

INSTRUCTIONS FOR USE

1. INDICATIONS FOR USE

BAROguard® System is intended to be used for the static hypothermic preservation of lungs during transportation and eventual transplantation into a recipient using cold storage solutions indicated for use with the lungs.

The intended organ storage time for BAROguard® System is up to 8 hours.

Donor lungs exceeding clinically accepted static hypothermic preservation times should be evaluated by the transplant surgeon to determine transplantability in accordance with accepted clinical guidelines and in the best medical interest of the intended recipient.

Note: Partial lungs can be transported via BAROguard® System by packaging lungs per institutional protocol and UNOS guidelines.

1.1 WARRANTY STATEMENT

Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) warrants that reasonable care has been used in the design and manufacture of this device. This warranty is in lieu of and excludes all other warranties not expressly set forth herein, whether express or implied by operation of law or otherwise, including, but not limited to, any implied warranties of merchantability or fitness for a particular purpose. Handling and storage of this device as well as other factors relating to the patient, diagnosis, treatment, surgical procedures, and other matters beyond Paragonix's control directly affect the device and the results obtained from its use. Paragonix's obligation under this warranty is limited to the repair or replacement of this device and Paragonix shall not be liable for any incidental or consequential loss, damage or expense directly or indirectly arising from the use of this device. Paragonix does not authorize any other person to assume for it any other or additional liability or responsibility in connection with this device. Paragonix assumes no liability with respect to devices reused, reprocessed or resterilized and makes no warranties, express or implied, including but not limited to merchantability or fitness for a particular purpose, with respect to such devices.

2. SAFETY REQUIREMENTS

⚠ Caution: Donor lungs exceeding 8 hours static hypothermic preservation time will require transplant surgeon evaluation to determine transplantability.

Should any serious incident occur in relation to the device, please contact Paragonix and the appropriate regulatory authority in the county of use where the incident occurred. Paragonix can be reached via your local sales rep or contacted via:

email: support@paragonixtechnologies.com

telephone: +1.781.428.4828

2.1 TRAINING

Schedule training prior to first use of the device. To schedule, contact Paragonix by email (support@paragonixtechnologies.com) or by phone at +1.781.428.4828. This training is for intended users to review the steps recommended by the Instructions for Use in concert with appropriate Paragonix Technologies staff.

2.2 IMPORTANT INFORMATION



It is important that all personnel who will operate the BAROguard® System read and understand these instructions for use before operating the device.

All personnel should follow all warnings and precautions outlined below, for their safety and the safety of those around them.

BAROguard® System is a device for use by hospitals that perform lung recovery procedures to store and transport donor lungs to the transplant facility. BAROguard® System is for use within acute care facilities that have an existing agreement with an Organ Procurement Organization (OPO) requiring the hospital to notify the OPO or third party designated by the OPO in a timely manner about all deaths and imminent deaths that occur in the hospital. Such hospitals must also have documented protocols and procedures for determining death or imminent death, obtaining family consent, and trained personnel with fully equipped surgical recovery operating rooms to perform the recovery procedure.

2.3 SYMBOL DEFINITIONS

Table 1: Symbols used in the labeling BAROguard® System and their definitions.

Symbols	Definitions
⌚	Use by YYYY-MM-DD
🚫	Do not reuse
🚫	Do not use if package is damaged or open
ⓘ	Indicates the need to consult the instructions for use
LOT	Batch code
⚠	Caution, consult accompanying documents
🏭	Manufacturer
MD	Medical Device

	Device or device component is non-sterile
	Sterilized using irradiation
	Fragile, handle with care
	Keep Dry
	Temperature limits
	Pressure limits
	Humidity limits
	Unique Device Identifier
	Serial Number
	Model Number
	Country of Manufacture
	Date of Manufacture
	Authorized representative in the EU
	Indicates the Swiss authorized representative.
	Indicates European Importer

(e.g., gloves, masks, gowns, goggles, or equivalent eye protection) and disposal of materials as potentially infectious biohazard waste.

- Prior to use, inspect all components of the BAROguard® System. Do not use if any component is loose, broken or damaged.
- Do not open the BAROguard® System during organ transport.
- No modification of the BAROguard® System is allowed.

WARNING: Use of this equipment adjacent to or stacked with other equipment should be avoided because it could result in improper operation. If such use is necessary, this equipment and the other equipment should be observed to verify that they are operating normally.

WARNING: Portable RF communications equipment (including peripherals such as antenna cables and external antennas) should be used no closer than 30 cm (12 inches) to any part of the BAROguard® System device. Otherwise, degradation of the performance of this equipment could result.

NOTE: BAROguard® System is compliant with IEC 61000-4-2: 8KV contact, 15KV air, IEC 61000-4-3: 3V 80-2700MHz, Table 9 per the standard, IEC 61000-4-8 30A/M and additionally the following:

Test Standard	Test Level
TCISPR 11	Group 1 Class B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	± 8kV contact, ± 2kV, ± 4kV, ± 8kV, ± 15kV air
IEC61000-4-3	Radiated RF EM fields 3V/m, 80MHz-2.7GHz, 80% AM at 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50Hz or 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz to 13.56 MHz

2.4 WARNINGS

- **Caution: Federal (US) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.**
- Use aseptic technique as appropriate. Certain components of BAROguard® System are provided sterile. Maintain aseptic technique when handling sterile components of BAROguard® System.
- Chilled (4°C) preservation solution, cleared for use with the lungs, must be available.

⚠ Do NOT reuse any component of the BAROguard® System. BAROguard® System is intended for single use only. DO NOT RE-USE. Re-use of the device may result in infection and other complications due to the loss of sterility. Certain components of the BAROguard® System are sterile as supplied (sterilization method is gamma irradiation). BAROguard® System should be disposed of in accordance with local guidelines for biomedical waste.

- Use institution-specific precautions with the donor lungs and preservation solution when operating the BAROguard® System.

The lungs and preservation solution may carry undetected pathogens from the donor. Use universal precautions for bloodborne pathogens in handling the lungs, and in handling and disposing of the BAROguard® System and preservation solution to prevent the possible transmission of pathogens to personnel. As appropriate, this may include use of personal protective equipment

2.5 TRANSPORT AND STORAGE CONDITIONS

- **Transport and Storage Temperature:** -20°C to 40°C
- **Transport and Storage Pressure:** 625hPa – 1060hPa
- **Transport and Storage Humidity:** 5-80% Relative Humidity

2.6 OPERATING CONDITIONS

⚠ **Operating Temperature:** 22°C Recommended Operating Room temperature is 22°C. Direct sunlight and outdoor temperature extremes (high and low) can affect the BAROguard® System internal temperature (4 to 8°C). During exposure to temperature extremes, the BAROguard® System temperature must be frequently monitored.

⚠ **Operating Pressure: Sea Level to 8000 ft.** The operating pressure range conforms to commercial airliner transport. Extreme pressure levels

can impact performance. During exposure to extreme pressures (altitudes), the BAROguard® System operation must be frequently monitored.

Operating Humidity: 40-60% Relative Humidity
Extreme humidity levels can impact performance. During exposure to extreme humidity levels, the BAROguard® System operation must be frequently monitored.

2.7 DATALOGGER COMMUNICATION AND ACCURACY

Temperature Accuracy

Wireless Data Standard: Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)

BAROguard® System datalogger monitors temperature and pressure and can transmit to a mobile device using optional mobile app (section 4.4) using Bluetooth® Low Energy Technology.

Datalogger Radio Power:

1 mW (0 dBm)

Datalogger Transmission Range: Approximately 30.5 m (100 ft) line-of-site

Temperature Accuracy

BAROguard® System comes with a pre-installed datalogger capable of reporting the temperature within the Organ Assembly. Temperature Accuracy is $\pm 0.5^{\circ}\text{C}$ from 0° to 50°C.

Pressure Accuracy

BAROguard® System comes with a pre-installed datalogger capable of reporting airway pressure of the donor lung. Pressure accuracy is $\pm 1.0 \text{ cmH}_2\text{O}$.

Time Accuracy

The pre-installed datalogger logs temperature against time with an accuracy of ± 1 minute per month.

2.8 PRECAUTIONS

- Keep the BAROguard® System primarily upright during transportation.

The BAROguard® System is designed to be transported upright. Temporary tilting $\pm 45^{\circ}$ from horizontal in any direction is acceptable.

- Do not place BAROguard® System in the cargo hold of an airplane.

BAROguard® System is designed to be transported in pressurized cabin during aircraft transportation.

- Avoid direct sunlight and hot or cold temperature extremes.

The BAROguard® System is designed to be transported under the same environmental conditions as is appropriate for people. Avoid extended exposure to outdoor conditions (sunlight, heat or cold).

- Use caution when lifting the BAROguard® System.

A fully loaded BAROguard® System weighs ~ 30 lbs. Use proper lifting practices.

- Exercise Caution when using in presence of other electronic devices and electromagnetic emitters.

BAROguard® System has been tested for radiated immunity only at selected frequencies listed in Section 2.4 of this manual. While no significant risk of reciprocal interference has been identified, BAROguard® System should always be closely monitored when in use and reoriented or relocated if

abnormal performance is observed. Electromagnetic emitters include radiofrequency identification (RFID) readers, electronic security systems (e.g., metal detectors, electronic article surveillance), near-field communications (NFC) systems, wireless power transfer (WPT), Cellular 5G, and unique medical emitters such as electrocautery, MRI, electrosurgical units, and diathermy equipment.

Do not use BAROguard® System in oxygen rich environment.

BAROguard® System is not designed or evaluated for use in an oxygen rich environment.

Do not use BAROguard® System with flammable anesthetics.

BAROguard® System is not designed or evaluated for use with flammable anesthetics.

2.9 SIDE EFFECTS

All surgical procedures and medical devices have potential risks. The potential surgical risks of a transplant with donor lungs are similar for the Paragonix BAROguard System and traditional ice storage preservation. There is a risk of receiving lungs that do not function properly after transplant. There is also a risk that the donor lungs may be damaged during preservation.

2.10 SIDE EFFECTS

ASSOCIATED WITH BAROGUARD

- It is possible that after preservation using the Paragonix BAROguard® system, the transplant doctor may decide that the donor lungs are not suitable for transplantation.
- The Paragonix BAROguard® system is prepared and operated by trained medical professionals. Like with many medical technologies, there are inherent risks including injury to the donor tissue, air leaks, infection or delayed organ function.

2.11 CLINICAL BENEFITS (EU)

The Paragonix BAROguard® System is designed to improve organ preservation during transportation and storage from organ donor to recipient. Improved organ preservation can mitigate the risks of cold ischemic time on reperfusion injury, leading to reduced post-operative complications and improved long-term outcomes.

3 PRE-ASSEMBLY CHECKLIST

Table 3: Pre-Assembly Checklist for BAROguard® System identifying component counts, locations, and sterility disposition.

Included with BAROguard® system	Part Number	Item
Yes (Non-sterile)	PRGNX-7007-001	BAROguard® System Shipper (1)

Yes (Non-sterile)	PRGNX-7007-002	BAROguard® System Paragonix SherpaCool® Materials (1) CAUTION: PRECONDITION AT -20°C OR BELOW FOR AT LEAST 48 HOURS PRIOR TO USE
Yes (Sterile)	PRGNX-7007-003	BAROguard® System Sterile Components (1)
No (Sterile)	Varies	4 total Liters of fluid exclusively for packaging the donor lung(s) (e.g. 2L of chilled (4°C), sterile preservation solution for the inner bag and 2L of chilled (4°C), sterile or preservation solution for the middle bag)
No (Sterile)	Varies	Hemostat (atraumatic DeBakey clamp or similar) or other equivalent airway securement tool (1)

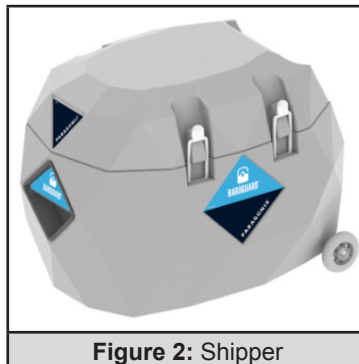


Figure 2: Shipper



Figure 3: SherpaCool® Materials.

⚠ CAUTION: PRECONDITION AT -20°C OR BELOW FOR AT LEAST 48 HOURS PRIOR TO USE.

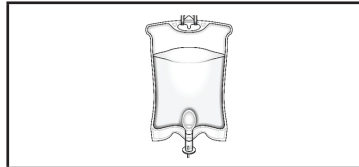


Figure 4: Preservation Solution and/or Saline

⚠ CAUTION: FOLLOW DIRECTIONS IN THE ENCLOSED IFU REGARDING STORAGE AND PREPARATION FOR USE



Figure 5: Sterile Components

⚠ CAUTION: FOLLOW DIRECTIONS IN THE ENCLOSED IFU REGARDING STORAGE AND PREPARATION FOR USE

4 OPERATING INSTRUCTIONS

4.1 GENERAL INFORMATION

Before using in a clinical setting, operators must be trained in the use and functional understanding of the BAROguard® System.

4.2 OVERVIEW USING BAROGUARD® SYSTEM

Using BAROguard® System involves performing the following procedures:

1. Removal of packaging, preconditioning of SherpaCool® Box (Section 4.3) containing SherpaCool® Pouches at or below -20°C for at least 48 hours.

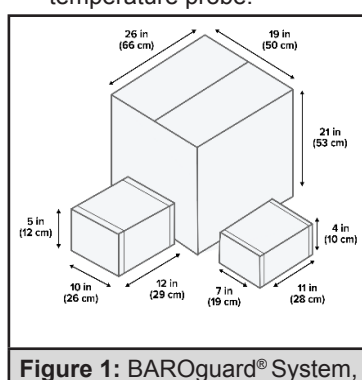


Figure 1: BAROguard® System, and as shipped (in boxes)

- Setup of datalogging software for use with the BAROguard® System (Section 4.4, optional, recommended)
- Transport of the BAROguard® System to the recovery site (Section 4.5)
- Preparing the BAROguard® System and Shipper for deployment at recovery site (Section 4.6)
- Preparing BAROguard® System for lungs receipt at recovery site (Section 4.7)
- Donor lung(s) recovery, packaging, and preservation (Section 4.8)
- Traveling with BAROguard® System to the transplant site (Section 4.9)
- Removing the lung from the BAROguard® System for transplant (Section 4.10)

These instructions may be modified based on actual use. The instructions are designed for implementation by two operators. These instructions may be modified for a single operator, provided that proper aseptic technique is used in conjunction with procedures to be performed on the sterile field with sterile BAROguard® System components.

4.3 REMOVAL OF PACKAGING AND PRECONDITIONING OF SHERPACOOL® BOX CONTAINING SHERPACOOL® POUCHES

BAROguard® System must be maintained in a ready-to-use condition, so that it can be available to the lung recovery team at all times.

Make the following preparations:

- Do not remove SherpaCool® Pouches from the SherpaCool® Box.
- Write the date and time of SherpaCool® Box transition to -20°C storage on the label affixed to the SherpaCool® Box.
- Place the SherpaCool® Box into a -20°C (or colder) freezer for a minimum of 48 hours.
- Remove SherpaCool® Box after a minimum preconditioning time of 48 hours at -20°C (or colder).
- Do not remove Paragonix SherpaCool® Box until recovery team departs to donor hospital.
- Do not remove Paragonix SherpaCool® Box until all other components of BAROguard® System and associated equipment and materials have been prepared for transport.
- Paragonix SherpaCool® Box must be transported to the donor site on ice OR within the shipper as described in section 3.1 above.
- 4 total Liters of fluids exclusively for packaging the donor lung(s) (e.g. 2L of chilled (4°C), sterile preservation solution cleared for use with lungs for the inner bag and 2L of chilled (4°C), sterile saline or preservation solution for the middle bag)

4.4 SETUP OF DATALOGGING SOFTWARE FOR USE WITH BAROGUARD® SYSTEM (OPTIONAL, RECOMMENDED)

In order to recover logged temperature data from BAROguard® System, the user must first download and install the latest version of the mobile Paragonix App at either the App Store or Google Play store. This requires use of a Bluetooth® -enabled iOS or Android device.



NOTE: BAROguard® System comes pre-configured with appropriate temperature monitoring settings installed in the on-board temperature monitoring system. This configuration must NEVER be modified by the user. After setting up an account for use of the Paragonix App:

- After logger is started (Section 4.8, Step 20 of this manual) it is possible to visualize the logged data by connecting the BAROguard® System to the Paragonix App.
- Log in to the Paragonix App on your mobile device.
- Scan the QR code on the back of the Shipper to pair the device or select the Datalogger matching the serial number shown at the back of the Shipper from the Paragonix app.
- If prompted enter the Datalogger PassKey provided on the back of the Shipper adjacent to the datalogger serial number.

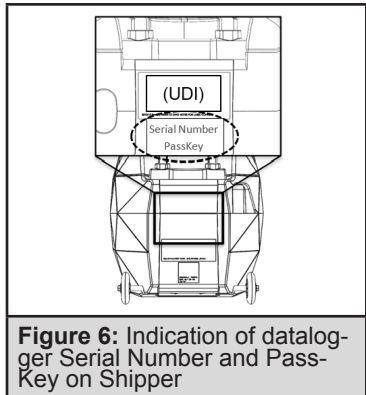


Figure 6: Indication of datalogger Serial Number and PassKey on Shipper

- Once connected to the datalogger, logged data may be viewed locally and/or uploaded to alternative devices via the Paragonix software application.
- For assistance in data recovery, contact Paragonix® directly via provided telephone number and have available the Shipper Serial Number and DataLogger Serial Number.
- Do not dispose of Shipper unit until desired data has been obtained.

4.5 TRANSPORT OF BAROGUARD® SYSTEM TO THE RECOVERY SITE

Transport various supplies of BAROguard® System to the recovery site by:

- Place SherpaCool® Box onto wet ice in an ice chest for transportation OR in the shipper as described in section 3.1.
- Paragonix SherpaCool® Box may be transported in the same ice chest as other adjunct supplies (preservation solutions, etc.)
- Maximum allowable transit time for SherpaCool® is 4 hours for wet ice transport, 18 hours within the shipper.
- Carry BAROguard® System Nested Bag Assembly and (sterile components) in original packaging
- Unbox Shipper prior to transportation to the recovery site.
- Wheel or carry Shipper to recovery site.

4.6 PREPARATION OF BAROGUARD® SYSTEM FOR DEPLOYMENT AT RECOVERY SITE

NON-STERILE FIELD

- Using Pre-Assembly Checklist (See Section 3 Table 3), double-check for presence of all BAROguard® System components PRIOR to unpacking the components.

- Open Paragonix SherpaCool® Box, leaving SherpaCool® Pouches on ice until installation in the Shipper.

4.7 PREPARING BAROGUARD™ FOR LUNGS RECEIPT AT RECOVERY SITE

1. Aseptically remove Sterile Components (nested bags, trachea connectors, cable ties, cable installation tool) and place on sterile table



Cable Installation Tool



Trachea Connectors (15mm, 18mm, 20mm, 23mm)



Nested Bag Assembly, Cables Ties, Bag Strings

STERILE FIELD

- Visually inspect all material for damage and discard if necessary.

- Remove Shipper Lid and Upper Tray from Shipper



STERILE FIELD

NON-STERILE FIELD

NON-STERILE FIELD

4.8 LUNG RECOVERY, PACKAGING, AND PRESERVATION

1. Prepare nested bag within back table basin.



2. Add 2 liters of chilled (4°C), sterile preservation solution to inner bag.



3. Prepare lungs as appropriate for insertion of trachea connector

Note: Maintain airway pressure during recovery from donor cavity and back table prep airway securement tool (e.g., hemostat, atraumatic DeBakey or similar clamp)

Note: Only package lungs that have been examined and accepted during final assessment without air leaks per institutional protocol.

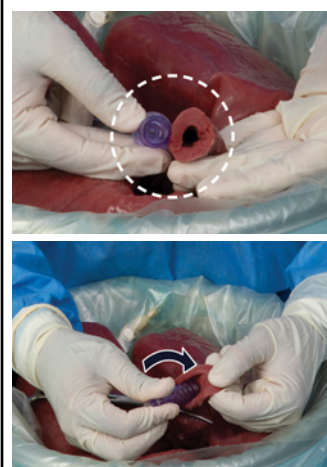


4. Insert appropriate size trachea connector into the trachea and secure with **2 cable ties**

Note: Using less than 2 cable ties may lead to arterial leaks.

Note: Keep hemostat applied. Do not remove airway securement tool (e.g. hemostat, atraumatic DeBakey or similar clamp) until step 7.

Note: DO NOT REMOVE HEMOSTAT



5. Remove cap from bag tubing connector while depressing the white button

Note: This may require two hands.



6. Insert trachea connector into bag tubing connector.

Note: Keep hemostat applied. Do not remove airway securement tool (e.g. hemostat, atraumatic DeBakey or similar clamp) until step 7.



7. Remove airway securement tool (e.g. hemostat, atraumatic DeBakey or similar clamp).



8. Remove air from inner bag and close using institutional protocol with either woven ties or cable ties.

Note: Consider institutional protocol at recipient center for unpackaging donor lung(s) when selecting closure method.

OPTION 1: WOVEN TIES



OPTION 2: CABLE TIES



9. Add 2 liters of chilled (4°C) sterile saline or chilled (4°C) sterile preservation solution to the middle bag.

Note: Do not use sterile slush or ice.



10. Remove air from middle bag and close using institutional protocol with either woven ties or cable ties.

Note: Consider institutional protocol at recipient center for unpackaging donor lung(s) when selecting closure method.

11. Remove air from outer bag and close using institutional protocol with either woven ties or cable ties.

Note: Consider institutional protocol at recipient center for unpackaging donor lung(s) when selecting closure method.

12. Turn on pump by depressing the indicated button.

⚠ Note: Turn on pump prior to connecting bags to the shipper to ensure lungs remain inflated. Illuminated blue LED switch and audible tone will confirm pump operation.



13. Lift only the front edge of the Bottom Tray towards the datalogger.

⚠ Note: Use caution, temperature probe is affixed to Bottom Tray. Do not pull.



14. Place Paragonix SherpaCool® Pouch 1 underneath the Bottom Paragonix SherpaCool® Tray and lower the tray.



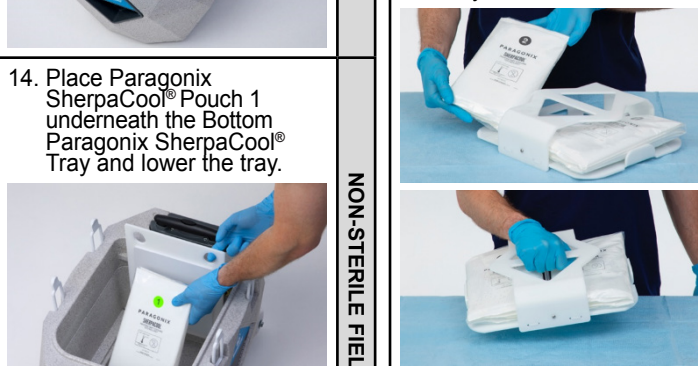
15. Place the packaged donor lungs within the device and connect the tubing to the airline port within the shipper.

⚠ NOTE: Ensure the pump is ON prior to connecting the tubing within the device to prevent potential partial lung deflation.

ENSURE PUMP IS TURNED ON



16. Load the 2 Paragonix SherpaCool® Pouch "2" materials into the Upper Paragonix SherpaCool® Tray.



17. Replace the Upper Tray in the Shipper.



18. Close the lid of the device.



19. Seat and lock each of the 4 Shipper latches securely.



20. Press and hold Button 1 on the datalogger for 10 seconds to power on the datalogger and initiate the logging of temperature, airway pressure, and time.



Press Button 1 to toggle between airway pressure, lung cavity probe temperature, battery voltage, and internal BAROguard® System system temperature.

⚠ NOTE: For the first hour following assembly of BAROguard® System you may experience transient temperature below 4°C or above 8°C. This is due to system stabilization immediately following final assembly.

⚠ NOTE: Time to target pressure stabilization may vary depending on initial pressure maintained during procurement from donor cavity.

4.9 TRAVELING WITH BAROGUARD® SYSTEM TO THE TRANSPLANT SITE

Confirm that the device is securely closed with all 4 latches in place.

In the event of transport by vehicle, roll BAROguard® System to the vehicle and place BAROguard® System in a flat location secured against shifting or tipping during transit. Secure BAROguard® System as necessary to accomplish this. If transported by air, either on a helicopter or airplane, follow the crew's instructions and secure BAROguard® System to prevent shifting or tipping during transit.

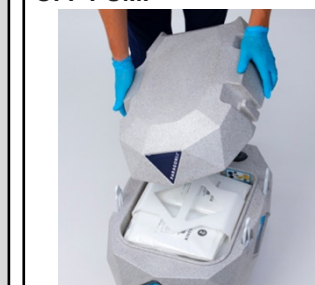
⚠ NOTE: Use caution when loading and unloading BAROguard® System to ensure device power remains ON.

Upon arrival at the recipient transplant site, follow institutional protocol for moving equipment into the transplant OR. Identify a non-sterile surface in the OR for staging BAROguard® System. Continue use of BAROguard® System until the recipient has been prepared to accept the donor lungs and that the device is securely closed with all 4 latches in place.

4.10 REMOVING THE LUNGS FROM BAROGUARD® SYSTEM FOR TRANSPLANT

1. Remove the device lid and the Upper Tray containing Paragonix SherpaCool® materials.

⚠ Note: DO NOT TURN OFF PUMP



2. Disconnect nested bag assembly using the quick connect.

⚠ Note: DO NOT TURN OFF PUMP

⚠ Note: Disconnect tubing **PRIOR** to lifting the package donor lung(s).



3. **AFTER** disconnecting the quick connect, remove the packaged donor lung(s) from the device.



4. Touching ONLY the outer bag, a nonsterile operator will open it such that a sterile operator can remove the middle bag per institutional protocol.



5. Using appropriate aseptic technique, the sterile operator will disconnect the outer bag from the middle bag. Carefully remove the middle bag assembly and bring to a basin on the sterile table.



STERILE FIELD

6. Open the middle bag per institutional protocol

⚠ NOTE: Middle bag and inner bag remain connected

STERILE FIELD

7. Open the inner bag per institutional protocol.

STERILE FIELD

8. Remove first lung from inner bag for preparation of transplant per institutional protocol.

STERILE FIELD

9. As the first lung is being transplanted, repackaging second lung back into shipper per institutional protocol.

STERILE FIELD

10. Unpack the second donor lung per institutional protocol once it is ready for transplant.

STERILE FIELD

11. Following use, dispose of lungs preservation solution, and discard the entire BAROguard® System per institutional protocol via the biohazard waste stream.

5. TROUBLESHOOTING

Table 4. Troubleshooting

TROUBLE:

No temperature or pressure displayed on datalogger LCD screen.

PROBABLE CAUSE:

Datalogger not activated and collecting data.

ACTION:

1. First attempt to start datalogger by pressing Button 1 and holding for 10 seconds (repeat step 4.8.20).
2. If the datalogger does not activate and display temperature, contact Paragonix immediately via the phone for further assistance.

TROUBLE:

Datalogger alarm is going off.

PROBABLE CAUSE:

Pressure in airway is less than 10 cm H₂O.

ACTION:

1. Ensure the quick connector of the nested bags is connected to the quick connect in the Shipper wall.
2. If the alarm continues for another minute disconnect the quick connect of the nested bags from the quick connect in the wall of the shipper

6. STORAGE

Unopened BAROguard® System Shippers should be stored indoors in a dry location out of direct sunlight under normal temperature and humidity conditions. Unopened SherpaCool® Pouches should be stored at -20°C in preparation for use.

INSTRUCCIONES DE USO

1. INSTRUCCIONES DE USO

El sistema BAROguard® está indicado para la conservación hipotérmica estática de pulmones durante su transporte y trasplante final en un recipiente con soluciones de almacenamiento frío indicadas para el uso con pulmones.

El tiempo de almacenamiento de órganos indicado para el sistema BAROguard® es un máximo de 8 horas.

Los pulmones de donantes que excedan el tiempo de conservación hipotérmica estática aceptada clínicamente deben ser evaluados por el cirujano especialista para determinar su estado óptimo para el trasplante de acuerdo con las directrices clínicas aceptadas y para el beneficio médico del destinatario previsto.

Nota: Los pulmones parciales pueden transportarse con el sistema BAROguard® mediante el procesamiento de envasado de los pulmones que se define en el protocolo institucional y las directrices de la UNOS.

1.1 DECLARACIÓN DE GARANTÍA

Paragonix Technologies, Inc® (Paragonix) garantiza que se ha empleado el cuidado necesario en el diseño y la fabricación de este dispositivo. Esta garantía sustituye y excluye cualquier otra garantía no establecida en el presente documento, expresa o implícita, ya sea de hecho o derivada de la ley, reglamentos o de cualquier otra forma, incluidas, entre otras, las garantías implícitas de comerciabilidad, adecuación para determinados propósitos. La manipulación y el almacenamiento de este dispositivo, además de otros factores relacionados con el paciente, el diagnóstico, el tratamiento, los procedimientos quirúrgicos y otros asuntos ajenos a Paragonix, afectan directamente al dispositivo y a los resultados obtenidos durante su aplicación. Según esta garantía, las obligaciones de Paragonix se limitan al recambio o reparación de este dispositivo y Paragonix no se hace responsable de daños

accidentales o consecuentes, ni de pérdidas, daños o gastos que se generen como resultado del uso de este dispositivo.

Paragonix no autoriza a ninguna otra persona a asumir por ella ninguna responsabilidad en relación con este dispositivo.

Paragonix no se hace responsable de dispositivos reutilizados, reprocessados o reesterilizados y no ofrece garantías expresas ni implícitas, incluidas, entre otras, de comerciabilidad o adecuación para determinados propósitos, con respecto a dichos dispositivos.

2. REQUISITOS DE SEGURIDAD

⚠️ Precaución: Los pulmones de donantes que excedan el tiempo de 8 horas de conservación hipotérmica estática requerirán la evaluación del cirujano especialista para determinar su aptitud para el trasplante.

Si se produjera algún incidente grave en relación con el dispositivo, póngase en contacto con Paragonix y con la autoridad reglamentaria correspondiente de la localidad en la que se haya producido el incidente. Puede ponerse en contacto con Paragonix a través de su representante de ventas local o a través de:

correo electrónico: support@paragonixtechnologies.com

teléfono: +1.781.428.4828

2.1 FORMACIÓN

Planifique la formación antes de usar el dispositivo por primera vez. Para concertar una cita, póngase en contacto con Paragonix a través del correo electrónico support@paragonixtechnologies.com o el teléfono +1.781.428.4828. Esta formación sirve para que los usuarios previstos revisen los pasos que se recomiendan en las instrucciones de uso en coordinación con el personal adecuado de Paragonix Technologies.

2.2 INFORMACIÓN IMPORTANTE



Es importante que todo el personal que use el sistema BAROguard® lea y entienda estas instrucciones de uso antes de usar el dispositivo. Todo el personal debe seguir las advertencias y precauciones indicadas a continuación para preservar su seguridad y la de aquellos que les rodean. El sistema BAROguard® es un dispositivo indicado para el uso de hospitales que realizan procedimientos de obtención de pulmones para almacenar y transportar dichos órganos de donantes a un centro de trasplantes. El sistema BAROguard® está indicado para el uso en instalaciones de cuidado intensivo que tienen un acuerdo existente con una Organización de Búsquedas de Órganos (OBO) que requieren que el hospital notifique a la OBO o tercero designado por la OBO de forma puntual sobre todos los fallecimientos y los fallecimientos inminentes que tengan lugar en el hospital. Dichos hospitales también deben tener procedimientos y protocolos documentados para determinar el fallecimiento o el fallecimiento inminente, obtener el consentimiento familiar, contar con personal formado y quirófanos de obtención totalmente equipados para realizar el procedimiento de la obtención de órganos.

2.3 DEFINICIONES DE SÍMBOLOS

Tabla 1: Símbolos a utilizados en el etiquetado del sistema BAROguard® y sus definiciones.

Símbolos	Definiciones
	Usar antes de AAAA-MM-DD
	No reutilizar
	No usar si el envase está dañado o abierto.
	Indica la necesidad de consultar las instrucciones de uso
LOT	Código del lote
	Precaución; consultar los documentos adjuntos
	Fabricante
MD	Producto sanitario
	El dispositivo o componente del dispositivo no está esterilizado
STERILE R	Esterilizado por radiación
	Frágil, manipular con cuidado
	Manténgase seco
	Límites de temperatura
	Límites de presión
	Límites de humedad
UDI	Identificador único del dispositivo
SN	Número de serie
#	Número de modelo
	País de fabricación
	Fecha de fabricación
EU REP	Representante autorizado en la UE
CH REP	Indica el representante autorizado en Suiza
	Indica el importador en Europa



⚠️ NO reutilice ningún componente del sistema BAROguard®.

El sistema BAROguard® está indicado para un solo uso. NO REUTILIZAR.

La reutilización del dispositivo puede provocar infecciones y otras complicaciones debido a la pérdida de esterilidad.

Algunos componentes del sistema BAROguard® se suministran estériles (el método de esterilización es mediante radiación gamma). El sistema BAROguard® debe eliminarse de acuerdo con las directrices locales para residuos biomédicos.

- Emplee las precauciones del centro específicas con los pulmones del donante y la solución de conservación cuando use el sistema BAROguard®.

Los pulmones y la solución de conservación pueden incluir patógenos no detectados del donante. Utilice las precauciones universales para patógenos sanguíneos al manejar los pulmones, y al manejar y desechar el sistema BAROguard® y la solución de conservación para evitar la posible transmisión de patógenos al personal. Según corresponda, esto puede incluir el uso de equipamiento de protección (por ejemplo, máscaras, prendas y gafas o protección ocular equivalente) y el desecho de materiales potencialmente infecciosos con riesgo biológico.

- Antes del uso, revise todos los componentes del sistema BAROguard®. No utilice el dispositivo si algún componente está suelto, roto o dañado.

- No abra el sistema BAROguard® durante el transporte del órgano.

- No se permite realizar ninguna modificación al sistema BAROguard®.

ADVERTENCIAS: Debe evitarse el uso de este equipo junto a otros equipos o apilado sobre ellos, puesto que ello podría provocar un funcionamiento incorrecto. Si dicho uso es necesario, deberán observarse ambos equipos para verificar el funcionamiento correcto de estos.

ADVERTENCIAS: Los equipos portátiles de comunicaciones de RF (incluidos los periféricos, como los cables de antenas y las antenas externas) deben utilizarse a una distancia de 30 cm (12 pulgadas) como mínimo de cualquier pieza del sistema BAROguard®. De lo contrario, podría verse afectado el rendimiento del equipo.

NOTA: El sistema BAROguard® cumple con las normas IEC 61000-4-2: 8 KV al contacto, 15 KV al aire, IEC 61000-4-3: 3V 80-2700 MHz, Tabla 9 según la norma, IEC 61000-4-8 30 A/M y, adicionalmente, lo siguiente:

Tabla 2. Seguridad EMC/EMI	
Norma de prueba	Nivel de prueba
TCISPR 11	Grupo 1 Clase B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	±8 kV al contacto, ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV al aire
IEC61000-4-3	Campos EM de RF radiados 3 V/m, 80 MHz-2,7 GHz, 80 % AM a 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz o 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz a 13,56 MHz

2.5 CONDICIONES DE TRANSPORTE Y ALMACENAMIENTO 

- Temperatura de transporte y almacenamiento: de -20 °C a 40 °C

- Presión de transporte y almacenamiento: 625 hPa-1060 hPa
- Humedad de transporte y almacenamiento: 5-80 % de humedad relativa

2.6 CONDICIONES DE FUNCIONAMIENTO

Temperatura

de funcionamiento: 22 °C

La temperatura recomendada del quirófano es 22 °C. La luz directa del sol y las temperaturas externas extremas (altas y bajas) pueden afectar a la temperatura interna del sistema BAROguard® (de 4 a 8 °C). Durante la exposición a temperaturas extremas, debe controlarse la temperatura del sistema BAROguard® de forma regular.

Presión de funcionamiento: nivel del mar a 8000 pies (2438 metros).

El intervalo de presión de funcionamiento es apto para el transporte aéreo comercial. Los niveles de presión extrema pueden afectar al rendimiento. Durante la exposición a presiones extremas (altitudes), debe controlarse el funcionamiento del sistema BAROguard® de forma regular.

Humedad de funcionamiento: 40-60 % de humedad relativa

Los niveles de humedad extrema pueden afectar al rendimiento. Durante la exposición a niveles de humedad extremos, debe controlarse el funcionamiento del sistema BAROguard® de forma regular.

2.7 COMUNICACIÓN Y PRECISIÓN DEL REGISTRADOR DE DATOS

Precisión en términos de temperatura

Norma de datos inalámbricos: Bluetooth de baja energía (Bluetooth Smart)

El registrador de datos del sistema BAROguard® monitorea la temperatura y la presión y puede transmitirlas a un dispositivo móvil mediante una aplicación para móviles opcional (sección 4.4) usando tecnología Bluetooth® de baja energía.

Potencia de radio del registrador de datos: 1 mW (0 dBm)

Rango de transmisión del registrador de datos: aproximadamente 30,5 m (100 pies) de línea de emplazamiento

Precisión en términos de temperatura

El sistema BAROguard® se suministra con un registrador de datos preinstalado que informa de la temperatura dentro del conjunto del órgano. La precisión de la temperatura es de ± 0,5 °C, de 0 °C a 50 °C.

Precisión en términos de presión

El sistema BAROguard® se suministra con un registrador de datos preinstalado que informa de la presión de la vía aérea del pulmón del donante. La precisión de la presión es de ±1,0 cm H₂O.

Precisión en términos de tiempo

El registrador de datos preinstalado registra la temperatura a lo largo del tiempo con una precisión de ±1 minuto al mes.

2.8 PRECAUCIONES

Mantenga el sistema BAROguard® principalmente en posición vertical durante el transporte.

El sistema BAROguard® está diseñado para transportarse en posición vertical. La inclinación momentánea de ±45° en cualquier dirección es aceptable.

No coloque el sistema BAROguard® en la bodega de carga de un avión.

El sistema BAROguard® está diseñado para transportarse en cabina presurizada durante el traslado en avión.

Evite la luz directa del sol y las temperaturas extremas de calor o frío.

El sistema BAROguard® está diseñado para transportarse en las mismas condiciones ambientales adecuadas para las personas. Evite la exposición prolongada a la intemperie (sol, calor o frío).

Tenga cuidado cuando levante el sistema BAROguard®.

El sistema BAROguard® completamente cargado pesa 453,5 gramos (30 libras). Utilice las técnicas adecuadas de levantamiento.

Tenga cuidado al utilizar el sistema en presencia de otros dispositivos electrónicos y emisores electromagnéticos.

El sistema BAROguard® se ha sometido a pruebas de inmunidad radiada únicamente en las frecuencias seleccionadas que se enumeran en la sección 2.4 de este manual. Aunque no se ha identificado ningún riesgo significativo de interferencia recíproca, el sistema BAROguard® debe controlarse siempre cuidadosamente cuando se utilice y reorientarse o reubicarse si se observa un rendimiento anómalo. Entre los emisores electromagnéticos se incluyen lectores de identificación por radiofrecuencia (RFID), sistemas electrónicos de seguridad (por ejemplo, detectores de metal, vigilancia electrónica de artículos), sistemas de comunicaciones de campo cercano (NFC), transferencia inalámbrica de energía (WPT),

telefonía móvil 5G y emisores médicos únicos como los sistemas de electrocauterización, IRM, unidades de electrocirugía y equipos de diatermia.

No utilice el sistema BAROguard® en entornos ricos en oxígeno.

El sistema BAROguard® no está diseñado ni evaluado para su uso con anestésicos inflamables.

No utilice el sistema BAROguard® con anestésicos inflamables.

El sistema BAROguard® no está diseñado ni evaluado para su uso con anestésicos inflamables.

2.9 EFECTOS SECUNDARIOS

Todos los procedimientos quirúrgicos y dispositivos médicos entrañan riesgos potenciales.

Los riesgos quirúrgicos potenciales de un trasplante con pulmones de donante son similares para el sistema BAROguard® de Paragonix y la conservación tradicional en hielo. Existe riesgo de recibir pulmones que no funcionen correctamente luego del trasplante. También existe el riesgo de que los pulmones del donante se dañen durante la preservación.

2.10 EFECTOS SECUNDARIOS ASOCIADOS A BAROGUARD®

- Es posible que tras la conservación con el sistema BAROguard® de Paragonix, el médico responsable del trasplante decida que los pulmones del donante no son adecuados para el procedimiento.
- El sistema BAROguard® de Paragonix debe ser preparado y utilizado por profesionales médicos cualificados. Al igual que con muchas tecnologías médicas, existen riesgos inherentes, como lesiones en el tejido del donante, fugas de aire, infección o retraso en el funcionamiento del órgano.

2.11 BENEFICIOS CLÍNICOS (UE)

El sistema BAROguard® de Paragonix está diseñado para mejorar la conservación de los órganos durante su transporte y almacenamiento desde el donante hasta el receptor. Una mejor conservación de los órganos puede mitigar los riesgos del tiempo de isquemia fría en la lesión por reperfusión, lo que conlleva una reducción de las complicaciones posoperatorias y una mejora de los resultados a largo plazo.

3 LISTA DE COMPROBACIÓN PREVIA AL MONTAJE

Tabla 3: Lista de comprobación previa al montaje del sistema BAROguard® en la que se indica el número de componentes, las ubicaciones y la disposición de esterilidad.

Incluido con el sistema BAROguard®	Número de pieza	Elemento
Sí (No estéril)	PRGNX-7007-001	Transportador de sistema BAROguard® (1)

Sí (No estéril)	PRGNX-7007-002	Sistema BAROguard® Materiales SherpaCool® de Paragonix (1) PRECAUCIÓN: ACONDICIONAR PREVIAMENTE A -20 °C O MENOS DURANTE AL MENOS 48 HORAS ANTES DEL USO
-----------------	----------------	--

No (estéril)	Varía	4 litros totales de líquidos exclusivamente para envasar el pulmón o los pulmones del donante (por ejemplo, 2 litros de solución de conservación estéril refrigerada (4 °C) para la bolsa interior y 2 litros de solución de conservación estéril refrigerada (4 °C) para la bolsa central).
No (estéril)	Varía	Pinza hemostática (pinza atraumática DeBakey o similar) u otra herramienta equivalente de sujeción de la vía aérea (1)

3.1 Instalación y preparación del sistema BAROguard®

1. Revise todas las piezas a la llegada para comprobar que no haya señales de daños que se puedan haber producido durante el transporte.
2. Notifique cualquier daño o preocupación sobre el estado del sistema BAROguard® inmediatamente a Paragonix Technologies Inc.®
3. Durante el transporte, las bolsas SherpaCool® pueden almacenarse en el transportador durante un máximo de 18 horas y con un máximo total de 7 litros de solución salina o solución de conservación según la práctica requerida.
1. Nota: Si SherpaCool® se instala en el transportador, coloque las bolsas en las ubicaciones previstas, tal y como se muestra en la sección 4.8.

2. Las bolsas SherpaCool® de Paragonix no deben colocarse en contacto directo con la sonda de temperatura.

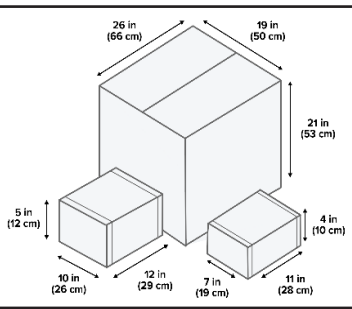


Figura 1: Sistema BAROguard®, y tal como se envía (en cajas)

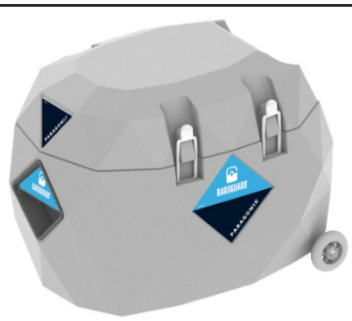


Figura 2: Transportador



Figura 3: Materiales SherpaCool®.

PRECAUCIÓN:
ACONDICIONAR
PREVIAMENTE A -20 °C
O MENOS DURANTE AL
MENOS 48 HORAS ANTES
DEL USO



Figura 4: Solución de conservación o solución salina

PRECAUCIÓN: SIGA LAS INSTRUCCIONES EN LAS INSTRUCCIONES PARA EL USO RELATIVAS AL ALMACENAMIENTO Y LA PREPARACIÓN PARA EL USO



Figura 5: Componentes estériles

PRECAUCIÓN:
SIGA LAS INSTRUCCIONES EN LAS INSTRUCCIONES PARA EL USO RELATIVAS AL ALMACENAMIENTO Y LA PREPARACIÓN PARA EL USO

4 INSTRUCCIONES DE FUNCIONAMIENTO

4.1 INFORMACIÓN GENERAL

Antes de utilizarse en un centro clínico, los operadores deben recibir formación sobre el uso y el funcionamiento del sistema BAROguard®.

4.2 DESCRIPCIÓN DEL USO DEL SISTEMA BAROGUARD®

El uso del sistema BAROguard® conlleva la realización de los siguientes procedimientos:

1. Retirada del envase, acondicionamiento previo de la caja SherpaCool® (sección 4.3) que contiene las bolsas SherpaCool® a un mínimo de -20 °C durante al menos 48 horas.
2. Configuración del software de registro de datos para el uso con el sistema BAROguard® (sección 4.4, opcional, recomendado)
3. Transporte del sistema BAROguard® al centro de obtención (sección 4.5)
4. Preparación del sistema BAROguard® y el transportador para el uso en el centro de obtención (sección 4.6)
5. Preparación del sistema BAROguard® para la recepción de pulmones en el centro de obtención (sección 4.7)
6. Obtención, envasado y conservación de pulmones del donante (sección 4.8)
7. Traslado del sistema BAROguard® al centro de trasplante (sección 4.9)
8. Retirada del hígado del sistema BAROguard® para el trasplante (sección 4.10)

Estas instrucciones pueden modificarse en base al uso real. Las instrucciones están diseñadas para la aplicación por parte de dos operadores. Estas instrucciones pueden modificarse para un solo operador, siempre que se utilice la técnica aseptica apropiada en combinación con los procedimientos que se deben realizar en el campo estéril con los componentes estériles del sistema BAROguard®.

4.3 RETIRADA DEL ENVASE Y ACONDICIONAMIENTO PREVIO DE LA CAJA SHERPACOOL® QUE CONTIENE LAS BOLSAS SHERPACOOL®

El sistema BAROguard® debe mantenerse listo para el uso y disponible para el equipo de obtención de pulmones en todo momento.

