停止

1. 停止注射泵。浓度会迅速下降
2. 断开 Sedaconda® ACD 上的管线
3. 用注射器盖帽密封注射器
4. 断开气体监测仪与 Sedaconda® ACD 的连接。用气体采样口盖帽封闭气体监测仪端口
5. 断开 Sedaconda® ACD 与患者的连接。首先断开 Y 型管
6. 考虑使用带有热量和水分交换器的细菌/病毒过滤器替换 Sedaconda® ACD
7. 用红色密封盖帽封闭 Sedaconda® ACD（呼吸机侧）连接器，并根据医院的规定予以处理

短暂脱机过程

1. 停止注射泵，将 Sedaconda® ACD 留在原处
2. 浓度会逐渐降低
3. 当 Fet 值接近 0% 时，请按照“立即停止”中的上述步骤（1-7）进行操作

脱机时间延长

1. 如果脱机时间延长，则在数小时内逐步降低泵速
2. 浓度会降低
3. 当浓度达到 Fet 值几乎为 0% 时，请按照“立即停止”中的上述步骤（1-7）进行操作。

6.5 更换 Sedaconda® ACD

- 准备一个新的 Sedaconda® ACD 和一个新的已填充注射器（如果需要）（按照第 5.1 节中的步骤进行操作）
- 停止注射泵。
- 断开 Sedaconda® ACD 注射器上的药剂管线，并用注射器盖帽封闭注射器。
- 断开 Sedaconda® ACD 上的气体监测仪管线，并用气体采样口盖帽封闭气体采样口。
- 取下用过的 Sedaconda® ACD。首先断开 Y 型管
- 连接气体采样管线
- 首先连接 ET 管，然后再连接 Y 型管，以插入新的 Sedaconda® ACD
- 将药剂管线连接到注射泵中的注射器上
- 按照第 6.1 节所述向管线灌注 1,2 毫升
- 以与以前相同的泵速启动注射泵。
- 检查 Fet 值

6.6 更换 Sedaconda® 注射器

- 停止注射泵。
- 断开注射器上的药剂管线，并用注射器盖帽封闭注射器
- 从注射泵上取下空注射器
- 将新的 Sedaconda® 注射器放入注射泵中。如需有关填充的信息，请参阅第 4.1 节。
- 将管线与注射器连接
- 以与以前相同的泵速启动注射泵。
- 除非 Sedaconda® ACD 也已换新，否则请勿灌注管线
- 检查 Fet 值

7. 将雾化器连接到 SEDACONDA® ACD 系统

可以将喷射式雾化器或超声波雾化器与 Sedaconda® ACD 系统一起使用。应将雾化器连接在患者插管和 Sedaconda® ACD 之间。优先选择超声波雾化器，因为它们不会增加额外的气流。如果连接喷射式雾化器，则可能需要提高注射泵的泵速，以补偿雾化器造成的额外流量。连接雾化器时，请将呼吸机置于待机状态或保持呼吸机上的呼气暂停。

警告！反复雾化可能会增加 Sedaconda® ACD 的气流阻力。请注意阻塞的迹象。黏性雾化药物（例如，乙酰半胱氨酸、黏菌素以及两性霉素 B）可能会增加过滤器的阻力，因此需尽早更换 Sedaconda® ACD。

注意！连接额外的仪器时，请务必考虑增加的死区。

8. 吸引术

- 最好使用封闭的抽吸系统或带有抽吸端口的旋转连接器
- 如果在此过程中中断 Sedaconda® ACD 与 ET 管的连接，请保持呼吸机暂停。断开连接时，先从 Y 型管上取下 Sedaconda® ACD，再连接时，先将 Sedaconda® ACD 连接到 ET 管。



重要的是要意识到，如果在患者的呼吸回路中使用聚碳酸酯成分，则在存在麻醉气体异氟烷或七氟烷的情况下，此成分可能会降解或经受应力开裂。

9. 处置

根据医院规定处理 Sedaconda® ACD 和密封的注射器。

10. 技术信息

技术规格	100 ML	50 ML
麻醉剂	仅使用室温七氟烷 (18°-25°C) 和异氟烷 (18°-30°C)	
注射器	仅使用 Sedaconda® 注射器	
已填充注射器的稳定性	5 天	
潮气量范围	350-1200 毫升	200-800 毫升
Sedaconda® ACD 的死区	大约 100 ml	大约 50 ml
速度为 60 l/min 时的气流阻力	2.5 cm H2O (250 pa)	3.0 cm H2O (300 pa)
湿汽损失	5 mg/l (@ 0.75L X 12 bpm)	5 mg/l (@ 0.5L X 15 bpm)
	7 mg/l (@ 1.0L x 10 bpm)	6 mg/l (@ 0.75L x 15 bpm)
过滤能力：	细菌过滤 病毒过滤	99.867% 99.76%
重量	50 g	
管线长度	2.2 m	
连接器（符合标准 ISO 5356）	15F/22M-15M	
气体采样口	母鲁尔锁	

如果出现严重事故，请联系主管当局和合法生产商 Sedana Medical Ltd。

如需与 Sedaconda® ACD 政策或程序相关的更多信息，用户应参考《技术手册》或联系 Sedana Medical AB。

 Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland

发布日期:2022 年 03 月 23 日
3000 177-2203/ZH/Rev.2.5 2022-03

 sedanamedical


2797

1. ПРЕДНАЗНАЧЕНИЕ

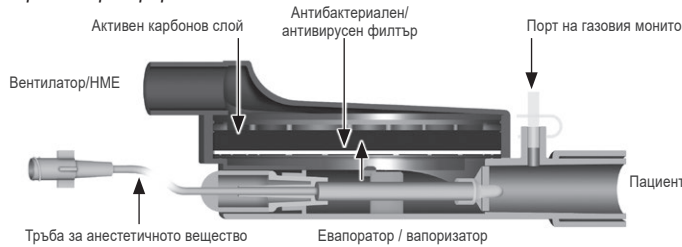
Sedaconda® ACD (Anaesthetic Conserving Device — Устройство за запазване на анестезията) е предназначено за приложение на изофлуран и севофлуран при пациенти с инвазивна вентилация. Прилагането на изофлуран и севофлуран, използвайки Sedaconda® ACD, трябва да се извърши само в условия, напълно оборудвани за наблюдение и поддържане на дихателната и сърдечно-съдовата функция, както и от лица, специално обучени за употреба на инхалационни анестетики и за разпознаване и управление на очакваните нежелани реакции от такива лекарства, включително дихателна и сърдечна реанимация. Такова обучение трябва да включва създаването и поддържането на проходими дихателни пътища на пациента и асистирана вентилация. Устройството Sedaconda® ACD е предназначено само за еднократна употреба и трябва да се сменя на всеки 24 часа или когато е необходимо напр. при неочаквани събития като внезапно запушване на дихателните пътища поради секреция и др.

Sedaconda® ACD се предлага в опаковки Sedaconda® ACD 100 ml (Sedaconda® ACD-L) и Sedaconda® ACD 50 ml (Sedaconda® ACD-S). Инструкциите, съдържащи се в настоящия документ, се прилагат за двата устройства.

2. ПРИНЦИПИ НА РАБОТА

Sedaconda® ACD се състои от пластмасов корпус с тръба за анестетика за непрекъснат доставяне на изофлуран или севофлуран от инфузиона помпа до миниатюрен вапоризатор, където всяка клинична доза се изпърява независимо. По време на продължително дишане летивите анестетики се отразяват през рефлектора, който състои от филър с активен въглен. За всички пациенти тръбата да се има предвид мъртвото пространство от 100 ml или 50 ml, а CO₂ тръбата да се следи внимателно. Корекция на CO₂ могат да се правят чрез оптимизиране на параметрите на вентилатора. Освен това Sedaconda® ACD е отличен топлоплағообменник и включва ефективен антибактериален/антивирусен филър.