Realice lo siguiente:

- No retire las bolsas SherpaCool® de la caja SherpaCool®.
- Escriba la fecha y la hora de la transición de la caja SherpaCool® al almacenamiento a -20 °C en la etiqueta fijada en la caja SherpaCool®.
- Coloque la caja SherpaCool® en una nevera a -20 °C (o menos) durante un mínimo de 48 horas.
- Retire la caja SherpaCool® después de un período de acondicionamiento previo mínimo de 48 horas a -20 °C (o menos).
- No retire la caja SherpaCool® de Paragonix hasta que el equipo de obtención se dirija hacia el hospital del donante.
- No retire la caja SherpaCool® de Paragonix hasta que el resto de componentes del sistema BAROguard® y el equipamiento y los materiales relacionados se hayan preparado para el transporte.
- La caja SherpaCool® de Paragonix debe transportarse al centro de donaciones en hielo O BIEN dentro del transportador, tal y como se describe en la sección 3.1 anterior.
- Cuatro litros en total de líquidos exclusivamente para envasar el pulmón o los pulmones del donante (por ejemplo, 2 litros de solución de conservación estéril refrigerada (4 °C) y autorizada para el uso con pulmones para la bolsa interior y 2 litros de solución de conservación o solución salina estéril refrigerada (4 °C) para la bolsa exterior).

4.4 CONFIGURACIÓN DEL SOFTWARE DE REGISTRO DE DATOS PARA EL USO CON EL SISTEMA BAROGUARD® (OPCIONAL, RECOMENDADO)

A fin de recuperar los datos de temperatura registrados del sistema BAROguard®, el usuario debe descargar e instalar en primer lugar la última versión de la aplicación Paragonix para móviles en App Store o Google Play Store. Se requiere el uso de un dispositivo IOS o Android con Bluetooth®.



NOTA: El sistema BAROguard® se entrega preconfigurado con los ajustes de control de temperatura adecuados instalados en el sistema de control de temperatura incorporado. La configuración NUNCA debe ser modificada por el usuario. Despues de configurar una cuenta para el uso de la aplicación Paragonix:

- Despues de iniciar el registrador (sección 4.8, paso 20 de este manual), se pueden visualizar los datos registrados conectando el sistema BAROguard® a la aplicación Paragonix.
- Inicie sesión en la aplicación Paragonix de su dispositivo móvil.
- Escanea el código QR de la parte posterior del transportador para emparejar el dispositivo o seleccione el registrador de datos que coincida con el número de serie que aparece en la parte posterior del transportador desde la aplicación Paragonix.
- Cuando se le solicite, introduzca la contraseña del registrador de datos de la parte posterior del transportador junto a su número de serie.

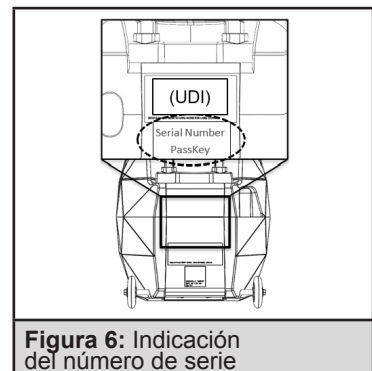


Figura 6: Indicación del número de serie y la contraseña del registrador de datos del transportador

- Cuando se haya conectado al registrador de datos, los datos registrados se podrán visualizar localmente y/o cargar en otros dispositivos mediante la aplicación de software Paragonix.
- Para obtener asistencia con la recuperación de datos, póngase en contacto con Paragonix® directamente mediante el número de teléfono proporcionado y tenga disponible los números de serie del transportador y el registrador de datos.
- No deseche el transportador hasta haber obtenido los datos deseados.

4.5 TRANSPORTE DEL SISTEMA BAROGUARD® AL CENTRO DE OBTENCIÓN

Transporte varios suministros del sistema BAROguard® al centro de obtención como sigue:

- Coloque la caja SherpaCool® sobre hielo húmedo en una hielera para su transporte O BIEN en el transportador como se describe en la sección 3.1.
- La caja SherpaCool® de Paragonix puede transportarse en la misma hielera que el resto de suministros (soluciones de conservación, etc.).
- El tiempo de tránsito máximo permitido para SherpaCool® es de 4 horas para el transporte de hielo húmedo y de 18 horas dentro del transportador.
- Lleve el conjunto de bolsas anidadas del sistema BAROguard® y los componentes estériles en su envase original.
- Saque el transportador del embalaje antes del transporte al sitio de la obtención.
- Lleve o arrastre el transportador con ruedas al sitio de la obtención.

4.6 PREPARACIÓN DEL SISTEMA BAROGUARD® PARA EL USO EN EL CENTRO DE OBTENCIÓN

1. Usando la lista de comprobación previa al montaje (consulte la sección 3, tabla 3), compruebe que todos los componentes de BAROguard® estén presentes antes de desembalarlos.

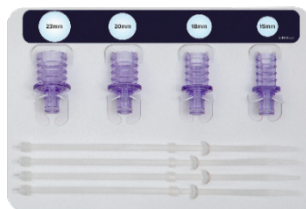
2. Abra la caja SherpaCool® de Paragonix dejando las bolsas SherpaCool® en hielo hasta la instalación en el transportador.

4.7 PREPARACIÓN DE BAROGUARD® PARA LA RECEPCIÓN DE LOS PULMONES EN EL CENTRO DE OBTENCIÓN

1. Retire de forma aséptica los componentes estériles (bolsas anidadas, conectores de tráquea,bridas de cable, herramienta de instalación de cables) y colóquelos en una mesa estéril.



Herramienta de instalación de cables



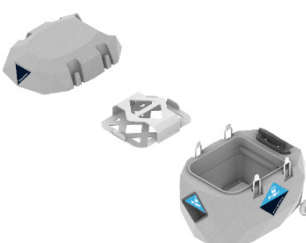
Conectores de tráquea (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)



Conjunto de bolsas anidadas
Bridas de cable,
cuerdas de bolsa

2. Inspeccione visualmente todo el material para comprobar que no haya daños y deséchelo en caso necesario.

3. Retire la tapa y la bandeja superior del transportador



4.8 OBTENCIÓN, ENVASADO Y CONSERVACIÓN DE LOS PULMONES

1. Prepare la bolsa anidada dentro del recipiente de la mesa auxiliar.



CAMPO ESTÉRIL

2. Añada 2 litros de solución de conservación estéril refrigerada (4 °C) a la bolsa interior.



CAMPO ESTÉRIL

3. Prepare los pulmones como corresponda para la inserción del conector de tráquea.

⚠️ Nota: Mantenga la presión de las vías aéreas durante la recuperación de la cavidad del donante y la preparación de la mesa auxiliar con una herramienta de sujeción de vías aéreas (por ejemplo, pinza hemostática, pinza atraumática DeBakey o similar).

⚠️ Nota: Envase únicamente los pulmones que se hayan examinado y aceptado en la evaluación final sin fugas de aire según el protocolo institucional.



CAMPO ESTÉRIL

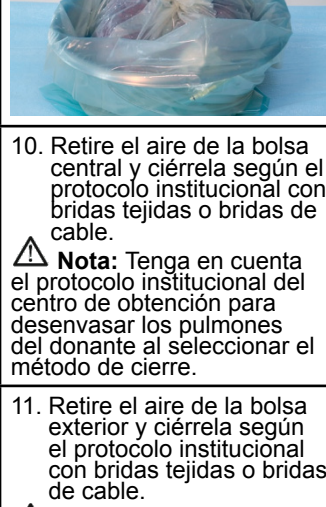
4. Inserte el conector de tráquea del tamaño adecuado en la tráquea y fíjelo con 2 bridás de cable.

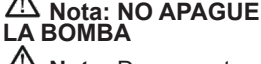
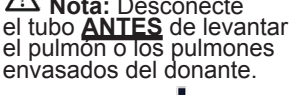
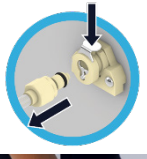
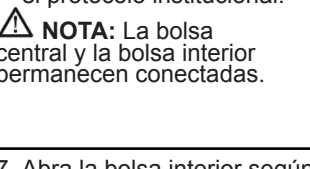
⚠️ Nota: No utilice menos de 2 bridás de cable para evitar fugas arteriales.

⚠️ Nota: Mantenga la pinza hemostática colocada. No retire la herramienta de sujeción de vías aéreas (por ejemplo, pinza hemostática, pinza atraumática DeBakey o similar) hasta el paso 7.

NOTA: NO RETIRE LA PINZA HEMOSTÁTICA



<p>5. Retire la tapa del conector del tubo de la bolsa mientras pulsa el botón blanco.</p> <p>Nota: Para ello, puede que necesite las dos manos.</p> 	<p>OPCIÓN 2: BRIDAS DE CABLE</p> 	<p>CAMPO ESTÉRIL</p> <p>13. Levante únicamente el borde delantero de la bandeja inferior hacia el registrador de datos.</p> <p>Nota: Extreme el cuidado, ya que la sonda de temperatura está fijada a la bandeja inferior. No tire de ella.</p> 	<p>CAMPO NO ESTÉRIL</p> <p>16. Cargue los 2 materiales de la bolsa “2” SherpaCool® de Paragonix en la bandeja superior SherpaCool® de Paragonix.</p> 
<p>6. Inserte el conector de tráquea en el conector del tubo de la bolsa.</p> <p>Nota: Mantenga la pinza hemostática colocada. No retire la herramienta de sujeción de vías aéreas (por ejemplo, pinza hemostática, pinza atraumática DeBakey o similar) hasta el paso 7.</p> 	<p>CAMPO ESTÉRIL</p> <p>9. Añada 2 litros de solución salina estéril refrigerada (4 °C) o solución de conservación estéril refrigerada (4 °C) a la bolsa central.</p> <p>Nota: No use granizado ni hielo estéril.</p> 	<p>CAMPO ESTÉRIL</p> <p>14. Coloque la bolsa 1 SherpaCool® de Paragonix debajo de la bandeja inferior SherpaCool® y baje la bandeja.</p> 	<p>CAMPO NO ESTÉRIL</p> <p>17. Vuelva a colocar la bandeja superior en el transportador.</p> 
<p>7. Retire la herramienta de sujeción de vías aéreas (por ejemplo, pinza hemostática, pinza atraumática DeBakey o similar).</p> 	<p>CAMPO ESTÉRIL</p> <p>10. Retire el aire de la bolsa central y ciérrela según el protocolo institucional con bridas tejidas o bridas de cable.</p> <p>Nota: Tenga en cuenta el protocolo institucional del centro de obtención para desenvasar los pulmones del donante al seleccionar el método de cierre.</p> 	<p>CAMPO ESTÉRIL</p> <p>15. Coloque los pulmones del donante envasados dentro del dispositivo y conecte el tubo al puerto de la línea de aire dentro del transportador.</p> <p>NOTA: Asegúrese de que la bomba esté encendida antes de conectar los tubos dentro del dispositivo para evitar una posible deflación pulmonar parcial.</p> <p>ASEGÚRESE DE QUE LA BOMBA ESTÉ ENCENDIDA</p> 	<p>CAMPO NO ESTÉRIL</p> <p>18. Cierre la tapa del dispositivo.</p> 
<p>8. Retire el aire de la bolsa interior y ciérrela según el protocolo institucional con bridas tejidas o bridas de cable.</p> <p>Nota: Tenga en cuenta el protocolo institucional del centro de obtención para desenvasar los pulmones del donante al seleccionar el método de cierre.</p> <p>OPCIÓN 1: BRIDAS TEJIDAS</p> 	<p>CAMPO ESTÉRIL</p> <p>11. Retire el aire de la bolsa exterior y ciérrela según el protocolo institucional con bridas tejidas o bridas de cable.</p> <p>Nota: Tenga en cuenta el protocolo institucional del centro de obtención para desenvasar los pulmones del donante al seleccionar el método de cierre.</p> <p>12. Encienda la bomba pulsando el botón indicado.</p> <p>Nota: Encienda la bomba antes de conectar las bolsas al transportador para asegurar que los pulmones permanezcan inflados. El interruptor LED azul iluminado y el tono sonoro confirman el funcionamiento de la bomba.</p> 	<p>CAMPO NO ESTÉRIL</p> <p>19. Asiente y bloquee cada uno de los 4 cierres del transportador de forma segura.</p> 	<p>CAMPO NO ESTÉRIL</p>

CAMPO ESTÉRIL	CAMPO ESTÉRIL	CAMPO ESTÉRIL
20. Mantenga pulsado el botón 1 del registrador de datos durante 10 segundos para encenderlo e iniciar el registro de la temperatura, la presión de las vías aéreas y el tiempo.	hasta que el destinatario esté preparado para recibir los pulmones del donante y que el dispositivo esté bien cerrado con los 4 cierres en su sitio.	3. DESPUÉS de desconectar la conexión rápida, retire el pulmón o los pulmones del donante envasados del dispositivo.
		
CAMPO NO ESTÉRIL	CAMPO NO ESTÉRIL	CAMPO NO ESTÉRIL
1. Retire la tapa del dispositivo y la bandeja superior que contiene los materiales SherpaCool® de Paragonix.	4.10 RETIRADA DE LOS PULMONES DEL SISTEMA BAROGUARD® PARA EL TRASPLANTE	8. Extraiga el primer pulmón de la bolsa interior para la preparación del trasplante según el protocolo institucional.
		
CAMPO NO ESTÉRIL	CAMPO NO ESTÉRIL	CAMPO NO ESTÉRIL
Pulse el botón 1 para alternar entre la presión de las vías aéreas, la temperatura de la sonda de la cavidad pulmonar, el voltaje de la batería y la temperatura interna del sistema BAROguard®.		9. Mientras se trasplanta el primer pulmón, vuelva a envasar e introducir el segundo pulmón en el transportador según el protocolo institucional.
NOTA: Durante la primera hora tras el montaje del sistema BAROguard®, es posible que se produzcan temperaturas transitorias inferiores a 4 °C o superiores a 8 °C. Esto se debe a la estabilización del sistema inmediatamente después del montaje final.		10. Desenvase el segundo pulmón del donante según el protocolo institucional una vez que esté listo para el trasplante.
NOTA: El tiempo hasta la estabilización de la presión objetivo puede variar en función de la presión inicial mantenida durante la obtención en la cavidad del donante.		11. Tras el uso, deseche la solución de conservación de los pulmones y el sistema BAROguard® completo según el protocolo institucional a través del flujo de residuos de riesgo ecológico.
4.9 TRASLADO DEL SISTEMA BAROGUARD® AL CENTRO DE TRASPLANTE		5. Con el uso de una técnica aséptica adecuada, el operador estéril desconectará la bolsa exterior de la bolsa central. Retire con cuidado el conjunto de bolsa central y colóquelo sobre la mesa estéril.
Confirme que el dispositivo esté cerrado de forma segura con los 4 cierres en su sitio.		
En el caso de transportarse en un vehículo, haga rodar BAROguard® hasta el vehículo y colóquelo sobre una superficie plana y protegido frente al desplazamiento o la inclinación durante el transporte. Para ello, asegure el sistema BAROguard® según sea necesario. En caso de transportarse por aire, ya sea en helicóptero o avión, siga las instrucciones de la tripulación y asegúrese de evitar el desplazamiento BAROguard® durante el transporte.		
NOTA: Tenga cuidado al cargar y descargar el sistema BAROguard® para asegurarse de que la alimentación del dispositivo permanezca activada.		6. Abra la bolsa central según el protocolo institucional.
A su llegada al centro de trasplante, siga el protocolo institucional para mover el equipo al quirófano. Identifique una superficie no estéril en el quirófano para colocar el sistema BAROguard®. Continúe el uso del sistema BAROguard®.		
		
		7. Abra la bolsa interior según el protocolo institucional.

5. RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

Tabla 4. Resolución de problemas

PROBLEMA: No se muestra la temperatura ni la presión en la pantalla LCD del registrador de datos.
CAUSA PROBABLE: Registrador de datos no activado ni recogiendo datos.
ACCIÓN:
1. Primero intente iniciar el registrador de datos con el botón 1, manténgalo pulsado durante 10 segundos (repita el paso 4.8.20). 2. Si el registrador de datos no se activa y no muestra la temperatura, póngase en contacto con Paragonix inmediatamente por teléfono para obtener más ayuda.
PROBLEMA: La alarma del registrador de datos se dispara.
CAUSA PROBABLE: La presión en las vías respiratorias es inferior a 10 cm de H ₂ O.
ACCIÓN:
1. Asegúrese de que el conector rápido de las bolsas anidadas esté conectado al conector rápido en la pared del contenedor. 2. Si la alarma continúa durante otro minuto, desconecte la conexión rápida de las bolsas anidadas de la conexión rápida de la pared del contenedor .

6. ALMACENAMIENTO
Los transportadores del sistema BAROguard® sin abrir deben almacenarse en una ubicación interior, seca y alejada de la luz directa del sol con condiciones de temperatura y humedad normales. Las bolsas SherpaCool® sin abrir deben almacenarse a -20 °C como preparación para su uso.

MODE D'EMPLOI

1. INDICATIONS D'UTILISATION

Le système BAROguard® est conçu pour la conservation hypothermique statique des poumons durant le transport et la transplantation éventuelle chez un receveur, en utilisant des solutions de stockage réfrigérées adaptées à une utilisation avec les poumons.

Le système BAROguard® permet une durée maximale de conservation d'organe de 8 heures.

Les poumons des donneurs qui excèdent la durée de conservation hypothermique statique doivent faire l'objet d'une évaluation par le chirurgien en charge de la transplantation pour déterminer la transplantabilité conformément aux directives cliniques et dans le meilleur intérêt médical du receveur.

Remarque : Le système BAROguard® permet de transporter des poumons partiels en les conditionnant conformément au protocole de l'établissement et aux directives de l'UNOS.

1.1 DÉCLARATION DE GARANTIE

Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garantit que la conception et la fabrication de ce dispositif ont été réalisées en prenant des précautions raisonnables. Cette garantie annule et remplace toutes les autres garanties qui ne sont pas expressément énoncées aux présentes, explicites ou implicites découlant de la loi ou autrement, incluant sans s'y limiter, toute garantie implicite de qualité marchande ou d'adéquation pour un usage particulier. La manipulation et le stockage de ce dispositif ainsi que les autres facteurs liés au patient, au diagnostic, au traitement, aux procédures chirurgicales et autres aspects échappant au contrôle de Paragonix, ont une incidence sur le dispositif et les résultats consécutifs à son utilisation. L'obligation de Paragonix au titre de cette garantie est limitée à la réparation ou au remplacement de ce dispositif et Paragonix ne sera pas tenu responsable de toute perte accidentelle ou consécutive, de tout dommage ou toute dépense résultant directement ou indirectement de l'utilisation de ce dispositif. Paragonix n'assume pas et n'autorise aucune autre personne à assumer en son nom, d'autres responsabilités en rapport avec ce dispositif. Paragonix n'assume aucune responsabilité en rapport avec les dispositifs réutilisés, retraités ou restérilisés et ne donne aucune garantie, explicite ou implicite quant à la qualité marchande ou l'adéquation pour un usage particulier, en rapport avec ces dispositifs.

2. EXIGENCES DE SÉCURITÉ

⚠ Avertissement : Les poumons des donneurs excédant une durée de conservation hypothermique statique de 8 heures doivent être évalués par le chirurgien responsable de la transplantation pour déterminer la transplantabilité.

En cas d'incident grave en lien avec le dispositif, veuillez contacter Paragonix et l'organisme réglementaire concerné dans la région d'utilisation dans laquelle l'incident s'est produit. Vous pouvez contacter Paragonix par l'intermédiaire de votre représentant commercial ou par :

courriel : support@paragonixtechnologies.com

téléphone : +1.781.428.4828

2.1 FORMATION

Planifiez une formation avant la première utilisation du dispositif. Pour la planifier, contactez Paragonix par courriel (support@paragonixtechnologies.com) ou par téléphone au +1.781.428.4828. Cette formation est destinée aux utilisateurs concernés afin qu'ils passent en revue les étapes recommandées dans les instructions d'utilisation en collaboration avec le personnel approprié de Paragonix Technologies.

2.2 INFORMATION IMPORTANTE



Il est important que tous les membres du personnel qui utiliseront le système BAROguard® lisent et comprennent ces instructions d'utilisation avant d'utiliser le dispositif. Tous les membres du personnel doivent respecter tous les avertissements et précautions énoncés ci-dessous pour leur sécurité et pour la sécurité des personnes qui les entourent.
 Le système BAROguard® est un dispositif destiné aux hôpitaux qui effectuent des procédures de récupération des poumons pour conserver et transporter les poumons des donneurs jusqu'au site de transplantation. BAROguard® est conçu pour être utilisé au sein des établissements de soins intensifs ayant un accord existant avec un organisme de collecte d'organes (OCO), qui exige que l'hôpital notifie l'OCO ou un tiers désigné par l'OCO, en temps opportun de tous les décès et décès imminents qui surviennent à l'hôpital. Ces hôpitaux doivent aussi disposer de protocoles et de procédures documentés pour déterminer un décès ou un décès imminent, obtenir le consentement de la famille, avoir un personnel dûment formé et des blocs opératoires entièrement équipés pour ce type d'intervention.

2.3 DÉFINITIONS DES SYMBOLES

Tableau 1 : Symboles utilisés pour l'étiquetage du système BAROguard® et leurs définitions.

Symboles	Définitions
	Utiliser avant AAAA-MM-JJ
	Ne pas réutiliser
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé ou ouvert
	Indique la nécessité de consulter le mode d'emploi
	Code du lot
	Avertissement : consulter les documents joints
	Fabricant
	Dispositif médical
	Dispositif ou élément de dispositif non stérile
	Stérilisé par rayonnement
	Fragile, à manipuler avec précaution
	Tenir au sec
	Limites de température
	Limites de pression
	Limites d'humidité
	Numéro d'identification unique du dispositif
	Numéro de série
	Numéro du modèle
	Pays de fabrication
	Date de fabrication
	Représentant agréé pour l'UE
	Indique le représentant agréé pour la Suisse.
	Indique un importateur européen

2.4 AVERTISSEMENTS

- Mise en garde :** La loi fédérale américaine limite la vente de ce dispositif par ou sur la prescription d'un médecin.
- Utiliser une technique aseptique comme il se doit. Certains composants du système BAROguard® sont fournis stériles. Maintenir une technique aseptique lors de la manipulation de composants stériles du système BAROguard®.

- Une solution de conservation réfrigérée (4 °C), autorisée pour une utilisation avec les poumons, doit être disponible.



⚠ AUCUN élément du système BAROguard® NE DOIT être réutilisé.

Le système BAROguard® est destiné à un usage unique. NE PAS REUTILISER. La réutilisation du dispositif peut entraîner une infection et d'autres complications dues à la perte de stérilité. Certains éléments du système BAROguard® sont fournis stériles (stérilisation par rayonnement gamma). Le système BAROguard® doit être mis au rebut conformément aux directives locales concernant les déchets biomédicaux.

- Respectez les précautions spécifiques à l'établissement concernant le poumon du donneur et la solution de conservation lors de l'utilisation du système BAROguard®.

Les poumons et la solution de conservation peuvent être porteurs de pathogènes non détectés provenant du donneur. Utiliser les précautions universelles contre les agents pathogènes à diffusion hématogène lors de la manipulation des poumons, de la manipulation et de la mise au rebut du système BAROguard® et de la solution de conservation afin d'éviter la transmission possible d'agents pathogènes au personnel. Le cas échéant, cela peut inclure l'utilisation d'un équipement de protection individuelle (gants, masques, blouses, lunettes ou protection oculaire équivalente) et l'élimination des matériaux comme déchets biologiques potentiellement infectieux.

- Avant utilisation, examiner tous les composants du système BAROguard®.
- Ne pas utiliser si un composant est desserré, cassé ou endommagé.
- Ne pas ouvrir le système BAROguard® pendant le transport de l'organe.
- Aucune modification du système BAROguard® n'est autorisée.

AVERTISSEMENT : L'utilisation de cet équipement adjacent à, ou empilé sur, un autre équipement doit être évitée, car cela pourrait entraîner un mauvais fonctionnement. Si une telle utilisation est nécessaire, cet équipement et l'autre équipement doivent être inspectés pour vérifier qu'ils fonctionnent normalement.

AVERTISSEMENT : Les appareils de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et des antennes externes) doivent être utilisés à non moins de 30 cm de toute partie du système BAROguard®. Sinon, une dégradation des performances de cet équipement pourrait en résulter.

REMARQUE : Le système BAROguard® est conforme

à la norme CEI 61000-4-2 :
8 KV au contact, 15 KV à l'air,
CEI 61000-4-3 : 3 V 80-2700 MHz,
Tableau 9 selon la norme,
CEI 61000-4-8 30 A/M et en
outre les éléments suivants :

Tableau 2. Sécurité CEM/EMI	
Norme de test	Niveaux de test
TCISPR 11	Groupe 1 Classe B, 30-1 000 MHz
CEI 61000-4-2	±8 KV au contact, ±2 KV, ±4 KV, ± 8KV, ±15 KV à l'air
CEI 61000-4-3	Champs électromagnétiques RF rayonnés 3 V/m, 80 MHz-2,7 GHz, 80 % AM à 1 kHz
CEI 61000-4-8	30 A/m, 50 Hz ou 60 Hz
CEI 61000-4-39	9 kHz à 13,56 MHz

2.5 CONDITIONS DE TRANSPORT ET DE STOCKAGE

- Température de transport et de stockage : Entre -20 °C et 40 °C
- Pression de transport et de stockage : 625 hPa à 1 060 hPa
- Humidité de transport et de stockage : 5 à 80 % d'humidité relative

2.6 CONDITIONS DE FONCTIONNEMENT

Température de fonctionnement : 22 °C

La température recommandée dans le bloc opératoire est de 22 °C. La lumière directe du soleil et des températures extérieures extrêmes (basses et élevées) peuvent affecter la température interne du système BAROguard® (4 à 8 °C). Durant une exposition à des températures extrêmes, la température du système BAROguard® doit être surveillée fréquemment.

Pression de fonctionnement : du niveau de la mer jusqu'à 2 400 m.

La plage de pression de fonctionnement est conforme au transport par avion commercial. Des niveaux de pression extrême peuvent avoir un impact sur les performances. Durant l'exposition à des pressions extrêmes (altitudes), le fonctionnement du système BAROguard® doit être surveillé fréquemment.

Humidité de fonctionnement : 40 à 60 % d'humidité relative

Des niveaux d'humidité extrêmes peuvent avoir un impact sur les performances. Durant l'exposition à des niveaux d'humidité extrêmes, le fonctionnement du système BAROguard® doit être surveillé fréquemment.

2.7 COMMUNICATION ET PRÉCISION DE L'ENREGISTREUR DEDONNÉES

Précision de la température Norme de données sans fil : Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)

L'enregistreur de données du système BAROguard® surveille la température et la pression et peut transmettre à un appareil mobile à l'aide d'une application mobile en option (section 4.4), grâce à la technologie Bluetooth® Low Energy.

Alimentation radio de l'enregistreur de données :

1 mW (0 dBm)

Plage de transmission de l'enregistreur de données :

Environ 30,5 m de ligne de site

Précision de la température

Le système BAROguard® est livré avec un enregistreur de données pré-installé capable d'indiquer à la fois la température ambiante et la température dans l'ensemble de l'organe. La précision de température est ±0,5 °C de 0 °C à 50 °C.

Précision de la pression

Le système BAROguard® est livré avec un enregistreur de données pré-installé capable d'indiquer la pression dans les voies aériennes du poumon du donneur. La précision de la pression est de ±1,0 cmH_O.

Précision de l'heure

L'enregistreur de données pré-installé enregistre la température en fonction de l'heure avec une précision de ±1 minute par mois.

2.8 PRÉCAUTIONS

• Maintenir le système BAROguard® principalement en position verticale pendant le transport.

Le système BAROguard® est conçu pour être transporté en position verticale. Une inclinaison temporaire de ±45° par rapport à l'horizontale, dans n'importe quelle direction, est tolérée.

• Ne pas placer le système BAROguard® dans la soute d'un avion.

Le système BAROguard® est conçu pour être transporté en cabine pressurisée pendant le transport en avion.

• Eviter la lumière directe du soleil et des températures extrêmes basses ou élevées.

Le système BAROguard® est conçu pour être transporté dans des conditions environnementales appropriées pour les personnes. Eviter l'exposition prolongée à des conditions extérieures (lumière du soleil, chaleur ou froid).

• Soulever le système BAROguard® avec précaution.

Un système BAROguard® à pleine charge pèse ~14 kg. Utiliser des pratiques de levage adaptées.

• Faire preuve de prudence en cas d'utilisation en présence d'autres dispositifs électroniques.

Le système BAROguard® a été testé pour l'immunité aux rayonnements uniquement à certaines fréquences répertoriées dans la section 2.4 de ce manuel. Même si aucun risque important d'interférence réciproque n'a été identifié,

le système BAROguard® doit toujours être étroitement surveillé lors de son utilisation et réorienté ou déplacé si un fonctionnement anormal est observé. Les émetteurs électromagnétiques comprennent les lecteurs d'identification par radiofréquence (RFID), les systèmes de sécurité électroniques (par ex., détecteurs de métaux, surveillance électronique d'articles), les systèmes de communication en champ proche (NFC), le transfert d'énergie sans fil (TESF), la 5G cellulaire et les émetteurs médicaux uniques tels que l'electrocautérisation, l'IRM, les unités electrochirurgicales et l'équipement de diathermie.

Ne pas utiliser le système BAROguard® dans un environnement riche en oxygène.

Le système BAROguard® n'a pas été conçu ni évalué pour une utilisation dans un environnement riche en oxygène.

Ne pas utiliser le système BAROguard® avec des anesthésiques inflammables.

Le système BAROguard® n'a pas été conçu ni évalué pour une utilisation avec des anesthésiques inflammables.

2.9 EFFETS INDÉSIRABLES

Toutes les procédures chirurgicales et les dispositifs médicaux présentent des risques potentiels.

Les risques chirurgicaux potentiels d'une greffe avec poumons de donneur sont similaires pour le système Paragonix BAROguard® et la conservation traditionnelle dans la glace. Il existe un risque de recevoir des poumons qui ne fonctionnent pas correctement après la transplantation.

Il existe également un risque que les poumons du donneur soient endommagés pendant la conservation.

2.10 EFFETS INDÉSIRABLES ASSOCIES AU SYSTEME BAROGUARD®

• Il est possible qu'après conservation à l'aide du système Paragonix BAROguard®, le chirurgien transplanteur décide que les poumons du donneur ne sont pas adaptés à la transplantation.

• Le système Paragonix BAROguard® est préparé et utilisé par des professionnels de santé formés. Comme pour de nombreuses technologies médicales, il existe des risques inhérents, notamment des blessures aux tissus du donneur, des fuites d'air, une infection ou un retard dans le fonctionnement de l'organe.

2.11 BÉNÉFICES CLINIQUES (UE)

Le système Paragonix BAROguard® est conçu pour améliorer la conservation des organes pendant le transport et le stockage du donneur jusqu'au receveur. Une meilleure préservation des organes peut atténuer les risques de temps d'ischémie froide sur les lésions de reperfusion, ce qui permet de réduire les complications postopératoires et d'améliorer les résultats à long terme.

3 LISTE DE CONTRÔLE DE PRÉ-ASSEMBLAGE

Tableau 3 : Liste de contrôle de pré-assemblage pour le système BAROguard® identifiant le nombre de composants, les emplacements et l'état de stérilité.

Inclus avec le système BAROguard®	Numéro de pièce	Pièce
Oui (Non stérile)	PRGNX-7007-001	Système BAROguard® Caisson de transport (1)
Oui (Non stérile)	PRGNX-7007-002	Système BAROguard® Matériaux (1) Paragonix SherpaCool® MISE EN GARDE : PRECONDITIONNER À -20 °C OU À UNE TEMPERATURE INFÉRIEURE PENDANT AU MOINS 48 HEURES AVANT UTILISATION.
Oui (stérile)	PRGNX-7007-003	Système BAROguard® Composants stériles (1)
Non (stérile)	Variée	4 litres de liquide au total exclusivement pour le conditionnement du ou des poumons de donneurs (Par exemple, 2 L de solution de conservation stérile réfrigérée (4 °C) pour le sac interne et 2 L de solution stérile ou de conservation réfrigérée (4 °C) pour le sac central)
Non (stérile)	Variée	Pince hémostatique (pince atraumatique DeBakey ou similaire) ou autre outil équivalent de fixation des voies respiratoires (1)

3.1 Configuration et préparation du système BAROguard®

1. Examiner toutes les pièces lors de la livraison pour détecter tout signe de dommage ayant pu se produire durant le transport.

- Signaler immédiatement tout dommage ou problème concernant l'état du système BAROguard® à Paragonix Technologies Inc.®
- Lors du transport, les sacs SherpaCool® peuvent être conservés dans le caisson de transport pendant 18 heures au maximum, avec un total maximal de 7 litres de solution saline et/ou de solution de conservation selon la méthode requise.
- Remarque : Si le système SherpaCool® est installé dans le caisson de transport, placer les sacs aux endroits prévus, comme le montre la section 4.8.**
- Les sacs Paragonix SherpaCool® ne doivent pas être placés directement au contact de la sonde de température.

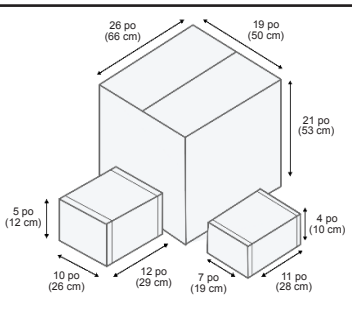


Figure 1 : Système BAROguard®, et tel qu'expédié (dans des coffrets)

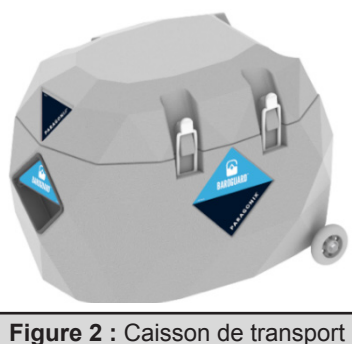


Figure 2 : Caisson de transport



MISE EN GARDE :
PRÉCONDITIONNER À -20 °C
OU À UNE TEMPÉRATURE
INFÉRIEURE PENDANT AU
MOINS 48 HEURES AVANT
UTILISATION.

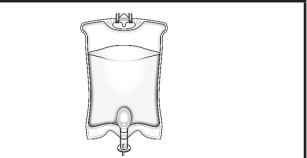


Figure 4 : Solution saline et/ou solution de conservation

**⚠ MISE EN GARDE :
SUIVRE LES INSTRUCTIONS
DU MODE D'EMPLOI
CI-JOINT CONCERNANT
LE STOCKAGE ET LA
PRÉPARATION EN VUE
DE L'UTILISATION**



Figure 5 : Composants stériles

**⚠ MISE EN GARDE :
SUIVRE LES INSTRUCTIONS
DU MODE D'EMPLOI
CI-JOINT CONCERNANT
LE STOCKAGE ET LA
PRÉPARATION EN VUE
DE L'UTILISATION**

4 MODE D'EMPLOI

4.1 INFORMATIONS GÉNÉRALES

Avant de l'utiliser dans un environnement clinique, les opérateurs doivent être formés à l'utilisation du système BAROguard® et comprendre son fonctionnement.

4.2 PRÉSENTATION DE L'UTILISATION DU SYSTÈME BAROGUARD®

L'utilisation du système BAROguard® implique de suivre les procédures suivantes :

- Retrait de l'emballage, pré-conditionnement du coffret SherpaCool® (Section 4.3) contenant des sacs SherpaCool® à -20 °C ou à une température inférieure pendant au moins 48 heures.
- Configuration du logiciel d'enregistrement des données utilisé avec le système BAROguard® (Section 4.4, en option, recommandée)
- Transport du système BAROguard® sur le site de récupération (Section 4.5)
- Préparation du système BAROguard® et du caisson de transport pour le déploiement sur le site de récupération (Section 4.6)
- Préparation du système BAROguard® pour la réception des poumons sur le site de récupération (Section 4.7)
- Récupération des poumons, conditionnement et conservation (Section 4.8)
- Déplacement avec le système BAROguard® jusqu'au site de transplantation (Section 4.9)
- Retrait du poumon hors du système BAROguard® en vue de la transplantation (Section 4.10)

Ces instructions peuvent être modifiées en fonction de l'utilisation réelle. Les instructions sont établies pour une mise en œuvre par deux opérateurs. Ces instructions peuvent être modifiées pour un seul opérateur, à condition qu'une technique aseptique appropriée soit utilisée conjointement avec les procédures à suivre sur le champ stérile avec les éléments stériles du système BAROguard®.

l'utilisateur doit d'abord télécharger et installer la dernière version de l'application mobile Paragonix sur l'App Store ou sur Google Play Store. Cela nécessite l'utilisation d'un téléphone Android ou iOS avec fonction Bluetooth®.



⚠ REMARQUE : Le système BAROguard® est préconfiguré avec des paramètres de surveillance de température appropriés, installés dans le système de surveillance de température embarqué. Cette configuration ne doit JAMAIS être modifiée par l'utilisateur. Après avoir créé un compte pour utiliser l'application Paragonix :

- Une fois l'enregistreur démarré (Section 4.8, Étape 20 de ce manuel), il est possible de visualiser les données enregistrées en connectant le système BAROguard® à l'application Paragonix.
- Se connecter à l'application Paragonix sur son appareil mobile.
- Scanner le code QR au dos du caisson de transport pour coupler le dispositif ou sélectionner l'enregistreur de données correspondant au numéro de série indiqué au dos du caisson de transport depuis l'application Paragonix.
- Lorsque le message d'invite apparaît, entrer le code d'accès de l'enregistreur de données, qui se situe à l'arrière du caisson de transport à côté du numéro de série de l'enregistreur de données.

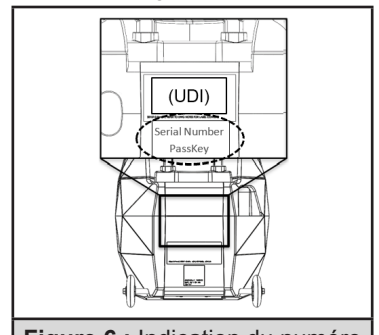


Figure 6 : Indication du numéro de série de l'enregistreur de données et du code d'accès sur le caisson de transport

- Après connexion à l'enregistreur de données, les données enregistrées peuvent être visualisées localement et/ou téléchargées sur d'autres dispositifs via l'application logicielle Paragonix.

- Pour une assistance supplémentaire concernant la récupération de données, contacter Paragonix® directement via le numéro de téléphone indiqué, en ayant à portée de main le numéro de série du caisson de transport et le numéro de série de l'enregistreur de données.
- Ne pas éloigner le caisson de transport tant que les données souhaitées n'ont pas été obtenues.

4.5 TRANSPORT DU SYSTÈME BAROGUARD® JUSQU'AU SITE DE RÉCUPÉRATION

Transporter les différents éléments du système BAROguard® vers le site de récupération comme suit :

- Placer le coffret SherpaCool® sur de la glace humide dans une glacière pour le transport OU dans le caisson de transport comme décrit dans la Section 3.1.
- Le coffret Paragonix SherpaCool® peut être transporté dans la même glacière que d'autres éléments auxiliaires (solutions de conservation, etc.)
- La durée maximale de transport autorisée pour le SherpaCool® est de 4 heures pour un transport sur glace humide et de 18 heures à l'intérieur du caisson de transport.
- Transporter l'ensemble sac emboîté du système BAROguard® et (composants stériles) dans leur emballage d'origine.
- Déballer le caisson de transport avant le transport vers le site de récupération.
- Transporter le caisson de transport vers le site de récupération.

4.6 PRÉPARATION DU SYSTÈME BAROGUARD® POUR LE DÉPLOIEMENT SUR LE SITE DE RÉCUPÉRATION

- À l'aide de la liste de contrôle de pré-assemblage (voir la Section 3 Tableau 3), effectuer une double vérification de la présence de tous les éléments du système BAROguard® AVANT de déballer les éléments.

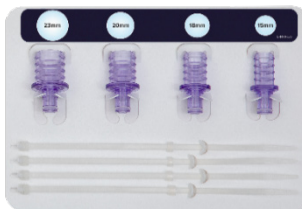
- Ouvrir le coffret Paragonix SherpaCool® en laissant les sacs SherpaCool® sur de la glace jusqu'à la mise en place dans le caisson de transport.

4.7 PRÉPARATION DU SYSTÈME BAROGUARD® POUR LA RÉCEPTION DES POUMONS SUR LE SITE DE RÉCUPÉRATION

- Retirer de manière aseptique les composants stériles (sacs emboités, connecteurs de trachée, serre-câbles, outil d'installation de câbles) et les placer sur une table stérile



Outil d'installation de câble



Connecteurs de trachée (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)



Ensemble sac emboîté, serre-câbles, liens de sac

- Inspecter visuellement tous les matériaux à la recherche d'un éventuel dommage et les éliminer si nécessaire.

4.8 RÉCUPÉRATION DES POUMONS, CONDITIONNEMENT ET CONSERVATION

- Préparer le sac emboité dans le bassin de la table arrière.



- Ajouter 2 litres de solution de conservation stérile réfrigérée (4 °C) dans le sac interne.



- Préparer les poumons de manière appropriée pour l'insertion du connecteur de trachée.

Remarque : Maintenir la pression des voies aériennes pendant la récupération à partir de la cavité du donneur et jusqu'à la table arrière à l'aide d'un outil de fixation des voies aériennes (par exemple, pince hémostatique, DeBakey atraumatique ou pince similaire).

Remarque : Emballer uniquement les poumons qui ont été examinés et acceptés lors de l'évaluation finale sans fuites d'air conformément au protocole de l'établissement.



- Retirer le couvercle et le plateau supérieur du caisson de transport



CHAMP STÉRILE

CHAMP STÉRILE

CHAMP STÉRILE

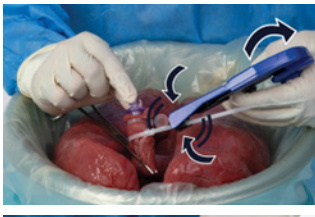
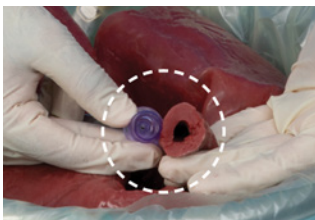
CHAMP NON-STÉRILE

- Insérer le connecteur de trachée de taille appropriée dans la trachée et le fixer avec 2 serre-câbles.

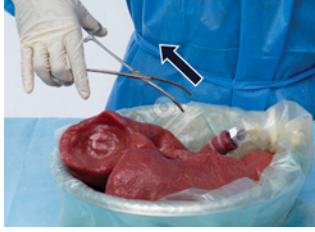
Remarque : L'utilisation de moins de 2 serre-câbles peut entraîner des fuites artielles.

Remarque : Maintenir la pince hémostatique en place. Ne pas retirer l'outil de fixation des voies aériennes (par ex. pince hémostatique, DeBakey atraumatique ou pince similaire) avant l'étape 7.

REMARQUE : NE PAS RETIRER LA PINCE HÉMOSTATIQUE



CHAMP STÉRILE

<p>5. Retirer le bouchon du connecteur de la tubulure du sac tout en appuyant sur le bouton blanc.</p> <p>⚠ Remarque : Cela peut nécessiter l'usage des deux mains.</p> 	<p>OPTION 2 : SERRE-CÂBLES</p> 	<p>CHAMP STÉRILE</p>	<p>12. Allumer la pompe en appuyant sur le bouton indiqué.</p> <p>⚠ Remarque : Allumer la pompe avant de connecter les sacs au caisson de transport s'assurer que les poumons restent gonflés. L'allumage de l'interrupteur à DEL bleue et un signal sonore confirment le fonctionnement de la pompe.</p> 	<p>15. Placer les poumons du donneur emballés dans le dispositif et connecter la tubulure au port d'air comprimé de l'emballage.</p> <p>⚠ REMARQUE : S'assurer que la pompe est en fonction avant de raccorder la tubulure à l'intérieur du dispositif afin d'éviter un dégonflement partiel des poumons.</p> <p>S'ASSURER QUE LA POMPE EST ALLUMÉE</p>  	<p>CHAMP NON-STÉRILE</p>
<p>6. Insérer le connecteur de trachée dans le connecteur de tubulure du sac.</p> <p>⚠ Remarque : Maintenir la pince hémostatique en place. Ne pas retirer l'outil de fixation des voies aériennes (par ex. pince hémostatique, DeBakey atraumatique ou pince similaire) avant l'étape 7.</p> 	<p>CHAMP STÉRILE</p> <p>9. Ajouter 2 litres de solution saline stérile réfrigérée (4 °C) ou de solution stérile réfrigérée (4 °C) dans le sac central.</p> <p>⚠ Remarque : Ne pas utiliser de slush stérile ou de la glace.</p> 	<p>CHAMP STÉRILE</p>	<p>13. Soulever uniquement le bord avant du plateau inférieur vers l'enregistreur de données.</p> <p>⚠ Remarque : Attention, la sonde de température est fixée sur le plateau inférieur. Ne pas tirer.</p> 	<p>16. Charger les 2 sacs « 2 » Paragonix SherpaCool® sur le plateau supérieur du Paragonix SherpaCool®.</p>  	<p>CHAMP NON-STÉRILE</p>
<p>7. Retirer l'outil de fixation des voies aériennes (par ex. pince hémostatique, DeBakey atraumatique ou pince similaire).</p> 	<p>CHAMP STÉRILE</p> <p>10. Évacuer l'air du sac central et le fermer conformément au protocole de l'établissement avec des attaches tissées ou des serre-câbles.</p> <p>⚠ Remarque : Prendre en considération le protocole institutionnel sur le site du receveur pour le déballage du ou des poumons du donneur lors de la sélection de la méthode de fermeture.</p>	<p>CHAMP STÉRILE</p>	<p>14. Placer le sac 1 du Paragonix SherpaCool® sous le plateau inférieur du Paragonix SherpaCool® et abaisser le plateau.</p> 	<p>17. Remettre le plateau supérieur dans le caisson de transport</p> 	<p>CHAMP NON-STÉRILE</p>
<p>8. Évacuer l'air du sac interne et le fermer conformément au protocole de l'établissement avec des attaches tissées ou des serre-câbles.</p> <p>⚠ Remarque : Prendre en considération le protocole institutionnel sur le site du receveur pour le déballage du ou des poumons du donneur lors de la sélection de la méthode de fermeture.</p> <p>OPTION 1 : ATTACHES TISSÉES</p> 	<p>CHAMP STÉRILE</p> <p>11. Évacuer l'air du sac externe et le fermer conformément au protocole de l'établissement avec des attaches tissées ou des serre-câbles.</p> <p>⚠ Remarque : Prendre en considération le protocole institutionnel sur le site du receveur pour le déballage du ou des poumons du donneur lors de la sélection de la méthode de fermeture.</p>	<p>CHAMP STÉRILE</p>			<p>CHAMP NON-STÉRILE</p>

18. Fermer le couvercle du caisson de transport.	4.9 DÉPLACEMENT AVEC LE SYSTÈME BAROGUARD® JUSQU'AU SITE DE TRANSPLANTATION	2. Détailler le sac emboîté à l'aide du raccord rapide.	5. En utilisant une technique aseptique appropriée, l'opérateur stérile désolidarise le sac externe du sac central. Retirer délicatement le sac central et l'amener dans une cuvette sur la table stérile.	CHAMP STÉRILE
	Confirmer que le caisson de transport est bien fermé avec les 4 loquets en place. Dans le cas d'un transport par véhicule, acheminer le système BAROguard® sur un chariot vers le véhicule et placer le système BAROguard® dans un endroit plat, en le fixant solidement pour éviter qu'il se renverse ou se déplace pendant le transport. Pour cela, fixer le système BAROguard® aussi solidement que nécessaire. Dans le cas d'un transport aérien, par avion ou hélicoptère, suivre les instructions de l'équipage et fixer le système BAROguard® pour éviter qu'il se renverse ou se déplace pendant le transport.	⚠ Remarque : NE PAS ÉTEINDRE LA POMPE ⚠ Remarque : Débrancher la tubulure AVANT de soulever l'emballage du ou des poumons du donneur.	 	CHAMP NON-STÉRILE
19. Positionner et verrouiller chacun des 4 loquets du caisson de transport de manière sûre.	⚠ REMARQUE : Agir avec prudence lors du chargement et du déchargement du système BAROguard® pour garantir qu'il reste sous tension. Lors de l'arrivée sur le site de transplantation, suivre les procédures de l'hôpital pour déplacer l'équipement vers le bloc opératoire. Repérer une table non stérile dans le bloc opératoire pour y déposer le système BAROguard®. Continuer à utiliser le système BAROguard® jusqu'à ce que le receveur soit prêt à accepter les poumons du donneur et que le dispositif soit bien fermé avec les 4 loquets en place.	3. APRÈS avoir débranché le raccord rapide, retirez le ou les poumons du donneur emballés du dispositif.	6. Ouvrir le sac central conformément au protocole de l'établissement. ⚠ REMARQUE : Le sac central et le sac interne restent connectés	CHAMP STÉRILE
20. Appuyer sur le bouton 1 de l'enregistreur de données et le maintenir enfoncé pendant 10 secondes pour mettre l'enregistreur de données sous tension et lancer l'enregistrement de la température, de la pression dans les voies aériennes et de l'heure.	4.10 RETRAIT DES POUMONS HORS DU SYSTÈME BAROGUARD® EN VUE DE LA TRANSPLANTATION	7. Ouvrir le sac interne conformément au protocole de l'établissement.	8. Retirer le premier poumon du sac interne pour préparer la transplantation conformément au protocole de l'établissement.	CHAMP STÉRILE
	1. Retirez le couvercle du dispositif et le plateau supérieur contenant les matériaux Paragonix SherpaCool®. ⚠ Remarque : NE PAS ÉTEINDRE LA POMPE	4. En touchant UNIQUEMENT le sac externe, un opérateur non stérile l'ouvrira de sorte qu'un opérateur stérile puisse retirer le sac central conformément au protocole de l'établissement.	9. Lorsque le premier poumon a été transplanté, remballer le deuxième poumon dans le caisson de transport conformément au protocole de l'établissement.	CHAMP STÉRILE
Appuyer sur le bouton 1 pour basculer entre la pression des voies aériennes, la température de la sonde de cavité pulmonaire, la tension de la batterie et la température interne du système BAROguard®.	 		10. Déballer le deuxième poumon du donneur conformément au protocole de l'établissement lorsqu'il est prêt pour la transplantation.	CHAMP STÉRILE
⚠ REMARQUE : Pendant la première heure suivant l'assemblage du système BAROguard®, il est possible de constater une température transitoire inférieure à 4 °C ou supérieure à 8 °C ; ceci est dû à la stabilisation du système immédiatement après l'assemblage final. ⚠ REMARQUE : Le temps de stabilisation de la pression cible peut varier en fonction de la pression initiale maintenue pendant l'approvisionnement à partir de la cavité du donneur.			11. Après utilisation, éliminer la solution de conservation des poumons et jetez l'ensemble du système BAROguard® conformément au protocole de l'établissement pour l'élimination des déchets biologiques dangereux.	CHAMP STÉRILE

5. DÉPANNAGE

Tableau 4. Dépannage

PROBLÈME :

Aucune température ou pression n'est affichée sur l'écran LCD de l'enregistreur de données.