Чертеж с напречен разрез на Sedaconda® ACD



3. ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

3.1 Прочетете внимателно тези инструкции, преди да използвате Sedaconda® ACD, и обрънете внимание на следното:

ОБЩИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

- Не използвайте десфлуран
- Не съзвързвайте повторно използвано устройство Sedaconda® ACD, което е било изключено и без надзор по никаква причина за определен период от време. Винаги използвайте ново
- Изофлуран: Използвайте само при стайна температура 18° – 30° по Целзий
- Севофлуран: Използвайте само при стайна температура 18° – 25° по Целзий
- Не използвайте Sedaconda® ACD, ако цепостта на опаковката е нарушена или ако опаковката е видимо повредена
- Винаги спирайте инфузционната помпа, ако разкажете Sedaconda® ACD
- Не пълнете предварително ръчно тръбата за анестетика. Винаги използвайте инфузционната помпа
- Позиционирайте конектора Sedaconda® ACD от страната на пациента, по-ниско отколкото от страната на машината, за да избегнете нарушаване на кондензат, като черната страна тръбата да е обръната нагоре
- Не използвайте функцията болус или промиване на инфузционната помпа, освен ако не е програмирана съгласно протокола на болницата
- Не свийте и не зацепвайте тръбата за анестетика
- Не използвайте Sedaconda® ACD със струйна вентилация или с вентилация с осцилация
- Не използвайте активно овлажняване заедно с Sedaconda® ACD
- Не използвайте Sedaconda® ACD при пациенти с обилни секрети
- Повторната обработка на медицински изделия, предназначени само за еднократна употреба, може да доведе до влошаване на работата или до загуба на функционалност, напр. може да се увеличи резистентността срещу дишането. Този продукт не е предназначен за почистване, дезинфекциране или стерилизиране
- Никога не затваряйте пълно конектора от страната на вентилатора освен при изхвърляне на Sedaconda® ACD
- Използвайте изофлуран и севофлуран единствено съгласно съответните им документи SmPC.
- Винаги имайте предвид мъртвото пространство на устройството по отношение на дихателния обем при вентилация на пациента и внимателно наблюдавайте CO₂ на газовия монитор

Символ	Описание
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ!	Указва състояние, което, ако не се спазва, може да причини вреда на пациента или потребителя. Не пристъпвайте към действие, докато инструкциите не бъдат ясно разбрани и всички посочени условия не бъдат изпълнени.
!	Указва състояние, което, ако не се спазва, може да причини вреда на продукта или оборудването. Не пристъпвайте към действие, докато инструкциите не бъдат ясно разбрани и всички посочени условия не бъдат изпълнени.
ЗАБЕЛЕЖКА!	Показва информация, която е важна за оптималната употреба на продукта.
	За употреба от един пациент
	Преди употреба прочетете внимателно инструкциите за употреба.
	Вентилатор
	Dихателен обем
	Да се сменя на всеки 24 часа.
	Пациент / бели дробове
	Измервателно устройство за газ
	Съхранявайте далеч от източници на пряка светлина.

4. НЕОБХОДИМО Е ДОПЪЛНИТЕЛНО ОБОРУДВАНЕ (ФИГ. 1)

Могат да се използват само медицински изделия, които носят маркировката CE и които отговарят на приложимите международни стандарти. Sedaconda® ACD трябва да се използва със следното оборудване:

- Спринцовка Sedaconda®
- Инфузиона помпа с настройки за спринцовки BD Plastipak или Monoject Sherwood от 50/60 ml
- Монитор на анестетичните газове, който показва концентрации на CO₂ и анестетични газове
- Вентилатор
- Приложими адаптери за употреба на изофлуран и севофлуран.
- Система за продухване на газ

4.1 Спринцовка Sedaconda®

Спринцовката Sedaconda® е със същия размер като спринцовка Becton Dickinson Plasticpac или Sherwood Monoject от 50ml, но също така има уникално свързване, за да пасне конекторът към тръбата за анестетика на Sedaconda® ACD. Върху етикетите има полета за маркиране, за да се посочи кое летиво вещество се използва — изофлуран или севофлуран. Спринцовките могат да бъдат предварително напълнени и съхранявани до 5 дни, ако се съхраняват на тъмно при стайна температура. Уверете се, че спринцовката е безопасно затворена.