CAUSE PROBABLE :

L'enregistreur de données n'est pas activé et ne collecte pas de données.

SOLUTION :

1. Essayez d'abord de démarrer l'enregistreur de données en appuyant sur le bouton 1 et en le maintenant enfoncé pendant 10 secondes (répétez l'étape 4.8.20).
2. Si l'enregistreur de données ne s'active pas et n'affiche pas la température, contactez immédiatement Paragonix par téléphone pour obtenir de l'aide.

PROBLÈME :

L'alarme de l'enregistreur de données se déclenche.

CAUSE PROBABLE :

La pression dans les voies respiratoires est inférieure à 10 cm H₂O.

SOLUTION :

1. Vérifiez que le connecteur rapide des sacs imbriqués est connecté au connecteur rapide de la paroi du chargeur.
2. Si l'alarme se poursuit pendant une minute, déconnectez le raccord rapide des sacs imbriqués du raccord rapide situé sur la paroi du chargeur.

6. STOCKAGE

Les caissons de transport du système BAROguard® non ouverts doivent être stockés à l'intérieur dans un endroit sec, à l'abri de la lumière directe du soleil, dans des conditions de température et d'humidité normales. Les sacs SherpaCool® non ouverts doivent être stockés à -20 °C en vue de leur utilisation.

ISTRUZIONI PER L'USO

1. INDICAZIONI PER L'USO

Il sistema BAROguard® trova impiego nella conservazione in ipotermia statica di polmoni durante il trasporto e l'eventuale trapianto in un recipiente che utilizza soluzioni di conservazione a basse temperature adatte al mantenimento del polmone.

Il tempo previsto per la conservazione dell'organo con il sistema BAROguard® arriva a 8 ore.

I polmoni dei donatori che superano il tempo ammesso per la conservazione in ipotermia statica devono essere valutati da parte del chirurgo trapiantologo, per determinarne la trapiantabilità, secondo quanto previsto dalle linee guida cliniche riconosciute e nell'interesse medico dell'eventuale destinatario.

Nota: I polmoni parziali possono essere trasportati tramite il sistema BAROguard® confezionando i polmoni secondo il protocollo dell'istituto e le linee guida UNOS.

1.1 DICHIARAZIONE DI GARANZIA

Paragonix Technologies, Inc.®, (Paragonix) garantisce che è stata utilizzata ragionevole attenzione nella progettazione e nella produzione del presente dispositivo. La presente garanzia sostituisce ed esclude tutte le altre garanzie non espresamente indicate nel presente documento, siano esse espresse in modo esplicito o implicito per effetto di legge o altro, compresa, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, qualsiasi garanzia implicita di commerciabilità o di idoneità per uno scopo specifico. La gestione e la conservazione del presente dispositivo e gli altri fattori relativi a paziente, diagnosi, trattamento, procedure chirurgiche e altre questioni che esulano dal controllo diretto di Paragonix, influiscono direttamente sul dispositivo e sui risultati ottenuti con il suo impiego. Gli obblighi di Paragonix derivanti dalla presente garanzia sono limitati alla riparazione o sostituzione del presente dispositivo e Paragonix non potrà essere ritenuta responsabile di eventuali perdite accidentali o conseguenti, danni o spese causate direttamente o indirettamente dall'uso del presente dispositivo. Paragonix non autorizza altre persone ad assumersi per suo conto alcuna altra responsabilità, o responsabilità aggiuntiva, in relazione al presente dispositivo. Paragonix declina ogni responsabilità per il riutilizzo, il ricondizionamento o la risterilizzazione e non fornisce alcuna garanzia, esplicita o implicita, comprese, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, garanzie di commerciabilità o idoneità per uno scopo specifico, in relazione a tali dispositivi.

2. REQUISITI PER LA SICUREZZA

⚠️ Avvertenza: i polmoni dei donatori che superano il tempo ammesso per la conservazione in ipotermia statica di 8 ore devono essere valutati da parte del chirurgo trapiantologo, per determinarne la trapiantabilità.

Qualora dovesse verificarsi qualsiasi incidente serio in relazione al dispositivo, si prega di contattare Paragonix e l'autorità regolatoria competente nel Paese di impiego in cui si è verificato l'incidente. Paragonix può essere contattata tramite il rappresentante di vendita locale oppure tramite:

email:

support@paragonixtechnologies.com

telefono: +1.781.428.4828

2.1 FORMAZIONE

Programmare la formazione prima del primo utilizzo del dispositivo. Per la programmazione, contattare Paragonix via e-mail (support@paragonixtechnologies.com) o telefonicamente al numero +1.781.428.4828. Tale formazione è rivolta agli utenti interessati affinché possano rivedere i passaggi raccomandati nelle Istruzioni per l'uso insieme al personale Paragonix Technologies appropriato.

2.2 INFORMAZIONI IMPORTANTI

⚠️ È essenziale che tutto il personale che gestirà il sistema BAROguard® legga e comprenda queste istruzioni d'uso prima dell'utilizzo del dispositivo.

Tutto il personale deve attenersi a tutte le avvertenze e le precauzioni illustrate qui di seguito, per la sua sicurezza e per la sicurezza delle persone presenti.

Il sistema BAROguard® è un dispositivo per uso ospedaliero che consente, nelle procedure relative al recupero polmonare, la conservazione e il trasporto di polmoni dei donatori fino al centro trapianti. Il sistema BAROguard® può essere utilizzato nei reparti di cure intensive che abbiano un accordo vigente con una Organizzazione di reperimento di organi (Organ Procurement Organization, OPO), che preveda che l'ospedale notifichi tempestivamente alla OPO o a una parte terza da essa designata tutti i decessi e le morti imminenti che hanno luogo in ospedale.

Tali ospedali devono avere anche protocolli e procedure ben documentati per stabilire il decesso o la morte imminente, ottenere il consenso dei familiari, e devono avere personale adeguatamente preparato con sale operatorie perfettamente attrezzate per le procedure di recupero chirurgico.

2.3 DEFINIZIONI DEI SIMBOLI

Tabella 1: Simboli utilizzati nell'etichettatura del sistema BAROguard® e relative definizioni

Simboli	Definizioni
	Usare entro AAAA-MM-GG
	Non riutilizzare
	Non utilizzare se l'imballaggio è danneggiato o aperto
	Indica la necessità di consultare le istruzioni per l'uso
LOT	Codice del lotto
	Attenzione, consultare la documentazione allegata
	Azienda produttrice
MD	Dispositivo medico
	Il dispositivo o componente del dispositivo non è sterile
STERILE R	Sterilizzato con radiazioni
	Fragile, maneggiare con cura
	Mantenere asciutto
	Limiti di temperatura
	Limiti di pressione
	Limiti di umidità
UDI	Identificatore unico del dispositivo
SN	Numero di serie
#	Numero di modello
	Paese di produzione
	Data di produzione
EU REP	Rappresentante autorizzato nell'UE
CH REP	Indica il rappresentante autorizzato svizzero.
	Indica l'importatore europeo

2.4 AVVERTENZE

- ⚠️ **Attenzione: le leggi federali degli Stati Uniti limitano la vendita del presente dispositivo ai soli medici o su loro prescrizione.**
- Usare le tecniche standard di asepsi. Alcuni componenti del sistema BAROguard® vengono forniti sterili. Rispettare le tecniche di asepsi quando si maneggiano i componenti sterili di sistema BAROguard®.
- E necessario disporre di una soluzione di conservazione a basse temperature (4 °C), di cui sia stato autorizzato l'impiego per i polmoni.



⚠️ NON riutilizzare alcun componente del sistema BAROguard®.

Il sistema BAROguard® è concepito esclusivamente come dispositivo monouso. NON RIUTILIZZARE. Il riutilizzo del dispositivo può causare infezioni e altre complicazioni dovute alla perdita di sterilità. Alcuni componenti del sistema BAROguard® sono forniti sterili (il metodo di sterilizzazione è l'irradiazione con raggi gamma). Il sistema BAROguard® deve essere smaltito in conformità alle linee guida locali per i rifiuti biomedici.

- Utilizzare le precauzioni specifiche dell'istituto in relazione ai polmoni del donatore e la soluzione di conservazione durante il funzionamento del sistema BAROguard®.

I polmoni e la soluzione di conservazione possono veicolare agenti patogeni provenienti dal donatore. Adottare le precauzioni generali per i patogeni a trasmissione ematica nella manipolazione del polmone, e nella gestione e smaltimento del sistema BAROguard® e della soluzione di conservazione, al fine di evitare la possibile trasmissione di patogeni al personale. Ove necessario, ciò può comprendere l'uso di dispositivi di protezione personale (ad es. guanti, mascherine, camici, occhiali di protezione, o altre modalità equivalenti per la protezione degli occhi) e lo smaltimento di materiali come rifiuti a rischio biologico potenzialmente infetti.

- Prima dell'utilizzo, ispezionare tutti i componenti del sistema BAROguard®. Non utilizzare il dispositivo, nel caso in cui un qualsiasi componente risulti allentato, rotto o danneggiato.
- Non aprire il sistema BAROguard® durante il trasporto dell'organo.
- Non è consentita alcuna modifica del sistema BAROguard®.

AVVERTENZA: si raccomanda di evitare l'uso di questa apparecchiatura in prossimità di altre apparecchiature o accatastate su di esse, poiché potrebbe non funzionare correttamente. Se tale utilizzo è necessario, questa e le altre apparecchiature devono essere monitorate per verificarne il normale funzionamento.

AVVERTENZA: le apparecchiature di comunicazione a RF portatili (inclusi periferiche quali cavi di antenna e antenne esterne) non devono essere utilizzate a una distanza inferiore a 30 cm (12 pollici) da qualsiasi parte del dispositivo del sistema BAROguard®. In caso contrario, le prestazioni di questa apparecchiatura potrebbero risultare compromesse.

NOTA: Il sistema BAROguard® è conforme con IEC 61000-4-2: 8 KV a contatto, 15 KV in aria, IEC 61000-4-3: 3V 80-2700 MHz,

Tabella 9 secondo lo standard IEC 61000-4-8 30 A/M e inoltre quanto segue:

Tabella 2. Sicurezza EMC/EMI	
Test standard	Livello del test
TCISPR 11	Gruppo 1 Classe B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	±8 kV a contatto, ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV in aria
IEC61000-4-3	Campi EM RF irradiati 3 V/m, 80 MHz-2.7 GHz, 80% AM a 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz o 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz - 13,56 MHz

2.5 CONDIZIONI DI TRASPORTO

E CONSERVAZIONE

- Temperatura di trasporto e conservazione: da -20 °C a 40 °C
- Pressione di trasporto e stoccaggio: 625 hPa – 1060 hPa
- Umidità di trasporto e conservazione umidità relativa del 5-80%

2.6 CONDIZIONI OPERATIVE

Temperatura di funzionamento: 22 °C

La temperatura raccomandata per la sala operatoria è 22 °C. La luce solare diretta e i valori estremi della temperatura esterna (temperature alte e basse) possono influire sulla temperatura interna del sistema BAROguard® (4-8 °C). Durante l'esposizione a temperature estreme, è necessario monitorare di frequente la temperatura del sistema BAROguard®.

Pressione di funzionamento: dal livello del mare a 2500 metri. Il range della pressione di funzionamento è adatto anche al trasporto aereo. I livelli di forte pressione possono influire sulle prestazioni del dispositivo. Durante l'esposizione a forti pressioni (altitudine), è necessario monitorare di frequente il funzionamento del sistema BAROguard®.

Umidità durante il funzionamento: umidità relativa del 40-60%

I livelli di forte umidità possono influire sulle prestazioni del dispositivo. Durante l'esposizione a forti pressioni (altitudine), è necessario monitorare di frequente il funzionamento del sistema BAROguard®.

2.7 COMUNICAZIONE E PRECISIONE DEL DATALOGGER

Accuratezza della temperatura Standard dati wireless: Bluetooth a basso consumo energetico (Bluetooth intelligente)

Il datalogger del sistema BAROguard® monitora la temperatura e la pressione e può trasmettere i dati a un dispositivo mobile mediante l'app opzionale (sezione 4.4) utilizzando la tecnologia Bluetooth® Low Energy.

Potenza radio datalogger: 1 mW (0 dBm)

Portata di trasmissione del

datalogger: circa 30,5 m (100 piedi) di linea di vista

Accuratezza della temperatura

Il sistema BAROguard® presenta in dotazione un dispositivo datalogger pre-installato in grado di segnalare sia la temperatura ambiente che la temperatura all'interno della Sistema di Contenimento dell'Organo. L'accuratezza della temperatura è ±0,5 °C, da 0 °C a 50 °C.

Precisione della pressione

Il sistema BAROguard® è dotato di un datalogger preinstallato in grado di segnalare la pressione delle vie aeree del polmone del donatore. La precisione della pressione è ±1,0 cmH₂O.

Accuratezza del tempo

Il dispositivo datalogger pre-installato registra la temperatura nel tempo con un'accuratezza di ±1 minuto al mese.

2.8 PRECAUZIONI

- Durante il trasporto, tenere il sistema BAROguard® prevalentemente in posizione verticale.

Il sistema BAROguard® è stato progettato per essere trasportato in posizione verticale. È accettabile un'inclinazione temporanea di ±45 gradi in ogni direzione rispetto al piano orizzontale.

Non trasportare il sistema BAROguard® nella stiva di un aereo.

Il sistema BAROguard® è progettato per essere trasportato in cabine pressurizzate durante il trasporto aereo.

- Evitare la luce solare diretta e le temperature estremamente alte o basse.

Il sistema BAROguard® è stato progettato per essere trasportato nelle stesse condizioni ambientali che sono adeguate per le persone. Evitare l'esposizione prolungata alle condizioni esterne (luce solare, caldo o freddo).

- Prestare attenzione quando si solleva il sistema BAROguard®.

Un sistema BAROguard® completamente pieno pesa ~14 Kg. Utilizzare tecniche di sollevamento adeguate.

- Procedere con cautela in caso di utilizzo in presenza di altri dispositivi elettronici.

Il sistema BAROguard® è stato testato per l'immunità irradiata solo alle frequenze selezionate elencate nella Sezione 2.4 del presente manuale. Anche se non sono stati identificati rischi significativi di interferenza reciproca, il sistema BAROguard® deve sempre essere monitorato da vicino, quando viene utilizzato. Gli emettitori elettromagnetici includono lettori di identificazione a radiofrequenza (RFID), sistemi di sicurezza elettronici (ad esempio metal detector, sistemi di sorveglianza elettronica degli articoli), sistemi di comunicazione in prossimità (NFC), trasferimento di energia senza fili (WPT), rete cellulare 5G ed emettitori medici unici come elettrocauterizzazione, risonanza magnetica, unità elettrochirurgiche e apparecchiature per diatermia.

Non utilizzare il sistema BAROguard® in ambienti ricchi di ossigeno.

Il sistema BAROguard® non è progettato né valutato per l'uso in ambienti ricchi di ossigeno.

Non utilizzare il sistema BAROguard® con anestetici infiammabili.

Il sistema BAROguard® non è progettato né valutato per l'uso con anestetici infiammabili.

2.9 EFFETTI COLLATERALI

Tutti gli interventi chirurgici e i dispositivi medici presentano rischi potenziali. I potenziali rischi chirurgici di un trapianto con polmoni di donatori sono simili per il sistema Paragonix BAROguard® e per la tradizionale conservazione tramite ghiaccio. Esiste il rischio di ricevere polmoni che non funzionano correttamente dopo il trapianto. Esiste inoltre il rischio che i polmoni del donatore possano subire danni durante la conservazione.

2.10 EFFETTI COLLATERALI ASSOCIAZI A BAROGUARD®

- È possibile che dopo la conservazione mediante il sistema Paragonix BAROguard®, il medico che esegue il trapianto possa decidere che i polmoni del donatore non sono adatti al trapianto.
- Il sistema Paragonix BAROguard® è preparato e utilizzato da professionisti medici qualificati. Come con molte tecnologie mediche, sussistono rischi intrinseci tra cui lesioni al tessuto del donatore, perdite d'aria, infezioni o ritardo nella funzione degli organi.

2.11 BENEFICI CLINICI (UE)

Il sistema Paragonix BAROguard® è progettato per migliorare la conservazione degli organi durante il trasporto e lo stoccaggio dal donatore al ricevente. Una migliore conservazione degli organi può attenuare i rischi del danno da ischemia fredda durante la riparazione, con conseguente riduzione delle complicanze postoperatorie e migliori risultati a lungo termine.

3.1 LISTA DI CONTROLLO PRE-ASSEMBLAGGIO

Tabella 3: Lista di controllo pre-assemblaggio per il sistema BAROguard® per identificare il numero di componenti, le posizioni e la disponibilità della sterilizzazione.

Incluso con il sistema BAROguard®	Numero di parte	Articolo
Si (non sterile)	PRGNX-7007-001	Spedizione sistema BAROguard® (1)
Si (non sterile)	PRGNX-7007-002	Sistema BAROguard® - Materiali Paragonix Sherpa-Cool® (1)

AVVERTENZA: PRECONDIZIONAMENTO A -20 °C O A TEMPERATURE INFERIORI PER ALMENO 48 ORE PRIMA DELL'USO

Si (sterile)	PRGNX-7007-003	Componenti sterili del sistema BARO-guard® (1)
No (sterile)	Varie	4 litri totali di liquido esclusivamente per il confezionamento del/i polmone/i del donatore/i (ad esempio 2 litri di soluzione di conservazione sterile e refrigerata (4 °C) per la sacca interna e 2 litri di soluzione di conservazione sterile e refrigerata (4 °C) per la sacca centrale)
No (sterile)	Varie	Emostato (pinza DeBakey atraumatica o simile) o altro strumento equivalente per il fissaggio delle vie aeree (1)

3.1 Preparazione e configurazione del sistema BAROguard®

1. All'arrivo, ispezionare tutte le parti per verificare che non ci siano danni che possono essere stati causati durante il trasporto.
2. Segnalare immediatamente al sistema BAROguard® gli eventuali danni o dubbi riguardo alle condizioni del sistema Paragonix Technologies Inc.®
3. Durante il transito, le buste SherpaCool® possono essere conservate nel trolley per il trasporto fino a 18 ore e con un totale massimo di 7 litri di soluzione fisiologica e/o soluzione per la conservazione in base alla pratica necessaria.
1. Nota: se la busta SherpaCool® viene sistemata nel trolley per il trasporto, collocare le buste nelle pozizioni previste come mostrato nella Sezione 4.8.
2. Le buste Paragonix SherpaCool® non devono essere messe a contatto diretto con la sonda della temperatura.

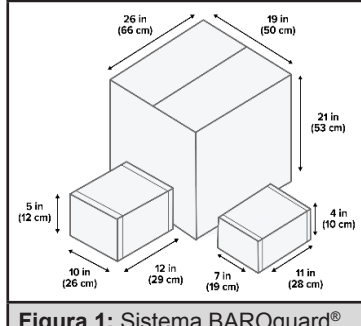


Figura 1: Sistema BAROguard® e come viene spedito (in scatoloni)

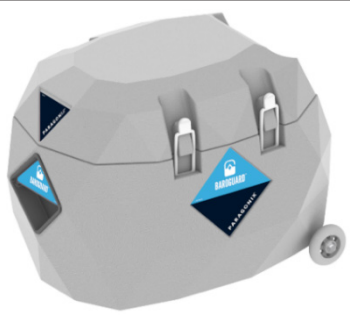


Figura 2: Trolley per il trasporto



Figura 3: Materiali SherpaCool®

**ATTENZIONE:
PRECONDIZIONAMENTO
A -20 °C O A TEMPERATURE
INFERIORI PER ALMENO
48 ORE PRIMA DELL'USO**



Figura 4: Soluzione per la conservazione e/o soluzione fisiologica

**ATTENZIONE:
ATTENERSI ALLE INDICAZIONI
CONTENUTE NELLE ISTRUZIONI
PER L'USO ALLEGATE,
PER QUANTO RIGUARDA
LA CONSERVAZIONE E LA
PREPARAZIONE ALL'USO**



Figura 5: Componenti sterili

**ATTENZIONE:
ATTENERSI ALLE INDICAZIONI
CONTENUTE NELLE ISTRUZIONI
PER L'USO ALLEGATE,
PER QUANTO RIGUARDA
LA CONSERVAZIONE E LA
PREPARAZIONE ALL'USO**

4. ISTRUZIONI PER IL FUNZIONAMENTO

4.1 INFORMAZIONI GENERALI

Prima dell'impiego in ambito clinico, gli operatori devono ricevere un'adeguata formazione riguardo all'uso e alla comprensione delle funzionalità del sistema BAROguard®.

4.2 PANORAMICA SULL'UTILIZZO DEL SISTEMA BAROguard®

L'impiego di BAROguard® comporta le seguenti procedure:

- Rimozione degli imballaggi, precondizionamento della

scatola SherpaCool® (Sezione 4.3) contenente le buste SherpaCool® a -20 °C o a temperature inferiori per almeno 48 ore.

- Configurazione del software del dispositivo di registrazione dei dati (datalogger) per l'uso con il sistema BAROguard® (Sezione 4.4, opzionale, consigliata)
- Trasporto del sistema BAROguard® al sito di recupero (Sezione 4.5)
- Preparazione del sistema BAROguard® e del trolley per il trasporto per l'utilizzo presso il sito di recupero (Sezione 4.6)
- Preparazione di BAROguard® per la ricezione dei polmoni presso il sito di recupero (Sezione 4.7)
- Ricezione dei polmoni, imballaggio e conservazione (Sezione 4.8)
- Trasporto del sistema BAROguard® fino al centro trapianti (Sezione 4.9)
- Rimozione del fegato dal sistema BAROguard® per il trapianto (Sezione 4.10)

Le presenti istruzioni possono venire modificate in base all'utilizzo effettivo. Le istruzioni sono state studiate per la loro attuazione da parte di due operatori. Le presenti istruzioni possono essere modificate per un singolo operatore, a condizione che venga adottata una tecnica asettica adeguata insieme alle procedure da eseguire sul campo sterile con componenti sterili del sistema BAROguard®.

4.3 RIMOZIONE DELL'IMBALLAGGIO E PRECONDIZIONAMENTO DELLA SCATOLA SHERPACOOL® CONTENENTE LE BUSTE SHERPACOOL®

Il sistema BAROguard® deve essere tenuto pronto per l'uso, in modo che in qualunque momento sia utilizzabile da parte del team di recupero dei polmoni.

Seguire i seguenti preparativi:

- Non rimuovere le buste Sherpa-Cool® dalla scatola SherpaCool®.
- Scrivere la data e l'ora in cui la scatola SherpaCool® arriva alla temperatura di conservazione a -20 °C sull'etichetta apposta sulla scatola SherpaCool®.
- Collocare la scatola SherpaCool® in un congelatore -20 °C (o a una temperatura inferiore) per un minimo di 48 ore.
- Rimuovere la scatola Sherpa-Cool® dopo un tempo di precondizionamento minimo di 48 ore alla temperatura di -20 °C (o a una temperatura inferiore).
- Non rimuovere la scatola Paragonix SherpaCool® fino alla partenza del team di recupero in direzione dell'ospedale del donatore.
- Non rimuovere la scatola SherpaCool® fino a quando non siano stati preparati per il trasporto tutti gli altri componenti del sistema

BAROguard® e le attrezzature e i materiali associati.

- La scatola SherpaCool® deve essere trasportata al sito del donatore su ghiaccio OPPURE all'interno del trolley per il trasporto come descritto sopra nella Sezione 3.1.
- 4 litri totali di liquidi esclusivamente per il confezionamento del/i polmone/i del donatore/i (ad esempio 2 litri di soluzione di conservazione sterile e refrigerata (4 °C), autorizzata per l'uso con i polmoni per la sacca interna e 2 litri di soluzione salina o di conservazione sterile e refrigerata (4 °C) per la sacca centrale)

4.4 CONFIGURAZIONE DEL SOFTWARE DEL DISPOSITIVO DI REGISTRAZIONE DEI DATI (DATALOGGER) PER L'USO CON IL SISTEMA BAROguard® (OPZIONALE, CONSIGLIATA)

Per poter recuperare i dati registrati relativi alla temperatura dal sistema BAROguard®, l'utente deve prima scaricare e installare l'ultima versione dell'app Paragonix per cellulari sull'Apple Store o sul Google Play Store. Ciò richiede l'uso di un cellulare iOS o Android con Bluetooth® abilitato.



- Quando richiesto, inserire la chiave di accesso (PassKey) del datalogger riportata sulla parte posteriore del trolley per il trasporto, posta vicino al numero di serie del dispositivo stesso.

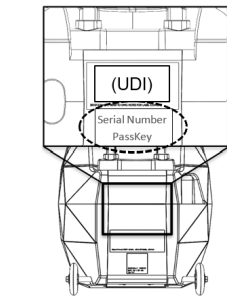


Figura 6: Indicazione del numero di serie e della chiave di accesso del dispositivo di registrazione dei dati (datalogger) sul trolley per il trasporto

- Una volta collegati al datalogger, i dati registrati possono essere visualizzati localmente e/o caricati su dispositivi alternativi tramite l'applicazione software Paragonix.
- Per maggiori informazioni e assistenza sul recupero dei dati, contattare direttamente Paragonix® al numero di telefono fornito e avendo con sé il Numero di serie del trolley per il trasporto e il Numero di serie del datalogger.
- Non gettare il trolley per il trasporto fintanto che non vengono recuperati i dati di interesse.

4.5 TRASPORTO DEL SISTEMA BAROguard® AL SITO DI RECUPERO

Trasferimento dei vari materiali del sistema BAROguard® al sito di recupero:

- Collocare la scatola SherpaCool® su ghiaccio bagnato in una cassa per il ghiaccio per il trasporto OPPURE nel trolley per il trasporto come descritto nella sezione 3.1.
- La scatola Paragonix SherpaCool® può essere trasportata nella stessa cassa per il ghiaccio delle parti supplementari (soluzioni per la conservazione, ecc.).
- La durata di transito massima consentita per la scatola SherpaCool® è di 4 ore in caso di trasporto su ghiaccio umido, 18 ore all'interno del trolley per il trasporto.
- Trasportare il sistema sacche annidate BAROguard® e (componenti sterili) nella confezione originale.
- Togliere dall'imballaggio il trolley, prima del trasporto verso il sito di recupero.
- Tirare sulle ruote o portare il trolley al sito di recupero.

4. ISTRUZIONI PER IL FUNZIONAMENTO

4.1 INFORMAZIONI GENERALI

Prima dell'impiego in ambito clinico, gli operatori devono ricevere un'adeguata formazione riguardo all'uso e alla comprensione delle funzionalità del sistema BAROguard®.

4.2 PANORAMICA SULL'UTILIZZO DEL SISTEMA BAROguard®

L'impiego di BAROguard® comporta le seguenti procedure:

- Rimozione degli imballaggi, precondizionamento della

4.6 PREPARAZIONE DEL SISTEMA BAROGUARD® PER L'IMPIEGO PRESSO IL SITO DI RECUPERO

1. Usando la lista di controllo pre-assemblaggio (vedere la Sezione 3), eseguire un doppio controllo sulla presenza di tutti i componenti del sistema BAROguard® PRIMA di togliere i componenti stessi dagli imballaggi.

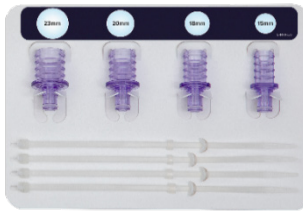
2. Aprire la scatola Paragonix SherpaCool®, lasciando le buste SherpaCool® nel ghiaccio fino al momento dell'installazione nel trolley per il trasporto.

4.7 PREPARAZIONE DI BAROGUARD® PER IL RICEVIMENTO DEI POLMONI PRESSO IL SITO DI RECUPERO

1. Rimuovere asepticamente i componenti sterili (sacche annidate, connettori tracheali, fascette, strumento di installazione dei cavi) e posizionarli sul tavolo sterile.



Strumento
di installazione dei cavi



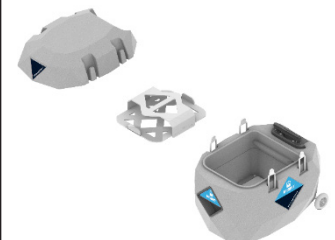
Connettori tracheali
(15 mm, 18 mm,
20 mm, 23 mm)



Assemblaggio
di sacche annidate,
Fascette stringicavo,
cordini per sacche

2. Ispezionare visivamente tutti i materiali, per verificare che non ci siano danni e, nel caso fosse necessario, eliminarli.

3. Rimuovere il coperchio del trolley per il trasporto e il vassovio superiore dal trolley stesso.



4.8 RECUPERO DEI POLMONI, IMBALLAGGIO E CONSERVAZIONE

1. Preparare la sacca annidata nel contenitore sul retro del tavolo.



2. Aggiungere 2 litri di soluzione di conservazione sterile e refrigerata (4 °C) nella sacca interna.



3. Preparare i polmoni in modo appropriato per l'inserimento del connettore tracheale.

Nota: mantenere la pressione delle vie aeree durante il recupero dalla cavità del donatore e utilizzare uno strumento di fissaggio delle vie aeree per la preparazione del tavolo operatorio (ad esempio, emostat, pinza DeBakey atraumatica o simile).

Nota: preparare solo i polmoni esaminati e accettati durante la valutazione finale, privi di perdite d'aria, secondo il protocollo dell'istituto.



4. Inserire il connettore tracheale di dimensioni appropriate nella trachea e fissarlo con 2 fascette.

Nota: l'utilizzo di meno di 2 fascette può causare perdite arteriose.

Nota: mantenere applicata la pinza emostatica. Non rimuovere lo strumento di fissaggio delle vie aeree (ad esempio pinza emostatica, pinza DeBakey atraumatica o pinza simile) fino al punto 7.

NOTA: NON RIMUOVERE L'EMOSTATO



CAMPO STERILE

CAMPO STERILE

CAMPO STERILE

CAMPO STERILE



5. Rimuovere il tappo dal connettore del tubo della sacca tenendo premuto il pulsante bianco.

Nota: potrebbe essere necessario usare entrambe le mani.



6. Inserire il connettore della trachea nel connettore del tubo della sacca.

Nota: mantenere applicata la pinza emostatica. Non rimuovere lo strumento di fissaggio delle vie aeree (ad esempio pinza emostatica, pinza DeBakey atraumatica o pinza simile) fino al punto 7.



7. Rimuovere lo strumento di fissaggio delle vie aeree (ad esempio pinza emostatica, pinza DeBakey atraumatica o pinza simile).



<p>8. Rimuovere l'aria dalla sacca interna e chiuderla utilizzando il protocollo dell'istituto con fascette a intreccio o fascette stringicavo.</p> <p>⚠️ Nota: quando si seleziona il metodo di chiusura, tenere presente il protocollo dell'istituto presso il centro ricevente per la rimozione del/i polmone/i del donatore.</p> <p>OPZIONE 1: FASSETTE A INTRECCIO</p> 	<p>11. Rimuovere l'aria dalla sacca esterna e chiuderla utilizzando il protocollo dell'istituto con fascette a intreccio o fascette per cavi.</p> <p>⚠️ Nota: quando si seleziona il metodo di chiusura, tenere presente il protocollo dell'istituto presso il centro ricevente per la rimozione del/i polmone/i del donatore.</p> <p>12. Accendere la pompa premendo il pulsante indicato.</p> <p>⚠️ Nota: accendere la pompa prima di collegare le sacche al trolley per il trasporto per assicurarsi che i polmoni restino pieni d'aria. L'interruttore LED blu e il segnale acustico confermeranno il funzionamento della pompa.</p>	<p>CAMPO STERILE</p> <p>ASSICURARSI CHE LA POMPA SIA ACCESA</p> 	<p>15. Inserire i polmoni del donatore ben avvolti all'interno del dispositivo e collegare il tubo alla porta dell'aria presente nel trolley per il trasporto.</p> <p>⚠️ NOTA: prima di collegare il tubo al dispositivo, assicurarsi che la pompa sia accesa per evitare un potenziale sgonfiaggio parziale dei polmoni.</p> <p>18. Chiudere il coperchio del dispositivo.</p> 
<p>OPZIONE 2: FASSETTE STRINGICAVO</p> 	<p>CAMPO STERILE</p>	<p>CAMPO NON STERILE</p>	<p>CAMPO NON STERILE</p>
<p>9. Aggiungere 2 litri di soluzione salina sterile refrigerata (4 °C) o di soluzione di conservazione sterile refrigerata (4 °C) nella sacca centrale.</p> <p>⚠️ Nota: non utilizzare ghiaccio o granita sterile.</p> 	<p>13. Sollevare solo il bordo anteriore del vassoio inferiore verso il datalogger.</p> <p>⚠️ Nota: prestare attenzione: la sonda della temperatura è fissata al vassoio inferiore. Non tirare.</p> 	<p>CAMPO NON STERILE</p>	<p>16. Caricare i 2 materiali relativi alle buste Paragonix SherpaCooL® "2" nel vassoio superiore Paragonix SherpaCooL®.</p> 
<p>10. Rimuovere l'aria dalla sacca centrale e chiuderla utilizzando il protocollo dell'istituto con fascette a intreccio o fascette stringicavo.</p> <p>⚠️ Nota: quando si seleziona il metodo di chiusura, tenere presente il protocollo dell'istituto presso il centro ricevente per la rimozione del/i polmone/i del donatore.</p> 	<p>14. Posizionare la custodia Paragonix SherpaCooL® 1 sotto il vassoio inferiore Paragonix SherpaCooL® e abbassare il vassoio.</p> 	<p>CAMPO STERILE</p>	<p>17. Riposizionare il vassoio superiore nel trolley per la spedizione.</p> 
			<p>Premere il pulsante 1 per alternare tra pressione delle vie aeree, temperatura della sonda della cavità polmonare, tensione della batteria e temperatura interna del sistema BAROguard®.</p> <p>⚠️ NOTA: Per la prima volta dopo l'assemblaggio del sistema BAROguard® può determinarsi una temperatura transitoria sotto i 4 °C o sopra gli 8 °C. Ciò è dovuto alla stabilizzazione del sistema immediatamente dopo l'assemblaggio.</p> <p>⚠️ NOTA: il tempo necessario per raggiungere la stabilizzazione della pressione target può variare a seconda della pressione iniziale mantenuta durante il prelievo dalla cavità del donatore.</p>

4.9 TRASPORTO DEL SISTEMA BAROGUARD® AL CENTRO TRAPIANTI

Verificare che il trolley sia chiuso saldamente con tutti e 4 i ganci.

Nel caso di trasporto su gomma, trascinare il sistema BAROguard® sulle ruote fino al veicolo e posizionare BAROguard® su una superficie piana, dove non possa spostarsi o rovesciarsi durante il viaggio. A tal fine, bloccare il sistema BAROguard® in modo adeguato. Se il trasporto avviene per via aerea, in elicottero o con un aereo, seguire le istruzioni dell'equipaggio e bloccare il sistema BAROguard® in modo che non possa spostarsi o rovesciarsi durante il viaggio.

⚠ NOTA: prestare attenzione durante il caricamento e lo scaricamento del sistema BAROguard® per assicurarsi che il dispositivo rimanga acceso.

All'arrivo presso il centro trapianti, seguire le procedure ospedaliere per portare l'attrezzatura nella SO del trapianto. Individuare una superficie non sterile nella sala operatoria su cui installare il sistema BAROguard®. All'arrivo presso il sito ricevente, continuare a usare il sistema BAROguard® fintanto che il ricevente non è preparato per ricevere i polmoni del donatore e accertarsi che il trolley per il trasporto sia chiuso saldamente con i quattro (4) ganci.

4.10 RIMOZIONE DEI POLMONI DAL SISTEMA BAROGUARD® PER IL TRAPIANTO

1. Rimuovere il coperchio del dispositivo e il vassoio superiore contenente i materiali Paragonix SherpaCool®.

⚠ Nota: NON SPEGNERE LA POMPA



CAMPO NON STERILE



2. Collegare il gruppo sacche annidate utilizzando il collegamento rapido.

⚠ Nota: NON SPEGNERE LA POMPA

⚠ Nota: Collegare il tubo **PRIMA** di sollevare il/i polmone/i del donatore.



CAMPO NON STERILE

3. **DOPÒ** aver scollegato il connettore rapido, rimuovere il/i polmone/i del donatore avvolto/i dal dispositivo.



CAMPO NON STERILE

4. Toccando SOLO la sacca esterna, un operatore non sterile la aprirà in modo che un operatore sterile possa rimuovere la sacca centrale secondo il protocollo dell'istituto.



CAMPO NON STERILE

5. Utilizzando un'adeguata tecnica asettica, l'operatore sterile scollerà la sacca esterna da quella centrale. Rimuovere con cautela il gruppo della sacca centrale e posizionarlo in un contenitore sul tavolo sterile.



CAMPO STERILE

6. Aprire la sacca centrale secondo il protocollo dell'istituto

⚠ NOTA: La sacca centrale e la sacca interna rimangono collegate

7. Aprire la sacca interna secondo il protocollo dell'istituto.

8. Rimuovere il primo polmone dalla sacca interna per la preparazione del trapianto secondo il protocollo dell'istituto.

9. Mentre viene trapiantato il primo polmone, riporre il secondo polmone opportunamente avvolto nel contenitore seguendo il protocollo dell'istituto.

10. Una volta pronto per il trapianto, estrarre dal materiale di avvolgimento il secondo polmone del donatore secondo il protocollo dell'istituto.

11. Dopo l'uso, smaltire la soluzione di conservazione dei polmoni e l'intero sistema BAROguard® secondo il protocollo dell'istituto tramite il flusso dei rifiuti biologici pericolosi.

5. RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

Tabella 4. Risoluzione dei problemi

PROBLEMA:

La temperatura e la pressione non vengono visualizzate sullo schermo LCD del dispositivo di registrazione dei dati (datalogger).

PROBABILE CAUSA:

Il datalogger non è attivo e non sta registrando i dati.

PROVVEDIMENTO DA ADOTTARE:

- Per prima cosa, provare ad avviare il datalogger premendo il pulsante 1 e tenendolo premuto per 10 secondi (ripetere il passaggio 4.8.20).
- Se il datalogger non si attiva e non indica la temperatura, contattare immediatamente Paragonix telefonicamente per ulteriore assistenza.

PROBLEMA:

L'allarme del datalogger suona.

PROBABILE CAUSA:

La pressione nelle vie aeree è inferiore a 10 cm H₂O.

PROVVEDIMENTO DA ADOTTARE:

- Assicurarsi che il connettore rapido delle sacche annidate sia collegato al connettore rapido sulla parete del trolley per il trasporto.
- Se l'allarme continua per un altro minuto, scollegare il connettore rapido delle sacche annidate dal connettore rapido sulla parete del trolley per il trasporto.

6. CONSERVAZIONE

I trolley per il trasporto BAROguard® non ancora aperti devono essere conservati al chiuso, in un luogo asciutto, lontano dalla luce solare diretta, in condizioni di temperatura e umidità normali. Le buste SherpaCool® non aperte devono essere conservate a una temperatura di -20 °C, in attesa dell'utilizzo.

BRUKSANVISNING

1. BRUKSINDIKASJONER

BAROguard® System er beregnet på å brukes til statisk hypotermisk konserving av lunger under transport og eventuell transplantasjon til en mottaker ved bruk av kjøleoppbevaringsløsninger indikert for bruk med lungene.

Den tiltenkte organkonservingstiden for BAROguard® er opptil 8 timer.

Donorlunger som overskridet klinisk aksepterte statiske hypotermiske konservingstider, bør evalueres av transplantasjonskirurgen for å bestemme transplantasjonsevnen i samsvar med aksepterte kliniske retningslinjer og i den tiltenkte mottakerens beste medisinske interesse.

Merknad: Deler av lunger kan bli transportert via BAROguard® System ved å pakke lungene ifølge institusjonsprotokoller og UNOS-retningslinjer.

1.1 GARANTIERKLÆRING
Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garanterer at rimelig forsiktighet har blitt brukt i utformingen og produksjonen av denne enheten. Denne garantien er i stedet for og ekskluderer alle andre garantier som ikke er uttrykkelig oppgitt her, enten det er uttrykkelig eller underforstått ved lov eller på annen måte, inkludert, men ikke begrenset til, underforståtte garantier om salgbarhet eller egnethet for et bestemt formål. Håndtering og oppbevaring av denne enheten samt andre faktorer knyttet til pasienten, diagnose, behandling, kirurgiske prosedyrer og andre forhold utenfor Paragonix' kontroll påvirker direkte enheten og resultatene som oppnås ved bruken av den. Paragonix' forpliktelse etter denne garantien er begrenset til reparasjon eller utskifting av denne enheten, og Paragonix skal ikke holdes ansvarlig for tilleggs- eller følgeskader, tap eller utgifter som direkte eller indirekte oppstår ved bruk av denne enheten.

Paragonix autoriserer ikke noen annen person til å påta seg noe annet eller ytterligere ansvar i forbindelse med denne enheten. Paragonix påtar seg intet ansvar med hensyn til enheter gjenbrukt, bearbeidet eller resterilisert og gir ingen garantier, uttrykte eller underforståtte, inkludert men ikke begrenset til salgbarhet eller egnethet for et bestemt formål, med hensyn til slike enheter.

2. SIKKERHETSKRAV

⚠️ Aarssel: Donorlunger med mer enn 8 timers statisk hypotermisk konservingstid vil kreve evaluering av transplantasjonskirurgen for å bestemme transplantasjonsevnen.

Skulle det oppstå en alvorlig hendelse i forbindelse med enheten, kontaktes Paragonix og den aktuelle reguleringsmyndigheten i det landet der hendelsen intraff. Paragonix kan nås via din lokale salgsrepresentant eller kontaktes via:

e-post: support@paragonixtechnologies.com

telefon: +1.781.428.4828

2.1 OPPLÆRING

Planlegg opplæring i forkant av første bruk av enheten. Kontakt Paragonix via e-post (support@paragonixtechnologies.com) eller via telefon på +1.781.428.4828. Denne opplæringen er tiltenkt for brukere for å gjennomgå de trinn som anbefales i bruksanvisningen sammen med egnet Paragonix Technologies-personell.

2.2 VIKTIG INFORMASJON

⚠️ Det er viktig at alt personell som skal betjene BAROguard® System, leser og forstår denne bruksanvisningen før de bruker enheten. Alt personell bør følge alle avvarsler og forholdsregler som er skissert nedenfor, for sin egen og omgivelsenes sikkerhet. BAROguard® System er en enhet for bruk av sykehush som utfører lungegjenopprettingsprosedyrer for å lagre og transportere donorlunger til transplantasjonsanlegget. BAROguard® System er for bruk i akuttrommakk som har en eksisterende avtale med en organanskaffelsesorganisasjon (OPO) som krever at sykehuet varsler OPO eller tredjepart utpekt av OPO i tide om alle dødsfall og forestående dødsfall som skjer på sykehuet. Slike sykehuse må også ha dokumenterte protokoller og prosedyrer for å fastslå død eller forestående død, innhente samtykke fra familien og opplært personell med fullt utstyrt kirurgiske operasjonsrom for å utføre gjenopprettingsprosedyren.

2.3 SYMBOLDEFINISJONER

Tabell 1: Symboler brukt i merkingen av BAROguard® System og deres definisjoner.

Symboler	Definisjoner
🕒	Bruk innen AAAA-MM-DD
🚫	Ingen gjenbruk
🚫	Bruk ikke hvis pakningen er skadet eller åpen
ℹ️	Se bruksanvisningen
LOT	Batch-kode
⚠️	Forsiktig, se medfølgende dokumenter
🏭	Fabrikant
MD	Medisinsk apparat

	Enheten eller enhetskomponenten er ikke-steril
	Sterilisert ved bruk av bestråling
	Skjør, behandles forsiktig
	Oppbevar tørt
	Temperaturgrenser
	Trykkgrenser
	Fuktighetsgrenser
	Unik enhetsidentifikator
	Serienummer
	Modellnummer
	Produksjonsland
	Produksjonsdato
	Autorisert representant i EU
	Indikerer den sveitsiske autoriserte representanten.
	Indikerer europeisk importør

2.4 ADVARSLER

- Advarsel: Føderal (USA) lov begrenser denne enheten til salg av eller etter ordre fra en lege.**
- Bruk aseptisk teknikk etter behov.**
Enkelte komponenter i BAROguard® System leveres sterile. Oppretthold aseptisk teknikk når du håndterer sterile komponenter i BAROguard® System
- Avkjølt (4 °C) konserveringsløsning, klargjort for bruk med lunger, må være tilgjengelig.**

⚠️ IKKE gjenbruk noen komponent i BAROguard® System. BAROguard® System er kun beregnet for engangsbruk. INGEN GJENBRUK. Gjenbruk av enheten kan føre til infeksjon og andre komplikasjoner på grunn av tap av sterilitet. Enkelte komponenter i BAROguard® System er sterile ved levering (steriliseringsteknikk er gammstraaling). BAROguard® System skal kastes i henhold til lokale retningslinjer for biomedisinsk avfall.

- Bruk institusjonspesifikke forholdsregler for donorlunger og konserveringsløsningen når du bruker BAROguard® System.**

Lungene og konserveringsløsningen kan bære ukjendt patogener fra givere. Bruk universelle forholdsregler for blodbårne patogener ved håndtering av

lungene, og ved håndtering og avhending av BAROguard® System og konserveringsløsningen for å hindre mulig overføring av patogener til personell. Etter behov kan dette inkludere bruk av personlig verneutstyr (f.eks. hanske, masker, kjoler, briller eller tilsvarende øyevern) og avhending av materialer som potensielt smittsomt biologisk farlig avfall.

- Undersøk alle komponentene i BAROguard® System før bruk. Ikke bruk hvis noen komponent er løs, ødelagt eller skadet.**
- Ikke åpne BAROguard® System under organtransport.**
- Ingen modifikasjon av BAROguard® System er tillatt.**

ADVARSEL: Bruk av dette utstyret ved siden av eller stablet med annet utstyr bør unngås fordi det kan føre til feil bruk. Hvis slik bruk er nødvendig, bør dette utstyret og det andre utstyret observeres for å bekrefte at de fungerer normalt.

ADVARSEL: Bærbart RF-kommunikasjonsutstyr (inkludert periferiutstyr som antennekabler og eksterne antenner) bør ikke brukes nærmere enn 30 cm (12 tommer) fra noen del av BAROguard® System. Ellers kan det føre til forringelse av ytelsen til dette utstyret.

MERKNAD: BAROguard® System overholder IEC 61000-4-2: 8 kV kontakt, 15 kV luft, IEC 61000-4-3: 3V 80-2700 MHz, Tabell 9 per standard, IEC 61000-4-8 30 A/M og i tillegg følgende:

Tabell 2. EMC/EMI-sikkerhet	
Teststandard	Testnivå
TCISPR 11	Gruppe 1 Klasse B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	± 8 kV kontakt, ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV luft
IEC61000-4-3	Utstrålte RF EM felt 3 V/m, 80 MHz - 2,7 GHz, 80 % AM ved 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz eller 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz til 13.56 MHz

2.5 TRANSPORT OG OPPBEVARINGSBETINGELSER

- Transport- og oppbevaringstemperatur:** -20 °C til 40 °C
- Transport- og oppbevaringstrykk:** 625 hPa – 1060 hPa
- Transport- og oppbevaringsfuktighet:** 5-80 % relativ fuktighet

2.6 DRIFTSBETINGELSER

- Driftstemperatur: 22 °C**
Anbefalt romtemperatur ved drift er 22 °C. Direkte sollys og ekstreme utendørs temperaturer (høy og lav) kan påvirke BAROguard® Systems indre temperatur (4 til 8 °C). Under eksponering for ekstreme temperaturer må BAROguard® Systems temperatur overvåkes ofte.



Driftstrykk: Havnivå til 8000 fot
Driftstrykkområdet samsvarer med kommersiell flytransport. Ekstreme trykknivåer kan påvirke ytelsen. Under eksponering for ekstreme trykk (høyder) må BAROguard® Systems funksjon overvåkes ofte.

Driftsfuktighet: 40-60 % relativ fuktighet

Ekstreme fuktighetsnivåer kan påvirke ytelsen. Under eksponering for ekstreme fuktighetsnivåer må BAROguard® Systems funksjon overvåkes ofte.

2.7 DATALOGGERENS KOMMUNIKASJON OG NØYAKTIGHET

Temperaturnøyaktighet

Standard for trådløse data:

Bluetooth lav energi (Bluetooth Smart)

BAROguard® System overvåker temperatur og trykk og kan overføre til en mobil enhet ved hjelp av valgfri mobilapp (seksjon 4.4) med Bluetooth® lavenergiteknologi.

Dataloggerens radiostyrke: 1 mW (0 dBm)

Dataloggerens overføringsområde: Omtrent 30,5 m (100 ft) linje-fra-område

Temperaturnøyaktighet

BAROguard® System leveres med en forhåndsinstallert datalogger som er i stand til å rapportere temperaturen i organsamlingen. Temperaturnøyaktigheten er $\pm 0,5^{\circ}\text{C}$ fra 0°C til 50°C

Trykknøyaktighet

BAROguard® System leveres med en forhåndsinstallert datalogger som kan rapportere luftveistrykket til donorlungen. Trykknøyaktigheten er $\pm 1,0 \text{ cmH}_2\text{O}$.

Tidsnøyaktighet

Den forhåndsinstallerte dataloggeren logger temperatur mot tid med en nøyaktighet på ± 1 minut per måned.

2.8 FORHOLDSREGLER

- Hold BAROguard® System primært oppreist under transport.

BAROguard® System er designet for å transporteres oppreist. Midlertidig vipping $\pm 45^{\circ}$ fra horisontal i alle retninger er akzeptabelt.

- Ikke plasser BAROguard® System i lasterommet på fly.

BAROguard® er designet for å transporteres i trykkskabin under flytransport.

- Unngå direkte sollys og ekstreme varme eller kalde temperaturer.

BAROguard® System er designet for å transporteres under de samme miljøforholdene som passer for mennesker. Unngå langvarig eksponering for utendørsforhold (sollys, varme eller kulde).

- Bruk med forsiktighet ved løfting av BAROguard® System

Et fullstendt BAROguard® System veier ~30 lbs. Bruk riktig løftepraksis.

- Vær forsiktig ved bruk i nærvær av andre elektroniske enheter og elektromagnetiske sendere.

BAROguard® System har blitt testet for utstrålt immunitet kun ved utvalgte frekvenser oppført

i avsnitt 2.4 i denne bruksanvisningen. Selv om ingen signifikant risiko for gjensidig interferens er identifisert, bør BAROguard® System alltid overvåkes nøyde når det er i bruk og omplasseres eller flyttes hvis unormal ytelse observeres. Elektromagnetiske sendere inkluderer lesere for radiofrekvensidentifikasjon (RFID), elektroniske sikkerhetssystemer (f.eks. metalldetektorer, elektronisk artikkelovervåking), nærfeltsskommunikasjonssystemer (NFC), trådløs kraftoverføring (WPT), 5G-mobiler og unike medisinske sendere som elektrokauterisering, MR, elektrokirurgiske enheter og diatermiutstyr.

Bruk ikke BAROguard® System i oksygenrikt miljø.

BAROguard® System er ikke designet eller evaluert for bruk i et oksygenrikt miljø. Ikke bruk BAROguard® System med brennbare anestesimidler. BAROguard® System er ikke utformet eller evaluert for bruk med brennbare anestesimidler.

2.9 BIVIRKNINGER

Alle kirurgiske prosedyrer og medisinsk utstyr har potensielle risikoer. Den potensielle kirurgiske risikoene ved en transplantasjon med donorlunger er lik for Paragonix BAROguard® System og tradisjonell islagring. Det er risiko for å få lunger som ikke fungerer korrekt etter transplantasjon. Det er også risiko for at donorlungene kan bli skadet under konservering.

2.10 BIVIRKNINGER KNYTTET TIL BAROGUARD®

- Det er mulig at transplantsleggen etter konservering ved bruk av Paragonix BAROguard®-systemet kan bestemme at donorlungene ikke er egnet for transplantasjon.
- Paragonix BAROguard®-systemet er klargjort og betjent av utdannet medisinsk fagpersonell. Som med mange medisinske teknologier er det iboende risiko, inkludert skade på donorvevet, luftlekkasjer, infeksjon eller forsiktig organfunksjon.

2.11 KLINISKE FORDELER (EU)

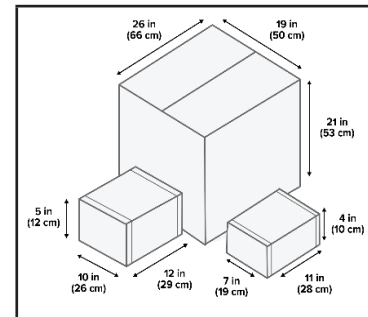
Paragonix BAROguard® System er utviklet for å forbedre organkonservering under transport og lagring fra organdonor til mottaker. Forbedret organkonservering kan redusere risikoene for kald iskemisk tid ved reperfusjonsskade, noe som fører til reduserte postoperative komplikasjoner og forbedrede langtidsresultater.

3. SJEKKLISTE FØR MONTERING

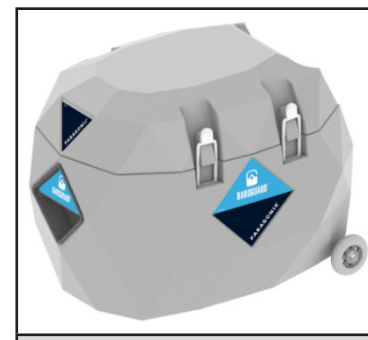
Tabell 3: Sjekkliste før montering for BAROguard® System for å identifisere antall komponenter, plasseringer og sterilitetsdisponering.

Inkludert med BAROguard® System	Del-nummer	Gjenstand
Ja (Ikke-steril)	PRGNX-7007-001	BAROguard® System Transportbeholder (1)

Ja (Ikke-steril)	PRGNX-7007-002	BAROguard® System Paragonix SherpaCool® Materialer (1)
Ja (steril)	PRGNX-7007-003	BAROguard® System Sterile deler (1)



Figur 1: BAROguard® System, og som sendt (i bokser)

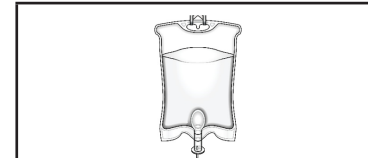


Figur 2: Transportbeholder



Figur 3: SherpaCool® Materialer

ADVARSEL: FORUTSETNING VED -20 °C ELLER UNDER I OPPITIL MINST 48 TIMER I FORKANT AV BRUK



Figur 4: Konserveringsvæske og/eller saltvann

ADVARSEL: FØLG RETNINGSLINJENE SOM FØLGER MED ANGÅENDE OPPBEVARING OG FORBEREDELSE FOR BRUK



Figur 5: Sterile komponenter

ADVARSEL: FØLG RETNINGSLINJENE SOM FØLGER MED ANGÅENDE OPPBEVARING OG FORBEREDELSE FOR BRUK

4. DRIFTSINSTRUKSJONER

4.1 GENERELL INFORMASJON

Før bruk i en klinisk miljø, må operatører være opplært i bruk og funksjonell forståelse av BAROguard® System

4.2 OVERSIKT FOR BRUK AV BAROGUARD® SYSTEM

Bruk av BAROguard® System involverer utføring av følgende prosedyrer:

1. Fjerning av emballasje, forhåndsbehandling av SherpaCool®-boks (avsnitt 4.3), som inneholder SherpaCool®-lommer og SherpaCool®-bånd ved eller under -20 °C i minst 48 timer.
2. Oppsett av dataloggingsprogramvare for bruk med BAROguard® System (avsnitt 4.4 valgfritt, anbefalt)
3. Transport av BAROguard® System til gjenopprettingsstedet (avsnitt 4.5)
4. Klargjøring av BAROguard® System og transportbeholder for distribusjon på gjenopprettingsstedet (avsnitt 4.6)
5. Forberedelse av BAROguard® System for lungemottak på gjenopprettingsstedet (avsnitt 4.7)
6. Gjenvinning, pakking og konservering av donorlunger (avsnitt 4.8)
7. Reise med BAROguard® System til transplantasjonsstedet (avsnitt 4.9)
8. Fjerning av lunge fra BAROguard® System for transplantasjon (avsnitt 4.10)

Disse instruksjonene kan endres basert på faktisk bruk. Instruksjonene er designet for implemerting av to operatører. Disse instruksjonene kan endres for en enkelt operatør, forutsatt at riktig aseptisk teknikk brukes i forbindelse med prosedyrer som skal utføres på det sterile området med sterile komponenter i BAROguard® System.

4.3 FJERNING AV EMBALLASJE OG FORHÅNSBEHANDLING AV SHERPACOOL®-BOKS SOM INNEHOLDER SHERPACOOL®-POSER

BAROguard® System må holdes klar til bruk, slik at det kan være tilgjengelig for hjertelegenopprettigsteamet til enhver tid.

Utfør følgende forberedelser:

- Ikke fjern SherpaCool®-poser fra SherpaCool®-boksen.
- Skriv dato og klokkeslett for overgangen til SherpaCool®-boksen til -20 °C lagring på etiketten som er festet til SherpaCool®-boksen.
- Plasser SherpaCool®-boksen i en -20 °C (eller kaldere) fryser i minst 48 timer.
- Fjern SherpaCool®-boksen etter en minimum førkondisjoneringstid på 48 timer ved -20 °C (eller kaldere).
- Ikke fjern SherpaCool®-boksen før gjenopprettigsteamet drar til donorsykehuset.

- Ikke fjern SherpaCool®-boksen før alle andre komponenter i BAROguard® System og tilhørende utstyr og materialer er klargjort for transport.
- SherpaCool®-boksen må transporteres til givestedet på is ELLER innenfor forsendelsen som beskrevet i avsnitt 3.1 ovenfor.
- Totalt 4 liter væske eksklusivt for pakking av donorlungen (f.eks. 2 L avkjølt (4 °C), steril konserveringsløsning klargjort for bruk med lungene for den indre posen og 2 L avkjølt (4 °C), steril saltvann for mellomposen)

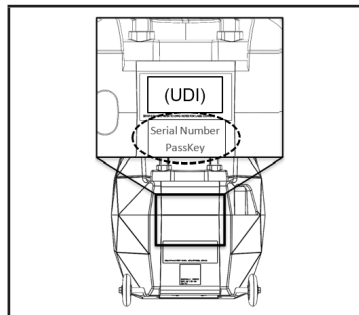
4.4 OPPSETT FOR DATALOGGINGS PROGRAMVAREN FOR BRUK MED BAROGUARD® SYSTEM (VALGFRTT, ANBEFALT)

For å gjennopprette logget temperaturdata fra BAROguard® System, må brukeren først laste ned og installere den nyeste versjonen av den mobile Paragonix-appen på enten App Store eller Google Play Store. Dette krever bruk av en Bluetooth®-aktivert iOS- eller Android-enhet.



△ MERKNAD: BAROguard® System leveres forhåndskonfigurert med passende temperaturområvåkingsinnstillingar installert i det innebygde temperaturområvåkingssystemet. Denne konfigurasjonen må ALDRI endres av brukeren. Etter å ha satt opp en konto for bruk til Paragonix-appen:

- Etter at loggeren er startet (avsnitt 4.8, trinn 20 i denne håndboken) er det mulig å visualisere de loggede dataene ved å koble BAROguard® System til Paragonix-appen.
- Logg inn på Paragonix-appen på mobilenheten din.
- Skann QR-koden på baksiden av transportbeholderen for å pare enheten eller velg dataloggeren som samsvarer med serienummeret som vises på baksiden av transportbeholderen fra Paragonix-appen
- Når du blir bedt om det, skriv inn Datalogger PassKey som følger med på baksiden av transportbeholderen ved siden av dataloggerens serienummer.



Figur 6: Indikasjon av dataloggerens serienummer og adgangsnøkkelen på transportbeholder

- Når den er koblet til dataloggeren, kan loggede data sees lokalt og/eller lastes opp til alternative enheter via Paragonix-programvaren.
- For hjelp med datagjenopprettning kontakter du Paragonix® direkte via oppgitt telefonnummer og har tilgjengelig transportbeholderens serienummer og dataloggers serienummer.
- Ikke kast transportbeholderen før ønskede data er innhentet.

4.5 TRANSPORT AV BAROGUARD® SYSTEM TIL GJENOPPRETTINGSSTEDET

Transporterer ulike forsyninger av BAROguard® System til gjenopprettingsstedet slik:

- Plasser SherpaCool®-boks på vát is i en kjøler for transport ELLER i transportbeholderen som beskrevet i avsnitt 3.1.
- SherpaCool®-boks kan transporteres i samme kjøler som annet tilleggsutstyr (konserveringsløsninger, osv.)
- Maksimal tillatt transporttid for SherpaCool® er 4 timer for transport med vát is, 18 timer inni transportbeholderen.
- Bær BAROguard® System plassert posemontering og (sterile komponenter) i originalemballasje.
- Pakk ut transportbeholderen før transport til gjenopprettingsstedet.
- Trill eller bær transportbeholderen til gjenopprettingsstedet.

4.6 KLARGJØRING AV BAROGUARD® SYSTEM FOR UTPLASSERING PÅ GJENOPPRETTINGSSTED

1. Ved hjelp av sjekkliste (se avsnitt 3.1), dobbeltsjekker du at alle BAROguard®-komponenter er til stede FØR du pakker ut komponentene.

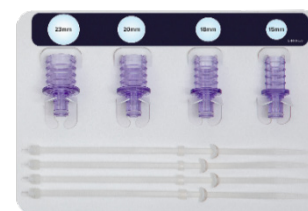
2. Åpne SherpaCool®-boksen, og la SherpaCool®-posene ligge på is til installasjon i transportbeholderen.

4.7 FORBEREDE BAROGUARD® FOR LUNGEMOTTAK VED GJENOPPRETTINGSSTEDET

1. Fjern aseptisk sterile komponenter (nestede poser, lufrørskoblinger, buntebånd, kabelinstallasjonsverktøy) og plasser på sterilt bord



KABELINSTALLASJONSVERKTØY



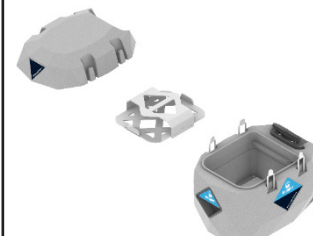
**Lufrørskoblinger
4 STØRRELSER (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)**



Pakke med nestede poser, buntebånd, posesnører

2. Undersøk alt materiale visuelt for skade og kast om nødvendig.

3. Fjern transportbeholderens lokk og øvre brett fra transportbeholderen



IKKE-STERILT OMRÅDE

STERILT OMRÅDE

STERILT OMRÅDE

IKKE-STERILT OMRÅDE

4.8 LUNGEOPPRETTING, EMBALLASJE OG OPPBEVARING

1. Forbered plassert pose i bakre bordbasseng.



2. Tilsatt 2 liter nedkjølt (4°C), steril konserveringsløsning til indre pose.



3. Klargjør lungene etter behov for innsetting av lufrørskobling.

Merknad: Oppretthold luftveistrykket under gjenopprettning fra donorhulen og verktøyet for forberedelse av luftveissikring på bakbordet (dvs. hemostat).

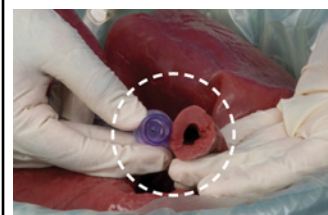
Merknad: Pakk kun lunger som er undersøkt og akseptert under sluttvurdering uten luftlekkasjer i henhold til institusjonsprotokoll.



4. Sett lufrørskontakten i passende størrelse inn i lufrøret og fest med **2 buntebånd**.

Merknad: Bruk av mindre enn 2 buntebånd kan føre til luftlekkasjer.

Merknad: Hold hemostat påsatt. Fjern ikke verktøyet for sikring av luftveiene (f.eks. hemostat, atraumatisk DeBakey eller lignende klemme) før i trinn 7.
MERKNAD: IKKE FJERN HEMOSTAT



5. Fjern hetten fra posens slangekobling mens du trykker på den hvite knappen.

Merknad: Dette kan kreve to hender.



6. Sett lufrørskoblingen inn i posens slangekobling.

Merknad: Hold hemostat påsatt. Fjern ikke verktøyet for sikring av luftveiene (f.eks. hemostat, atraumatisk DeBakey eller lignende klemme) før i trinn 7.



7. Fjern verktøyet for sikring av luftveiene (f.eks. hemostat, atraumatisk DeBakey eller lignende klemme).



8. Fjern luft fra indre pose og lukk ved hjelp av institusjonsprotokoll med enten vevde bånd eller buntebånd.

Merknad: Vurder institusjonell protokoll ved mottakersenter for utpakking av donorlunge(r) når du velger lukkemetode.

ALTERNATIV 1: VEVDE BÅND



ALTERNATIV 2: KABELINSTALLASJONSVERKTØY



9. Tilsett 2 liter avkjølt (4°C) steril saltvann eller kjølt (4°C) steril konserveringsløsning i midtre pose.

Merknad: Bruk ikke steril slaps eller is.



10. Fjern luft fra midtposen og lukk ved hjelp av institusjonsprotokoll med enten vevde bånd eller buntebånd.

Merknad: Vurder institusjonell protokoll ved mottakersenter for utpakking av donorlunge(r) når du velger lukkemetode.

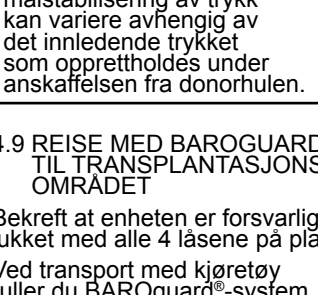
11. Fjern luft fra ytterposen og lukk ved hjelp av institusjonsprotokoll med enten vevde bånd eller buntebånd.

Merknad: Vurder institusjonell protokoll ved mottakersenter for utpakking av donorlunge(r) når du velger lukkemetode.

12. Slå på pumpen ved å trykke på den angitte knappen.

Merknad: Slå på pumpen før du kobler poser til transportbeholderen for å sikre at lungene forblir oppblåst. En blå LED-kontakt som begynner å lyse og lydsignal bekrefter at pumpen er i drift.



13. Løft kun den fremre kanten av bunnbrettet mot dataloggeren.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
					
Merknad: Vær forsiktig, temperatursonden er festet til bunnbrettet. Ikke dra.				Merknad: SKRU IKKE AV PUMPEN	
14. Plasser Paragonix SherpaCool®-pose 1 under det nedre Paragonix SherpaCool®-brettet, og senk brettet.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
					
15. Plasser de pakkede donorlunge i enheten og koble slangen til flyselskapets port i transportbeholderen.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
MERKNAD: Sørg for at pumpen er PÅ før du kobler til slangen inn i enheten SØRG FOR AT PUMPE ER				MERKNAD: Tiden til målstabilisering av trykk kan variere avhengig av det innledende trykket som opprettholdes under anskaffelsen fra donorhulen.	
				4.9 REISE MED BAROGUARD® TIL TRANSPLANTASJONS-OMRÅDET Bekreft at enheten er forsvarlig lukket med alle 4 låsene på plass. Ved transport med kjøretøy ruller du BAROguard®-system til kjøretøyet og plasserer du BAROguard®-system på et flatt sted sikret mot forskyvning eller velting under transport. Sikre BAROguard®-system etter behov for å oppnå dette. Hvis transportert med fly, enten på et helikopter eller fly, følg mannskapets instruksjoner og sikre BAROguard®-system for å forhindre forskyvning eller velting under transport.	
16. Last inn de 2 Paragonix SherpaCool®-pose "2"-materialene i Upper Paragonix SherpaCool® Tray.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
				MERKNAD: Vær forsiktig når du løster og losser BAROguard® for å sikre at enhetens strøm forblir PÅ. Ved ankomst til transplantasjonsstedet, følger du sykehusets prosedyrer for å flytte utstyr inn i transplantasjons OR. Identifiser en ikke-steril overflate i OR for plassering av BAROguard®. Fortsett å bruke BAROguard® inntil mottakeren er forberedt på å akseptere donorlunge og at enheten er forsvarlig lukket med alle 4 låsene på plass.	
17. Bytt ut øvre brett i transportbeholderen.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
					
18. Lukk lokket på enheten.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
					
19. Plasser og lås trygt hver av de 4 transportbeholderlåsene.	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE	IKKE-STERILT OMRADE
					

4.10 FJERNING AV LUNGENE FRA BAROGUARD® FOR TRANSPLANTASJON

- Fjern enhetslokket og det øvre brettet som inneholder SherpaCool® materialer.

Merknad: SKRU IKKE AV PUMPEN



- Koble fra plassert posemontering ved bruk av hurtigkobling.

Merknad: SKRU IKKE AV PUMPEN

Merknad: Koble fra slangen **FØR** du løfter pakkens donorlunge(r).



3. ETTER at du har koblet fra hurtigkoblingen, fjerner du den/de pakkede donorlungen(e) fra enheten.	
---	--

4. Ved å KUN berøre den ytre posen vil en ikke-steril operatør åpne den slik at en steril operatør kan fjerne midtposen i henhold til institusjonsprotokollen.



5. Ved å bruke passende aseptisk teknikk vil den sterile operatøren koble den ytre posen fra den midtre posen. Fjern forsiktig den midtre posen og ta den til en vask på det sterile bordet.



6. Åpne midtposen i henhold til institusjonsprotokollen

MERKNAD: Midpose og indre pose forblir koblet sammen

7. Åpne den indre posen i henhold til institusjonsprotokollen.

8. Fjern første lunge fra indre pose for klargjøring av transplantasjon i henhold til institusjonsprotokoll.

9. Når den første lungen blir transplanted, pakker du den andre lungen tilbake i transportbeholderen i henhold til institusjonsprotokollen.

10. Pakk ut den andre donorlungen i henhold til institusjonsprotokollen når den er klar for transplantasjon.

11. Kast lungekonserveringsløsning etter bruk og kast hele BAROguard® System i henhold til institusjonsprotokollen via biofarlig avfallsstrøm.

5. FEILSØKING

Tabell 4. Feilsøking

FEIL:

Ingen temperatur eller trykk vises på dataloggerens LCD-skjerm.

SANNSYNLIG ÅRSAK:

Datalogger er ikke aktivert og samler inn data.

TILTAK:

- Forsök først å starte dataloggeren ved å trykke på knapp 1 og holde den inne i 10 sekunder (gjenta trinn 4.8.20).
- Hvis dataloggeren ikke aktiveres og viser temperatur, skal du kontakte Paragonix umiddelbart via telefon for ytterligere hjelp.

FEIL:

Dataloggeralarmen utløses.

SANNSYNLIG ÅRSAK:

Trykket i luftveiene er mindre enn 10 cm H₂O.

TILTAK:

- Sørg for at hurtigkoblingen på de nestede posene er koblet til hurtigkoblingen i veggen på transportøren.
- Hvis alarmen fortsetter i et minutt til, skal du koble fra hurtigkoblingen til de nestede posene fra hurtigkoblingen i veggen på transportøren.

6. OPPBEVARING

Åpnede BAROguard® System-transportbeholdere bør oppbevares innendørs på et tørt sted uten direkte sollys under normale temperatur- og fuktighetsforhold. Åpnede BAROguard®-poser skal oppbevares ved -20 °C som forberedelse til bruk.

GEBRAUCHSANWEISUNG

1. INDIKATIONEN FÜR DEN GEBRAUCH

Das BAROguard®-System ist für die statische hypotherme Konservierung von Lungen während des Transports und der anschließenden Transplantation in einen Empfänger bestimmt, wobei Kühlflüssigkeiten verwendet werden, die für den Gebrauch mit Lungen zugelassen sind.

Die vorgesehene Organlagerzeit beträgt für das BAROguard®-System bis zu 8 Stunden.

Spenderlungen, die die klinisch zugelassene statisch-hypotherme Aufbewahrungszeit überschreiten, sollten vom Transplantationsarzt zwecks Bestimmung der Transplantationsfähigkeit und in Übereinstimmung mit den anerkannten klinischen Richtlinien sowie nach besten medizinischen Kenntnissen im Interesse des vorgesehenen Empfängers beurteilt werden.

Hinweis: Eine partielle Lunge kann mit dem BAROguard®-System transportiert werden, sofern die Verpackung gemäß dem institutseigenen Protokoll und den UNOS-Richtlinien erfolgt.

1.1 GARANTIEERKLÄRUNG
Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garantiert, dass bei der Entwicklung und bei der Herstellung dieses Produktes angemessene Sorgfalt aufgewendet wurde. Diese Garantie ersetzt alle anderen Garantien, die nicht ausdrücklich hierin aufgeführt sind, unabhängig davon, ob sie ausdrücklich oder stillschweigend durch Gesetz oder anderweitig gewährt werden, einschließlich, jedoch ohne darauf beschränkt zu sein, stillschweigende Garantien hinsichtlich der Marktägigkeit oder Eignung für einen bestimmten Zweck. Die Handhabung und Aufbewahrung des Produktes sowie andere Faktoren, die sich auf den Patienten, die Diagnose, Behandlung, chirurgische Verfahren und sonstige Angelegenheiten beziehen, die außerhalb der Kontrolle von Paragonix liegen, können direkten Einfluss auf das Gerät und die mit seiner Verwendung erzielten Ergebnisse haben.

Die Verpflichtung von Paragonix im Rahmen dieser Garantie ist auf die Reparatur oder den Ersatz dieses Geräts beschränkt. Paragonix haftet nicht für zufällige oder Folgeschäden, Verluste oder Kosten, die direkt oder indirekt durch die Verwendung dieses Geräts entstehen. Paragonix ermächtigt keine anderen Personen, im Zusammenhang mit diesem Gerät eine andere oder zusätzliche Haftung oder Verantwortung zu übernehmen. Paragonix übernimmt keine Haftung für wiederverwendete, wiederabgerüttelte oder erneut sterilisierte Geräte und übernimmt in Bezug auf diese Geräte keine ausdrück-

lichen oder stillschweigenden Garantien, einschließlich, jedoch ohne darauf beschränkt zu sein, keine Garantien für die Marktägigkeit oder Eignung für einen bestimmten Zweck.

2. SICHERHEITSANFORDERUNGEN

⚠ Achtung: Die Beurteilung der Transplantationsfähigkeit einer Spenderlunge mit einer statisch-hypothermen Konservierungszeit von mehr als 8 Stunden erfordert eine Bewertung durch den Transplantationsarzt.

Sollte im Zusammenhang mit dem Gerät ein schwerwiegender Vorfall auftreten, wenden Sie sich bitte an Paragonix und die zuständige Aufsichtsbehörde des Landes, in dem sich der Vorfall ereignet hat. Paragonix kann über Ihren lokalen Vertreter oder über folgende Kontaktdaten erreicht werden:

E-Mail:
support@paragonixtechnologies.com

Telefon: +1 781 428 4828

2.1 SCHULUNG

Planen Sie vor dem ersten Gebrauch des Geräts eine Schulung ein. Um einen Termin zu vereinbaren, wenden Sie sich per E-Mail an Paragonix (support@paragonixtechnologies.com) oder über die Telefonnummer +1.781.428.4828. Diese Schulung ist für die vorgesehenen Benutzer bestimmt, um die in der Gebrauchsanweisung empfohlenen Schritte gemeinsam mit dem entsprechenden Personal von Paragonix Technologies durchzugehen.

2.2 WICHTIGE INFORMATIONEN

⚠ Es ist unabdingbar, dass das gesamte Personal, das mit der Handhabung des BAROguard®-Systems betraut wird, vor der Inbetriebnahme des Geräts diese Gebrauchsanweisung gelesen und verstanden hat.
Für seine eigene Sicherheit und die Sicherheit seiner Umgebung hat das gesamte Personal die unten aufgeführten Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen zu befolgen.
Das BAROguard®-System ist ein Gerät für Krankenhäuser, die Entnahmen von Lungen für die Transplantation durchführen, um Spenderlungen zu lagern und zur Transplantationsklinik zu transportieren. Das BAROguard®-System ist für den Einsatz in Akutversorgungseinrichtungen bestimmt, die eine Vereinbarung mit einer Organbeschaffungsorganisation (OPO) getroffen haben, gemäß der das Krankenhaus verpflichtet ist, die OPO oder eine von der OPO benannte Stelle unverzüglich über alle Todesfälle und unmittelbar bevorstehenden Todesfälle im Krankenhaus zu informieren. Solche Krankenhäuser müssen über dokumentierte Protokolle und Verfahren zur Feststellung des Todes oder unmittelbar bevorstehenden Todes und die Einholung der Einwilligung der Familie verfügen und geschultes Personal sowie vollständig ausgestattete Operationsäste für die Entnahme zur Durchführung des Eingriffs zur Entnahme zur Verfügung haben.

2.3 DEFINITIONEN DER SYMbole

Tabelle 1: Symbole, die zur Kennzeichnung des BAROguard®-Systems verwendet werden und deren Bedeutung.

Symbol	Bedeutung
	Zu verwenden bis TT.MM.JJJJ
	Nicht wiederverwenden
	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt oder offen ist
	Weist darauf hin, dass die Gebrauchsanweisung zu beachten ist.
	Chargen-Code
	Achtung, Begleitdokumente einsehen
	Hersteller
	Medizinisches Gerät
	Das Gerät oder eine Komponente des Geräts ist nicht steril
	Durch Bestrahlung sterilisiert
	Zerbrechlich, bitte vorsichtig handhaben
	Vor Nässe schützen
	Temperaturgrenzwerte
	Druckgrenzwerte
	Feuchtigkeitsgrenzwerte
	Eindeutige Gerätekennung
	Seriennummer
	Modellnummer
	Herstellungsland
	Herstellungsdatum
	Bevollmächtigter Vertreter in der EU
	Bevollmächtigter Vertreter in der Schweiz
	Weist auf den europäischen Importeur hin Europäischer Importeur



⚠ KEINE Komponente des BAROguard®-Systems wieder-verwenden.

Das BAROguard®-System ist nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt. NICHT WIEDERVERWENDEN. Die Wiederverwendung des Geräts kann aufgrund von Sterilitätsverlust zu Infektionen und anderen Komplikationen führen. Bestimmte Komponenten des BAROguard®-Systems sind im Lieferzustand steril (sterilisiert durch Gammabestrahlung). Das BAROguard®-System sollte gemäß den örtlichen Richtlinien für biomedizinische Abfälle entsorgt werden.

- Befolgen Sie die für Ihre Einrichtung geltenden Vorsichtsmaßnahmen im Umgang mit Spenderlungen und Konservierungslösungen, wenn Sie das BAROguard®-System verwenden.**

Die Lungen und die Konservierungslösung können unerkannte Pathogene vom Spender beinhalten. Beachten Sie bei der Handhabung der Lungen sowie bei der Handhabung und Entsorgung des BAROguard®-Systems und der Konservierungslösung die allgemeinen, für durch Blut übertragbare Krankheitserreger geltenden Vorsichtsmaßnahmen, um eine mögliche Übertragung von Krankheitserregern auf das Personal zu vermeiden. Gegebenenfalls kann dies die Verwendung persönlicher Schutzausrüstung (z. B. Handschuhe, Masken, Kittel, Schutzbrillen oder gleichwertiger Augenschutz) und die Entsorgung von Materialien als potenziell infektiöser biologischer Gefahrstoffabfall beinhalten.

- Überprüfen Sie vor dem Gebrauch alle Komponenten des BAROguard®-Systems. Verwenden Sie keine Komponenten, die zerbrochen, lose oder anderweitig beschädigt sind.**
- Offnen Sie das BAROguard®-System nicht während des Organtransports.**

- Änderungen am BAROguard®-System sind nicht zulässig.**

WARNUNG: Die Verwendung dieses Geräts neben oder aufeinander gestapelt mit anderen Geräten sollte vermieden werden, da dies zu Fehlfunktionen führen kann. Wenn ein solcher Einsatz erforderlich ist, sollten dieses Gerät und die anderen Geräte überwacht werden, um sicherzustellen, dass sie ordnungsgemäß funktionieren.

WARNUNG: Tragbare HF-Kommunikationsgeräte (einschließlich Peripheriegeräte wie Antennenkabel und externe Antennen) sollten nicht näher als 30 cm (12 Zoll) an irgendeinem Teil des BAROguard®-Systemgeräts verwendet werden. Andernfalls kann es zur Beeinträchtigung der Leistung dieses Geräts kommen.

HINWEIS: Das BAROguard®-System entspricht IEC 61000-4-2: 8 kV Kontakt, 15 kV Luft, IEC 61000-4-3: 3 V, 80–2700 MHz, Tabelle 9 gemäß Norm IEC 61000-4-8, 30 A/M, sowie zusätzlich Folgendem:

Tabelle 2 EMV-/EMI-Sicherheit	
Prüfnorm	Teststufe
TCISPR 11	Gruppe 1 Klasse B, 30–1000 MHz
IEC 61000-4-2	± 8 kV Kontakt, ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV Luft
IEC 61000-4-3	Ausgestrahlte HF-EM-Felder 3 V/m, 80 MHz–2,7 GHz, 80 % AM bei 1 kHz
IEC 61000-4-8	30 A/m, 50 Hz oder 60 Hz
IEC 6100-4-39	9 kHz bis 13,56 MHz

- 2.5 TRANSPORT- UND LAGERBEDINGUNGEN**
- **Transport- und Lagertemperatur:** -20 °C bis 40 °C
 - **Transport- und Lagerdruck:** 625 hPa–1060 hPa
 - **Transport- und Lagerfeuchtigkeit:** 5–80 % relative Luftfeuchtigkeit

2.6 BETRIEBSBEDINGUNGEN

1 Betriebstemperatur: 22 °C

Direkte Sonneneinstrahlung und extreme Außentemperaturen (ob hoch oder niedrig) können die Innentemperatur des BAROguard®-Systems (4 bis 8 °C) beeinflussen. Bei Temperaturextremen muss die Temperatur des BAROguard®-Systems regelmäßig überwacht werden.

2 Betriebsdruck: Bis ca. 2500 m über dem Meeresspiegel

Der Betriebsdruckbereich entspricht dem Transport mit einem Verkehrsflugzeug. Extreme Druckwerte können die Leistung beeinträchtigen. Bei extremen Druckbedingungen (Höhenlagen) muss der Betrieb des BAROguard®-Systems regelmäßig überwacht werden.

3 Betriebsfeuchtigkeit: 40–60 % relative Luftfeuchtigkeit

Extreme Luftfeuchtigkeit kann die Leistung beeinträchtigen. Bei extremer Luftfeuchtigkeit muss die Funktion des BAROguard®-Systems regelmäßig überwacht werden.

2.7 DATENLOGGER-KOMMUNIKATION UND GENAUIGKEIT

Temperaturnauigkeit

Standard für drahtlose Datenübertragung: Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)

Der Datenlogger des BAROguard®-Systems überwacht Temperatur und Druck und kann die Daten über eine optionale mobile App (Abschnitt 4.4) mithilfe der Bluetooth® Low Energy-Technologie an ein mobiles Gerät übertragen.

Datalogger Funkleistung:

1 mW (0 dBm)

Datenlogger-Übertragungsreichweite: Ungefähr 30,5 m (100 Fuß)

Sichtlinie

Temperaturnauigkeit

Das BAROguard®-System wird mit vorinstalliertem Datenlogger geliefert, der in der Lage ist, die Temperatur in der Organ-Einhheit aufzuzeichnen. Die Temperaturnauigkeit beträgt ±0,5 °C von 0° bis 50 °C.

Druckgenauigkeit

Das BAROguard®-System wird mit einem vorinstallierten Datenlogger

geliefert, der in der Lage ist, den Atemwegsdruck der Spenderlunge aufzuzeichnen. Die Druckgenauigkeit beträgt ±1,0 cmH₂O.

Zeitgenauigkeit

Der vorinstallierte Datenlogger protokolliert die Temperatur im Zeitverlauf mit einer Genauigkeit von ±1 Minute pro Monat.

2.8 VORSICHTS-MASSNAHMEN

• Halten Sie das BAROguard®-System während des Transports stets in aufrechter Position.

Das BAROguard®-System ist für den Transport in aufrechter Position ausgelegt. Ein vorübergehendes Kippen um ±45° aus der horizontalen in eine beliebige Richtung ist akzeptabel.

• Das BAROguard®-System darf nicht im Frachtraum eines Flugzeugs transportiert werden.

Das BAROguard®-System ist dafür ausgelegt, während des Transports mit einem Flugzeug in der Druckkabine transportiert zu werden.

• Vermeiden Sie direkte Sonneneinstrahlung und extrem heiße oder kalte Temperaturen.

Das BAROguard®-System ist dafür ausgelegt, unter Umgebungsbedingungen transportiert zu werden, die auch für Menschen geeignet sind. Vermeiden Sie längere Einwirkung von Außenbedingungen (Sonnenlicht, Hitze oder Kälte).

• Seien Sie beim Anheben des BAROguard®-Systems vorsichtig.

Ein voll bestücktes BAROguard®-System wiegt ca. 30 Pfund oder 15 kg. Verwenden Sie zum Anheben geeignete Verfahren.

• Seien Sie vorsichtig bei Gebrauch in der Nähe anderer elektronischer Geräte und elektromagnetischer Strahlungsquellen.

Das BAROguard®-System wurde nur auf Strahlungssimmunität gegenüber ausgewählten Frequenzen geprüft, die in Abschnitt 2.4 dieses Handbuchs angegeben sind. Obwohl kein signifikantes Risiko gegenüber Beeinflussung festgestellt wurde, sollte das BAROguard®-System während des Betriebs stets sorgfältig überwacht und bei Auffälligkeiten neu ausgerichtet oder umgestellt werden. Zu den elektromagnetischen Strahlern zählen RFID-Lesegeräte, elektronische Sicherheitssysteme (z. B. Metalldetektoren, elektronische Artikelüberwachung), Nahfeldkommunikationssysteme (NFC), drahtlose Energieübertragung (WPT), Mobilfunk 5G und spezielle medizinische Sender wie Elektroauterisation, MRT, elektrochirurgische Geräte und Diathermie-Geräte.

Verwenden Sie das BAROguard®-System nicht in Sauerstoff-anreicherter Umgebung.

Das BAROguard®-System ist nicht für den Einsatz in Sauerstoff-anreicherter Umgebung ausgelegt oder geprüft.

Verwenden Sie das BAROguard®-System nicht in Verbindung mit brennbaren Anästhetika.

Das BAROguard®-System ist nicht für die Einsatz mit brennbaren Anästhetika ausgelegt oder geprüft.

2.9 NEBENWIRKUNGEN

Alle chirurgischen Verfahren und medizinischen Geräte bergen potenzielle Risiken. Die potenziellen chirurgischen Risiken einer Transplantation einer Spenderlunge bei Verwendung des Paragonix BAROguard®-Systems sind vergleichbar mit der herkömmlichen Konservierung in Eis. Es besteht das Risiko, eine Lunge zu erhalten, die nach der Transplantation nicht mehr richtig funktioniert. Zudem besteht das Risiko, dass die Spenderlunge während der Konservierung geschädigt wird.

2.10 NEBENWIRKUNGEN IM ZUSAMMENHANG MIT BAROGUARD®

• Es ist möglich, dass der Transplantationsarzt nach der Konservierung mit dem Paragonix BAROguard®-System die Entscheidung trifft, dass die Spenderlunge nicht für eine Transplantation geeignet ist.

• Das Paragonix BAROguard®-System wird von geschultem medizinischem Fachpersonal vorbereitet und betrieben. Wie bei vielen medizinischen Technologien bestehen auch hier inhärente Risiken, darunter Verletzungen des Spendergewebes, Luftlecks, Infektionen oder eine verzögerte Organfunktion.

2.11 KLINISCHE VORTEILE (EU)

Das Paragonix BAROguard®-System wurde entwickelt, um die Organerhaltung während des Transports und der Lagerung vom Organspender zum Empfänger zu verbessern. Eine verbesserte Organerhaltung kann die Risiken der kalten Ischämiezeit für Reperfusionschäden mindern, und so zu weniger postoperativen Komplikationen sowie besseren Langzeitergebnissen führen.

3 CHECKLISTE ZUR VORAB-PRÜFUNG

Tabelle 3: Checkliste zur Vorab-Prüfung für das BAROguard®-System mit Angaben zur Anzahl, Position und Sterilität der Komponenten.

Beim BAROguard®-System enthalten	Teilenummer	Artikel
Ja (Nicht steril)	PRGNX-7007-001	BARO-guard®-System Transportbehälter (1)
Ja (Nicht steril)	PRGNX-7007-002	BARO-guard®-System Paragonix SherpaCool®-Materialien (1) Achtung: VOR GEBAUCH BEI -20 °C ODER DARUNDER FÜR MINDESTENS 48 STUNDEN VORKONDITIONIEREN.

Ja (steril)	PRGNX-7007-003	BAROguard®-System Sterile Komponenten (1)
Nein (Steril)	Unterschiedlich	Insgesamt 4 Liter Flüssigkeit ausschließlich für die Verpackung der Spenderlunge(n) (z. B. 2 l gekühlte (4 °C), sterile Konserverungslösung für den Innenbeutel und 2 l gekühlte (4 °C), sterile oder Konserverungslösung für den mittleren Beutel)
Nein (Steril)	Unterschiedlich	Gefäßklemme (atraumatische DeBakey-Klemme oder ähnliches) oder gleichwertiges Instrument zur Sicherung der Atemwege (1)

3.1 Einrichtung und Vorbereitung des BAROguard®-Systems

1. Überprüfen Sie bei Erhalt alle Teile auf Anzeichen von Schäden, die während des Transports aufgetreten sein könnten.
2. Melden Sie Schäden oder Bedenken hinsichtlich des Zustands des BAROguard®-Systems unverzüglich Paragonix Technologies Inc.®
3. Während des Transports können die SherpaCool®-Beutel je nach erforderlicher Praxis bis zu 18 Stunden lang mit maximal 7 Litern Kochsalzlösung und/oder Konserverungslösung im Transportbehälter aufbewahrt werden.

1. Hinweis: Wenn SherpaCool® in den Transportbehälter verpackt wird, platzieren Sie die Beutel an den vorgesehenen Stellen, wie in Abschnitt 4.8 dargestellt.

2. Die SherpaCool®-Beutel sollten so platziert werden, dass sie nicht in direkten Kontakt mit dem Temperatursensor kommen.