4.2 Инфузионни помпи

Използвайте само инфузионни помпи, обозначени с маркировката CE, които отговарят на приложимите изисквания, по-специално на спецификациите на стандарт EN 60601-2-24, и които са програмириани помпи с настройки за спринцовки Becton Dickinson Plasticpac или Sherwood Monoject от 50/60 ml.

4.3 Монитор на анестетични газове с линия за вземане на газови пробы

Задължително е да се наблюдават анестетични газове с газов монитор с маркировка CE, който отговаря на приложимите изисквания, по-специално на спецификациите на стандарт EN ISO 80601-2-55. Газовият монитор трябва да показва концентрациите на въглероден диоксид и анестетични газове, за да може да се идентифицира концентрацията Fet (в края на изхода), която представлява алвеоларна концентрация. Не трябва да се използва концентрацията Fi. Трябва да се отчете само стойността Fet, която отразява алвеоларната концентрация. Има 2 вида газови монитори: страничен поток или основен поток; и двета могат да се използват с Sedaconda® ACD.

Газов монитор със страничен поток

Когато използвате монитор със страничен поток, свържете линията за вземане на пробы на газовия монитор към газовия монитор и към порта за вземане на пробы на газовия монитор Sedaconda® ACD. При монитора със страничен поток може да се прикачи изкусител Nafion между Sedaconda® ACD и линията за вземане на газови пробы

Газов монитор с основен поток

Когато използвате газов монитор с основен поток, свържете необходимия адаптер на въздушовода между Sedaconda® ACD и пациента.

4.4 Вентилатор

Използвайте само вентилатори с маркировка CE, които отговарят на приложимите изисквания, по-специално на спецификациите на стандарт ISO 80601-2-12. Sedaconda® ACD може да се използва за всички стандартни режими, но не и на режим осцилатор за интубирани пациенти. Използвайте вентилаторни вериги, подходящи за използване с анестетици.

4.5 Адаптер за пълнене

За безопасно пълнение на спринцовката Sedaconda® трябва да се използва правилният адаптер за пълнене. Има 2 вида: един за стандартни бутилки с резба и един за севоран от AbbVie със затваряне Quik-Fit.

4.6 Система за продухване на газ

Sedana Medical препоръчва продухване на отработените газове от вентилатора и газовия монитор.

Пасивно продухване на газ

Sedana Medical предлага пасивна система за продухване, наречена FlurAbsorb и FlurAbsorb-S, която се използва заедно с комплект аксесоари.

Активно продухване на газ

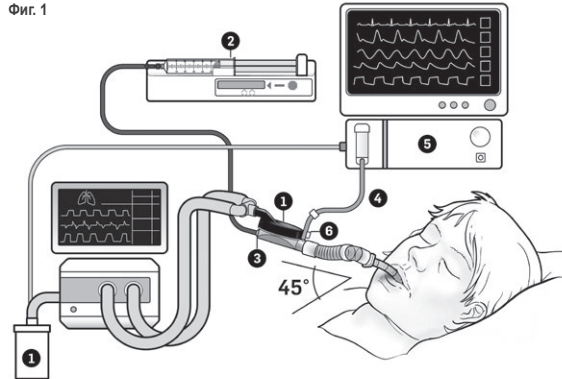
Може да се използва активно продухване на газ, ако е инсталирано, или централен вакуумен източник може да се използва заедно със система за изравняване на налягането, която може да бъде осигурена от производителя на вентилаторите.