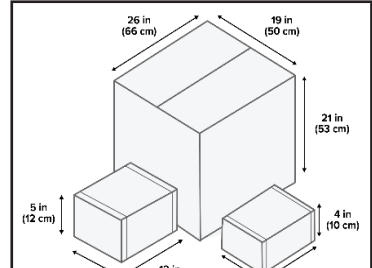


Abbildung 1: BAROguard®-System, und wie geliefert (in Kartons)

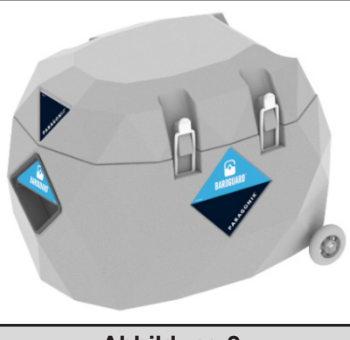


Abbildung 2:
Transportbehälter



Abbildung 3: SherpaCool®-Materialien
⚠ ACHTUNG: VOR GEBRAUCH BEI -20 °C ODER DARUNTEN FÜR MINDESTENS 48 STUNDEN VORKONDITIONIEREN.

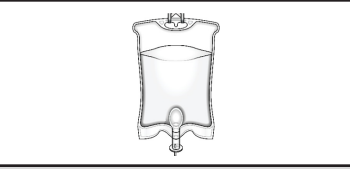


Abbildung 4:
Konservierungslösung und/oder Kochsalzlösung
⚠ ACHTUNG: FOLGEN SIE HINSICHTLICH LAGERUNG UND VORBEREITUNG FÜR DEN GEBRAUCH DER BEILIEGENDEN GEBRAUCHSANWEISUNG



Abbildung 5: Sterile Komponenten
⚠ ACHTUNG: FOLGEN SIE HINSICHTLICH LAGERUNG UND VORBEREITUNG FÜR DEN GEBRAUCH DER BEILIEGENDEN GEBRAUCHSANWEISUNG

4 BEDIENUNGSANLEITUNG

4.1 ALLGEMEINES

Vor der Verwendung im klinischen Umfeld müssen die Anwender im Einsatz und der Funktion des BAROguard®-Systems unterwiesen werden.

4.2 ÜBERSICHT ÜBER DIE VERWENDUNG DES BAROGUARD®-SYSTEMS

Bei der Verwendung des BAROguard®-Systems sind die folgenden Verfahren durchzuführen:

- Entfernen der Verpackung, Vorkonditionierung der SherpaCool®-Box (Abschnitt 4.3) mit

- den SherpaCool®-Beuteln bei mindestens -20 °C für mindestens 48 Stunden.
- Einrichtung der Datenlogger-Software zur Verwendung mit dem BAROguard®-System (Abschnitt 4.4, optional, aber empfohlen)
- Transport des BAROguard®-Systems zum Entnahmehort (Abschnitt 4.5)
- Vorbereitung des BAROguard®-Systems und Transportbehälter für den Einsatz am Entnahmehort (Abschnitt 4.6)
- Vorbereitung des BAROguard®-Systems für Empfang der Lungen am Entnahmehort (Abschnitt 4.7)
- Entnahme, Verpackung und Konservierung der Spenderlunge(n) (Abschnitt 4.8)
- Transport mit dem BAROguard®-System zum Transplantationsort (Abschnitt 4.9)
- Entnahme der Lunge aus dem BAROguard®-System für die Transplantation (Abschnitt 4.10)

Diese Anweisungen können je nach tatsächlicher Verwendung modifiziert werden. Die Anweisungen sind für die Ausführung durch zwei Operateure vorgesehen. Diese Anweisungen können für einen einzelnen Operateur geändert werden, sofern eine ordnungsgemäße aseptische Technik in Verbindung mit den Verfahren angewendet wird, die im sterilen Bereich mit sterilen Komponenten des BAROguard®-Systems durchgeführt werden.

4.3 AUS DER VERPACKUNG NEHMEN UND DIE SHERPA-COOL®-BOX MIT DEN SHERPA-COOL®-BEUTELN VORKONDITIONIEREN

Das BAROguard®-System muss einsatzbereit gehalten werden, so dass es dem Lungenentnahmeteam jederzeit zur Verfügung steht.

Treffen Sie die folgenden Vorbereitungen:

- Nehmen Sie die SherpaCool®-Beutel nicht aus der SherpaCool®-Box.
- Notieren Sie auf dem an der SherpaCool®-Box angebrachten Etikett das Datum und die Uhrzeit, zu der die SherpaCool®-Box bei -20 °C eingelagert wurde.
- Legen Sie die SherpaCool®-Box für mindestens 48 Stunden in einen Gefrierschrank mit -20 °C (oder kälter).
- Nehmen Sie die SherpaCool®-Box nach einer Mindest-Vorkonditionierungszeit von 48 Stunden bei -20 °C (oder kälter) heraus.
- Nehmen Sie die SherpaCool®-Box erst heraus, wenn das Entnahmteam zum Krankenhaus des Spenders aufbricht.
- Nehmen Sie die SherpaCool®-Box erst heraus, wenn alle anderen Komponenten des BAROguard®-Systems und die zugehörige Ausrüstung und Materialien für den Transport vorbereitet wurden.
- Die Paragonix SherpaCool®-Box muss auf Eis ODER im Transportbehälter zur Einrichtung des Spenders transportiert werden, wie in Abschnitt 3.1 oben beschrieben.

- Insgesamt 4 Liter Flüssigkeiten ausschließlich zur Verpackung der Spenderlunge(n), z. B. 2 l gekühlte (4 °C), sterile Konservierungslösung, die für den Gebrauch mit Lungen zugelassen ist, für den Innenbeutel, und 2 l gekühlte (4 °C), sterile Kochsalzlösung oder Konservierungslösung für den mittleren Beutel.

4.4 EINRICHTUNG DER DATEN-LOGGER-SOFTWARE ZUR VERWENDUNG MIT DEM BAROGUARD®-SYSTEM (OPTIONAL, EMPFOHLEN)

Um die aufgezeichneten Temperaturdaten aus dem BAROguard®-System auszulesen, muss der Benutzer zunächst die aktuellste Version der mobilen Paragonix-App aus dem App Store oder Google Play Store herunterladen und installieren. Hierfür ist ein Bluetooth®-fähiges iOS- oder Android-Gerät erforderlich.

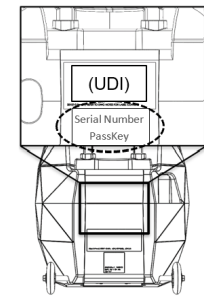


Abbildung 6: Angabe der Datenlogger-Seriennummer und des Schlüsselcodes auf dem Transportbehälter

- Nach dem Anschließen an den Datenlogger können die aufgezeichneten Daten lokal angezeigt und/oder über die Paragonix-Softwareanwendung auf andere Geräte hochgeladen werden.
- Für zusätzliche Unterstützung beim Einlesen der Daten wenden Sie sich bitte an Paragonix®. Verwenden Sie hierfür die beigegebene Telefonnummer und halten Sie die Seriennummer des Transportbehälters und Datenloggers bereit.
- Entsorgen Sie den Transportbehälter erst, wenn Sie alle benötigten Daten erhalten haben.

4.5 TRANSPORT DES BAROGUARD®-SYSTEMS ZUM ENTNAHMEORT

Transport des diversen Zubehörs des BAROguard®-Systems zum Entnahmehort:

- Legen Sie die SherpaCool®-Box für den Transport wie in Abschnitt 3.1 beschrieben auf nasses Eis in eine Kühlbox ODER in den Transportbehälter.
- Die SherpaCool®-Box kann in der gleichen Kühlbox transportiert werden wie das restliche Zubehör (Konservierungslösung usw.).
- Die maximal zulässige Transportzeit für SherpaCool® beträgt 4 Stunden beim Transport auf nassem Eis und 18 Stunden im Transportbehälter.
- Befördern Sie das BAROguard®-System mit der ineinandergerüttelten Beutelkonstruktion und den sterilen Komponenten in der Originalverpackung.
- Nehmen Sie den Transportbehälter vor dem Transport zum Entnahmehort aus der Box.
- Rollen oder tragen Sie den Transportbehälter zum Entnahmehort.

⚠ HINWEIS: Das BAROguard®-System wird mit vorkonfigurierten, geeigneten Temperaturüberwachungseinstellungen im integrierten Temperaturüberwachungssystem geliefert. Diese Konfiguration darf NIEMALS vom Benutzer geändert werden. Nach dem Einrichten eines Kontos für die Verwendung der Paragonix-App:

- Nachdem der Logger gestartet wurde (Abschnitt 4.8, Schritt 20 dieser Bedienungsanleitung) ist es möglich, die protokollierten Daten durch das Anschließen des BAROguard®-Systems an die Paragonix-App darzustellen.
- Loggen Sie sich in der Paragonix-App auf Ihrem mobilen Gerät ein.
- Scannen Sie den QR-Code auf der Rückseite des Transportbehälters, um das Gerät zu koppeln, oder wählen Sie in der Paragonix-App den Datenlogger aus, dessen Seriennummer auf der Rückseite des Transportbehälters angegeben ist.
- Geben Sie nach Aufforderung den Schlüsselcode des Datenloggers ein, der zusammen mit der Datenlogger-Seriennummer auf der Rückseite des Transportbehälters angegeben ist.

4.6 VORBEREITUNG DES BARO-GUARD®-SYSTEMS FÜR DEN EINSATZ AM ENTNAHMEORT

1. Prüfen Sie VOR dem Auspacken der Komponenten anhand der Checkliste zur Vorab-Prüfung (siehe Abschnitt 3), ob alle Komponenten des BAROguard®-Systems vorhanden sind.

2. Öffnen Sie die Paragonix SherpaCool®-Box und lassen Sie die SherpaCool®-Beutel bis zum Einsetzen im Transportbehälter auf Eis.

NICHT STERILER BEREICH

3. Entfernen Sie die Transportbehälterabdeckung und die obere Schale aus dem Transportbehälter.



NICHT STERILLER BEREICH

4.7 VORBEREITUNG DES BARO-GUARD®-SYSTEMS FÜR DEN EMPFANG DER LUNGEN AM ENTNAHMEORT

1. Entfernen Sie sterile Komponenten (verpackte Beutel, Trachealverbinder, Kabelbinder, Kabelinstallationswerkzeug) unter aseptischen Bedingungen und legen Sie sie auf einen sterilen Tisch.



Kabelinstallationswerkzeug



Trachealverbinder
(15 mm, 18 mm,
20 mm, 23 mm)



Ineinander verpackte Beutelanordnung, Kabelbinder, Beutelschnüre

2. Führen Sie eine Sichtprüfung aller Materialien auf Beschädigungen durch; gegebenenfalls aussondern.

4.8 ENTNAHME, VERPACKUNG UND KONSERVIERUNG DER LUNGE

STERILBEREICH

1. Bereiten Sie den ineinander verpackten Beutel im Becken des hinteren Tisches vor.



STERILBEREICH

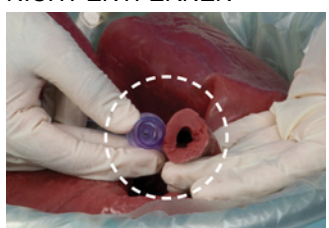
2. Geben Sie 2 Liter gekühlte (4 °C) sterile Konservierungslösung in den Innenbeutel.



4. Führen Sie einen Trachealverbinder in der geeigneten Größe in die Lufttröhre ein und sichern Sie ihn mit zwei Kabelbindern.

Hinweis: Die Verwendung von weniger als zwei Kabelbindern kann zu Leckagen an den Gefäßen führen.

Hinweis: Die Hämostatklemme bleibt angelegt. Entfernen Sie das Atemwegssicherungsinstrument (z. B. Hämostat, atraumatische DeBakey-Klemme oder vergleichbare Klemme) erst in Schritt 7.
HINWEIS: HÄMOSTAT NICHT ENTFERNEN



3. Bereiten Sie die Lungen entsprechend für das Einführen des Trachealverbinder vor.

Hinweis: Halten Sie den Atemwegsdruck während der Entnahme aus der Spenderhöhle und der Vorbereitung auf dem hinteren Tisch mithilfe eines geeigneten Atemwegssicherungsinstruments, z. B. einer atraumatischen DeBakey-Klemme oder einer ähnlichen Klemme aufrecht.

Hinweis: Verpacken Sie ausschließlich Lungen, die untersucht und bei der abschließenden Beurteilung gemäß dem institutseigenen Protokoll akzeptiert wurden und keine Luftlecks aufweisen.



5. Entfernen Sie die Kappe vom Schlauchanschluss des Beutels, während Sie den weißen Knopf gedrückt halten.

Hinweis: Dazu brauchen Sie möglicherweise beide Hände.



6. Stecken Sie den Trachealverbinder in den Schlauchanschluss des Beutels.

Hinweis: Die Hämostatklemme bleibt angelegt. Entfernen Sie das Atemwegssicherungsinstrument (z. B. Hämostat, atraumatische DeBakey-Klemme oder vergleichbare Klemme) erst in Schritt 7.



7. Entfernen Sie das Atemwegssicherungsinstrument (z. B. Hämostat, atraumatische DeBakey-Klemme oder vergleichbare Klemme) erst in Schritt 7.



<p>8. Entfernen Sie die Luft aus dem Innenbeutel und verschließen Sie ihn gemäß dem institutseigenen Protokoll mit Gewebebändern oder Kabelbindern.</p> <p>Hinweis: Berücksichtigen Sie bei der Wahl der Verschlussmethode das institutseigene Protokoll des Empfängerzentrums für das Auspacken von Spenderungen.</p> <p>OPTION 1 GEWEBEBÄNDER</p> 	<p>12. Schalten Sie die Pumpe ein, indem Sie die gezeigte Taste drücken.</p> <p>Hinweis: Schalten Sie die Pumpe ein, bevor Sie die Beutel an den Transportbehälter anschließen, um sicherzustellen, dass die Inflation der Lunge(n) erhalten bleibt. Ein blau leuchtender LED-Schalter und ein akustisches Signal bestätigen den Betrieb der Pumpe.</p> 	<p>15. Legen Sie die verpackten Spenderlungen in das Gerät und schließen Sie die Schläuche an den Luftanschluss im Transportbehälter an.</p> <p>HINWEIS: Vergewissern Sie sich, dass die Pumpe EINGESCHALTET ist, bevor Sie die Schläuche im Gerät anschließen, um eine mögliche teilweise Deflation der Lunge zu vermeiden.</p> <p>VERGEWISSEN SIE SICH, DASS DIE PUMPE EINGESCHALTET IST.</p>  	<p>18. Schließen Sie den Deckel des Geräts.</p> 	NICHT STERILER BEREICH				
<p>OPTION 2 KABELBINDER</p> 	<p>STERILBEREICH</p>	<p>NICHT STERILER BEREICH</p>	<p>NICHT STERILER BEREICH</p>	NICHT STERILER BEREICH	NICHT STERILER BEREICH			
<p>9. Geben Sie 2 Liter gekühlte (4 °C) sterile Kochsalzlösung oder gekühlte (4 °C) sterile Konserverungslösung in den mittleren Beutel.</p> <p>Hinweis: Verwenden Sie kein steriles Eis oder Slush-Eis.</p> 	<p>STERILBEREICH</p>	<p>NICHT STERILER BEREICH</p>	<p>NICHT STERILER BEREICH</p>	NICHT STERILER BEREICH				
<p>10. Entfernen Sie die Luft aus dem mittleren Beutel und verschließen Sie ihn gemäß dem institutseigenen Protokoll mit Gewebebändern oder Kabelbindern.</p> <p>Hinweis: Berücksichtigen Sie bei der Wahl der Verschlussmethode das institutseigene Protokoll des Empfängerzentrums für das Auspacken von Spenderungen.</p> <p>11. Entfernen Sie die Luft aus dem Außenbeutel und verschließen Sie ihn gemäß dem institutseigenen Protokoll mit Gewebebändern oder Kabelbindern.</p> <p>Hinweis: Berücksichtigen Sie bei der Wahl der Verschlussmethode das institutseigene Protokoll des Empfängerzentrums für das Auspacken von Spenderungen.</p>	<p>STERILBEREICH</p>	<p>NICHT STERILER BEREICH</p>	<p>NICHT STERILER BEREICH</p>	NICHT STERILER BEREICH				

4.9 TRANSPORT MIT DEM BAROGUARD®-SYSTEM ZUM TRANSPLANTATIONSSORT

Überprüfen Sie, ob das Gerät sicher verschlossen ist und alle 4 Verriegelungen eingerastet sind.

Im Falle des Transports in einem Fahrzeug rollen Sie das BAROguard®-System zum Fahrzeug, platzieren Sie das BAROguard®-System auf einer ebenen Fläche und sichern Sie es gegen Verrutschen oder Umkippen während des Transports. Um dies zu erreichen, befestigen Sie das BAROguard®-System, falls nötig. Bei Lufttransport, sei es in einem Hubschrauber oder Flugzeug, folgen Sie den Anweisungen der Crew und sichern Sie das BAROguard®-System gegen Verrutschen oder Umkippen während des Transports.

⚠️ HINWEIS: Seien Sie beim Ein- und Ausladen des BAROguard®-Systems vorsichtig, um sicherzustellen, dass das Gerät EINGeschaltet bleibt.

Bei Ankunft am Transplantationsort des Empfängers befolgen Sie bitte das institutionellen Protokoll für den Transport der Ausrüstung in den Transplantations-OP. Suchen Sie im Operationssaal für das Aufstellen des BAROguard®-Systems eine nicht sterile Oberfläche. Verwenden Sie das BAROguard®-System so lange, bis der Empfänger für die Aufnahme der Spenderlunge vorbereitet und das Gerät mit allen 4 Verriegelungen sicher verschlossen ist.

4.10 ENTNAHME DER LUNGEN AUS DEM BAROGUARD®-SYSTEM FÜR DIE TRANSPLANTATION

1. Entfernen Sie den Gerätedeckel und die obere Schale mit dem Paragonix SherpaCool®-Materialien.

⚠️ Hinweis: PUMPE NICHT AUSSCHALTEN.



NICHT STERILER BEREICH



2. Trennen Sie die ineinander verpackte Beutelanordnung mithilfe der Schnellkupplung.

⚠️ Hinweis: PUMPE NICHT AUSSCHALTEN.

⚠️ Hinweis: Trennen Sie die Schläuche **BEVOR** Sie die verpackte(n) Spenderlungen anheben.



NICHT STERILER BEREICH

3. **NACH** dem Trennen der Schnellkupplung nehmen Sie die verpackte(n) Spenderlunge(n) aus dem Gerät.



NICHT STERILER BEREICH

4. NUR den Außenbeutel berühren, ein nicht steriler Operator wird die Verpackung öffnen, wobei er ausschließlich die äußere Verpackung berühren darf, damit ein steriler Operator die mittlere Verpackung gemäß dem institutionellen Protokoll entnehmen kann.



NICHT STERILER BEREICH

5. Unter Einhaltung einer angemessenen aseptischen Technik trennt der sterile Operateur den äußeren Beutel vom mittleren Beutel. Entfernen Sie die mittlere Beutelanordnung vorsichtig und legen Sie sie in eine Schale auf dem sterilen Tisch.



STERILBEREICH

6. Öffnen Sie den mittleren Beutel gemäß dem instituti-onellen Protokoll.

⚠️ HINWEIS: Mittlerer Beutel und Innenbeutel bleiben miteinander verbunden

7. Öffnen Sie den Innenbeutel gemäß dem institutionellen Protokoll.

8. Entnehmen Sie gemäß dem institutionellen Proto-koll den ersten Lungenflügel aus dem Innenbeutel zur Vorbereitung für die Transplantation.

9. Während der erste Lun-genflügel transplantiert wird, verpacken Sie den zweiten Lungenflügel gemäß dem institutionellen Protokoll wieder im Trans-portbehälterl.

10. Entnehmen Sie die zweite Spenderlunge gemäß dem institutionellen Protokoll, sobald sie für die Trans-plantation bereit ist.

11. Nach Gebrauch entsorgen Sie die Konservierungslösung der Lungen und das gesamte BAROguard®-System gemäß dem institutionellen Protokoll über den Bioabfallabfallweg.

5. FEHLERSUCHE

Tabelle 4: Fehlersuche

PROBLEM:

Keine Temperatur- oder Druckanzeige auf dem LCD-Display des Datenloggers.

MÖGLICHE URSCHE: Datenlogger nicht aktiviert und erfasst keine Daten.

MASSNAHME:

1. Versuchen Sie zunächst, den Datenlogger zu starten, indem Sie die Taste 1 10 Sekunden lang gedrückt halten (wiederholen Sie Schritt 4.8.20).

2. Wenn der Datenlogger nicht aktiviert wird und die Temperatur nicht anzeigt, wenden Sie sich bitte sofort telefonisch an Paragonix, um weitere Unterstützung zu erhalten.

PROBLEM:

Datenlogger-Alarm wird ausgelöst.

MÖGLICHE URSCHE: Atemwegsdruck beträgt weniger als 10 cm H₂O.

MASSNAHME:

1. Stellen Sie sicher, dass der Schnellanschluss der ineinan-der verpackten Beutel mit dem Schnellanschluss in der Transportbehälter-Wand verbunden ist.

2. Wenn der Alarm eine weitere Minute anhält, trennen Sie den Schnellanschluss der ineinander verpackten Beutel vom Schnellanschluss in der Wand des Transportbehälters.

6. LAGERUNG

Ungeöffnete Transportbehälter des BAROguard®-Systems sollten an einem trockenen Ort ohne direkte Sonneneinstrahlung unter normalen Temperatur- und Feuchtigkeitsbe-dingungen gelagert werden. Unge-öffnete SherpaCool®-Beutel sollten für die Gebrauchsvorbereitung bei -20°C gelagert werden.

Dansk
Paragonix BAROguard®-
donorlunge-
konserveringssystem
Del #109, L-659 ver.1
2025-07-10 [MD]

BRUGSANVISNING

1. INDIKATIONER FOR BRUG

BAROguard®-systemet er beregnet til at blive brugt til statisk, hypotermisk konservering af lunger under transport og eventuel transplantation til en modtager, vha. køleopbevaringsopløsninger, der er indiceret til brug med lungerne.

BAROguard®-systemets tilsgtede organlæringstid er op til 8 timer.

Donorlunger, der overstiger klinisk accepterede, statiske, hypotermiske konserveringstider, bør evalueres af transplantationskirurgen, som kan bestemme transplanterbarheden, i overensstemmelse med accepterede kliniske retningslinjer og i den tilsgtede modtagers bedste medicinske interesse.

Bemærk: Delte lunger kan transportereres via BAROguard®-systemet ved at pakke lungerne if. institutionelle protokoller og UNOS-retningslinjer.

1.1 GARANTIEBEVIS

Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garanterer, at der er blevet brugt passende omhu ifm. designet og fremstillingen af denne enhed. Denne garanti træder i stedet for og udelukker alle andre garantier, der ikke udtrykkeligt er angivet heri, uanset om dette er udtrykkeligt eller underforstået jf. lovgivningen eller påanden måde, herunder, men ikke begrænset til, underforståede garantier mht. salgbarhed eller egnethed til et bestemt formål. Håndtering og opbevaring af denne enhed samt andre faktorer, relateret til patient, diagnose, behandling, kirurgiske procedurer og andre forhold, som er uden for Paragonix kontrol, påvirker både enheden og de resultater, som opnås ved brugen, direkte. Paragonix forpligtelse, jf. denne garanti, er begrænset til reparation eller udskiftning af denne enhed. Paragonix er ikke ansvarlig for noget tilfældigt eller følgeligt tab, skader eller udgifter, der direkte eller indirekte opstår som følge af brugen af denne enhed. Paragonix giver ikke nogen anden person tilladelse til at påtage sig noget andet eller yderligere ansvar eller forpligtelse ifm. denne enhed. Paragonix påtager sig intet ansvar med hensyn til enheder, der genbruges, oparbejdes eller resteriliseres, og giver ingen garantier, hverken udtrykkelige eller underforståede, inklusive, men ikke begrænset til, salgbarhed eller egnethed til et bestemt formål, når det gælder sådanne enheder.

2. SIKKERHEDSKRAV

⚠️ Advarsel: Donorlunger, der overstiger 8 timers statisk hypotermisk konserveringstid, kræver, at en transplantationskirurg evaluerer dem og bestemmer transplanterbarheden.

Hvis der opstår en alvorlig hændelse ifm. enheden, skal du kontakte Paragonix og den relevante tilsynsmyndighed i det brugsland, hvor hændelsen fandt sted. Paragonix kan kontaktes via din lokale sælger eller via:

e-mail: support@paragonixtechnologies.com

telefon: +1.781.428.4828

2.1 TRÆNING

Planlæg træning inden første brug af enheden. For at planlægge skal du kontakte Paragonix via e-mail (support@paragonixtechnologies.com) eller via telefon på +1.781.428.4828. Denne træning er for tilsgtede brugere og gennemgår de trin, der anbefales i brugsanvisningen i samråd med det relevante Paragonix Technologies-personale.

2.2 VIGTIG INFORMATION



Det er vigtigt, at alt personalet, der skal betjene BAROguard®-systemet, læser og forstår denne brugsanvisning, før de bruger enheden.

Alt personalet skal følge alle advarsler og forholdsregler, der er beskrevet nedenfor, både for deres egen sikkerhed og sikkerheden for dem omkring dem.

BAROguard®-systemet er en enhed, der skal bruges af hospitaler, der udfører lungeudtagningsprocedurer, til opbevaring og transport af donorlunger til transplantationsstedet.

BAROguard®-systemet er til brug i akutte plejefaciliteter, der har en eksisterende aftale med et transplantationscenter (en såkaldt Organ Procurement Organization (OPO)) eller, der kræver, at hospitalet skal underrette OPO'en eller tredjepart, som er udpeget af OPO'en, rettidigt om alle dødsfald og forestående dødsfald, der forekommer på hospitalet. Sådanne hospitaler skal også have dokumenterede protokoller og procedurer til bestemmelse af død eller forestående død, indhentning af familiens samtykke samt uddannet personale med fuldt udstyrede operationsstuer til udtagning og udførelse af udtagningsprocedurer.

2.3 SYMBOLDEFINITIONER

Tabel 1: Symboler brugt i mærkningen BAROguard®-systemet og deres definitioner.

Symboler	Definitioner
⌚	Skal bruges inden AAAA-MM-DD
🚫	Må ikke genbruges

⌚	Må ikke bruges, hvis pakken er beskadiget eller åben
📋	Angiver behovet for at se brugsanvisningen
LOT	Batchkode
⚠️	Advarsel, tjek de medfølgende dokumenter
皇冠	Producent
MD	Medicinsk udstyr
NON STERILE	Enheden eller enhedens komponent er ikke-steril
STERILE R	Steriliseret ved hjælp af bestråling
ilma	Skrøbelig, håndteres forsigtigt
雨伞	Holdes tør
🌡	Temperaturgrænser
气压表	Trykgrænser
湿度计	Fugtgrænser
UDI	Unik udstyrsidentifikation
SN	Serienummer
#	Modelnummer
产地	Produktionsland
生产日期	Produktionsdato
EU REP	Autoriseret repræsentant i EU
CH REP	Angiver den schweiziske autoriserede repræsentant.
🌐	Angiver europæisk importør

⚠️ Du må IKKE genbruge nogen af BAROguard®-systemets komponenter. BAROguard®-systemet er kun beregnet til engangsbrug. MÅ IKKE GENBRUGES. Genbrug af enheden kan resultere i infektion og andre komplikationer på grund af tab af sterilitet. Visse komponenter i BAROguard®-systemet leveres sterile (steriliseringsmetoden er gammabestråling). BAROguard®-systemet skal bortskaffes i overensstemmelse med lokale retningslinjer for biomedicinsk affald.

- Brug institutionsspecifikke forholdsregler ift. donorlungerne og konserveringsopløsningen, når du betjener BAROguard®-systemet.

Lungerne og konserveringsopløsningen kan bære updagede patogener fra donoren. Brug universelle forholdsregler mht. blodbårne patogener ved håndtering af lungerne samt ved håndtering og bortskaffelse af BAROguard®-systemet og konserveringsopløsninger for at forhindre mulig overførsel af patogener til personalet. Alt efter behov kan dette omfatte brug af personlige værnemidler (f.eks. handsker, masker, kitler, beskyttelsesbriller eller tilsvarende øjenbeskyttelse) og bortskaffelse af materialer, som potentelt smitsomt, biologisk farligt affald.

- Før brug skal alle komponenter i BAROguard®-systemet inspiceres. Det må ikke bruges, hvis en komponent er løs, ødelagt eller beskadiget.
- Du må ikke åbne BAROguard®-systemet under organtransport.
- Det er ikke tilladt at foretage nogen ændring BAROguard®-systemet.

ADVARSEL: Brug af dette udstyr ved siden af eller stablet med andet udstyr bør undgås, da det kan resultere i forkert betjening. Hvis en sådan brug er nødvendig, skal dette udstyr og det andet udstyr observeres for at bekrafte, at de fungerer normalt.

ADVARSEL: Bærbart RF-kommunikationsudstyr (herunder periferetudstyr som antennekabler og eksterne antenner) bør ikke bruges tættere end 30 cm på nogen dele af BAROguard®-systemet. Ellers kan det medføre forringelse af dette udstyrs ydeevne.

BEMÆRK: BAROguard®-systemet opfylder kravene i IEC 61000-4-2: 8 KV kontakt, 15 KV luft, IEC 61000-4-3: 3 V 80-2700 MHz, tabel 9 i henhold til standarden IEC 61000-4-8 30A/M og derudover følgende:

Tabel 2. EMC/EMI-sikkerhed

Teststandard	Testniveau
TCISPR 11	Gruppe 1, klasse B, 30-1000 MHz

IEC61000-4-2	± 8 kV kontakt, ± 2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV luft
IEC61000-4-3	Udstrålede RF EM-felter 3 V/m, 80 MHz-2,7 GHz, 80 % AM ved 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz eller 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz til 13,56 MHz

2.5 TRANSPORT OG OPBEVARING BETINGELSER

- **Transport og opbevaringstemperatur:**
-20 °C - 40 °C
- **Transport og opbevaringstryk:**
625 hPa - 1060 hPa
- **Transport og opbevaringsfugtighed:**
5-80 % relativ luftfugtighed

2.6 DRIFTSBETINGELSER

Driftstemperatur: 22 °C

Den anbefalede driftstemperatur er 22 °C. Direkte sollys og ekstreme udendørs temperaturer (høj og lav) kan påvirke BAROguard®-systemets interne temperatur (4-8 °C). Under eksponering for ekstreme temperaturer skal BAROguard®-systemets temperatur overvåges hyppigt.

Driftstryk: Fra havets overflade og op til en højde på 2,4 km

Driftstryk intervallet er i overensstemmelse med kommerciel flytransport. Ekstreme trykniveauer kan påvirke ydeevnen. Under eksponering for ekstremt tryk (f.eks. i højden) skal brugen af BAROguard®-systemet overvåges hyppigt.

Driftsfugtighed: 40-60 % relativ luftfugtighed

Ekstreme fugtighedsniveauer kan påvirke ydeevnen. Under eksponering for ekstreme fugtighedsniveauer skal brugen af BAROguard®-systemet overvåges hyppigt.

2.7 DATALOGGERENS KOMMUNIKATION OG NØJAGTIGHED

Temperaturnøjagtighed

Trådløs datastandard: Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)
BAROguard®-systemdatalogger overvåger temperatur og tryk og kan sende til en mobil enhed ved hjælp af valgfri mobilapp (afsnit 4.4) ved hjælp af Bluetooth® Low Energy-teknologi.

Dataloggerens radiostrøm: 1 mW (0 dBm)

Dataloggerens transmissionsområde: Cirka 30,5 m line-of-site

Temperaturnøjagtighed

BAROguard®-systemet leveres med en forudinstalleret datalogger, der både kan indberette den omgivende temperatur og temperaturen i det udstyr, hvor organet opbevares. Temperaturnøjagtigheden er ±0,5°C fra 0° til 50°C.

Tryknøjagtighed

BAROguard®-systemet leveres med en forudinstalleret datalogger, der er i stand til at rapportere luftvejstrykket i donorlungen. Tryknøjagtighed er ±1,0 cmH₂O.
Tidsnøjagtighed
Den forudinstallerede datalogger logger temperatur overfor tidmed en nøjagtighed på ±1 minut pr. måned.

2.8 FORHOLDSREGLER

- **BAROguard®-systemet skal primært holdes oprejst under transporten.**

BAROguard®-systemet er designet til at blive transporteret opretstående. En midlertidig hældning på ±45°, målt fra vandret, i enhver retning er acceptabelt.

- **Anbring ikke BAROguard®-systemet i lastrummet på et fly.**

BAROguard®-systemet er designet til at blive transporteret i trykkabine under flytransport.

- **Undgå direkte sollys og ekstremt varme eller kolde temperaturer.**

BAROguard®-systemet er designet til at blive transporteret under de samme forhold, som er passende for mennesker. Undgå længerevarende udsættelse for udendørs forhold (solllys, varme eller kulde).

- **Vær forsigtig, når du løfter BAROguard®-systemet.**

Et fuldt lastet BAROguard®-system vejer ca. 13,6 kg. Brug korrekt løftepraksis.

- **Udvis forsigtighed ved brug i nærheden af andre elektroniske enheder og elektromagnetiske sendere.**

BAROguard®-systemet er kun blevet testet for udstrålet immunitet ved udvalgte frekvenser, der er angivet i afsnit 2.4 i denne vejledning. Selvom der ikke er identificeret nogen væsentlig risiko for gensidig interferens, bør BAROguard®-systemet altid overvåges nøje, når det er i brug, eller omplaceres eller flyttes, hvis der observeres unormal ydeevne. Elektromagnetiske sendere omfatter radiofrekvensidentifikationslæsere (RFID), elektroniske sikkerhedssystemer (f.eks. metaldetektorer, elektronisk vareovervågning), nærfeltskommunikationssystemer (NFC), trådløs strømoverførsel (WPT), mobil 5G og unikke medicinske sendere såsom elektroautoriséringsapparater, MRI, elektrokirurgiske enheder og diatermiudstyr.

Brug ikke BAROguard®-systemet i iltige omgivelser.

BAROguard®-systemet er ikke designet eller evalueret til brug i iltigt miljø.

Brug ikke BAROguard®-systemet med brændbare bedøvelsesmidler.

BAROguard®-systemet er ikke designet eller evalueret til brug med brandfarlige bedøvelsesmidler.

2.9 BIVIRKNINGER

Alle kirurgiske indgreb og medicinsk udstyr har potentielle risici.

De potentielle kirurgiske risici ved en transplantation med donorlunger er de samme for Paragonix BAROguard®-systemet som for traditionel konservering med is.

Der er risiko for at modtage lunger, der ikke fungerer korrekt efter transplantationen. Der er også risiko for, at donorlungerne kan blive beskadiget under præserveringen.

2.10 BIVIRKNINGER I FORBINDELSE MED BAROGUARD®

- Det er muligt, at transplantslægen efter konservering med Paragonix BAROguard®-systemet kan beslutte, at donorlungerne ikke er egnede til transplantation.
- Paragonix BAROguard®-systemet forberedes og betjenes af uddannede læger. Som med mange medicinske teknologier er der risici, herunder skade på donorvævet, luftlækager, infektion eller forsikret organfunktion.

2.11 KLINISKE FORDELE (EU)

Paragonix BAROguard®-systemet er designet til at forbedre organkonservering under transport og opbevaring fra organdonor til modtager. Forbedret organkonservering kan mindske risikoen for kold iskæmisk tid på reperfusionssskade, hvilket fører til reducerede postoperative komplikationer og forbedrede langsigtede resultater.

3 TJEKLISTE FØR SAMLING

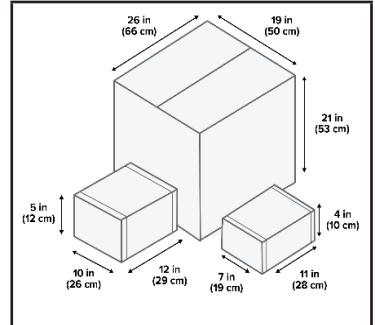
Tabel 3: Tjekliste før BAROguard®-systemet samles, der identifierer komponent antal, placeringer og sterilitetsdisposition.

Leveres sammen med BAROguard®-systemet	Vare-nummer	Vare
Ja (Ikke-steril)	PRGNX-7007-001	BAROguard®-system Shipper (1)
Ja (Ikke-steril)	PRGNX-7007-002	BAROguard®-system Paragonix SherpaCool®-materialer (1)
Ja (steril)	PRGNX-7007-003	ADVARSEL: FORUDGAENDE BEHANDLING VED -20 °C ELLER DERUNDER I MINDST 48 TIMER FØR BRUG BAROguard®-system Sterile komponenter (1)

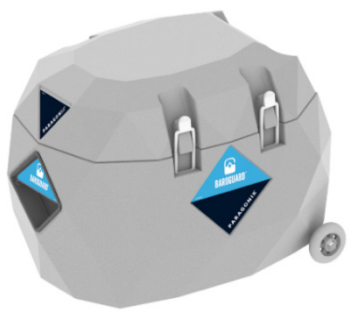
Nej (steril)	Varierer	I alt 4 liter væske udelukkende til emballering af donorlunge(r) (f.eks. 2 liter afkølet (4 °C), sterili konserveringsopløsning til den indre pose og 2 liter afkølet (4 °C), sterilt saltvand eller konserveringsopløsning til den midterste pose)
Nej (steril)	Varierer	Hæmostat (atraumatisk DeBakey-klemme eller lignende) eller andet tilsvarende luftvejssikringsværktøj (1)

3.1 Opsætning og klargøring af BAROguard®-systemet

1. Ved ankomsten skal du tjekke alle dele for tegn på skader, der kan være opstået under transporten.
2. Indberet straks enhver skade eller bekymring mht. BAROguard®-systems tilstand til Paragonix Technologies Inc.®
3. Under transporten kan herpaCool®-poser opbevares i shipperen i op til 18 timer med et samlet maksimum på 7 liter saltvand og/eller konserveringsopløsning, baseret på påkrævet praksis.
1. **Bemærk:** Hvis SherpaCool® er placeret i shipperen, skal du placere poseren på de tilsigtede steder, som vist i afsnit 4.8.
2. Paragonix SherpaCool®-poser bør ikke placeres i direkte kontakt med temperatursonden.



Figur 1: BAROguard®-systemet som afsendt (i kasser)



Figur 2: Shipper



Figur 3: SherpaCool®-materialer

ADVARSEL:
FORUDGÅENDE BEHANDLING VED -20°C ELLER DERUNDER I MINDST 48 TIMER FØR BRUG.



Figur 4:
Konserveringsopløsning og/
eller saltvand

ADVARSEL:
FØLG VEJLEDNINGEN I DE VEDLAGTE INSTRUKTIONER, VEDRØRENDE OPBEVARING OG KLARGØRING TIL BRUG



Figur 5: Sterile komponenter

ADVARSEL:
FØLG VEJLEDNINGEN I DE VEDLAGTE INSTRUKTIONER, VEDRØRENDE OPBEVARING OG KLARGØRING TIL BRUG

4 BETJENINGSVEJLEDNING

4.1 GENERELLE OPLYSNINGER

Før udstyret bruges i et klinisk miljø, skal operatørerne trænes i brugen og den funktionelle forståelse af BAROguard®-systemet.

4.2 OVERSIGT VED HJÆLP AF BAROGUARD®-SYSTEMET

Brug af BAROguard®-systemet involverer brug af følgende procedurer:

1. Sådan fjernes emballagen og udføres den forudgående behandling af SherpaCool®-boksen (afsnit 4.3), der indeholder SherpaCool®-poser ved eller under -20 °C, i mindst 48 timer.

2. Opsætning af dataloggende software, som bruges med BAROguard®-systemet (afsnit 4.4, valgfrit, anbefalet)
3. Transport af BAROguard®-systemet til udtagningsstedet (afsnit 4.5)
4. Forberedelse af BAROguard®-system og Shipper til implementering på udtagningsstedet (afsnit 4.6)
5. Forberedelse af BAROguard®-systemet til lungemodtagelse på udtagningsstedet (afsnit 4.7)
6. Udtagning, pakning og konservering af donorlunge(r) (afsnit 4.8)
7. Rejse med BAROguard®-systemet til transplantationsstedet (afsnit 4.9)
8. Fjernelse af leveren fra BAROguard®-systemet ifm. transplantation (afsnit 4.10)

Disse instruktioner kan ændres baseret på faktisk brug. Instruktionerne er designet til, at der er til operatører, der foretager implementering. Disse instruktioner kan modificeres mht. en enkelt operatør, forudsat at der bruges korrekt, aseptisk teknik ifm. de procedurer, der skal udføres på det sterile område med sterile BAROguard®-systemkomponenter.

4.3 SÅDAN FJERNER DU EMBALLAGEN OG UDFØRER DEN FORUDGÅENDE BEHANDLING AF SHERPACOOL®-BOKSEN, DER INDEHOLDER SHERPACOOL®-POSER

BAROguard®-systemet skal holdes i en brugsklar tilstand, så det altid er tilgængeligt for det team, der udtager lunger.

Førtag følgende forberedelser:

- Du må ikke fjerne SherpaCool®-poser fra SherpaCool®-boksen.
- Skriv dato og klokkeslæt for overgangen af SherpaCool®-boksen til opbevaring ved -20 °C på mærkatet, der sidder på SherpaCool®-boksen.
- Anbring SherpaCool®-boksen i en fryser ved mindst -20 °C (eller koldere) i mindst 48 timer.
- Fjern SherpaCool®-boksen efter en forudgående behandlingstid på mindst 48 timer ved -20 °C (eller koldere).
- Undgå at fjerne Paragonix SherpaCool®-boksen, før udtagningssteamet afgår til donorhospitalet.
- Du må ikke fjerne Paragonix SherpaCool®-boksen, før alle andre komponenter i BAROguard®-systemet samt tilhørende udstyr og materialer er gjort klar til transporten.

- Paragonix SherpaCool®-boksen skal transporteres til donorstedet på is ELLER i shipperen, som beskrevet i afsnit 3.1 ovenfor.
- I alt 4 liter væske udelukkende til emballering af donorlungerne (f.eks. 2 liter afkølet (4 °C), steril konserveringsopløsning klar til brug med lunger til den indre pose og 2 liter afkølet (4 °C), steril saltvand eller konserveringsopløsning til den midterste pose)

4.4 OPSÆTNING AF DATALOGGENDE SOFTWARE TIL BRUG MED BAROGUARD®-SYSTEMET (VALGFRIT, ANBEFALET)

For at gendanne de loggede temperaturdata fra BAROguard®-systemet skal brugeren først downloade og installere den nyeste version af Paragonix-appen fra enten App Store eller Google Play Butik. Det kræver brug af en Bluetooth®-aktivertet iOS- eller Android-enhed.



ADVARSEL: BAROguard®-systemet leveres forudkonfigureret med passende temperaturowervågningsindstillinger, som er integreret i det indbyggede temperaturowervågningsystem. Denne konfiguration må ALDRIG ændres af brugeren.

Når du har oprettet en konto til brug af Paragonix-appen:

- Når loggeren er startet (afsnit 4.8, trin 20 i denne vejledning), er det muligt at visualisere de loggede data ved at forbinde BAROguard®-systemet til Paragonix-appen.
- Log på Paragonix-appen på din mobil enhed.
- Scan QR-koden på bagsiden af shipperen for at parre enheden, eller vælg den datalogger, der matcher serienummeret vist bag på shipperen, fra Paragonix-appen.
- Når du bliver bedt om det, skal du indtaste dataloggerens adgangskode, som står på bagsiden af shipperen, ved siden af dataloggerens serienummer.

- Når den er sluttet til dataloggeren, kan de loggede data ses lokalt og/eller uploades til alternative enheder via Paragonix-appen.
- Ønsker du yderligere hjælp til datagendannelse, kan du kontakte Paragonix® direkte via det angivne telefonnummer. Hshipperens og dataloggerens serienummer klar, når du henvender dig.
- Bortskaf ikke shipperen, før de ønskede data er indhentet.

4.5 TRANSPORT AF BAROGUARD®-SYSTEMET TIL UDTAGNINGSSTEDET

Transporter forskelligt udstyr til BAROguard®-systemet til udtagningsstedet således:

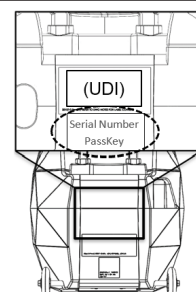
- Placer SherpaCool®-boksen på våd is i en køleboks til transport ELLER i shipperen, som beskrevet i afsnit 3.1.
 - Paragonix SherpaCool®-boksen må transporteres i den samme køleboks som de andre hjælpemidler (konserveringsopløsnin-ger osv.)
 - Maksimal tilladt transittid med SherpaCool® er 4 timer ved transport med våd is og 18 timer i shipperen.
- Bær BAROguard®-systemets indlejrede poseenhed og (sterile komponenter) i original emballage
- Pak shipperen ud før transporten til udtagningsstedet.
- Rul eller bær shipperen til udtagningsstedet.

4.6 KLARGØRING AF BAROGUARD®-SYSTEMET TIL BRUG PÅ UDTAGNINGSSTEDET

1. Brug tjklisten, før enheden samles (se afsnit 3, tabel 3). Dobbeltjk, at alle BAROguard®-systems komponenter er til stede, FØR komponenterne pakkes ud.

2. Åbn Paragonix SherpaCool®-boksen, og lad SherpaCool®-poserne ligge på is indtil installation i shipperen.

IKKE-SERIL OMRADE



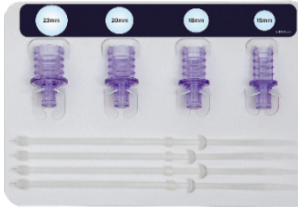
Figur 6: Angivelse af dataloggerens serienummer og adgangskode på shipperen

4.7 FORBEREDELSE AF BAROGUARD® TIL LUNGEDEMOTAGELSE PÅ UDTAGNINGSSTEDET

- Fjern aseptisk sterile komponenter (indlejrede poser, lufrørsforbindelser, kabelbindere, kabelinstallationsværktøj), og anbring dem på et sterilt bord



Værktøj til kabelinstallation



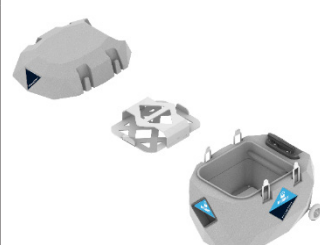
Lufrørsforbindelse (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)



Indlejret poseenhed, Kabelbindere, posestrenge

- Undersøg alle materialer visuelt for skader, og kasser om nødvendigt disse.

- Fjern shipper-låget og den øvre bakke fra shipperen



4.8 LUNGEUDTAGNING, PAKNING OG KONSERVERING

- Forbered indlejret pose i den dertil indrettede balje.



STERILT OMRÅDE

- Tilsæt 2 liter afkølet (4 °C), steril konserveringsopløsning til den indvendige pose.



STERILT OMRÅDE

- Forbered lungerne efter behov til indsættelse af lufrørsforbindelse

Bemærk:
Oprethold luftvejstrykket under udtagning fra donorhulrummet og bordets værktøj til sikring af frie luftveje (f.eks. hæmostat, atraumatisk DeBakey-eller lignende klemme)

Bemærk: Kun pakkelunger, der er blevet undersøgt og accepteret under den endelige vurdering uden luflækager iht. hospitalets protokol.



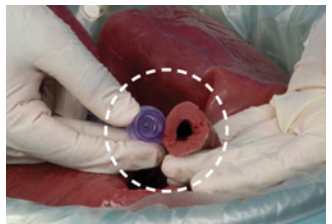
STERILT OMRÅDE

- Indsæt en passende størrelse lufrørsforbindelse i lufrøret, og fastgør med 2 kabelbindere

Bemærk: Brug af mindre end 2 kabelbindere kan føre til arterielle lækager.

Bemærk: Hold hæmostat en påsat. Fjern ikke værktøjet til sikring af frie luftveje (f.eks. hæmostat, atraumatisk DeBakey-eller lignende klemme) før trin 7.

BEMÆRK: FJERN IKKE HÆMOSTAT



- Fjern hætten fra posens slangeforbindelse, mens du trykker på den hvide knap

Bemærk: Du skal muligvis bruge begge hænder til dette.



STERILT OMRÅDE

6. Indsæt lufrørsforbindelsen i posens slangeforbindelse.

Bemærk: Hold hæmostat en påsat. Fjern ikke værktøjet til sikring af frie luftveje (f.eks. hæmostat, atraumatisk DeBakey-eller lignende klemme) før trin 7.



- Fjern værktøjet til sikring af frie luftveje (f.eks. hæmostat, atraumatisk DeBakey-eller lignende klemme).



- Fjern luft fra den indre pose, og luk iht. hospitalets protokol med enten stof bindebånd eller kabelbindere.

Bemærk:
Følg hospitals protokollen på modtagercentret for udpakning af donorlunge(r), når du vælger lukkemetode.
MULIGHED 1: STOF BINDEBÅND



MULIGHED 2: KABELBINDERE



<p>9. Tilsæt 2 liter afkølet (4 °C) steril saltvand eller afkølet (4 °C) steril konserveringsopløsning til den midterste pose.</p> <p>Bemærk: Brug ikke steril is eller lignende.</p> 	<p>13. Løft kun den forreste kant af den nederste bakke mod dataloggeren.</p> <p>Bemærk: Vær forsigtig, da temperatursonden er fastgjort til nederste bakke. Træk ikke.</p> 	<p>16. Læg de 2 Paragonix SherpaCool®-pose "2"-materialer i øverste Paragonix SherpaCool®-bakke.</p> 	<p>20. Hold knap 1 på dataloggeren nede i 10 sekunder for at tænde for dataloggeren og starte logningen af temperatur, luftvejstryk og tid.</p> 
<p>10. Fjern luft fra den midterste pose og luk iht. institutionel protokol med enten vævede bindebånd eller kabelbindere.</p> <p>Bemærk: Overvej institutionel protokol på modtagercentret for udpakning af donorlunge(r), når du vælger lukkemetode.</p>	<p>14. Placer Paragonix SherpaCool®-pose 1 under den nederste Paragonix SherpaCool®-bakke, og ned sæk bakken.</p> 	<p>17. Udskift den øverste bakke i shipperen.</p> 	<p>Tryk på knap 1 for at skifte mellem luftvejstryk, lungehulrummets sondetemperatur, batterispænding og BAROguard®-systemets indvendige temperatur.</p> <p>BEMÆRK: I den første time, efter du har samlet BAROguard®-systemet, kan du opleve temperaturer under 4 °C eller over 8 °C. Det skyldes, at systemet stabiliseres umiddelbart efter slutmonteringen.</p>
<p>11. Fjern luft fra den ydre pose, og luk iht. hospitals protokollen med enten stof bindebånd eller kabelbindere.</p> <p>Bemærk: Følg hospitals protokollen på modtagercentret for udpakning af donorlunge(r), når du vælger lukkemetode.</p>	<p>15. Placer de pakke donorlunger i enheden, og slut slangen til luftselskabsporten i shipperen.</p> <p>BEMÆRK: Sørg for, at pumpen er tændt, før slangens tilsluttes i enheden, for at forhindre, at lungerne potentelt tømmes for luft.</p> <p>SØRG FOR, AT PUMPEN ER TÆNDT</p> 	<p>18. Luk låget på enheden.</p> 	<p>BEMÆRK: Tid til måltrykstabilisering kan variere afhængigt af det indledende tryk, der opretholdes under udtagningen fra donorhulrummet.</p>
<p>12. Tænd for pumpen ved at trykke på den viste knap.</p> <p>Bemærk: Tænd for pumpen, før poser forbindes til shipperen, for at sikre, at lungerne forbliver oppustede. Lysende blå LED-kontakt og hørbar tone bekræfter pumpedriften.</p> 	<p>19. Luk og spænd shipperens 4 spænder korrekt.</p> 		

4.9 TRANSPORT MED BAROGUARD®-SYSTEMET TIL TRANSPLANTATIONSTEDET

Bekræft, at shipperen er forsvarligt lukket, og alle 4 spænder sidder korrekt.

Ifm. transport med køretøj skal man rulle BAROguard®-systemet hen til køretøjet og placere BAROguard®-systemet på et fladt sted, hvor det hverken kan rykke sig eller vælte under transporten. Fastgør BAROguard®-systemet på passende vis, så dette sikres. Ifm. transport med hhv. helikopter eller fly skal du følge besætningens instruktioner og fastgøre BAROguard®-systemet, så det hverken rykker sig eller vælter under transporten.

⚠ BEMÆRK: Vær forsiktig ved på- og aflæsning af BAROguard®-systemet for at sikre, at enheden forbliver tændt.

Ved ankomst til transplantationsstedet skal man følge hospitals protokollen mht. at føre udstyr ind i transplantationens operationsstue. Identificer et ikke-sterilt bord i operationsstuen til BAROguard®-systemet. Ved ankomsten til modtagerstedet skal man fortsætte med at bruge BAROguard®-systemet, indtil modtagerne er gjort klar til at acceptere donorlungerne og sikre, at shipperen er forsvarligt lukket, og alle fire spænder sidder korrekt.

4.10 SÅDAN FJERNES LUNGERNE FRA BAROGUARD®-SYSTEMET IFM. TRANSPLANTATION

- Fjern enhedens låg og den øverste bakke, der indeholder Paragonix SherpaCool®-materialer.

⚠ Bemærk: PUMPEN MÅ IKKE SLUKKES



IKKE-STERILT OMRÅDE



- Frakobl den indlejrede poseenhed ved hjælp af lynkoblingen.

⚠ Bemærk: PUMPEN MÅ IKKE SLUKKES

⚠ Bemærk: Frakobl slangen **FØR** løft af pakkens donorlunge(r).



IKKE-STERILT OMRÅDE

- EFTER frakobling af lynkoblingen fjernes den eller de pakkede donorlunger fra enheden.



IKKE-STERILT OMRÅDE

- Lad en ikke-steril operatør åbne den ydre pose (sørg for, at vedkommende KUN berører den ydre pose), så en steril operatør kan fjerne den midterste pose iht. hospitalsprotokollen.



IKKE-STERILT OMRÅDE

- Ved hjælp af passende aseptisk teknik vil den sterile operatør afbryde den ydre pose fra den midterste pose. Fjern forsigtigt den midterste poseenhed, og bring den til en balje det sterile bord.



5. FEJLFINDING

Tabel 4. Fejlfinding

PROBLEM:

Der vises ingen temperatur eller intet tryk på dataloggerens LCD-skærm.

SANDSYNLIG ÅRSAG: Datalogger er ikke aktiveret og indsamler ikke data.

HANDELING:

1. Forsøg først at starte dataloggeren ved at trykke på knap 1 og holde den nede i 10 sekunder (gentag trin 4.8.20).

PROBLEM:

Datalogger-alarmen udløses.

SANDSYNLIG ÅRSAG: Trykket i luftvejene er mindre end 10 cm H₂O.

HANDELING:

1. Sørg for, at lynkoblingen på de indvendige poser er forbundet med lynkoblingen i væggen på Shipper-enhed. Forsøg dernæst at linke til dataloggeren, via Paragonix-appen, og start den via en Bluetooth-aktiveret enhed.
2. Hvis alarmen fortsætter i yderligere ét minut, skal lynkoblingen på de indvendige poser frakobles lynkoblingen i væggen på Shipper-enhed

6. OPBEVARING

Uåbnede BAROguard®-systeme skal opbevares indendørs på et tørt sted uden for direkte sollys og under normale temperatur- og luftfugtighedsforhold. Uåbnede SherpaCool®-poser skal opbevares ved -20 °C som forberedelse til brug.

- Åbn den midterste pose iht. hospitals protokol.

⚠ BEMÆRK: Den midterste pose og den indre pose forbliver forbundet

- Åbn den indre pose iht. hospitals protokol.

- Fjern den første lunge fra den indre pose til klargøring af transplantation iht. hospitals protokol.

- Når den første lunge transplanteres, skal den anden lunge pakkes tilbage til shipperen iht. hospitals protokol.

- Pak den anden donorlunge ud iht. hospitals protokol, når den er klar til transplantation.

- Efter brug skal du bortskaffe lungekonserveringsopløsningen og kassere hele BAROguard®-systemet iht. hospitals protokol i henhold til proceduren for bortskaffelse af biologisk smittefarligt affald.

INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

1. INDICATIES VOOR GEBRUIK

Het BAROguard®-systeem is bedoeld om te worden gebruikt voor het statisch onderkoeld bewaren van longweefsel tijdens transport en uiteindelijke transplantatie in een ontvanger met behulp van koelopslagoplossingen die zijn geïndiceerd voor gebruik met longweefsel.

De beoogde opslagduur van organen met het BAROguard®-systeem is maximaal 8 uur.

Donorlongen die de klinisch geaccepteerde statische onderkoelingstijden overschrijden, moeten door de transplantatiechirurg worden beoordeeld om de transplanterbaarheid te bepalen in overeenstemming met aanvaarde klinische richtlijnen en in het beste medische belang van de beoogde ontvanger.

Opmerking: longdelen kunnen met het BAROguard®-systeem worden getransporteerd door de longdelen te verpakken volgens het protocol van de instelling en de betreffende UNOS-richtlijnen.

1.1 GARANTIEVERKLARING

Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garandeert dat er redelijke zorg is besteed aan het ontwerp en de productie van dit apparaat. Deze garantie vervangt en sluit alle andere garanties uit die hierin niet uitdrukkelijk worden uiteengezet, ongeacht of deze uitdrukkelijk of impliciet van rechtswege of anderszins zijn, met inbegrip van, maar niet beperkt tot, alle impliciete garanties van verkoopbaarheid of geschiktheid voor een bepaald doel. De behandeling en opslag van dit apparaat, evenals andere factoren met betrekking tot de patiënt, diagnose, behandeling, chirurgische procedures en andere zaken die buiten de controle van Paragonix vallen, hebben rechtstreeks invloed op het apparaat en de resultaten die worden verkregen uit het gebruik ervan. De verplichting van Paragonix onder deze garantie is beperkt tot de reparatie of vervanging van dit apparaat en Paragonix is niet aansprakelijk voor incidentele of gevolgschade, schade of kosten die direct of indirect voortvloeien uit het gebruik van dit apparaat. Paragonix machtigt geen enkele andere persoon om enige andere of aanvullende aansprakelijkheid of verantwoordelijkheid in verband met dit apparaat op zich te nemen. Paragonix aanvaardt geen aansprakelijkheid met betrekking tot apparaten die worden hergebruikt, opnieuw verwerkt of opnieuw gesteriliseerd en geeft geen garanties, expliciet of impliciet, inclusief maar niet beperkt tot verkoopbaarheid of geschiktheid voor een bepaald doel, met betrekking tot dergelijke apparaten.

2. VEILIGHEIDSEISEN

⚠ Let op: donorlongen die de statische onderkoelingstijd van 8 uur overschrijden, moeten door de transplantatiechirurg worden geëvalueerd om de transplanterbaarheid te bepalen.

Mocht zich een ernstig incident voordoen met betrekking tot het apparaat, neem dan contact op met Paragonix en de bevoegde regelgevende instantie in het land van gebruik waar het incident zich heeft voorgedaan. Paragonix is bereikbaar via uw plaatselijke vertegenwoordiger of via:

e-mail: support@paragonixtechnologies.com

of telefoon: +1.781.428.4828

2.1 OPLEIDING

Voorziet een opleiding voorafgaand aan het eerste gebruik van het apparaat. Neem contact op met Paragonix per e-mail (support@paragonixtechnologies.com) of per telefoon op +1.781.428.4828 om een afspraak te maken. Deze opleiding is bedoeld voor beoogde gebruikers om de stappen aan te leren die worden aanbevolen in de gebruiksaanwijzing, in overleg met het betreffende personeel van Paragonix Technologies.

2.2 BELANGRIJKE INFORMATIE

⚠ Het is belangrijk dat al het personeel dat het BAROguard®-systeem zal bedienen deze gebruiksaanwijzing leest en begrijpt voordat het apparaat wordt gebruikt.
 Al het personeel moet alle onderstaande waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen opvolgen, voor hun eigen veiligheid en die van de mensen om hen heen. Het BAROguard®-systeem is een apparaat voor gebruik door ziekenhuizen die longherstelprocedures uitvoeren om donorlongen op te slaan en naar de transplantatiefaciliteit te vervoeren. Het BAROguard®-systeem is bedoeld voor gebruik binnen instellingen die acute zorgen verlenen en die een bestaande overeenkomst hebben met een orgaanbevoorradingorganisatie (OBO) die het ziekenhuis verplicht om de OBO of door de OBO aangewezen derde tijdig op de hoogte te stellen van alle sterfgevallen en driegeende sterfgevallen die zich in het ziekenhuis voordoen. Dergelijke ziekenhuizen moeten ook beschikken over gedocumenteerde protocollen en procedures voor het bepalen van de dood of driegeende dood, het verkrijgen van toestemming van de familie, en opgeleid personeel met volledig uitgeruste operatiekamers voor chirurgische recuperatie om de recuperatieprocedure uit te voeren.

2.3 DEFINITIE VAN SYMBOLEN

Tabel 1: symbolen die worden gebruikt in het BAROguard®-systeem voor etikettering en de definities ervan.

Symbolen	Definities
	Te gebruiken tot JJJJ-MM-DD
	Niet hergebruiken
	Niet gebruiken als de verpakking beschadigd of geopend is
	Geeft aan dat de gebruiksaanwijzing moet worden geraadplegd
	Lotcode
	Let op, raadpleeg de begeleidende documenten
	Fabrikant
	Medisch apparaat
	Apparaat of onderdelen ervan zijn niet steril
	Gesteriliseerd via bestraling
	Breekbaar, voorzichtig mee omgaan
	Droog houden
	Temperatuurgrenzen
	Drukgrenzen
	Vochtigheidsgrenzen
	Uniek apparaat-identificatienummer
	Serienummer
	Modelnummer
	Land van vervaardiging
	Datum van vervaardiging
	Gemachtigd vertegenwoordiger in de EU.
	Gemachtigd vertegenwoordiger in Zwitserland
	Gegevens van de Europese importeur

2.4 WAARSCHUWINGEN

- Let op:** de federale wetgeving van de VS beperkt de verkoop van dit apparaat door of in opdracht van een arts.
- Gebruik aseptische technieken waar nodig. Bepaalde componenten van het BAROguard®-systeem worden steril geleverd. Gebruik aseptische technieken bij het hanteren van steriele componenten van het BAROguard®-systeem.

- Gekoelde (4°C) conservingsoplossing, geklaard voor gebruik met longen, moet beschikbaar zijn.**

⚠ Hergebruik NOoit enige onderdelen van het BAROguard®-systeem.
 Het BAROguard®-systeem is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. NIET HERGEBRUIKEN. Hergebruik van het apparaat kan leiden tot infectie en andere complicaties als gevolg van het verlies van sterilitet. Bepaalde componenten van het BAROguard®-systeem zijn steril bij levering (sterilisatiemethode is gammastraling). Het BAROguard®-systeem moet worden afgevoerd in overeenstemming met de lokale richtlijnen voor biomedisch afval.

- Pas de instellingsspecifieke voorzorgsmaatregelen toe met de donorlongen en gebruik conserveringsoplossing bij het bedienen van het BAROguard®-systeem.**

De longen en de conserveringsoplossing kunnen onopgemerkte ziekteverwekkers van de donor dragen. Gebruik universele voorzorgsmaatregelen voor ziekteverwekkers in het bloed bij het hanteren van de longen en bij het omgaan en weggooien van het BAROguard®-systeem en conserveringsoplossing om mogelijke overdracht van ziekteverwekkers op personeel te voorkomen. In voorkomend geval kan dit het gebruik van persoonlijke beschermingsmiddelen (bv. handschoenen, maskers, kleding, brillen of gelijkwaardige oogbescherming) en de verwijdering van materialen als potentieel besmet biologisch gevarend afval omvatten.

- Controleer vóór gebruik alle componenten van het BAROguard®-systeem. Niet gebruiken als een onderdeel los, gebroken of beschadigd is.
- Open het BAROguard®-systeem niet tijdens het transport van organen.
- Wijzigingen aanbrengen aan het BAROguard®-systeem is niet toegestaan.

WAARSCHUWING: Gebruik van deze uitrusting naast of gesteld met andere uitrusting moet worden vermeden omdat dit kan leiden tot een onjuiste werking. Als dergelijk gebruik noodzakelijk is, moeten deze apparatuur en de andere apparatuur worden bewaakt om te controleren of ze normaal werken.

WAARSCHUWING: Draagbare RF-communicatieapparatuur (inclusief randapparatuur zoals antennekabels en externe antennes) mag niet dichter dan 30 cm (12 inch) bij enig onderdeel van het®-systeemapparaat worden gebruikt. Anders kunnen de prestaties van deze uitrusting worden beïnvloed.

LET OP: het BAROguard®-systeem voldoet aan IEC 61000-4-2: 8 kV contact, 15 kV lucht, IEC 61000-4-3: 3 V 80-2700MHz, Tabel 9 volgens de norm IEC 61000-4-8 30 A/M en bovenindien het volgende:

Tabel 2: EMC/EMI-veiligheid

Testnorm	Testniveau
TCISPR 11	Groep 1 Klasse B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	± 8 kV contact, ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV lucht
IEC61000-4-3	Afgestraalde RF EM-velden 3 V/m, 80 MHz - 2,7 GHz, 80% AM bij 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz of 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz tot 13,56 MHz

2.5 TRANSPORT- EN OPSLAGOMSTANDIGHEDEN

- Transport- en opslagtemperatuur -20°C tot 40°C
- Transport- en opslagdruk 625hPa – 1060hPa
- Transport- en opslagvochtigheid 5-80% relatieve vochtigheid

2.6 BEDRIJFSOMSTANDIGHEDEN

Bedrijfstemperatuur: 22°C

Extreem zonlicht en buitentemperaturen (hoog en laag) kunnen invloed hebben op de interne temperatuur van het BAROguard®-systeem (4 tot 8°C). In geval van blootstelling aan extreme temperaturen moet de temperatuur van het BAROguard®-systeem regelmatig worden gecontroleerd.

Bedrijfsdruk: Zeeniveau tot 2400 m.

Het bedrijfsdrukbereik komt overeen met dat van commerciële lijnvliegtuigen. Extreme drukniveaus kunnen de prestaties beïnvloeden. In geval van blootstelling aan extreme druk (hoogtes) moet de werking van het BAROguard®-systeem regelmatig worden gecontroleerd.

Bedrijfsvochtigheid: 40-60% relative vochtigheid

Extreme vochtigheidsniveaus kunnen de prestaties beïnvloeden. In geval van blootstelling aan extreme vochtigheidsniveaus moet de werking van het BAROguard®-systeem regelmatig worden gecontroleerd.

2.7 COMMUNICATIE EN NAUWKEURIGHEID VAN DE DATALOGGER

Temperatuurnauwkeurigheid draadloze gegevensstandaard: Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)

De datalogger van het BAROguard®-systeem bewaakt de temperatuur en de druk en kan deze overdragen naar een mobiel apparaat met behulp van de optionele app (paragraaf 4.4) via de Bluetooth® Low Energy-technologie.

Radiovermogen datalogger:

1 mW (0 dBm)

Zendbereik datalogger: ongeveer 30,5 m (100 ft) in rechte lijn zonder obstakels

Temperatuurnauwkeurigheid
Het BAROguard®-systeem wordt geleverd met een vooraf geïnstalleerde datalogger die de temperatuur binnen de organencontainers kan rapporteren. De temperatuurnauwkeurigheid bedraagt ±0,5°C van 0° tot 50°C.

Druknaauwkeurigheid

Het BAROguard®-systeem wordt geleverd met een vooraf geïnstalleerde datalogger die de druk binnen de luchtwegen van de donorlong kan rapporteren. De druknaauwkeurigheid bedraagt ±1,0 cmH₂O.

Tijdsnauwkeurigheid

De vooraf geïnstalleerde datalogger logt de temperatuur tegen de tijd met een nauwkeurigheid van ±1 minuut per maand.

2.8 VOORZORGSMAAITREGELEN

- **Houd het BAROguard®-systeem vooral rechtop tijdens het transport.**
Het BAROguard®-systeem is ontworpen om rechtop te worden vervoerd. Tijdelijk kantelen met ±45° van horizontaal in elke richting is aanvaardbaar.
- **Plaats het BAROguard®-systeem niet in het vrachtruim van een vliegtuig.**
Het BAROguard®-systeem is ontworpen om in geval van transport per vliegtuig onder cabinedruk te worden vervoerd.

- **Vermijd direct zonlicht en extreem warme of koude temperaturen.**
Het BAROguard®-systeem is ontworpen om te worden vervoerd onder dezelfde omgevingsomstandigheden als geschikt is voor mensen. Vermijd langdurige blootstelling aan buitenomstandigheden (zonlicht, warmte of koude).

- **Wees voorzichtig wanneer u het BAROguard®-systeem optilt.**
Een volledig geladen BAROguard®-systeem weegt ~15kg. Gebruik de juiste tilpraktijken.
- **Wees voorzichtig bij gebruik in de buurt van andere elektronische apparaten en elektromagnetische zenders.**

Het BAROguard®-systeem is alleen getest op immuniteit voor uitgestraalde energie bij geselecteerde frequenties die worden vermeld in paragraaf 2.4 van deze handleiding. Het BAROguard®-systeem is alleen getest op immuniteit voor uitgestraalde energie bij geselecteerde frequenties die worden vermeld in paragraaf 2.4 van deze handleiding. Hoewel er geen significant risico op wederzijdse interferentie is vastgesteld, moet het BAROguard®-systeem altijd nauwlettend worden bewaakt bij gebruik en worden gehoorgericht of verplaatst als abnormale prestaties worden vastgesteld. Elektromagnetische zenders omvatten radiofrequente identificatie-lezers (RFID), elektronische beveiligingssystemen (bijv. metaaldetectoren, elektronische artikelbewaking), near-field-communicatiesystemen (NFC), draadloze krachtoverdracht (WPT), cellulaire 5G en eenmalige medische zenders zoals elektrocauterie, MRI, elektrochirurgische eenheden en diathermie-apparatuur.

Gebruik het BAROguard®-systeem niet in een zuurstofrijke omgeving.

Het BAROguard®-systeem is niet ontworpen of beoordeeld voor gebruik in een zuurstofrijke omgeving.
Gebruik het BAROguard®-systeem niet in aanwezigheid van brandbare anesthetica.

Het BAROguard®-systeem is niet ontworpen of geëvalueerd voor gebruik met brandbare anesthetica.

2.9 BIJWERKINGEN

Aan alle chirurgische ingrepen en medische apparaten zijn risico's verbonden. De potentiële operatierisico's van een transplantatie met donorlongen zijn vergelijkbaar voor het Paragonix BAROguard®-systeem en de traditionele conservering in ijs. Het risico bestaat dat longen worden ontvangen die niet correct werken na de transplantatie. Er bestaat ook een risico dat de donorlongen tijdens de conserving beschadigd raken.

2.10 BIJWERKINGEN GEASSOCIEERD MET BAROGUARD®

- Het is mogelijk dat de transplantatiearts na preservatie met het Paragonix BAROguard®-systeem besluit dat de donorlongen niet geschikt zijn voor transplantatie.
- Het Paragonix BAROguard®-systeem wordt bereid en gebruikt door opgeleide medische professionals. Zoals bij veel medische technologieën zijn er inherente risico's, zoals letsel aan het donorweefsel, luchtlekken, infectie of vertraagde orgaanfunctie.

2.11 KLINISCHE VOORDELEN (EU)

Het Paragonix BAROguard®-systeem is ontworpen om het behoud van organen tijdens transport en opslag van orgaandonor naar ontvanger te verbeteren. Beter orgaanconservering kan de risico's van koude ischemische tijd op reperfusieschade beperken, wat leidt tot minder postoperatieve complicaties en betere langetermijnresultaten.

3 CONTROLELIJST VOOR DE ASSEMBLAGE

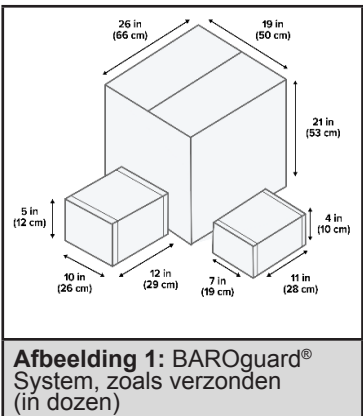
Tabel 3: controlelijst vóór de assemblage van BAROguard®-systeem met vermelding van het aantal onderdelen, de locatie en de steriliteitsstatus.

Inbegrepen met BAROguard®-systeem	Onderdeelnummer	Artikel
Ja (Niet steriel)	PRGNX-7007-001	BAROguard®-systeem transportcontainer (1)
Ja (Niet steriel)	PRGNX-7007-002	BAROguard®-systeem Paragonix SherpaCool® materialen (1) LET OP: TEN MINSTE 48 UUR VOOR GEBRUIK CONDITIENEREN BIJ -20 °C OF LAGER

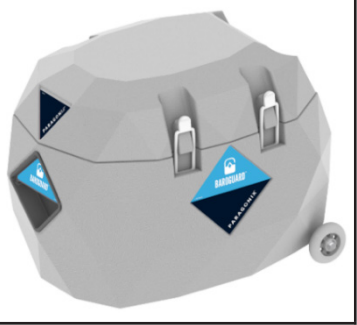
Ja (Steriel)	PRGNX-7007-003	BAROguard®-systeem steriele componenten (1)
Niet (steriel)	Varieert	4 liter vloeistof uitsluitend voor het verpakken van de donorlong(en) (bijv. 2 liter gekoelde (4°C), steriele conserveringsoplossing voor de binneste zak en 2 liter gekoelde (4°C), steriele of conserveringsoplossing voor de middelste zak)
Niet (steriel)	Varieert	Hemostat (atraumatische DeBakey-klem of vergelijkbaar) of ander vergelijkbaar hulpmiddel om de luchtweg te fixeren (1)

3.1 Configuratie en voorbereiding van het BAROguard®-systeem

1. Inspecteer alle onderdelen bij aankomst op tekenen van schade die tijdens het transport kunnen zijn ontstaan.
2. Rapporteer schade of problemen over het toestand van het BAROguard®-systeem onmiddellijk aan Paragonix Technologies Inc.®
3. Wanneer de SherpaCool®-zakken onderweg zijn, mogen ze maximaal 18 uur in de verpakking worden bewaard met in totaal maximaal 7 liter zoutoplossing en/of conserveringsoplossing, afhankelijk van de praktijk.
1. **Let op: als de SherpaCool® in de transportconfainer is geplaatst, plaats de zakjes dan op de daarvoor bestemde vlakken, zoals aangegeven in paragraaf 4.8.**
2. Paragonix SherpaCool®-zakjes mogen niet in direct contact komen met de temperatuursonde.



Afbeelding 1: BAROguard® System, zoals verzonden (in dozen)



Afbeelding 2: transportcontainer



Afbeelding 3: SherpaCool®-materialen

LET OP: TEN MINSTE 48 UUR VOOR GEBRUIK CONDITIONEREN BIJ -20 °C OF LAGER



Afbeelding 4: conserverings-en/of zoutoplossing

LET OP: VOLG DE AANWIJZINGEN IN DE BIJ-GEVOEGDE IFU MET BE-TREKKING TOT OPSLAG EN BEREIDING VOOR GEBRUIK



Afbeelding 5: steriele componenten

LET OP: VOLG DE AANWIJZINGEN IN DE BIJ-GEVOEGDE IFU MET BE-TREKKING TOT OPSLAG EN BEREIDING VOOR GEBRUIK

4 BEDRIJFSINSTRUCTIES

4.1 ALGEMENE INFORMATIE

Voor gebruik in een klinische omgeving, moeten de gebruikers worden opgeleid in het gebruik en de functionele kennis van het BAROguard®-systeem.

4.2 OVERZICHT GEBRUIK BAROGUARD®-SYSTEEM

Het gebruik van het BAROguard®-systeem vereist het uitvoeren van de volgende procedures:

1. Verwijdering van de verpakking, voorconditionering van de SherpaCool®- doos (paragraaf 4.3) met SherpaCool®-zakje op of onder -20 C gedurende ten minste 48 uur.

L-659 Version 1

2. Instellen van datalogging-software voor gebruik met het BAROguard®-systeem (paragraaf 4.4, optieel, aanbevolen)
3. Transport van het BAROguard®-systeem naar de herstelloccatie (paragraaf 4.5)
4. Het BAROguard®-systeem en de transportcontainer voorbereiden voor toepassing op de herstelloccatie (paragraaf 4.6)
5. Het BAROguard®-systeem voorbereiden voor ontvangst van longen op de recuperatielocatie (paragraaf 4.7)
6. Recuperatieverpakking en bewaring van donorlongen (paragraaf 4.8)
7. Reizen met het BAROguard®-systeem naar de transplantatielocatie (paragraaf 4.9)
8. Verwijderen van de long uit het BAROguard®-systeem voor transplantatie (paragraaf 4.10)

Deze instructies kunnen worden gewijzigd op basis van het werkelijke gebruik. De instructies zijn ontworpen voor toepassing door twee operators. Deze instructies mogen worden aangepast voor één operateur, mits de juiste aseptische techniek wordt gebruikt in combinatie met procedures die worden uitgevoerd op het steriele veld met steriele BAROguard®-systeemonderdelen.

4.3 VERWIJDERING VAN DE VERPAKKING EN VOOR-BEHANDELING VAN DE SHERPACOOL®-DOOS MET SHERPACOOL®-ZAKJES

Het BAROguard®-systeem moet in gebruiksklare toestand worden gehouden, zodat het te allen tijde beschikbaar is voor het longherstelteam.

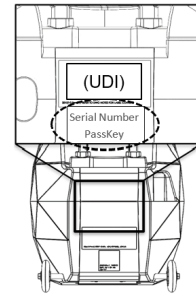
Tref de volgende voorbereidingen:

- Haal de SherpaCool®-zakken niet uit de SherpaCool®-doos.
- Schrijf de datum en tijd van de SherpaCool®-doos overgang naar -20°C opslag op het etiket op de SherpaCool®-doos.
- Plaats de SherpaCool®-doos in een vriesvak van -20°C (of kouder) gedurende minimaal 48 uur.
- Verwijder de SherpaCool®-doos na een minimum voorconditioneringstijd van 48 uur bij -20°C (of kouder).
- Verwijder de Paragonix SherpaCool®-doos niet voordat het herstelteam naar het donorziekenhuis vertrekt.
- Verwijder de Paragonix SherpaCool®-doos niet voordat alle andere componenten van BAROguard®-systeem en bijbehorende apparatuur en materialen klaar zijn voor transport.
- De Paragonix SherpaCool®-doos moet op ijs naar de donorplaats worden vervoerd OF in de transportcontainer zoals beschreven in paragraaf 3.1 hierboven.
- 4 liter vloeistoffen uitsluitend voor het verpakken van de donorlong(en) (bijv. 2 liter gekoelde (4°C), steriele conserveringsoplossing goedgekeurd voor gebruik

met longen voor de binnenste zak en 2 liter gekoelde (4°C), steriele zoutoplossing of conserveringsoplossing voor de middelste zak)

4.4 INSTELLEN VAN DATALOGGING-SOFTWARE VOOR HET GEBRUIK MET HET BAROGUARD®-SYSTEEM (OPTIEEL, AANBEVOLEN)

Om geregistreerde temperatuurgegevens van het BAROguard®-systeem op te halen, moet de gebruiker eerst de nieuwste versie van de mobiele Paragonix-app downloaden en installeren via de App Store of Google Play store. Dit vereist het gebruik van een met Bluetooth® uitgerust iOS of Android-apparaat.



Afbeelding 6: vermelding van het serienummer en de PassKey van de datalogger op de transportcontainer

- Eenmaal aangesloten op de datalogger, kunnen geregistreerde gegevens lokaal worden bekeken en/of geüpload naar alternatieve apparaten via de Paragonix-app.
- Neem voor hulp bij het herstellen van gegevens rechtstreeks contact op met Paragonix® via het opgegeven telefoonnummer en zorg dat het serienummer van de transportcontainer en het serienummer van de DataLogger beschikbaar zijn.
- Gooi de transportcontainer niet weg voordat de gewenste gegevens zijn verkregen.

4.5 TRANSPORT VAN HET BAROGUARD®-SYSTEEM NAAR DE HERSTELLOCATIE

Transporteer verschillende benodigdheden van het BAROguard®-systeem naar de recuperatielocatie door:

- De SherpaCool®-doos op nat ijs in een ijskast voor transport OF in de transportcontainer te plaatsen zoals beschreven in paragraaf 3.1. Paragonix SherpaCool.
- De SherpaCool®-doos kan worden vervoerd in dezelfde koelbox als andere accessoires (conserveringsoplossingen, enz.)
- De maximaal toegestane vervoerstijd voor SherpaCool® is 4 uur voor transport met nat ijs, 18 uur in de transportcontainer.
- Neem BAROguard®-systeem Nested Bag Assembly en (steriele onderdelen) mee in de originele verpakking.
- Pak de transportcontainer uit voorafgaand aan het transport naar de herstelloccatie.
- Rol of draag de transportcontainer naar de herstelloccatie.

4.6 VOORBEREIDING VAN HET BAROGUARD®-Systeem VOOR TOEPASSING OP DE HERSTELLOCATIE

- Controleer met behulp van een checklist (zie paragraaf 3, tabel 3) of alle BARO-guard®-systeemcomponenten aanwezig zijn voordat u de componenten uitpakt.

- Open de Paragonix SherpaCool®-doos en laat de SherpaCool® zakjes op ijs liggen tot ze in de transportcontainer worden geplaatst.

4.7 VOORBEREIDING VAN HET BAROGUARD®-Systeem VOOR ONTVANGST VAN DE LONG(EN) OP DE RECUPERATIELOCATIE

- Verwijder aseptisch steriele onderdelen (geneste zakken, tracheaconnectoren, kabelbinders, kabelinstallatiegereedschap) en plaat deze op een steriele tafel.



Kabelinstallatiegereedschap



Luchtpijpaansluitingen (15mm, 18mm, 20mm, 23mm)



Geneste zak,
Kabelbinders, Zakkoorden

- Inspecteer al het materiaal visueel op beschadigingen en gooi het weg indien nodig.

NIET-STERIEL VELD

- Verwijder het deksel en de bovenste bak van de transportcontainer.



NIET-STERIEL VELD

- Steek de juiste maat luchtpijpaansluiting in de luchtpijp en zet deze vast met 2 kabelbinders.

Let op: het gebruik van minder dan 2 kabelbinders kan leiden tot slagaderlijke lekkage.

Let op: houd de hemostaat aangebracht. Verwijder het hulpmiddel om de luchtweg te fixeren niet (bijv. hemostaat, atraumatische DeBakey of soortgelijke klem) tot stap 7.

LET OP: HEMOSTAAT NIET VERWIJDEREN

- Verwijder de kap van de slangenaansluiting van de zak terwijl u de witte knop indrukt.

Let op: hiervoor kunnen twee handen nodig zijn.



STERIEL VELD

4.8 RECUPERATIE, VERPAKKING EN CONSERVERING VAN LONGEN

- Bereid een genest zakje voor in achterste tafelbak.



STERIEL VELD

- Voeg 2 liter gekoelde (4°C), steriele conserveringsoplossing toe aan de binnenzak.



STERIEL VELD

- Bereid de longen voor op het inbrengen van de luchtpijpaansluiting

Let op: de druk op de luchtweg handhaven tijdens de recuperatie uit de donorholte en op de achtertafel, met behulp van een hulpmiddel om de luchtweg vast te zetten (bijv. hemostaat, atraumatische DeBakey of soortgelijke klem).

Let op: verpak alleen longen die zijn onderzocht en aanvaard tijdens de eindbeoordeling zonder luchtlekken volgens het institutionele protocol.



STERIEL VELD



- Verwijder de luchtpijpaansluiting in de slangaansluiting van de zak.

Let op: houd hemostaat aangebracht. Verwijder het hulpmiddel om de luchtweg te fixeren niet (bijv. hemostaat, atraumatische DeBakey of soortgelijke klem) tot stap 7.



- Verwijder het hulpmiddel om de luchtweg te fixeren (bijv. hemostaat, atraumatische DeBakey of soortgelijke klem).



- Verwijder de lucht uit de binnenzak en sluit deze volgens het institutionele protocol met geweven banden of kabelbinders.

Let op: houd bij de keuze van de sluitmethode rekening met het protocol van het ontvangende centrum voor het uitpakken van de donorlong(en).

OPTIE 1: GEWEVEN BANDEN



OPTIE 2: KABELBINDERS



STERIEL VELD

STERIEL VELD

STERIEL VELD

9. Voeg 2 liter gekoelde (4°C) steriele zoutoplossing of gekoelde (4°C) steriele conserveringsoplossing toe aan de middelste zak.

LET OP: gebruik geen steriele slush of ijs.



10. Verwijder de lucht uit de middelste zak en sluit deze volgens het institutionele protocol met geweven banden of kabelbinders.

LET OP: houd bij de keuze van de sluitmethode rekening met het protocol van het ontvangende centrum voor het uitpakken van de donorlong(en).

11. Verwijder de lucht uit de buitenste zak en sluit deze volgens het institutionele protocol met geweven banden of kabelbinders.

LET OP: houd bij de keuze van de sluitmethode rekening met het protocol van het ontvangende centrum voor het uitpakken van de donorlong(en).

12. Zet de pomp aan door op de aangegeven knop te drukken.

LET OP: zet de pomp aan voordat u de zakken op het transportmiddel aansluit om er zeker van te zijn dat de longen opgeblazen blijven. Een oplichtende blauwe LED-schakelaar en een geluidssignaal bevestigen dat de pomp werkt.



13. Til alleen de voorste rand van de onderbak op in de richting van de datalogger.

LET OP: wees voorzichtig, de temperatuursonde is bevestigd aan de onderbak. Niet trekken.



14. Plaats het Paragonix SherpaCool®-zakje 1 onder de onderste Paragonix SherpaCool®-bak en laat de bak zakken.



15. Plaats de verpakte donorlongen in de transportcontainer en sluit de slang aan op de luchtlijnpoort in de transportcontainer.

LET OP: zorg ervoor dat de pomp AAN staat voordat u de slang in de transportcontainer aansluit om te voorkomen dat de longen gedeeltelijk leeglopen.

ZORG ERVOOR DAT DE POMP IS INGESCHAKELD



16. Laad de 2 Paragonix SherpaCool®-zakjes "2" materialen in de bovenste Paragonix SherpaCool®-bak.



17. Vervang de bovenste bak in de transportcontainer.



18. Sluit het deksel van de transportcontainer.



19. Zet elk van de 4 vergrendelingen van de transportcontainer goed vast en vergrendel ze.



20. Houd knop 1 op de datalogger 10 seconden ingedrukt om de datalogger in te schakelen en het foggen van temperatuur, luchtwegdruk en tijd te starten.



Druk op knop 1 om te schakelen tussen luchtwegdruk, temperatuur van de longholtesonde, batterijspanning en temperatuur van het interne BAROguard®-systeem.

LET OP: het eerste uur na montage van het BAROguard®-systeem kan de temperatuur tijdelijk onder 4°C of boven 8°C komen. Dit komt door de stabilisatie van het systeem direct na de assemblage.

LET OP: de tijd tot stabilisatie van de doeldruk kan variëren afhankelijk van de begindruk tijdens de recuperatie uit de donorholte.

4.9 REIZEN MET BAROGUARD®-SISTEEM NAAR DE TRANSPLANTATIELOCATIE

Controleer of de transportcontainer goed gesloten is met alle 4 de vergrendelingen op hun plaats.

In het geval van transport per voertuig, rolt u het BAROguard®-systeem naar het voertuig en plaatst u het BAROguard®-systeem op een vlakke locatie die is beveiligd tegen verschuiven of kantelen tijdens het transport. Bevestig het BAROguard®-systeem indien nodig om dit te bereiken. Volg bij vervoer per vliegtuig of helikopter de instructies van de bemanning en zet het BAROguard®-systeem vast om verschuiven of kantelen tijdens het vervoer te voorkomen.

LET OP: Wees voorzichtig bij het in- en uitladen van het BAROguard®-systeem om te waarborgen dat het apparaat ingeschakeld blijft.

Volg bij aankomst op de transplantatielocatie van de ontvanger het institutionele protocol voor het verplaatsen van apparatuur naar de transplantatie-OZ. Identificeer een niet-steriel oppervlak in de OZ voor de opstelling van het BAROguard®-systeem. Bij aankomst op de plaats van de ontvanger blijft u het BAROguard®-systeem gebruiken totdat de ontvanger gereed is om

de dornorlong te accepteren en het apparaat goed gesloten is met alle 4 de vergrendelingen op hun plaats.

4.10 VERWIJDEREN VAN DE LONGEN UIT HET BAROGUARD®-SYSTEEM VOOR TRANSPLANTATIE

- Verwijder het deksel van de transportcontainer en de bovenste bak met Paragonix SherpaCool® materialen.

⚠ Let op: SCHAKEL DE POMP NIET UIT



NIET-STERIEL VELD



NIET-STERIEL VELD

- Koppel de geneste zak los met behulp van de snelkoppeling.

⚠ Let op: SCHAKEL DE POMP NIET UIT

⚠ Let op: Koppel de slang los **VOORDAT** de donorlong(en) worden opgetild.



NIET-STERIEL VELD



- NADAT** u de snelkoppeling hebt losgemaakt, verwijder u de verpakte donorlong(en) uit de transportcontainer.



NIET-STERIEL VELD

- Door ALLEEN de buitenste zak aan te raken, opent een niet-steriele operator de zak zodat een steriele operator de middelste zak kan verwijderen volgens het institutionele protocol.



NIET-STERIEL VELD

- Met de juiste aseptische techniek maakt de steriele operator de buitenste zak los van de middelste zak. Verwijder de middelste zak voorzichtig en leg hem in een bak op de steriele tafel.



STERIEL VELD

- Open de middelste zak volgens het institutionele protocol

⚠ LET OP: de middelste zak en binnenste zak blijven verbonden

- Open de binnenste zak volgens het institutionele protocol.

- Haal de eerste long uit de binnenste zak om het transplantaat voor te bereiden volgens het institutionele protocol.

- Terwijl de eerste long wordt getransplanteerd, moet de tweede long volgens het institutionele protocol weer in de transportcontainer worden verpakt.

STERIEL VELD

- Pak de tweede donorlong uit volgens het institutionele protocol, zodra deze klaar is voor transplantatie.

STERIEL VELD

- Gooi na gebruik de longserveringsoplossing weg en gooi het gehele BAROguard®-systeem volgens het institutionele protocol weg met het biologisch afval.

5. PROBLEEMOPLOSSING

Tabel 4: Probleemoplossing

PROBLEEM:

Er wordt geen temperatuur of druk weergegeven op het LCD-scherm van de datalogger.

VERMOEDELijke OORZAAK: De datalogger is niet geactiveerd en verzamelt geen gegevens.

ACTIE:

- Probeer eerst de datalogger te starten door op knop 1 te drukken en 10 seconden ingedrukt te houden (herhaal stap 4.8.20).
- Als de datalogger niet wordt geactiveerd en de temperatuur niet wordt weergegeven, neem dan onmiddellijk telefonisch contact op met Paragonix voor verdere hulp.

PROBLEEM:

Het alarm van de datalogger gaat af.

VERMOEDELijke OORZAAK: De druk in de luchtweg is lager dan 10 cm H₂O.

ACTIE:

- Zorg ervoor dat de snelkoppeling van de geneste zakken is aangesloten op de snelkoppeling in de wand van de transportcontainer.
- Als het alarm nog een minuut doorgaat, koppel u de snelkoppeling van de geneste zakken los van de snelkoppeling in de wand van de transportcontainer.

6. OPSLAG

Ongeopende transportcontainers van het BAROguard®-systeem moeten binnen worden bewaard op een droge plaats buiten direct zonlicht bij normale temperatuur en vochtigheid. Ongeopende SherpaCool®-zakken moeten worden bewaard bij -20°C ter voorbereiding op gebruik.

NÁVOD NA POUŽITIE

1. INDÍKACIE NA POUŽITIE

Systém BAROguard® je určený na použitie na statickú hypotermickú konzerváciu plúc počas prepravy a prípadnej transplantácie do tela príjemcu s použitím riešení skladovania v chlade indikovaných na použitie s plúcami.

Predpokladaný čas skladovania orgánu pre systém BAROguard® je maximálne 8 hodín.

Plúca darcu, ktoré prekračujú klinicky akceptované časy statickej hypotermickej konzervácie, musia byť vyhodnotené chirurgom vykonávajúcim transplantáciu, aby sa určila transplantovateľnosť v súlade s prijatými klinickými pokynmi a v najlepšom lekárskom záujme zamýšľaného príjemcu.

Poznámka: Čiastočné plúca je možné transportovať pomocou systému BAROguard® zabalením plúc podľa protokolu danej inštitúcie a pokynov organizácie Jednotnej siete pre zdieľanie orgánov (UNOS).

1.1 VYHLÁSENIE O ZÁRKE

Spoločnosť Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) zaručuje, že pri návrhu a výrobe tohto zariadenia bola vynaložená primeraná starostlivosť. Táto záruka nahradza a vylučuje všetky ostatné záruky, ktoré tu nie sú výslovne uvedené, či už sú vyjadrené alebo predpokladané zo zákona alebo inak, vrátane, ale nie výlučne, akýchkoľvek predpokladaných záruk predajnosti alebo vhodnosti na konkrétny účel. Manipulácia a skladovanie tohto zariadenia, ako aj ďalšie faktory týkajúce sa pacienta, diagnozy, liečby, chirurgických zádrokov a iných záležitostí, ktoré spoločnosť Paragonix nemôže ovplyvniť, priamo ovplyvňujú zariadenie a výsledky získané jeho používaním. Povinnosť spoločnosti Paragonix v rámci tejto záruky je obmedzená na opravu alebo výmenu tohto zariadenia a spoločnosť Paragonix neenesie zodpovednosť za žiadne náhodné alebo následné straty, škody alebo náklady priamo alebo nepriamo vyplývajúce z používania tohto zariadenia. Spoločnosť Paragonix neoprávňuje žiadnu inú osobu, aby za ňu prevzala akúkoľvek inú alebo ďalšiu zodpovednosť alebo zodpovednosť v súvislosti s týmto zariadením. Spoločnosť Paragonix nepreberá žiadnu zodpovednosť za zariadenia, ktoré sa opakovane používajú, regenerujú alebo opakovane sterilizujú, a neposkytuje žiadne záruky, výslovne ani implicitne, vrátane napríklad predajnosti alebo vhodnosti na konkrétny účel, pokiaľ ide o tieto zariadenia.