5. МОНТАЖ НА СИСТЕМАТА

5.1 Пълнение на спринцовката Sedaconda®

- Прикрепете правилния адаптер за пълнение към бутилката с анестетично средство
- Свържете спринцовката с адаптера чрез натискане и завърте, докато се фиксира
- Обърнете бутилката със спринцовката надолу
- Напълнете спринцовката, като изтеглите и натиснете буталото напред-назад бавно 5-10 пъти
- Обърнете бутилката обратно
- Изчакайте четири секунди бутилката да се изравни преди разкачване
- Извадете спринцовката от бутилката, като се уверите, че в спринцовката не са останали въздушни мехурчета
- Затворете спринцовката със запушкалка на спринцовката
- Отбележете на етикета на спринцовката кое анестетично вещество е използвано и дата на пълнение

Фиг. 1



5.2. Настройване (фиг.1)

- Съвржете изпускателната тръба от вентилатора и газовия монитор към системата за продухване на газ (1)
- Поставете спринцовката в инфузияната помпа (2)
- Задайте на инфузияната помпа настройки за спринцовка BD Plastipak или Monoject Sherwood от 50/60ml
- Поставете инфузияната помпа на нивото на главата на пациента или по-ниско

Когато се използва газов монитор със страничен поток:

- Отстранете червената капачка на Sedaconda® ACD (3)
- Съвржете линията за вземане на проби на газовия монитор (4) към газовия монитор (5) и към порта за вземане на проби на газовия монитор Sedaconda® ACD (6). За да се намали количеството на влажността в линията и между влагоотделителя може да се прикачи изсушител Nafion между Sedaconda® ACD и газовата линия за вземане на проби

Когато се използва газов монитор с основен поток:

- Отстранете червената капачка на Sedaconda® ACD
- Съвржете необходимия адаптер на въздушовода между Sedaconda® ACD и пациента. Свалете етикета от порта на монитора и затворете порта със запушалката
- Съвржете Sedaconda® ACD между ендотрахеалната тръба и Y-образната част на дихателни вериги на вентилатора
- Позиционирайте Sedaconda® ACD, както е указано на фиг. 1, така че портът за вземане на проби на газовия монитор да е насочен към пациента
- Поставете конектора Sedaconda® ACD от страната на пациента по-ниско от страната на машината (според ъгъла на фиг. 1), за да се избегне натрупването на кондензат, като черната страна тръбва да е обръната нагоре
- Поставете газовия монитор за използвання аnestетик
- Изчакайте да се извърши калибрирането на газовия монитор
- Задайте подходящи граници за аварийна сигнализация на газовия монитор
- Съвржете тръбата за подаване на аnestетика на Sedaconda® ACD към спринцовката и се уверете, че е връзката е сигурана

6. РАБОТА

6.1 Предварително пълнене на тръбата за аnestетика

- Приложете болус от 1,2 ml при първоначално съврзване на Sedaconda® ACD. Ако е необходимо, приложете болус от 0,3 ml. Никога не прилагайте ръчен болус.
- Спрете инфузияната помпа и изчакайте, докато на газовия монитор се покаже стойността на CO₂
- Задайте клиничната доза
- Стартирайте инфузияната помпа (роверете точка 6.2 по-долу)

6.2 Дозиране на аnestетичното вещество

Всички дози са индивидуални и се ръководят от опитни клинични оценки и отчитане на стойността Fet на газовия монитор. Напълце е по-високо поемане на летиво вещество за пациентите през първите 10-30 минути на приложение (индуциционната фаза) и следователно е необходимо да се направят корекции на скоростта на помпата в съответствие с измерената концентрация в края на спокойния изход (Fet) и клиничните нужди на пациента. Изофлуран е приблизително два пъти по-мощен от севофлуран.

Следните скорости са типични за първоначалната скорост въвеждане на изофлуран и севофлуран на инфузияната помпа

— изофлуран: 3 ml/h — севофлуран: 5 ml/h

Скоростта на инфузияната помпа, необходима за достигане до определена концентрация за пациент, зависи от минутния обем и целевата концентрация за пациент.

Летиво вещество	Очаквани скорости на помпата	Получени стойности на Fet
Изофлуран	2 – 7 ml/hr	0,2 – 0,7%
Севофлуран	4 – 10 ml/hr	0,5 – 1,4%

Ако е необходимо бързо повишаване на концентрацията, може да се приложи болус от 0,3 ml точно вещество. При по-високи стойности на Fet и/или високи дихателни обеми, и/или висока дихателна честота устройството Sedaconda® ACD е по-малко ефективно. Полади това е необходимо сравнително по-голяма аnestетика и следователно по-висока скорост на помпата, за да се поддържа стабилна концентрация.

6.3 Промяна на концентрацията

Всяка промяна в концентрацията тръбва да бъде титрирана до желаната стойност на Fet чрез промяна на скоростта на помпата и внимателно проследяване на стойността на Fet на газовия монитор. Стойността на Fet тръбва да се проверява след всяка промяна на параметрите на вентилатора.

Ако има клинична нужда от бързо намаляване на концентрацията на Fet, отстранете Sedaconda® ACD от пациента. Винаги проверявайте дали има нова концентрация на газовия монитор.

6.4 Прекратяване на терапията

Незабавно прекратяване

- Спрете инфузияната помпа. Концентрацията бързо ще намалее
- Разкачете тръбата за подаване на аnestетика от спринцовката Sedaconda®
- Затворете пътят спринцовката със запушалката на спринцовката
- Разкачете газовия монитор от Sedaconda® ACD. Затворете порта на газовия монитор със запушалката на порта за вземане на газови проби
- Отстранете Sedaconda® ACD от пациента. Разкачете първо Y-образната част
- Помислете за замяна на Sedaconda® ACD с антибактериален/антивирурен филтър с топловлагобменник
- Затворете конектора на Sedaconda® ACD (от страната на вентилатора) с червената уплътнителна капачка и го изхвърлете според протокола на болницата

Кратък процес на снемане

- Спрете инфузияната помпа и оставете Sedaconda® ACD на място
- Концентрацията постепенно ще намалее
- Когато стойността на Fet достигне 0 %, следвайте горните стъпки (1–7) от „Незабавно прекратяване“

Продължително снемане

- В случаи на продължително снемане намалявайте скоростта на помпата постепенно в продължение на няколко часа
- Концентрацията ще намалее
- Когато достигне ниво на концентрация от почти 0 % стойност на Fet, следвайте горните стъпки (1–7) от „Незабавно прекратяване“

6.5 Смяна на Sedaconda® ACD

- Пригответе ново устройство Sedaconda® ACD и нова напълнена спринцовка, ако е необходимо (съгласно точка 5.1).
- Спрете инфузияната помпа.
- Разкачете тръбата за подаване на аnestетика от спринцовката Sedaconda® ACD и затворете спринцовката с капачка за затваряне на спринцовката.
- Разкачете линия на газовия монитор от Sedaconda® ACD и затворете порта за вземане на газови проби с капачка му.
- Извадете използваното устройство Sedaconda® ACD. Разкачете първо Y-образната част
- Съвржете линия за вземане на газови проби
- Поставете новото устройство Sedaconda® ACD, като първо съвржете с ендотрахеалната тръбата и след това Y-образната част
- Съвржете тръбата за аnestетика към спринцовката в инфузияната помпа
- Напълнете предварително тръбата за аnestетика, както е посочено в 6.1 с 1,2 ml
- Вклучете инфузияната помпа със същата скорост, както преди
- Проверете стойността на Fet

6.6 Смяна на спринцовката Sedaconda®

- Спрете инфузияната помпа
- Разкачете тръбата за подаване на аnestетика от спринцовката и затворете спринцовката с капачка за затваряне на спринцовката.
- Извадете празната спринцовка от инфузияната помпа
- Поставете новата спринцовка Sedaconda® в инфузияната помпа. За пълнене викте 4.1.
- Съвржете тръбата за подаване на аnestетика към спринцовката
- Вклучете инфузияната помпа със същата скорост, както преди
- Не пълните предварително тръбата за аnestетика, освен ако устройството Sedaconda® ACD също не е било заменено с ново
- Проверете стойността на Fet