2. BEZPEČNOSTNÉ POŽIADAVKY

⚠️ Upozornenie: Plúca darcu presahujúce 8 hodín statickej hypotermickej doby konzervácie budú vyžadovať hodnotenie transplantáčného chirurga na určenie transplantovateľnosti.

Ak sa v súvislosti so zariadením vyskytne akákoľvek závažná nehoda, obráťte sa na spoločnosť Paragonix a príslušný regulačný orgán v krajine, v ktorej sa nehoda vyskytla. Só spoločnosťou Paragonix sa môžete spojiť prostredníctvom miestneho obchodného zástupcu, alebo ju môžete kontaktovať prostredníctvom:

e-mail: support@paragonixtechnologies.com

telefonicky na čísle:

+1.781.428.4828

2.1 ODBORNÁ PRÍPRAVA

Pred prvým použitím zariadenia napláňajte odbornú prípravu. Ak si chcete dohodnúť termín, kontaktujte spoločnosť Paragonix e-mailom (support@paragonixtechnologies.com) alebo telefonicky na čísle +1.781.428.4828. Táto odborná príprava je určená pre určených používateľov, aby si v spolupráci s príslušnými pracovníkmi spoločnosti Paragonix Technologies prešli kroky odporúčané v návode na použitie.

2.2 DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE

⚠️ Je dôležité, aby si všetci zamestnanci, ktorí budú pracovať so systémom BAROguard®, prečítali tento návod na použitie a porozumeli mu skôr, ako začnú zariadenie používať. Všetci pracovníci musia dodržiavať všetky nižšie uvedené varovania a preventívne opatrenia pre svoju bezpečnosť a bezpečnosť ľudí okolo nich. Systém BAROguard® je zariadenie určené na použitie v nemocniacach, ktoré vykonávajú postupy odberu plúc, na skladovanie a prepravu plúc darcu do nemocničného zariadenia, ktoré vykonáva transplantáciu. Systém BAROguard® je určený na používanie v zariadeniach akútnej starostlivosti, ktoré majú existujúcu dohodu s organizáciou na odber orgánov (OPO), na základe ktorej musí nemocnica včas informovať OPO alebo tretiu stranu určenú OPO o všetkých úmrtilach a hroziacich úmrtilach, ku ktorým dochádza v nemocnici. Takéto nemocnice musia mať tiež zdokumentované protokoly a postupy na určovanie príčiny smrti alebo hroziaceho úmrtia, získanie súhlasu rodiny a vyškolený personál s plne vybavenými operačnými sálami na vykonávanie operácie odberu.

2.3 DEFINÍCIE SYMBOLOV

Tabuľka 1: Symboly použité na štítku systému BAROguard® a ich definície.

Symboly	Definície
	Dátum spotreby RRRR-MM-DD

	Nepoužívajte opakovane
	Nepoužívajte, ak je obal poškodený alebo otvorený
	Označuje, že je potrebné prečítať si návod na použitie
	Kód šarže
	Pozor, prečítajte si sprievodnú dokumentáciu
	Výrobca
	Zdravotnícka pomôcka
	Pomôcka alebo jej súčasť nie je sterilná
	Sterilizované ožiareniom
	Krehké, manipulujte opatne
	Uchovávajte v suchu
	Teplotné limity
	Tlakové limity
	Limity vlhkosti
	Unikátny identifikátor pomôcky
	Sériové číslo
	Číslo modelu
	Krajina výroby
	Dátum výroby
	Splnomocnený zástupca v EÚ
	Označuje splnomocneného zástupcu vo Švajčiarsku
	Označuje európskeho dovozcu

2.4 VAROVANIA

- Upozornenie:** Federálny zákon (USA) obmedzuje predaj tohto zariadenia na predaj lekárom alebo na predpis lekára.
- V prípade potreby použite aseptickú techniku. Niektoré súčasti systému BAROguard® sú dodávané sterilné. Pri manipulácii so sterilnými komponentmi systému BAROguard® dodržiavajte aseptickú techniku.
- Musí byť k dispozícii ochladený (4 °C) konzervačný roztok, schválený na použitie spolu s plúcami.

⚠️ Žiadny komponent systému BAROguard® NEPOUZIVAJTE opakovane. Systém BAROguard® je určený iba na jednorazové použitie. NEPOUZIVAJTE OPAKOVAVE. Opakovane používanie zariadenia môže mať za následok infekciu a iné komplikácie v dôsledku straty sterility. Niektoré komponenty systému BAROguard® sú pri dodaní sterilné (sterilizované metódou gama ožarovania). Systém BAROguard® sa musí zlikvidovať v súlade s miestnymi predpismi pre biomedicínsky odpad.

- Pri používaní systému BAROguard® používajte preventívne opatrenia špecifické pre danú inštitúciu v súvislosti s plúcami darcu a konzervačným roztokom.**

Plúca a konzervačný roztok môžu prenášať nezistené patogény darcu. Pri manipulácií s plúcami, ako aj pri manipulácií so systémom BAROguard® a konzervačným roztokom a ich likvidácii prijmite univerzálné bezpečnostné opatrenia proti patogénom prenášaným krvou, aby ste zabránili možnému prenosu patogénov na personál. Podľa potreby to môže zahrňať používanie osobných ochranných prostriedkov (napr. rukavice, masky, plášte, okuliare alebo ekvivalentnú ochranu očí) a likvidáciu materiálov ako potenciálne infekčného biologického odpadu.

- Pred použítiom skontrolujte všetky komponenty systému BAROguard®. Nepoužívajte zariadenie, ak je niektorý komponent uvoľnený, zlomený alebo poškodený.
- Systém BAROguard® počas prepravy orgánov neotvárajte.
- Nie sú povolené žiadne úpravy systému BAROguard®.

VAROVANIE: Toto zariadenie sa nesmie používať v tesnej blízkosti iných zariadení, pretože to môže mať za následok jeho nesprávnu činnosť. Ak je takéto použitie nevyhnutné, toto zariadenie a iné zariadenia je nutné sledovať na overenie ich normálnej funkcie.

VAROVANIE: Prenosné RF komunikačné zariadenia (vrátane periférnych zariadení, ako sú anténné káble a externé antény) sa nesmú používať vo vzdialenosťi menšej ako 30 cm (12 palcov) od ktorejkoľvek časti systému BAROguard®. V opačnom prípade by mohlo dôjsť k zhoreniu výkonu tohto zariadenia.

POZNAMKA: Systém BAROguard® je v súlade s požiadavkami normy IEC 61000-4-2: 8 KV kontakt, 15 KV vzduch, IEC 61000-4-3: 3 V 80 až 2700 MHz, tabuľka 9 podľa normy IEC 61000-4-8 30A/M a navýše:

Tabuľka 2. Bezpečnosť EMC/EMI	
Skúšobná norma	Skúšobná úroveň
TCISPR 11	Skupina 1 Trieda B, 30 až 1 000 MHz
IEC61000-4-2	± 8 kV kontakt, ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV vzduch
IEC61000-4-3	Vyžarované RF EM polia 3 V/m, 80 MHz až 2,7 GHz, 80 % AM pri 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz alebo 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz až 13,56 MHz

2.5 PODMIENKY PRI PREPARÁVE A SKLADOVANÍ

- Teplota pri preprave a skladovaní: -20 °C až 40 °C
- Tlak pri preprave a skladovaní: 625 hPa až 1 060 hPa
- Vlhkosť pri preprave a skladovaní: 5 až 80 % relatívna vlhkosť

2.6 PREVÁDZKOVÉ PODMIENKY

 **Prevádzková teplota: 22 °C**
Odporúčaná teplota v operačnej sále je 22 °C. Priame slnečné svetlo a extrémne vonkajšie teploty (vysoké a nízke) môžu ovplyvniť vnútornú teplotu systému BAROguard® (4 až 8 °C). Počas vystavenia extrémnym teplotám sa musí teplota systému BAROguard® často monitorovať.

 **Prevádzkový tlak: Hladina mora do 2 438 m (8 000 stôp)**
Rozsah prevádzkového tlaku zodpovedá komerčnej doprave dopravných prostriedkov. Extrémna úroveň tlaku môže mať vplyv na výkon. Počas vystavenia extrémnym tlakom (nadmorským výškam) je potrebné často monitorovať činnosť systému BAROguard®.

 **Prevádzková vlhkosť: 40 až 60 % relatívna vlhkosť**
Extrémna miera vlhkosti môže mať vplyv na výkon. Počas vystavenia extrémnym úrovniom vlhkosti je potrebné často monitorovať prevádzku systému BAROguard®.

**2.7 KOMUNIKÁCIA
A PRESNOST
DÁTOVÉHO ZÁZNAMNÍKA **

**Presnosť teploty
Standard bezdrôtového prenosu údajov: Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)**

Dátový záznamník systému BAROguard® monitoruje teplotu a tlak a môže prenášať údaje do mobilného zariadenia pomocou voliteľnej mobilnej aplikácie (časť 4.4) pomocou technológie Bluetooth® Low Energy.

Rádiovsky výkon dátového záznamníka: 1 mW (0 dBm)

Rozsah prenosu údajov dátového záznamníka: Približne 30,5 m (100 stôp) po priamke v rámci dosahu

Presnosť teploty
Systém BAROguard® sa dodáva s predinstalovaným dátovým záznamníkom, ktorý dokáže vykazovať teplotu v zostave

s orgánom. Presnosť teploty je ± 0,5 °C v rozsahu od 0 °C do 50 °C.

Presnosť tlaku

Systém BAROguard® sa dodáva s predinstalovaným dátovým záznamníkom, ktorý dokáže hlásiť tlak dýchacích cestach plúc darcu. Presnosť tlaku je ±1,0 cmH₂O.

Presnosť času

Predinstalovaný dátový záznamník zaznamenáva teplotu v čase s presnosťou ± 1 minúta za mesiac.

2.8 BEZPEČNOSTNÉ

OPATRENIA

- Počas prepravy uchovávajte systém BAROguard® vo zvislej polohe.
Systém BAROguard® je určený na prepravu vo zvislej polohe. Dočasné naklonenie ± 45° od horizontálnej v akomkoľvek smere je priateľné.
- Systém BAROguard® neumiestňujte do nákladného priestoru lietadla.
Systém BAROguard® je určený na prepravu v pretlakové kabíne počas prepravy lietadlom.
- Chráňte pred priamym slnečným žiareniom a extrémne vysokými a nízkymi teplotami.
Systém BAROguard® je navrhnutý na prepravu v rovnakých podmienkach prostredia, aké sú vhodné pre ľudí. Vyvarujte sa dlhodobému pôsobeniu vonkajších podmienok (slnečné svetlo, teplo alebo chlad).

- Pri zdvívani systému BAROguard® postupujte opatrnne.
Plne naložený systém BAROguard® väži ~ 30 libier (asi 14 kg). Používajte správne postupy zdvívania.
- Pri používaní za prítomnosti iných elektronických zariadení a elektromagnetických žiaričov budte opatrní.
Systém BAROguard® bol testovaný na odolnosť voči vyžarovaniu len pri vybraných frekvenciach uvedených v časti 2.4 tejto príručky. Hoci nebolo zistené žiadne významné riziko vzájomného rušenia, systém BAROguard® sa musí pri používaní vždy pozorne sledovať a v prípade zistenia abnormálneho výkonu sa musí zmeniť jeho orientácia alebo sa musí premiestniť. Medzi elektromagnetické žiarice patria čítačky rádfrekvenčnej identifikácie (RFID), elektronickej bezpečnostnej systémy (napr. detektory kovov, elektrónicky dohlad nad predmetmi), systémy na komunikáciu na krátku vzdialenosť (NFC), bezdrôtový prenos energie (WPT), mobilné 5G siete a jedinečné lekárske žiarice, ako sú elektrokautery, magnetická rezonancia, elektrochirurgické jednotky a diatermicke zariadenia.

Systém BAROguard® nepoužívajte v prostredí s vysokým obsahom kyslíka.
Systém BAROguard® nie je navrhnutý ani hodnotený na použitie v prostredí s vysokým obsahom kyslíka.
Nepoužívajte systém BAROguard® s horľavými anestetikami.
Systém BAROguard® nie je navrhnutý ani hodnotený na použitie s horľavými anestetikami.

2.9 VEDĽAJŠIE ÚČINKY

Všetky chirurgické základky a zdravotnícke pomôcky majú potenciálne riziká. Potenciálne chirurgické riziká transplantácie s použitím plúc od darcu sú podobné v prípade systému BAROguard od spoločnosti Paragonix a tradičného uchovávania v ťade. Existuje riziko, že pluca po transplantácii nebudú správne fungovať. Existuje tiež riziko, že pluca darcu sa môžu počas konzervácie poškodiť.

2.10 VEDĽAJŠIE ÚČINKY

SPOJENÉ SO SYSTÉMOM BAROGUARD

- Je možné, že po konzervácii pomocou systému BAROguard od spoločnosti Paragonix transplantálny lekár rozhodne, že pluca darcu nie sú vhodné na transplantáciu.
- Systém BAROguard od spoločnosti Paragonix pripravujú a prevádzkujú výskolení zdravotníčki pracovníci. Ako pri mnohých iných medicínskych technológiách, aj tu existujú riziká vrátane poranenia tkaniva darcu, úniku vzduchu, infekcie alebo oneskorenej funkcie orgánu.

2.11 KLINICKÉ PRÍNOSY (EÚ)

Systém BAROguard® od spoločnosti Paragonix je navrhnutý tak, aby zlepšil konzerváciu orgánov počas prepravy a skladovania od darcu orgánu k prijemcovu. Zlepšená konzervácia orgánov môže zniemierniť riziká studenej ischemie pri reperfúznom poškodení, čo vedie k zníženiu pooperačných komplikácií a zlepšeniu dlhodobých výsledkov.

3 KONTROLNÝ ZOZNAM PRED MONTÁZOU

Tabuľka 3: Kontrolný zoznam pred zostavením systému BAROguard® s uvedením počtu komponentov, ich umiestnenia a spôsobu sterilizácie.

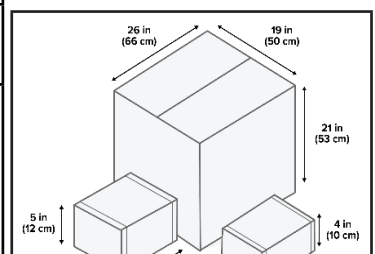
Dodávané spolu so systémom BAROguard®	Číslo dielu	Položka
Áno (nesterilné)	PRGNX-7007-001	Prepravný vozík k systému BAROguard® (1)
Áno (nesterilné)	PRGNX-7007-002	Materiály Paragonix SherpaCool® k systému BAROguard® (1) UPOZORNENIE: PREDPRÍPRAVA PRI TEPL. -20 °C ALEBO MENEJ PO DOBU ASPON 48 HODÍN PRED POUŽITIM.
Áno (sterilné)	PRGNX-7007-003	Sterilné komponenty k systému BAROguard® (1)

Nie (sterilné)	Rôzne	4 litre tekutiny výlučne na zabalenie plúc darcu (napr. 2 l chladeného (4 °C), sterilného konzervačného roztoku pre vnútorný vak a 2 l chladeného (4 °C), sterilného alebo konzervačného roztoku pre stredný vak)
----------------	-------	---

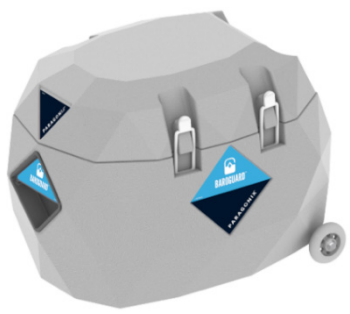
Nie (sterilné)	Rôzne	Hemostat (atraumatická svorka De-Bakey alebo podobná) alebo iný ekvivalentný nástroj na zaistenie dýchacích ciest (1)
----------------	-------	---

- 3.1 Nastavenie a príprava systému BAROguard®
1. Pri dodan skontrolujte všetky diely, či nevykazujú možné známky poškodenia, ktoré mohli vzniknúť počas prepravy.
2. Akékoľvek poškodenie alebo obavy týkajúce sa stavu systému BAROguard® okamžite nahláste spoločnosti Paragonix Technologies Inc.®
3. Pri preprave sa vaky SherpaCool® môžu uchovávať v prepravnom vozíku maximálne 18 hodín a s celkovým množstvom maximálne 7 litrov fyziológického alebo konzervačného roztoku podľa požadovaného postupu.

1. **Poznámka: Ak je vaku SherpaCool® nastavený v prepravnom vozíku, umiestnite vaky na určené miesta, ako je uvedené v časti 4.8.**
2. Vaky SherpaCool® nesmú byť umiestnené v priamom kontakte s teplotnou sondou.



Obrázok 1: Systém BAROguard® a v dodanom stave (v škatuliach)



Obrázok 2: Prepravný vozík



Obrázok 3: Materiály SherpaCool®.

⚠️ UPOZORNENIE:
PREDPŘÍPRAVA PRI TEPLI -20 °C ALEBO MENEJ PO DOBU ASPOŇ 48 HODIN PRED POUZITÍM.



Obrázok 4: Konzervačný roztok a/alebo fyziológický roztok

⚠️ UPOZORNENIE: POSTUPUJTE PODĽA POKYNOV V PRÍLOZENOM NÁVODE NA POUZITIE (IFU) TYKAJUCICH SA SKLADOVANIA A PRIPRAYVY NA POUZITIE



Obrázok 5:
Sterilné komponenty

⚠️ UPOZORNENIE: POSTUPUJTE PODĽA POKYNOV V PRÍLOZENOM NÁVODE NA POUZITIE (IFU) TYKAJUCICH SA SKLADOVANIA A PRIPRAYVY NA POUZITIE

4. POKYNY NA POUŽITIE

4.1 VŠEOBECNÉ INFORMÁCIE
Pred použitím v klinickom prostredí musia byť operátori vyškoleni v používaní a funkčnom porozumení systému BAROguard®.

4.2 PREHĽAD POUŽÍVANIA SYSTÉMU BAROGUARD®

Používanie systému BAROguard® zahŕňa priateľ nasledujúcich postupov:

- Odstránenie obalu, predpríprava škatule SherpaCool® (časť 4.3) obsahujúcej vaky SherpaCool®

pri teplote -20 °C alebo nižšej po dobu najmenej 48 hodín.

- Nastavenie softvéru na zaznamenávanie údajov na použitie so systémom BAROguard® (časť 4.4, voliteľné, odporúča sa)
- Preprava systému BAROguard® na miesto odberu (časť 4.5)
- Príprava systému BAROguard® a prepravného vozíka na nasadenie na mieste odberu (časť 4.6)
- Príprava systému BAROguard® na príjem plúc na mieste odberu (časť 4.7)
- Odber, balenie a konzervácia plúc darcu (časť 4.8)
- Cestovanie so systémom BAROguard® na miesto transplantácie (časť 4.9)
- Vybratie plúc zo systému BAROguard® na vykonanie transplantácie (časť 4.10)

Tieto pokyny môžu byť upravené na základe skutočného použitia. Pokyny sú určené na implementáciu dvoma operátormi. Tieto pokyny môžu byť upravené pre jedného operátora za predpokladu, že sa použije správna aseptická technika v spojení s postupmi, ktoré sa musia vykonať na sterilnom poli so sterilnými komponentmi systému BAROguard®.

4.3 ODSTRÁNENIE OBALU A PREDPŘÍPRAVA ŠKATULE SHERPACOOL® OBSAHUJÚCEJ VAKY SHERPACOOL®

Systém BAROguard® sa musí udržiavať v stáve pripravenom na použitie, neustále k dispozícii transplantáčnému tímu pre odber plúc.

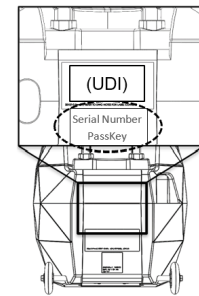
Vykonajte nasledujúce prípravy:

- Nevyberajte vaky SherpaCool® zo škatule SherpaCool®.
- Na štítok priprievený na škatuli SherpaCool® napíšte dátum a čas prechodu škatule SherpaCool® na skladovanie pri -20 °C.
- Škatuľu SherpaCool® vložte do mrazeničky s teplotou -20 °C (alebo nižšou) na minimálne 48 hodín.
- Škatuľu SherpaCool® vyberte po minimálne 48 hodinach predprípravy pri teplote -20 °C (alebo nižšej).
- Nevyberajte škatuľu SherpaCool® od spoločnosti Paragonix, kým tím odberu plúc neodíde do darcovskej nemocnice.
- Škatuľu SherpaCool® od spoločnosti Paragonix nevyberajte, kým nie sú všetky ostatné komponenty systému BAROguard® a súvisiace vybavenie a materiály pripravené na prepravu.
- Škatuľa SherpaCool® od spoločnosti Paragonix sa musí prepravovať na miesto darcu na lade ALEBO v prepravnom vozíku, ako je opísané v časti 3.1 vyššie.
- 4 litre tekutín výlučne na zabalenie plúc darcu (napr. 2 litre chladeného (4 °C) sterilného konzervačného roztoku povoleného na použitie s plúcami pre vnútorný vak a 2 litre

chladeného (4 °C) sterilného fyziologického roztoku alebo konzervačného roztoku pre stredný vak)

4.4 NASTAVENIE SOFTVÉRU DATOVÉHO ZÁZNAMU NA POUŽITIE SO SYSTÉMOM BAROGUARD® (VOLITEĽNÉ, ODPORÚČA SA)

Na obnovenie zaznamenaných údajov o teplote zo systému BAROguard® si používateľ musí najprv stiahnuť a nainštalovať najnovšiu verziu mobilnej aplikácie Paragonix, ktorú nájdete v obchode App Store alebo Google Play. Vyžaduje sa to použitie zariadenia so systémom iOS alebo Android s podporou rozhrania Bluetooth®.



Obrázok 6: Indikácia sériového čísla dátového záznamníka a prístupový kľúč na prepravnom vozíku

- Po pripojení k dátovému záznamníku údajov je možné zaznamenané údaje prezeráť lokálne a/alebo ich nahráť do alternatívnych zariadení prostredníctvom softvérovej aplikácie Paragonix.
- Ak potrebujete pomoc pri obnove údajov, kontaktujte priamo spoločnosť Paragonix® prostredníctvom poskytnutého telefónneho čísla a majte k dispozícii sériové číslo prepravného vozíka a sériové číslo dátového záznamníka.
- Jednotku prepravného vozíka nevyhadzujte, kým neziskate požadované údaje.

4.5 PREPRAVA SYSTÉMU BAROGUARD® NA MIESTO ODBERU

Rôzne komponenty systému BAROguard® prepravte na miesto odberu:

- Škatuľa SherpaCool® umiestnite na mokrý ľad v boxe s ľadom na prepravu ALEBO do prepravného vozíka, ako je opísané v časti 3.1.
- Škatuľa SherpaCool® od spoločnosti Paragonix sa môže prepravovať v rovnakom boxe s ľadom ako iné doplnkové materiály (konzervačné roztoky atď.)
- Maximálny povolený čas prepravy pre SherpaCool® je 4 hodiny pri preprave na mokrom ľade, 18 hodín v prepravnom vozíku.
- Prenášajte zostavu vložených vakov systému BAROguard® a (sterilné komponenty) v originálnom balení.
- Pred prepravou na miesto odberu rozbalte prepravný vozík.
- Odneste alebo prepravte prepravný vozík na miesto odberu.

4.6 PRÍPRAVA SYSTÉMU BAROGUARD® NA NASADENIE NA MIESTE ODBERU

1. Pomocou kontrolného zoznamu pred zostavením (pozri časť 3, tabuľka 3) prekontrolujte prítomnosť všetkých komponentov systému BAROguard®, a to ešte PRED vybalením komponentov.

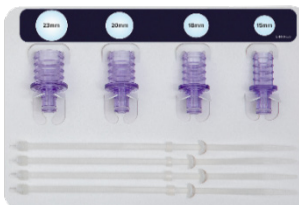
2. Otvorte škatuľu SherpaCool® od spoločnosti Paragonix, nechajte pritom vaky SherpaCool® na ľade v prepravnom vozíku až do inštalácie.

4.7 PRÍPRAVA SYSTÉMU BAROGUARD® NA PRÍJEM PLÚC NA MIESTE ODBERU

1. Asepticky vyberte sterilné komponenty (vaky, tracheálne konektory, viazacie pásiky, nástroj na inštaláciu káblor) a položte ich na sterilný stôl



Náradie na inštaláciu káblor



Tracheálne konektory (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)



Zostava vložených vakov, viazacie pásiky, šnúrky k vakuom

2. Vizuálne skontrolujte známky poškodenia materiálov a v prípade potreby zlikvidujte.

3. Odstráňte veko prepravného vozíka a horný zásobník z prepravného vozíka



4. Vložte do trachey konektor vhodnej veľkosti a zaistite ho **2 viazacími páskami**.

Poznámka: Použitie menej ako 2 viazacích páskov môže viesť k úniku z teplien.

Poznámka: Hemostat ponechajte aplikovaný. Nástroj na zaistenie dýchacích ciest (napr. hemostat, atraumatická svorka DeBakey alebo podobná svorka) odstráňte až v kroku 7.

Poznámka: NEODSTRÁŇTE HEMOSTAT.

4.8 ODBER, BALENIE A KONZERVÁCIA PLÚČ

1. Pripravte vložený vak v mise v zadnej časti stola.



STERILNÉ POLE

2. Do vnútorného vaku pridajte 2 litre vychladeného (4 °C) sterilného konzervačného roztoku.



STERILNÉ POLE

3. Pripravte plúca podľa potreby na zavedenie tracheálneho konektora

Poznámka: Udržujte tlak v dýchacích cestách počas vyberania z dutiny darcu a v zadnej časti stola pripravte nástroj na zaistenie dýchacích ciest (napr. hemostat, atraumatická svorka DeBakey alebo podobnú svorku)

Poznámka: Balte len plúca, ktoré boli počas konečného hodnotenia vyšetrené a akceptované bez úniku vzduchu podľa protokolu inštitúcie.



STERILNÉ POLE

4. Vložte do trachey konektor vhodnej veľkosti a zaistite ho **2 viazacími páskami**.

Poznámka: Použitie menej ako 2 viazacích páskov môže viesť k úniku z teplien.

Poznámka: Hemostat ponechajte aplikovaný. Nástroj na zaistenie dýchacích cest (napr. hemostat, atraumatická svorka DeBakey alebo podobná svorka) odstráňte až v kroku 7.

Poznámka: NEODSTRÁŇTE HEMOSTAT.



5. Odstráňte uzáver z konektora hadičky vaku a zároveň stlačte biele tlačidlo.

Poznámka: To si môže vyžadovať vykonávanie obom rukami.



6. Vložte tracheálny konektor do konektora hadičky vaku.

Poznámka: Hemostat ponechajte aplikovaný. Nástroj na zaistenie dýchacích cest (napr. hemostat, atraumatická svorka DeBakey alebo podobná svorka) odstráňte až v kroku 7.



7. Odstráňte nástroj na zaistenie dýchacích cest (napr. hemostat, atraumatická svorka DeBakey alebo podobnú svorku).



8. Odstráňte vzduch z vnútorného vaku a uzavrite ho podľa protokolu inštitúcie bud' tkanými páskami, alebo viazacími páskami.

Poznámka: Pri výbere metódy uzavretia zohľadnite protokol inštitúcie prijímajúceho centra na rozbalenie plúc darcu.

MOŽNOSŤ 1: TKANÉ PÁSKY



MOŽNOSŤ 2:
VIAZACIE PÁSIKY



9. Do stredného vaku pridaje 2 litre chladeného (4 °C) sterilného fyziologického roztoku alebo chladeného (4 °C) sterilného konzervačného roztoku.

⚠️ Poznámka: Nepoužívajte sterílnu kašu ani ľad.



10. Odstráňte vzduch zo stredného vaku a uzavrite ho podľa protokolu inštitúcie budť kľanými pásikmi, alebo viazacími pásikmi.

⚠️ Poznámka: Pri výbere metódy uzavretia zohľadnite protokol inštitúcie prijímajúceho centra na rozbalenie plúc darcu.

11. Odstráňte vzduch z vonkajšieho vaku a uzavrite ho podľa protokolu inštitúcie budť kľanými pásikmi, alebo viazacími pásikmi.

⚠️ Poznámka: Pri výbere metódy uzavretia zohľadnite protokol inštitúcie prijímajúceho centra na rozbalenie plúc darcu.

12. Zapnite čerpadlo stlačením uvedeného tlačidla.

⚠️ Poznámka: Pred pripojením vakov k prepravnému vozíku zapnite čerpadlo, aby sa zabezpečilo, že pluca zostanú nafuknuté. Prevádzku čerpadla potvrdzuje rozsvietený modrý LED spínač a zvukový signál.



STERILNÉ POLE

13. Zdvihnite len predný okraj spodného zásobníka smerom k dátovému záznamníku.

⚠️ Poznámka: Budťe opatrní, na spodnom zásobníku je pripevnená teplotná sonda. Neťahajte.



14. Umiestnite vak SherpaCool® č. 1 od spoločnosti Paragonix pod spodný zásobník SherpaCool® od spoločnosti Paragonix a zásobník spustite nadol.



15. Umiestnite zabalené pluca darcu do zariadenia a pripojte hadičku k portu vzduchovej hadičky v prepravnom vozíku.

⚠️ POZNÁMKA: Pred pripojením hadičky v zariadení sa uistite, že je čerpadlo ZAPNUTÉ, aby ste zabránili prípadnému čiastočnému vyprázdeniu plúc.
ZAISTITE, ABY BOLO ČERPADLO ZAPNUTÉ



NESTERILNÉ POLE

16. Vložte materiály k vaku SherpaCool® 2 od spoločnosti Paragonix do horného zásobníka SherpaCool® od spoločnosti Paragonix.



17. Vložte horný zásobník späť do prepravného vozíka.



18. Zavorte veko prepravného vozíka.



19. Bezpečne nasadte a uzamknite každú zo 4 západiek prepravného vozíka.



NESTERILNÉ POLE

20. Stlačením a podržaním tlačidla 1 na dátovom záznamníku na 10 sekúnd zapnite dátový záznamník a spusťte zaznamenávanie teploty, tlaku v dýchacích cestách a času.



Stlačením tlačidla 1 môžete prepínať medzi tlakom v dýchacích cestách, teplotou sondy v plučnej dutine, napäťom batérie a vnútornou teplotou systému BAROguard®.

⚠️ POZNÁMKA: Prvú hodinu po zostavení systému BAROguard® možno spozorujete prechodnú teplotu pod 4 °C alebo nad 8 °C. Je to spôsobené stabilizáciou systému bezprostredne po konečnom zostavení.

⚠️ POZNÁMKA: Čas do stabilizácie cieľového tlaku sa môže lísiť v závislosti od počiatocného tlaku udržiavaného počas odberu z dutiny darcu.

4.9 CESTOVANIE SO SYSTÉMOM BAROGUARD® NA MIESTO TRANSPLANTÁCIE

Skontrolujte, či je zariadenie bezpečne zatvorené so všetkými 4 západkami v správnej polohe.

V prípade prepravy vozidlom systém BAROguard® naroluje do vozidla a systém BAROguard® umiestnite na rovné miesto zabezpečené proti posunu alebo prevráteniu počas prepravy. Zabezpečte systém BAROguard® podľa potreby. Ak sa prepravuje letecky, vrtuľníkom alebo lietadlom, postupujte podľa pokynov posádky a zabezpečte systém BAROguard®, aby ste zabránili posunutiu alebo prevráteniu počas prepravy.

⚠️ POZNÁMKA: Pri nakladaní a vykladaní systému BAROguard® dbajte na to, aby napájanie zariadenia zostało ZAPNUTÉ.

Po príchode na miesto transplantácie príjemcu postupujte podľa protokolu inštitúcie na presun zariadenia do transplantácej operačnej sály. Určite nesterilný povrch na operačnej sále na uloženie systému BAROguard®. Pokračujte v používaní systému BAROguard®, kým príjemca nie je pripravený prijať pluca darcu a uistite sa, že zariadenie je bezpečne uzavreté so všetkými 4 západkami na mieste.

4.10 VYBRATIE PLÚC ZO SISTÉMU BAROGUARD® NA TRANSPLANTÁCIU

1. Odstráňte veko zariadenia a horný zásobník obsahujúci materiály SherpaCool® od spoločnosti Paragonix.

**⚠ Poznámka:
NEVYPINAJTE ČERPADLO**



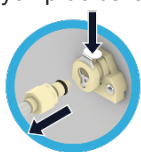
NESTERILNÉ POLE



2. Odpojte zostavu vložených vakov pomocou rýchlospojky.

**⚠ Poznámka:
NEVYPINAJTE ČERPADLO**

⚠ Poznámka: Odpojte hadičky **PRED** zdvihnutím zabalených plúc darcu.



NESTERILNÉ POLE

3. **PO** odpojení rýchlospojky vyberte zo zariadenia zabalené plúca darcu.



NESTERILNÉ POLE

4. Dotknutím sa IBA vonkajšieho vaku ho nesterilný operátor otvorí tak, aby sterilný operátor mohol vybrať stredný vak podľa protokolu inštitúcie.



NESTERILNÉ POLE

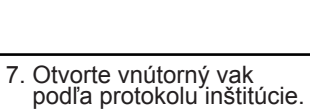
5. Sterilný operátor pomocou vhodnej aseptickej techniky odpojí vonkajší vak od stredného vaku. Opatrne vyberte stredný vak a položte ho na sterilný stôl.



STERILNÉ POLE

6. Otvorte stredný vak podľa protokolu inštitúcie.

⚠ POZNÁMKA: Stredný vak a vnútorný vak zostávajú spojené.



STERILNÉ POLE

7. Otvorte vnútorný vak podľa protokolu inštitúcie.

8. Vyberte prvé plúca z vnútorného vaku na prípravu transplantátu podľa protokolu inštitúcie.

STERILNÉ POLE

9. Počas transplantácie prvých plúc zabaľte druhé plúca a vložte ich späť do prepravného vozíka podľa protokolu inštitúcie.

STERILNÉ POLE

10. Po pripravení druhých plúc na transplantáciu ich rozbalte podľa protokolu inštitúcie.

STERILNÉ POLE

11. Po použití zlikvidujte roztok na konzerváciu plúc a zlikvidujte celý systém BAROguard® podľa protokolu inštitúcie na likvidáciu biologického odpadu.

5. RIEŠENIE PROBLÉMOV

Tabuľka 4. Riešenie problémov

PROBLÉM:

Na LCD displeji dátového záznamníka sa nezobrazuje žiadna teplota ani tlak.

PRAVDEPODOBNÁ PRÍČINA: Dátový záznamník nie je aktivovaný a nezhromažďuje údaje.

OPATRENIE:

- Najprv skúste dátový záznamník spustiť stlačením tlačidla 1 a jeho podržaním po dobu 10 sekúnd (opakujte krok 4.8.20).
- Ak sa dátový záznamník neaktivuje a nezobrazuje teplotu, okamžite telefonicky kontaktujte spoločnosť Paragonix a požiadajte o ďalšiu pomoc.

PROBLÉM:

Spúšta sa alarm dátového záznamníka.

PRAVDEPODOBNÁ PRÍČINA: Tlak v dýchacích cestách je menší ako $10 \text{ cm H}_2\text{O}$.

OPATRENIE:

- Uistite sa, že rýchlospojka vložených vakov je pripojená k rýchlospojke v stene prepravného vozíka.
- Ak alarm pretrváva ďalšiu minútu, odpojte rýchlospojku vložených vakov od rýchlospojky v stene prepravného vozíka.

6. SKLADOVANIE

Neotvorené prepravné vozíky systému BAROguard® sa majú uchovávať v interiéri a na suchom mieste, mimo priameho slnečného žiarenia, pri normálnej teplote a vlhkosti. Neotvorené väky SherpaCool® sa majú uchovávať pripravené na použitie pri teplote -20°C .

ANVÄNDNINGSSINSTRUKTIONER

1. INDIKATIONER FÖR ANVÄNDNING

BAROguard® System är avsett att användas för statisk hypotermisk konservering av lungor under transport och eventuell transplantation till en mottagare med hjälp av kylförvaringslösningar som är avsedda att användas med lungorna.

Den avsedda organkonserveringstiden för BAROguard® System är upp till 8 timmar.

Donatorlungor som överskrider kliniskt accepterade statiska hypotermiska konserveringstider bör utvärderas av transplantationskirurgen för att fastställa transplantationsmöjligheterna i enlighet med accepterade kliniska riktlinjer och i den avsedda mottagarens bästa medicinska intresse.

Obs: Partiella lungor kan transporterats via BAROguard® System genom att förpacka lungorna enligt institutionellt protokoll och UNOS riktlinjer.

1.1 GARANTIFÖRKLARING
Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garanterar att rimlig omsorg har använts vid utformning och tillverkning av denna utrustning. Denna garanti ersätter och utesluter alla andra garantier som inte uttryckligen anges i detta dokument, vare sig uttryckliga eller underförstådda enligt lag eller på annat sätt, inklusive, men inte begränsat till, underförstådda garantier om säljbarhet eller lämplighet för ett visst ändamål. Hantering och förvaring av denna enhet samt andra faktorer som rör patienten, diagnos, behandling, kirurgiska ingrep och andra omständigheter utanför Paragonix kontroll påverkar direkt utrustningen och de resultat som uppnås genom dess användning. Paragonix skyldighet enligt denna garanti är begränsad till reparation eller utbyte av denna enhet och Paragonix ska inte hållas ansvarigt för någon tillfällig förlust eller följdförlust, skada eller kostnad som direkt eller indirekt uppstår till följd av användningen av denna utrustning. Paragonix ger inte någon annan person tillstånd att åta sig något annat eller ytterligare ansvar i samband med denna utrustning. Paragonix tar inget ansvar för utrustning som återanvänts, upparbetats eller återsteriliseras och ger inga garantier, varken uttryckliga eller underförstådda, inklusive men inte begränsat till säljbarhet eller lämplighet för ett visst ändamål, med avseende på sådan utrustning.

2. SÄKERHETSKRAV

⚠️ Iakttag försiktighet: Donatorlungor med mer än 8 timmars statisk hypotermisk konserveringstid måste utvärderas av transplantationskirur för att avgöra om de kan transplanteras.

Om någon allvarlig incident skulle inträffa i samband med utrustningen ska du kontakta Paragonix och lämplig tillsynsmyndighet i det land där incidenten inträffade. Paragonix kan nås via den lokala försäljningsrepresentant eller kontaktas via:

e-post: support@paragonixtechnologies.com

telefon: +17814284828

2.1 UTBILDNING

Planera in utbildning innan utrustningen används första gången. Kontakta Paragonix via e-post (support@paragonixtechnologies.com) eller per telefon på +17814284828. Denna utbildning är till för avsedda användare som ska gå igenom de steg som rekommenderas i bruksanvisningen tillsammans med lämplig personal från Paragonix Technologies.

2.2 VIKTIG INFORMATION

Det är viktigt att all personal som ska använda BAROguard® System läser och förstår denna bruksanvisning innan utrustningen tas i bruk.
 All personal ska följa alla varningar och försiktighetsåtgärder som beskrivs nedan, för sin egen och omgivningens säkerhet. BAROguard® System är en utrustning som ska användas av sjukhus som utför förfaranden för tillvaratagande av lungor för att förvara och transportera donatorlungor till transplantationsanläggningen. BAROguard® System är avsett att användas på akutvårdsinrättningar som har ett befintligt avtal med en Organ Procurement Organization (OPO) (sv. organförsörjningsorganisation) som kräver att sjukhuset i god tid meddelar OPO eller tredje part som utsätts av OPO om alla dödsfall och nära förestående dödsfall som inträffar på sjukhuset. Sådana sjukhus måste också ha dokumenterade protokoll och förfaranden för att fastställa dödsfall eller nära förestående dödsfall, inhämta familjens samtycke och utbildad personal med fullt utrustade kirurgiska operationsrum för att utföra förfarandet för tillvaratagandet.

2.3 SYMBOLDEFINITIONER

Tabell 1: Symboler som används inom BAROguard® System och deras definitioner.

Symboler	Definitioner
	Används innan AAAA-MM-DD
	Återanvänd inte

	Använd inte om förpackningen är skadad eller öppen
	Anger att bruksanvisningen måste läsas
	Batchkod
	Varning, se medföljande dokument
	Tillverkare
	Medicinsk utrustning
	Utrustningen eller utrustningens komponent är icke-steril
	Steriliserad med hjälp av bestrålning
	Ömtältigt, hantera försiktigt
	Förvara torrt
	Gränsvärden för temperatur
	Gränsvärden för tryck
	Gränsvärden för luftfuktighet
	Unik enhetsidentifierare
	Serienummer
	Modellnummer
	Land där produkten är tillverkad
	Tillverkningsdatum
	Auktoriserad representant i EU
	Anger den schweiziska auktoriserade representanten.
	Indikerar europeisk importör

2.4 VARNINGAR

- Iakttag försiktighet:** Enligt federal lag (USA) får denna produkt endast säljas av eller på ordination av läkare.
- Använd aseptisk teknik på lämpligt sätt.
- Vissa komponenter i BAROguard® System levereras sterila. Upprätthåll aseptisk teknik vid hantering av sterila komponenter i BAROguard® System.
- Kyld (4 °C) konserveringslösning, godkänd för användning med lungor, måste finnas tillgänglig.

⚠️ Återanvänd INTE någon komponent i BAROguard® System.
 BAROguard® System är endast avsett för engångsbruk. ÅTERANVAND INTE. Återanvändning av utrustningen kan leda till infektion och andra komplikationer på grund av förlust av sterilitet. Vissa komponenter i BAROguard® System är sterila vid leverans (steriliseringsmетод är gammaträlnings). BAROguard® System ska bortskaffas i enlighet med lokala riktlinjer för biomedicinskt avfall.

- Använd institutionsspecifika försiktighetsåtgärder för donatorlungorna och konserveringslösningen när du använder BAROguard® System.

Lungorna och konserveringslösningen kan innehålla uppfäckta patogener från donatorn. Använd allmänna försiktighetsåtgärder för blodburna patogener vid hantering av lungorna samt vid hantering och bortskaffning av BAROguard® System och konserveringslösningen för att förhindra eventuell överföring av patogener till personal. Detta kan vid behov innefatta användning av personlig skyddsutrustning (t.ex. handskar, masker, skyddsrockar, skyddsglasögon eller motsvarande ögonskydd) och avfallshantering av material som potentiellt smittsamt biologiskt farligt avfall.

- Samtliga komponenter i BAROguard® System ska inspekteras innan användning. Använd inte om någon komponent är lös, trasig eller skadad.
- Oppna inte BAROguard® System under organtransport.
- Inga modifieringar av BAROguard® System är tillåtna.

VARNING: Användning av denna utrustning i närheten av eller staplad med annan utrustning bör undvikas, eftersom det kan leda till felaktig drift. Om sådan användning är nödvändig, ska denna utrustning och den andra utrustningen observeras för att kontrollera att de fungerar normalt.

VARNING: Bärbar RF-kommunikationsutrustning (inklusive kringutrustning såsom antennkabler och externa antenner) får inte användas närmare än 30 cm (12 tum) från någon del av BAROguard® System. I annat fall kan detta leda till försämrad prestanda för denna utrustning. OBS: BAROguard® System uppfyller IEC 61000-4-2: 8 kV kontakt, 15 kV luft, IEC 61000-4-3: 3 V 80–2700 MHz, tabell 9 enligt standarden, IEC 61000-4-8 30 A/M och dessutom följande:

Tabell 2. EMC/EMI-säkerhet	
Teststandard	Testnivå
TCISPR 11	Grupp 1 Klass B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	±8kV kontakt, ±2kV, ±4kV, ±8kV, ±15kV luft

IEC61000-4-3	Utstrålade RF EM-fält 3V/m, 80 MHz-2.7GHz, 80 % AM vid 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz eller 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz till 13.56 MHz

2.5 TRANSPORT- OCH FÖRVARINGSFÖRHÄLLANDENA!

- **Transport och förvaring Temperatur: -20 °C till 40 °C**
- **Transport och förvaring Tryck: 625hPa – 1060hPa**
- **Transport och förvaring Fuktighet: 5–80 % Relativ fuktighet**

2.6 DRIFSFÖRHÄLLANDEN

Drifttemperatur: 22 °C
Rekommenderad temperatur i arbetsrummet är 22 °C. Direkt solljus och extrema utomhus temperaturer (höga och låga) kan påverka BAROguard® Systems innertemperatur (4 till 8 °C). Vid exponering för extrema temperaturer måste BAROguard® Systems temperatur övervakas ofta.

Arbetstryck: Havsnivå till 2 400 m (8000 fot)
Driftrycksintervallet överensstämmer med kommersiella flygplanstransporter. Extrema trycknivåer kan påverka prestandan. BAROguard® Systems funktion måste övervakas frekvent under exponering för extrema tryck (höjder).

Luftfuktighet vid drift: 40–60 % Relativ fuktighet
Extrema fuktighetsnivåer kan påverka prestandan. Vid exponering för extrema fuktighetsnivåer måste BAROguard® Systems funktion övervakas ofta.

2.7 DATALOGGERS KOMMUNIKATION OCH NOGGRANNHET A!

Temperaturprecision
Standard för trådlös data: Bluetooth läggenergi (Bluetooth Smart)

BAROguard® System-datalogger övervakar temperatur och tryck och kan överföra till en mobil enhet med hjälp av en mobilapp (tillval) (avsnitt 4.4) med Bluetooth® Low Energy-teknik.

Dataloggerns radioeffekt: 1 mW (0 dBm)

Dataloggerns överföringsområde: Cirka 30,5 m (100 ft) linje på plats

Temperaturprecision
BAROguard® System levereras med en förinstallerad datalogger som kan rapportera temperaturren i organmonitringen. Temperaturprecisionen är ±0,5 °C från 0 ° till 50 °C.

Tryckprecision
BAROguard® System levereras med en förinstallerad datalogger som kan rapportera luftvägstrycket i donatorns lunga. Tryckprecisionen är ±1,0 cmH₂O.

Tidsprecision
Den förinstallerade dataloggern loggar temperatur mot tid med en precision på ±1 minut per månad.

2.8 FÖRSIKTIG- HETSÄTGÄRDER A

• Håll BAROguard® System i första hand upprikt under transport.

BAROguard® System är konstruerat för att transportereras upprikt. Tillfäl- lig lutning ±45° från horisontalpla- net i alla riktningar är acceptabelt.

• Placerar inte BAROguard® System i lastutrymmet på ett flygplan.

BAROguard® System är utformad för att transportereras i en trycksatt kabin under flygtransport.

• Undvik direkt solljus och extrema temperaturer, både varmt och kallt.

BAROguard® System är konstruerat för att transportereras under samma miljöförhållanden som är lämpliga för mänsklig. Undvik långvarig exponering för utomhusförhållanden (solljus, värme eller kyla).

• Var försiktig när du lyfter BAROguard® System.

Ett fullt lastat BAROguard® System väger ca 13,5 kg (30 lbs). Använd korrekta lyftmetoder.