7. СВЪРЗВАНЕ НА НЕБУЛИЗАТОР КЪМ СИСТЕМАТА SEDACONDA® ACD

Възможно е да се използва струен или ултразвуков небулизатор със системата Sedaconda® ACD. Небулизаторът трябва да бъде свързан между интубационна тръба на пациента и Sedaconda® ACD. За предпочитане са ултразвуковите небулизатори, тъй като те не добавят допълнителен въздушен поток. Ако е свързан струен небулизатор, може да се наложи да се увеличи скоростта на инфузияната помпа, за да се компенсира допълнителният поток от небулизатора. При свързване на небулизатор, настройте вентилатора на режим на готовност или задайте експираторна пауза на вентилатора.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ! Лепкави, небулизирани лекарства (напр. ацетилсистein, колистин и амфотерицин B) могат да повишат съпротивлението на филътъра и да наложат преждевременна подмяна на Sedaconda® ACD.

ЗАБЕЛЕЖКА! Винаги обмислайте увеличеното мъртво пространство при свързване на допълнителни елементи.

8. ВСМУКВАНЕ

- Използване на затворена смукателна система или на шарнирен конектор с вомувателен отвор е за предпочитане
- При изключване на Sedaconda® ACD от ендотрахеалната тръба по време на процедурата поставете вентилатора на пауза. Когато разкачете, първо извадете Sedaconda® ACD от Y-образната част, а когато прикачвате, първо съвржете Sedaconda® ACD към ендотрахеалната тръба

Важно е да се знае, че компонентите на основата на поликарбонат, ако се използват в дихателната верига на пациент, могат да се разградят или да претърпят нарушение от напрежението в присъствието на аnestетичните газове изофлуран или севофлуран.

9. ИЗХВЪРЛЯНЕ

Изхвърлете Sedaconda® ACD и запечатаната спринцовка съгласно протоколите на болницата.

10. ТЕХНИЧЕСКА ИНФОРМАЦИЯ

ТЕХНИЧЕСКА СПЕЦИФИКАЦИЯ	100 ML	50 ML
Аnestетични вещества	Използвайте само при стайна температура на севофлуран (18°–25°C) и изофлуран (18°–30°C).	
Спринцовка	Използвайте само спринцовката Sedaconda®	
Устойчивост на напълнените спринцовки	5 дни	
Работен диапазон на дихателен обем	350–1200 ml	200–800 ml
Мъртво пространство на Sedaconda® ACD	Прибл. 100 ml	Прибл. 50 ml
Устойчивост на газовия поток при 60 l/min	2,5 cm H2O (250 pa)	3,0 cm H2O (300 pa)
Загуба на влага	5 mg/l (при 0,75 L X 12 bpm)	5 mg/l (при 0,5 L X 15 bpm)
	7 mg/l (при 1,0 L x 10 bpm)	6 mg/l (при 0,75 L X 12 bpm)
Капацитет на филътъра:	99,867% 99,76%	
	Вирусна филтратация	
Тегло	50 g	
Дължина на тръбата за аnestетика	2,2 m	
Конектори (съгласно ISO 5356)	15F/22M-15M	
Порт за вземане на газови проби	Луер Лок (женско)	

В случай на сериозна злоколика съвржете с компетентния орган и с официалния производител Sedana Medical Ltd.

За допълнителна информация относно политиките или процедури, свързани с Sedaconda® ACD, потребителят трябва да се обръне към техническия наръчник или да се съврже със Sedana Medical AB.

 Sedana Medical Ltd., Unit 2A The Village Centre,
Two Mile House, Naas, Co. Kildare, W91 PWH5, Ireland (Ирландия) 3000 177-2203/BG/Rev.2.5 2022-03

Дата на издаване: 23.03.2022

 sedanamedical

CE
2797