• Var försiktig vid användning i närheten av andra elektroniska enheter och elektromagnetiska sändare.

BAROguard® System har testats för strålingsimmunitet endast vid utvalda frekvenser som anges i avsnitt 2.4 i den här bruksanvisningen. Även om ingen betydande risk för ömsesidig störning har identifierats, bör BAROguard® System alltid övervakas nog nära det används och omorienteras eller flyttas om onormal prestanda observeras. Elektromagnetiska sändare inkluderar RFID-läsare (radiofrekvensidentifiering), elektroniska säkerhetssystem (t.ex. metalldetektorer, elektronisk artikelövervakning), NFC-system (närfältskommunikation), trådlös strömöverföring (WPT), 5G-mobil och unika medicinska sändare som elektroauterisering, MRI, elektrokirurgiska enheter och diatermiutrustning.

Använd inte BAROguard® System i syrerika miljöer.

BAROguard® System är inte utformat eller utvärderat för användning i en syrerik miljö.

Använd inte BAROguard® System med brandfarlig anestetika.

BAROguard® System är inte utformat eller utvärderat för användning med brandfarlig anestetika.

2.9 BIVERKNINGAR
Alla kirurgiska ingrepp och medicintekniska produkter medför potentiella risker. De potentiella kirurgiska riskerna med en transplantation med donatorlungor är liknande för Paragonix BAROguard® System och traditionell konservering genom förvaring med is. Det finns en risk att man får lungor som inte fungerar som de ska efter transplantationen. Det finns också en risk att donatorns lungor skadas under bevarandet.

2.10 BIVERKNINGAR ASSOCIERADE MED BAROGUARD®

• Det är möjligt att transplantationsläkaren efter konservering med Paragonix BAROguard® System beslutar att donatorlungorna inte är lämpliga för transplantation.

• Paragonix BAROguard®-systemet förbereds och används av utbildad medicinsk personal. Som med många medicinska tekniker finns det medföljande risker, t.ex. skada på donatorvävna, luftläckage, infektion eller fördöjd organfunktion.

2.11 KLINISKA FÖRDELAR (EU)
Paragonix BAROguard®-systemet är utformat för att förbättra organkonserveringen under transport och förvaring från organdonator till mottagare. Förbättrad organkonservering kan minska riskerna med kall ischämisk tid vid reperfusions-skada, vilket leder till minskade postoperativa komplikationer och förbättrade långsiktiga resultat.

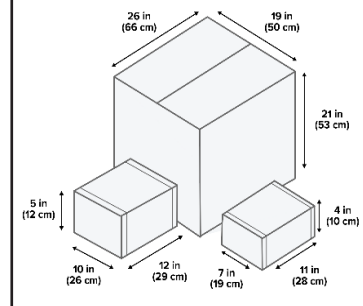
3 CHECKLISTA FÖR FÖRMONTERING

Tabell 3: Checklista för förmontering av BAROguard® System med identifiering av komponentantal, placering och sterilitetsdisposition.

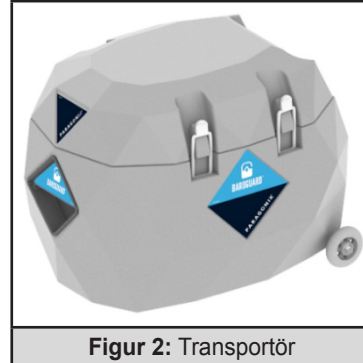
Ingår i BAROguard® Systemet	Delnummer	Post
Ja (Icke-steril)	PRGNX-7007-001	BAROguard® System Transportbehälare (1)
Ja (Icke-steril)	PRGNX-7007-002	BAROguard® System Paragonix SherpaCool® Material (1) IAKTTAG FÖRSIKTIGHET: FORBEHANDLA VID -20 °C ELLER LÄGRE I MINST 48 TIMMAR FÖRE ANVÄNDNING
Ja (Steril)	PRGNX-7007-003	BAROguard® System Sterila komponenter (1)
Nej (steril)	Varierar	4 liter vätska uteslutande för förpackning av donatorlungan/orna (t.ex. 2 lit. kyld (4 °C), steril konserveringslösning för den inre påsen och 2 lit. kyld (4 °C), steril eller konserveringslösning för den mellersta påsen)
Nej (steril)	Varierar	Hemostat (atraumatisk DeBakey-klämma eller liknande) eller annat likvärdigt verktyg för säkring av luftvägarna (1)

- Rapportera omedelbart alla skador eller problem med BAROguard® Systems skick till Paragonix Technologies Inc.®
- Under transport kan SherpaCool®-påsar förvaras i transportförpackningen i upp till 18 timmar och med totalt högst 7 liter saltlösning och/eller konserveringslösning beroende på erforderlig praxis.

- Obs:** Om SherpaCool® är installerat i transportförpackningen ska påsar placeras på avsedda platser enligt avsnitt 4.8.
- Paragonix SherpaCool®-påsar får inte placeras i direkt kontakt med temperaturproben.



Figur 1: BAROguard® System, såsom det levereras (i lösor)



Figur 2: Transportör



Figur 3: SherpaCool® Material

IAKTTAG FÖRSIKTIGHET: FORBEHANDLAS VID -20 °C ELLER LÄGRE TEMPERATUR I MINST 48 TIMMAR FÖRE ANVÄNDNING.



Figur 4: Konserveringslösning och/eller saltlösning

**IAKTTAG FÖRSIKTIGHET:
FÖLJ ANVISNINGARNA I MED-
FOLJANDE BRUKSANVISNING
AVSEENDE FÖRVARING OCH
FÖRBEREDELSE FÖR
ANVÄNDNING.**



Figur 5: Sterila komponenter

**IAKTTAG FÖRSIKTIGHET:
FÖLJ ANVISNINGARNA I MED-
FOLJANDE BRUKSANVISNING
AVSEENDE FÖRVARING OCH
FÖRBEREDELSE FÖR
ANVÄNDNING.**

4 DRIFTSINSTRUKTIONER

4.1 ALLMÄN INFORMATION

Före användning i en klinisk miljö måste operatören utbildas i användning och funktionell förståelse av BAROguard® System.

4.2 ÖVERSIKT AV ANVÄNDNING AV BAROguard® SYSTEM

Användningen av BAROguard® System innebär att följande procedurer utförs:

1. Avlägsnande av förpackningen, förberedelse av SherpaCool®-lådan (avsnitt 4.3) som innehåller SherpaCool®-påsar vid eller under -20 °C i minst 48 timmar.

2. Inställning av dataloggningsprogramvara för användning med BAROguard® System (avsnitt 4.4, valfritt, rekommenderat)

3. Transport av BAROguard® System till tillvaratagandeplatsen (avsnitt 4.5)

4. Förbereda BAROguard® System och transportbehållaren för upplacering på tillvaratagandeplatsen (avsnitt 4.6)

5. Förbereda BAROguard® System för mottagning av lungor på tillvaratagandeplatsen (avsnitt 4.7)

6. Tillvaratagande, förpackning och konservering av donatorlunga(r) (avsnitt 4.8)

7. Resa med BAROguard® System till transplantationsstället (avsnitt 4.9)

8. Avlägsnande av lunga från BAROguard® System för transplantation (avsnitt 4.10)

Dessa instruktioner kan komma att ändras baserat på faktisk användning. Instruktionerna är utformade för att användas av två operatörer. Dessa instruktioner kan modifieras för en enda operatör, förutsatt att korrekt aseptisk teknik används i samband med procedurer som ska utföras på det sterila fältet med sterila komponenter i BAROguard® System.

4.3 AVLÄGSNANDE AV FÖRPACKNING OCH FÖRBEREDELSE AV SHERPACOOL®-LÅDA MED SHERPACOOL®-PASAR

BAROguard® System måste hållas i ett användningsfärdigt skick så att det alltid är tillgängligt för lungtillvaratagandeteamet. Gör följande förberedelser:

- Ta inte ut SherpaCool®-påsar ur SherpaCool®-lådan.
- Skriv datum och tid för SherpaCool®-lådans övergång till förvaring i -20 °C på etiketten som sitter på SherpaCool®-lådan.
- Placera SherpaCool® Box i en -20 °C (eller kallare) frys under minst 48 timmar.
- Ta ut SherpaCool® Box efter en konserveringstid på minst 48 timmar vid -20 °C (eller kallare).
- Avlägsna inte Paragonix SherpaCool®-lådan förrän tillvaratagandeteamet har åkt till donatorsjukhuset.
- Avlägsna inte Paragonix SherpaCool®-lådan förrän alla andra komponenter i BAROguard® System och tillhörande utrustning och material har förberetts för transport.
- Paragonix SherpaCool®-lådan måste transporteras till donatorstället på is ELLER i transportbehållaren enligt beskrivningen i avsnitt 3.1 ovan.
- Totalt 4 liter vätska uteslutande för förpackning av donatorns lungor (t.ex. 2 liter kyld (4 °C), steril konserveringslösning som är godkänd för användning med lungor för den inre påsen och 2 liter kyld (4 °C), steril koksaltlösning eller konserveringslösning för den mellersta påsen).

4.4 INSTALLATION AV PROGRAMVARA FÖR DATALOGGNING FOR ANVÄNDNING MED BAROguard® SYSTEM (TILLVAL, REKOMMENDERAS)

För att kunna återskapa loggade temperaturdata från BAROguard® System måste användaren först ladda ner och installera den senaste versionen av Paragonix mobilapp i antingen App Store eller Google Play Store. Detta kräver användning av en Bluetooth®-aktiverad iOS- eller Android-enhet.

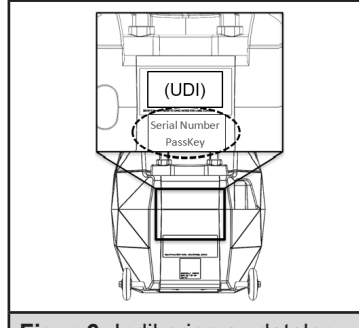


⚠️ OBS: BAROguard® System levereras förkonfigurerat med lämpliga inställningar för

temperaturövervakning installerade i det inbyggda temperaturövervakningssystemet. Denna konfiguration får ALDRIG ändras av användaren.

Efter att du har skapat ett konto för användning av Paragonix-appen:

- När loggern har startats (avsnitt 4.8, steg 20 i den här handboken) är det möjligt att visualisera de loggade data genom att ansluta BAROguard® System till Paragonix-appen.
- Logga in på Paragonix-appen på din mobila enhet.
- Skanna QR-koden på baksidan av transportbehållaren för att para ihop utrustningen eller välj den datalogger som matchar serienumret som visas på baksidan av transportbehållaren från Paragonix-appen.
- Om du uppmana till det ska du ange dataloggerns PassKey som finns på baksidan av transportbehållaren bredvid dataloggerns serienummer.



Figur 6: Indikering av dataloggerns serienummer och PassKey på transportbehållaren

- När dataloggern har anslutits kan loggade data visas lokalt och/eller laddas upp till alternativa enheter via Paragonix programvaraapplikation.
- För hjälp med att återskapa data, kontakta Paragonix® direkt via angivet telefonnummer och ha avsändarens serienummer och dataloggerns serienummer tillgängliga.
- Bortskaffa inte transportbehållaren förrän önskad data har erhållits.

4.5 TRANSPORT AV BAROguard® SYSTEM TILL TILLVARATAGANDEPLATSEN

Transportera olika förråd av BAROguard® System till tillvaratagandeplatsen genom att:

- Placera SherpaCool®-lådan på vät is i en isläda för transport ELLER i transportbehållaren enligt beskrivningen i avsnitt 3.1.
- Paragonix SherpaCool®-lådan kan transporteras i samma frysbox som andra tillbehör (konserveringslösningar etc.).
- Maximal tillåten transporttid för SherpaCool® är 4 timmar för transport

med vät is, 18 timmar i transportbehållaren.

- Transportera BAROguard® System Nested Bag Assembly (pack med nästlade påsar) och (sterila komponenter) i originalförpackning
- Packa upp transportbehållaren före transport till tillvaratagandeplatsen.
- Rulla eller bär transportbehållaren till tillvaratagandeplatsen.

4.6 FÖRBEREDELSE AV BAROguard® SYSTEM FÖR UTPLACERING PÅ TILLVARATAGANDEPLATSEN

1. Använd checklistan före montering (se avsnitt 3 tabell 3) för att dubbekolla att alla komponenter i BAROguard® System finns på plats INNAN komponenterna packas upp.

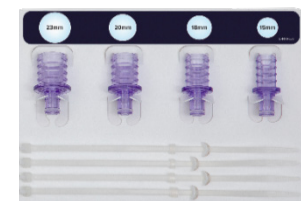
1. Öppna Paragonix SherpaCool®-lådan och lämna SherpaCool®-påsarna på is tills de installeras i transportbehållaren.

4.7 FÖRBEREDA BAROguard® FÖR MOTTAGNING AV LUNGOR PÅ TILLVARATAGANDEPLATSEN

1. Avlägsna aseptiskt sterila komponenter (nästlade påsar, trakealkopplingar, buntband, bandinstallationsverktyg) och placera dem på ett sterilt bord.



Band installationsverktyg



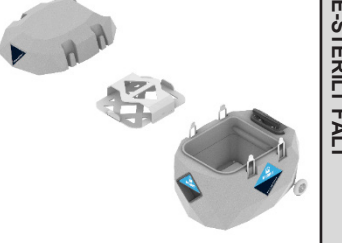
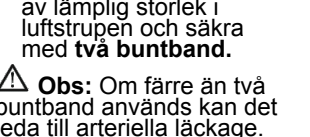
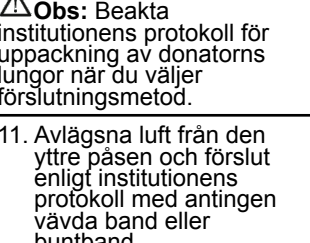
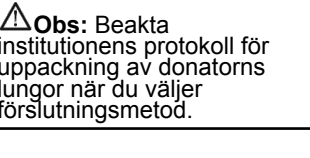
Trakealkoppling (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)



Pack med nästlade påsar, Buntband, påssnören

ICKE-STERILT FÄLT

STERILT FÄLT

2. Inspektera allt material visuellt med avseende på skador och bortskaffa vid behov.	STERILT FÄLT	3. Förbered lungorna på lämpligt sätt för insättning av trakealkoppling. ⚠️ Obs: Uppräthåll luftvägstrycket under tillvaratagandet från donatorhålan och bakbordet. Förbered verktyg för säkring av luftvägarna (t.ex. hemostat, atraumatisk DeBakey-klämma eller liknande klämma). ⚠️ Obs: Förpacka endast lungor som har undersöks och godkänts under den slutliga bedömningen utan luftläckage enligt institutionens protokoll.	 	8. Ta bort luften från den inre påsen och stäng den enligt institutionens protokoll med antingen vävda band eller buntband. ⚠️ Obs: Beakta institutionens protokoll för uppackning av donatorns lungor när du väljer förslutningsmetod. ALTERNATIV 1 VÄVDA BAND 	
3. Avlägsna transportbehållarens lock och övre bricka från transportbehållaren. 	ICKE-STERILT FÄLT				
4.8 TILLVARATAGANDE, FÖRPACKNING OCH KONSERVERING AV LUNGOR					
1. Förbered en nästlad påse i bunken.	STERILT FÄLT	4. Sätt in en trakealkoppling av lämplig storlek i luftstrupen och säkra med två buntband. ⚠️ Obs: Om färre än två buntband används kan det leda till arteriella läckage. ⚠️ Obs: Håll hemostaten på plats. Ta inte bort verktyget för säkring av luftvägarna (t.ex. hemostat, atraumatisk DeBakey eller liknande klämma) förrän i steg 7. OBS: TA INTE BORT HEMOSTATEN.	  	5. Ta bort locket från påsens slanganslutning medan du trycker ned den vita knappen. ⚠️ Obs: Detta kan kräva två händer.	 
2. Tillsätt 2 liter kyld (4 °C) steril konserveringslösning i innerpåsen.	STERILT FÄLT	6. För in trakealkopplingen i påsens slanganslutning. ⚠️ Obs: Håll hemostaten på plats. Ta inte bort verktyget för säkring av luftvägarna (t.ex. hemostat, atraumatisk DeBakey eller liknande klämma) förrän i steg 7.		9. Tillsätt 2 liter kyld (4 °C) steril saltlösning eller kyld (4 °C) steril konserveringslösning till den mellersta påsen. ⚠️ Obs: Använd inte steril issörja eller is.	
	STERILT FÄLT	7. Ta bort verktyget för säkring av luftvägarna (t.ex. hemostat, atraumatisk DeBakey eller liknande klämma).		10. Avlägsna luft från mittpåsen och stäng med hjälp av institutionellt protokoll med antingen vävda band eller buntband. ⚠️ Obs: Beakta institutionens protokoll för uppackning av donatorns lungor när du väljer förslutningsmetod.	
	STERILT FÄLT	11. Avlägsna luft från den ytterre påsen och förslut enligt institutionens protokoll med antingen vävda band eller buntband. ⚠️ Obs: Beakta institutionens protokoll för uppackning av donatorns lungor när du väljer förslutningsmetod.			

12. Slå på pumpen genom att trycka på angiven knapp.		15. Placera de förpackade donatorlungorna i utrustningen och anslut slangen till luftledningsporten i transportbehållaren.	18. Stäng locket på utrustningen.	4.9 RESA MED BAROGUARD® SYSTEM TILL TRANSPLANTATIONSPLATSEN
⚠️ Obs: Slå på pumpen innan du ansluter påsarna till transportbehållaren för att säkerställa att lungorna förblir uppblåsta. En blå LED-kontakt som börjar lysa och ljudsignal bekräftar att pumpen är i drift.	ICKE-STERILT FÄLT	⚠️ OBS: Se till att pumpen är PÅ innan du ansluter slangen i utrustningen för att förhindra potentiell partiell lungdeflation. SE TILL ATT PUMPEN AR PÄSLAGEN		Kontrollera att utrustningen är ordentligt stängd med alla fyra spärrhakarna på plats. Vid transport med fordon, rulla BAROguard® System till fordonet och placera BAROguard® System på en plan plats som är säkrad mot förskjutning eller tippning under transporten. Säkra BAROguard® System efter behov för att åstadkomma detta. Vid flygtransport, antingen med helikopter eller flygplan, följ besättningens anvisningar och säkra BAROguard® System för att förhindra att det flyttas eller tippas under transporten.
	ICKE-STERILT FÄLT			⚠️ OBS: Var försiktig och lås var och en av de 4 spärrhakarna till transportbehållaren ordentligt.
13. Lyft endast den främre kanten av bottenplattan mot dataloggern.	ICKE-STERILT FÄLT	16. Ladda de 2 Paragonix SherpaCool®-påsarna "2" med material i den övre Paragonix SherpaCool®-brickan.	19. Sätt i och lås var och en av de 4 spärrhakarna till transportbehållaren ordentligt.	4.10 AVLÄGSNANDE AV LUNGORNA FRÅN BAROGUARD® SYSTEM FÖR TRANSPLANTATION
⚠️ Obs: Var försiktig, temperatursonden sitter fast på bottenplattan. Dra inte i den.	ICKE-STERILT FÄLT			1. Ta bort utrustningens lock och den övre brickan som innehåller Paragonix SherpaCool® -material.
	ICKE-STERILT FÄLT	20. Tryck på och håll inne knapp 1 på dataloggern intryckt i 10 sekunder för att slå på dataloggern och påbörja loggnings av temperatur, luftvägstryck och tid.		⚠️ Obs: STÄNG INTE AV PUMPEN
14. Placera Paragonix SherpaCool®-påse 1 under den nedre Paragonix SherpaCool®-brickan och sänk brickan.	ICKE-STERILT FÄLT	17. Sätt tillbaka den övre brickan i transportbehållaren.		
	ICKE-STERILT FÄLT		Tryck på knapp 1 för att växla mellan luftvägstryck, lunghålans sondtemperatur, batterispänning och BAROguard® Systems interna systemtemperatur.	
			⚠️ OBS: Under den första timmen efter montering av BAROguard® System kan du uppleva övergående temperaturer under 4 °C eller över 8 °C. Detta beror på systemets stabilisering ommedelbart efter slutmonteringen.	
			⚠️ OBS: Tiden till stabilisering av måltrycket kan variera beroende på det initiala tryck som upprätthålls under utfagningen från donatorns kavitet.	

2. Koppla bort den demonterade nästlade påsarna med hjälp av snabbkopplingen.

⚠️ Obs: STÄNG INTE AV PUMPEN

⚠️ Obs: Koppla bort slangens **INNAN** du lyfter paketet med donatorlungan/-orna.



3. **EFTER** att du har kopplat bort snabbkopplingen, ta bort den förpackade donatorlungan/-donatorlungorna från utrustningen.



4. En icke-steril operatör som ENDAST vidrör den yttre påsen öppnar den så att en steril operatör kan ta bort den mellersta påsen enligt institutionens protokoll.



5. Med hjälp av lämplig aseptisk teknik kopplar den sterila operatören bort den yttre påsen från den mellersta påsen. Ta försiktigt bort den mellersta påsen och lägg den i en skål på det sterila bordet.



6. Öppna den mittersta påsen enligt institutionens protokoll

⚠️ OBS: Den mellersta påsen och den inre påsen förblir anslutna

7. Öppna den inre påsen enligt institutionellt protokoll.

8. Ta ut den första lungan från innerpåsen för förberedelse av transplantation enligt institutionellt protokoll.

9. Medan den första lungan transplanteras, packa om den andra lungan tillbaka till transportbehållaren enligt institutionens protokoll.

10. Packa upp den andra donatorlungan enligt institutionens protokoll när den är redo för transplantation.

11. Efter användning, bortskaffa konserveringslösningen för lungorna och kassera hela BAROguard® System enligt institutionens protokoll genomförandet för bortsättning av biologisk farligt avfall.

5. FELSÖKNING

Tabell 4. Felsökning

PROBLEM:

Ingen temperatur eller tryck visas på dataloggerns LCD-skärm.

SANNOLIKA SKÅL:

Dataloggern är inte aktiverad och samlar inte in data.

ÅTGÄRD:

- Försök först att starta dataloggern genom att trycka på knapp 1 och hålla den intryckt i 10 sekunder (upprepa steg 4.8.20).
- Om dataloggern inte aktiveras och visar temperaturen ska du omedelbart kontakta Paragonix via telefon för ytterligare hjälp.

PROBLEM:

Dataloggerlarmet går av.

SANNOLIKA SKÅL:

Trycket i luftvägarna är lägre än 10 cm H₂O.

ÅTGÄRD:

- Se till att snabbkopplingen på de kapslade påsarna är ansluten till snabbkopplingen i transportörens vägg
- Om larmet fortsätter i ytterligare en minut kopplar du bort de kapslade påsarnas snabbkoppling från snabbkopplingen i transportörens vägg

6. FÖRVARING

Oöppnade BAROguard® System -transportbehållare ska förvaras inomhus på en torr plats utan direkt solljus under normala temperatur- och fuktighetsförhållanden. Oöppnade SherpaCool®-påsar ska förvaras vid -20 °C i väntan på användning.

KÄYTÖÖHJEET

1. KÄYTÖÄIHEET

BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu keuhkojen staattiseen hypotermialaiseen säilytykseen kuljetuksien ja mahdollisien siirron aikana vastaanottajalle. Se käyttää keuhkojen kanssa käytettäväksi tarkoitettuja kylmäsäilytysliuoksia.

Elinen säilytysaika BAROguard®-järjestelmällä on enintään 8 tuntia.

Elinsiirtoihin erikoistuneen kirurgin arvioitava kliinisesti hyväksytyn staattisen hypotermisen säilytysajan ylittävät luovutetut keuhkot, joita voidaan määritellä niiden siirtokelpoisuus vallitsevien kliinisten ohjeiden mukaisesti ja vastaanottajan parhaan lääketieteellisen edun varmistamiseksi.

Huom: Osittaiset keuhkot voidaan kuljettaa BAROguard®-järjestelmän avulla pakkaamalla keuhkot laitoksen protokollan ja UNOS-ohjeiden mukaisesti.

1.1 TAKUULAUSUNTO

Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) takaa, että tämän laitteen suunnittelussa ja valmistuksessa on käytetty asianmukaista huolellisuutta. Tämä takuu korvaa ja sulkee pois kaikki muut takut, joita ei ole tässä nimennomaisesti esitetty, olivatpa ne nimennomaisia tai lain nojalla oletettuja tai muuten sovellettavia, mukaan lukien, mutta ei rajoittuen, oletetut takut myyntikelpoisudesta tai soveltuvuudesta tiettyyn tarkoitukseen. Tämän laitteen käsittely ja varastointi sekä muut potilaaseen, diagnoosiin, hoitoon, kirurgisiin toimenpiteisiin ja muihin Paragonixin hallinnan ulkopuolisii tekijöihin liittyvät seikat vaikuttavat suoraan laitteeseen ja sen käytöstä saatuihin tuloksiin. Paragonixin velvollisuus tämän takuun nojalla rajoittuu tämän laitteen korjaukseen tai korvaamiseen, eikä Paragonix ole vastuussa mistään satunnaisista tai seurausvaikutuksista johtuvista tappioista, vahingoista tai kustannuksista, jotka johtuvat suoraan tai epäsuorasti tämän laitteen käytöstä. Paragonix ei valtuuta mitään muuta henkilöä ottamaan itselleen mitään muuta tai lisävastuuta tai velvollisuuksia tämän laitteen osalta. Paragonix ei ota vastuuta uudelleenkäytettyjen, uudelleenkäsiteltyjen tai uudelleensterilisoitujen laitteiden osalta, eikä anna minkäänlaisia takuita, eikä nimennomaisia tai oletettuja, mukaan lukien mutta ei rajoittuen myyntikelpoisuuteen tai tiettyyn tarkoitukseen soveltuuviuteen, kyseisten laitteiden osalta.

2. TURVALLISUUSVAATIMUKSET

⚠️ Varoitus: Lahjoittajan keuhkot, joiden staattinen hypoterminen säilytysaika ylittää 8 tuntia, vaativat siirtoleikkauksen kirurgin arvioinnin, jotta siirtokelpoisuudesta voidaan päättää.

Laitteeseen liittyvistä vakavista vaaratilanteista tulee ilmoittaa Paragonixille ja asianmukaiselle sääntelyviranomaiselle alueella, jossa tilanne on tapahtunut. Paragonixin tavoittaa paikallisen myyntiedustajan kautta tai ottamalla yhteyttä osoitteeseen:

Sähköpostiosoite: support@paragonixtechnologies.com

Puhelin: +1.781.428.4828

2.1 KOULUTUS

Suunnittele koulutus ennen laitteen ensimmäistä käyttökertaa. Ota yhteyttä Paragonixin sähköpostitse (support@paragonixtechnologies.com) tai puhelimise numeroon +1.781.428.4828. Tämä koulutus on tarkoitettu käyttäjille, jotka käyvät läpi käyttöohjeissa suositellut vaiheet yhdessä Paragonix Technologiesin asianmukaisen henkilöstön kanssa.

2.2 TÄRKEITÄ TIETOJA

	On tärkeää, että kaikki BAROguard®-järjestelmää käyttävät työntekijät lukevat ja ymmärtävät nämä käyttöohjeet ennen laitteen käyttöä. Kaikkien työntekijöiden on houdatettava alla esitettyjä varoituksia ja varotoimia oman turvallisuutesensa sekä ympäriillään olevien henkilöiden turvallisuuden varmistamiseksi. BAROguard®-järjestelmä on laite, jota käytetään keuhkojen talteenottoon menettelyjä suorittavissa sairaaloissa luovutettujen keuhkojen säilyttämiseen ja kuljettamiseen elinsiirtolaitolaiseen. BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu käytettäväksi aikuuttihoitolaitokissä, joilla on voimassa oleva sopimus elinluovutusorganisaation (OPO) kanssa. Sopimus edellyttää, että sairaala ilmoittaa OPO:lle tai OPO:n nimeämälle kolmannelle osapuolle viipymättä kaikista sairaalassa tapahtuneista kuolemantapausista ja uhaneista kuolemistä. Tällaisilla sairaaloilla on myös oltava dokumentoidut protokollat ja menettelyt kuoleman tai uhanneen kuoleman toteamiseksi, perheen suostumuksen saamiseksi ja koulutettu henkilökunta, jolla on täysin varustetut kirurgiset elinten talteenottoon soveltuват leikkaussalit.
--	--

2.3 SYMBOLIEN MÄÄRITELMÄT

Taulukko 1: BAROguard®-järjestelmässä käytetyt symbolit ja niiden määritelmät.

Symbolit	Määritelmät
	Viimeinen käyttöpäivä VVVV-KK-PP
	Älä käytä uudelleen
	Älä käytä, jos pakaus on vahingoittunut tai auki
	Ilmaisee tarpeen katsoa käyttöohjeita
	Eräkoodi
	Varoitus, katso saateasiakirjoja
	Valmistaja
	Lääkinnällinen laite
	Laite tai laitteen komponentti on ei-sterili
	Steriloitu säteilyttämällä
	Hauras, käsittelyvä varoen
	Pidä kuivana
	Lämpötilarajat
	Painerajat
	Ilmankosteusrajat
	Yksilöllinen laitetunniste
	Sarjanumero
	Mallinumero
	Valmistusmaa
	Valmistuspäivämäärä
	Valtuutettu edustaja EU:ssa
	Ilmaisee Sveitsin valtuutetun edustajan.
	Ilmaisee eurooppalaisen maahantuojan

2.4 VAROITUKSET

- Varoitus: Yhdysvaltain liittovaltion laki rajoittaa tämän laitteen myynnin ainoastaan lääkärin toimesta tai määräyksestä.**
- Käytä tarvittaessa aseptista tekniikkaa. BAROguard®-järjestelmän tietty osat toimitetaan sterileinä.** Noudata aseptista tekniikkaa käsitellessäsi BAROguard®-järjestelmän sterilejä osia.

- Saatavilla tulee olla jäähdytettyä (4 °C) säilytysliuosta, joka on hyväksytty käytettäväksi keuhkojen kanssa.**

ÄLÄ käytä uudelleen mitään BAROguard®-järjestelmän osaa. BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu vain kertakäyttöön. ALÄ KÄYTÄ UUDELLEEN. Laitteen uudelleenkäyttö voi aiheuttaa infektiota ja muita komplikaatioita steriliiden menetyksen vuoksi. BAROguard®-järjestelmän tietyt osat ovat sterilejä toimitettaessa (sterilointimenetelmä on gammasisäteily). BAROguard®-järjestelmä on hävitettävä bioläketieteilistä jätettiä koskevien paikallisten ohjeiden mukaisesti.

- Käytä laitoskohtaisia varotoimia luovuttajan keuhkojen ja säilytysliuoksen kanssa käytäessäsi BAROguard®-järjestelmää.**

Keuhko ja säilytysliuos saattavat sisältää havaitsimattomia taudinaiheuttajia luovuttajalta. Käytä yleisiä varotoimia veren väliyksellä tarttuvien taudinaiheuttajien varalta keuhkojen käsittelyssä sekä BAROguard®-järjestelmässä ja hävittämisesessä, joilla esitetään mahdollinen taudinaiheuttajien tarttuminen henkilöstöön. Tarvittaessa tämä voi sisältää henkilönsuojaantimen (esim. käsineet, maskit, suojavaatetus, suojasilmiä tai vastavaa silmien suojaus) käytön sekä materiaalien hävittämisen mahdollisesti tarttunaavarallisen biologisen jätteätteenä.

- Tarkista ennen käyttöä kaikki BAROguard®-järjestelmän osat. Älä käytä, jos jokin osa on irti, rikki tai vaurioitunut.**
- Älä avaa BAROguard®-järjestelmää elinten kuljetuksen aikana.**
- BAROguard®-järjestelmää ei saa muokata.**

VAROITUS: Tämän laitteen käyttöö muiden laitteiden vieressä tai niiden kanssa päällekkäin on vältettävä, koska se voi johtaa virheelliseen toimintaan. Jos tällainen käyttö on tarpeen, täitä laitetta ja muita laitteita on tarkkailtava niiden normaalina toiminnan varmistamiseksi.

VAROITUS: Kannettavia RF-viestintälaitteita (mukaan lukien oheislaitteet, kuten antennikaapelit ja ulkoiset antennit) saa käyttää enintään 30 cm:n (12 tuuman) etäisyydellä mistään BAROguard®-järjestelmän osasta. Muussa tapauksessa laitteen suorituskyky voi heikentyä.

HUOM: BAROguard®-järjestelmä on IEC 61000-4-2:n mukainen: 8 kV kosketus, 15 kV ilma, IEC 61000-4-3: 3 V 80-2 700 MHz, taulukko 9 standardin IEC 61000-4-8 30 A/M mukaisesti ja lisäksi seuraavat:

Taulukko 2. EMC/EMI-turvallisuus	
Testi-standardi	Testitaso
TCISPR 11	Ryhämä 1, luokka B, 30-1 000 MHz
IEC61000-4-2	± 8 kV kosketus, ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV ilma
IEC61000-4-3	Säteilevä radiotaajuiset sähkömagneettiset ketät 3 V/m, 80 Hz-2,7 GHz, 80 % AM 1 kHz:ssä
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz tai 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz - 13,56 MHz

2.5 KULJETUS- JA VARASTOINTI

OLOSUHTEET

- Kuljetus- ja varastointilämpötila:** -20 °C - 40 °C
- Kuljetus- ja varastointipaine:** 625 hPa - 1 060 hPa
- Kuljetus- ja varastointikosteus:** 5-80 %, suhteellinen kosteus

2.6 KÄYTÖÖLOSOUHTEET

Käyttölämpötila: 22 °C

Suoositeltu leikkaussalin lämpötila on 22 °C. Suora auringonvalo ja äärimmäiset ulkolämpötilat (korkeat ja matalat) voivat vaikuttaa BAROguard®-järjestelmän sisälämpötilaan (4-8 °C). BAROguard®-järjestelmän lämpötilaa on seurattava säännöllisesti äärilämpötiloille altistuksen aikana.

Käyttöpaine: Merenpinnan tasosta 2 400 metriin.

Käyttöpainealue vastaa kaupallisten lentoalueiden kuljetusvaatimuksia. Äärimmäinen paineen taso voi vaikuttaa suorituskykyyn. Äärimmäisille paineille (korkeusille) altistumisen aikana BAROguard®-järjestelmän toimintaa on seurattava säännöllisesti.

Käyttökosteus: 40-60 %, suhteellinen kosteus

Aärimmäinen ilmankosteus voi vaikuttaa suorituskykyyn. Äärimmäisille kosteustasolle altistumisen aikana BAROguard®-järjestelmän toimintaa on seurattava usein.

2.7 DATALOGGERIN VIESTINTÄ JA TARKKUUS

Lämpötilan tarkkuus

Langaton datastandardi:

Bluetooth Low Energy (Bluetooth Smart)

BAROguard®-järjestelmän dataloggeri valvoo lämpötilaa ja painetta ja voi lähetä tiedot mobiiliilaitteeseen valinnaisen mobiilisovelluksen (kohta 4.4) avulla käytäen Bluetooth® Low Energy -teknologiaa.

Dataloggerin radioteho:

1 mW (0 dBm).

Dataloggerin lähetysalue: Noin 30,5 m (100 jalkaa) sijaintilinjalla

Lämpötilan tarkkuus

BAROguard®-järjestelmän mukana toimifetaan esiasennettu dataloggeri, joka pystyy raportoimaan elimen lämpötilan. Lämpötilan mittaustarkkuus on $\pm 0,5$ °C väillä 0-50 °C. **Paineen tarkkuus** BAROguard®-järjestelmässä on esiasennettu dataloggeri, joka pystyy raportoimaan luovuttajan keuhkojen hengitystiepaineen. Paineen tarkkuus on $\pm 1,0$ cmH₂O. **Ajoitustarkkuus** Esiasennettu dataloggeri tallentaa lämpötilan ajan suhteen ± 1 minuutin tarkkuudella kuukaudessa.

2.8 VAROTOIMENPITEET

• Pidä BAROguard®-järjestelmä pääasiassa pystyssä kuljetuksen aikana.

BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu kuljetettavaksi pystyasennossa. Tilapäinen kallistus ± 45 ° vaakasuorasta mihin tahansa suuntaan on hyväksyttyvä.

• Älä sijoita BAROguard®-järjestelmää lentokoneen ruumaan.

BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu kuljetettavaksi paineistetussa matkustamossa lentokuljetuksen aikana.

• Vältä suoraa auringonvaloa sekä kuumia tai kylmiä lämpötilan ääripäitä.

BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu kuljetettavaksi samoissa ympäristöolosuhteissa, jotka ovat sopivia ihmisielle. Vältä pitkää altistumista ulkoisille olosuhteille (auringonvalo, kuumuuus tai kylmäys).

• Ole varovainen nosttaessasi BAROguard®-järjestelmää.

Täysin ladattu BAROguard®-järjestelmä painaa noin 30 kiloa. Käytä oikeita nostotekniikoita.

• Käytä laitteta varoen muiden elektronisten laitteiden ja sähkömagneettisten lähteiden läheisyydessä.

BAROguard®-järjestelmä on testattu säteilyhäiriön osalta ainoastaan tämän käyttöoppaan kohdassa 2.4 luettellulla valituilla taajuusilla. Vaikka merkittävästi vastavuoroisten häiriöiden riski ei ole havaittu, BAROguard®-järjestelmää on aina tarkoitettava tarkoin, kun se on käytössä, ja se on suunnattava uudelleen tai siirrettävä, jos havaitaan epänormaalialtoimintaa. Sähkömagneettisia lähteitä ovat muun muassa radiotaajuustunnistulukijat (RFID), sähköiset turvajärjestelmät (esim. metallipaljastimet, sähköinen tavaraavalvonta), lähikenttäviestintäjärjestelmät (NFC), langaton tehonsiirto (WPT), 5G-matkapiheliverkko ja ainutlaatuiset läketieteiliset lähettimet, kuten sähkökauterit, magneettikuvauksilaitteet, sähkökirurgiset laitteet ja diaternaalilaitteet.

Alä käytä BAROguard®-järjestelmää happirikkassa ympäristössä. BAROguard®-järjestelmää ei ole tarkoitettu tai arvioitu käytettäväksi happirikkassa ympäristössä. **Alä käytä BAROguard®-**

BAROguard®-järjestelmää ei ole tarkoitettu tai arvioitu käytettäväksi happenrikassa ympäristössä.

Alä käytä BAROguard®-

järjestelmää sytytetyien anestesia-aineiden kanssa. BAROguard®-järjestelmää ei ole tarkoitettu tai arvioitu käytettäväksi sytytetyien anestesia-aineiden kanssa.

2.9 SIVUVAIKUTUKSET

Kaikilla kirurgisilla toimenpiteillä ja lääkinnäiliäillä laitteilla on mahdollisia riskejä. Luovutettujen keuhkojen siiron mahdolliset kirurgiset riskit ovat samankaltaisia Paragonix BAROguard®-järjestelmän ja perinteisen jääsäilytyksen välillä. Riskinä on saada keuhkot, jotka eivät toimi kunnolla elinsiiron jälkeen. Lisäksi luovutettujen keuhkot voivat vaurioita säilytyksen aikana.

2.10 BAROGUARDIIN LIITTYVÄT SIVUVAIKUTUKSET

- On mahdollista, että Paragonix BAROguard®-järjestelmässä säälyttämisen jälkeen elinsiirtoläkäri päättää, etteivät luovutettujen keuhkot soveltu siirtoon.
- Koulutut terveydenhuollon ammattilaiset valmistelevat ja käyttävät Paragonix BAROguard®-järjestelmää. Kuten monissa lääketieteellisissä teknologioidissa, siihen liittyy sisäisiä riskejä, kuten luovuttajakudoksen vauriot, ilmavuodot, infektiot tai viivästyntä elintointiin.

2.11 KLIINISET HYÖDYT (EU)

Paragonix BAROguard®-järjestelmä on tarkoitettu parantamaan elinten säälytyyttä kuljetuksen ja varastoinnin aikana elinluovuttalta vastaanottajalle. Parempi elinten säälyvyys voi vähentää kylvän iskeemisen ajan ja reperfuusioaurion aiheuttamia riskejä, mikä vähentää leikkauksen jälkeisiä komplikaatioita ja parantaa pitkän aikavälin tuloksia.

3 ASENNUSTA EDELTÄVÄ TARKISTUSLISTA

Taulukko 3: BAROguard®-järjestelmän asennusta edeltävä tarkistuslista, jossa ilmoitetaan osien määrität, sijoittain ja steriliisymääräykset.

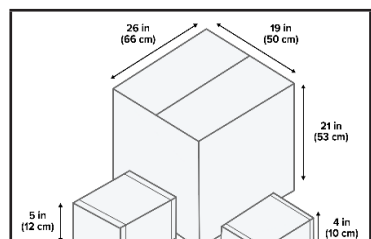
Sisältyy BAROguard®-järjestelmään.	Osa-numero	Kohde
Kyllä (Ei-steriliili)	PRGNX-7007-001	BAROguard®-järjestelmä Kuljetuslaatikko (1)
Kyllä (Ei-steriliili)	PRGNX-7007-002	BAROguard®-järjestelmä Paragonix SherpaCool®-materiaalit (1)

VAROITUS: SÄILYTÄ -20 °C TAI KYLMEMÄSSÄ. VÄHINTÄÄN 48 TUNTIA ENNEN KÄYTTÖÄ

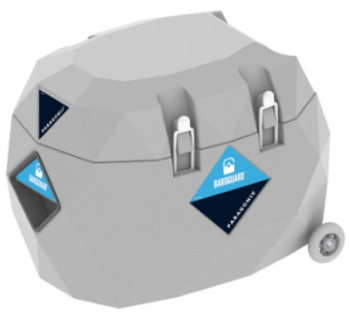
Kyllä (steriliili)	PRGNX-7007-003	BAROguard®-järjestelmä Steriliitit osat (1)
Ei (steriliili)	Vaihtelee	Yhtkeensä 4 litraa nestettä yksinomaan luovutettujen keuhkojen pakkaamista varten (esim. 2 litraa jäähdettyä (4 °C), steriliiliä säilytsiliuosta sisäpussia varten ja 2 litraa jäähdettyä (4 °C), steriliiliä tai säilötäliuosta keskimmäistä pussia varten)
Ei (steriliili)	Vaihtelee	Hemostaatti (atraumaattinen DeBakey-puristimet tai vastaava) tai muu vastaava hengitysteiden varmistustyökalu (1)

3.1 BAROguard®-järjestelmän asennus ja valmistelu

- Tarkasta kaikki osat saapuessaan mahdollisten kuljetuksen aikana syntyneiden vaurioiden varalta.
- Ilmoita välittömästi Paragonix BAROguard®-järjestelmän mahdollisista vaurioista tai kuntoon liittyvistä huolenaiheista Paragonix Technologies Inc.-yhtiölle.
- Kuljetuksen aikana SherpaCool®-pusseja voidaan säälyttää kuljetuslaatikossa korkeintaan 18 tuntia ja yhteensä enintään 7 litraa suolaliuosta ja/tai säilytsiliuosta vaaditun käytännön mukaisesti.
- Huom:** Jos SherpaCool® on asetettu kuljetuslaatikkoon, sijoita pussit niille tarkoitettuihin paikkoihin kohdassa 4.8 esitetyn mukaisesti.
- Paragonix SherpaCool®-pusseja ei saa asettaa suoraan kosketukseen lämpötila-auturin kanssa.



Kuva 1: BAROguard®-järjestelmä, ja sellaisena kuin se toimitetaan (laatikossa)



Kuva 2: Kuljetuslaatikko



Kuva 3: SherpaCool®-materiaalit.

VAROITUS: SÄILYTÄ -20 °C TAI KYLMEMMÄSSÄ VAHINTAAN 48 TUNTIA ENNEN KÄYTTOÄ.



Kuva 4: Säilytysliuos ja/tai suolaliuos

VAROITUS: SEURAA LIITTEESSÄ OLEVAN KÄYTTOOHJEEN SÄILYTYS- JA VALMISTELUOHJEITA KÄYTTOÄ VARTEN



Kuva 5: Steriilit osat

VAROITUS: SEURAA LIITTEENÄ OLEVAN KÄYTTOOHJEEN SÄILYTYS- JA VALMISTELUOHJEITA KÄYTTOÄ VARTEN

4. KÄYTÖOHJEET

4.1 YLEISTÄ TIEOTA
Ennen kliinistä käyttöä käyttäjien on saatava koulutus BAROguard®-järjestelmän käyttöön ja toiminnalliseen ymmärrykseen.

4.2 BAROguard®-JÄRJESTELMÄN KÄYTÖN YLEISKATSAUS

BAROguard®-järjestelmän käyttäminen edellyttää seuraavien toimenpiteiden suorittamista:

- Pakkauksen poistaminen, SherpaCool®-laatikon (kohta 4.3), joka sisältää SherpaCool®-pusseja, esivalmistelu -20 °C:ssa tai

- sitä kylmemmässä vähintään 48 tunnia.
- Datalogger-ohjelmiston asennus BAROguard®-järjestelmän käyttöä varten (kohta 4.4, valinnainen, suositeltava)
- BAROguard®-järjestelmän kuljetus elinten talteenottopaikkaan (kohta 4.5)
- BAROguard®-järjestelmän ja kuljetuslaatikon valmistelu käyttöönottoa varten elinten talteenottopaikassa (kohta 4.6)
- BAROguard®-järjestelmän valmistelu keuhkojen vastaanottoa varten elinten talteenottopaikassa (kohta 4.7)
- Luovuttajan keuhkojen talteenotto, pakkameninen ja säilytäminen (kohta 4.8)
- Matkustaminen BAROguard®-järjestelmän kanssa elinsiirtopaikalle (kohta 4.9)
- Keuhko poistaminen BAROguard®-järjestelmästä elinsiirtoa varten (kohta 4.10)

Näitä ohjeita voidaan muokata todellisen käytön mukaan. Ohjeet on suunniteltu kahden käyttäjän toteutettavaksi. Nämä ohjeet voidaan mukauttaa yhdelle käyttäjälle, edellyttää, että asianmukainen aseptinen tekniikka otetaan käyttöön yhdessä sterillillä alueella suoritettavien toimenpiteiden kanssa, joissa käytetään sterilejä BAROguard®-järjestelmän osia.

4.3 PAKKAUKSEN POISTAMINEN JA SHERPACOOL®-LAATIKON, JOKA SISÄLTÄÄ SHERPACOOL®-PUSSEJA ESIVALMISTELU

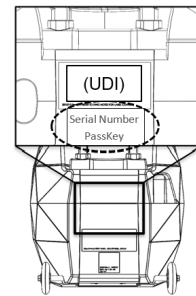
BAROguard®-järjestelmä on pidettävä käyttövalmiina, jotta se on aina keuhkojen talteenottotiimin käytettävissä. Tee seuraavat valmisteut:

- Älä poista SherpaCool®-pusseja SherpaCool®-laatikosta.
- Merkitse SherpaCool®-laatikon etikettiin päivämäärä ja kellonaika, jolloin SherpaCool®-laatikko on siirretty säilytykseen -20 °C:een.
- Aseta SherpaCool®-laatikko pakastimeen, jonka lämpötila on -20 °C (tai kylmempä) vähintään 48 tunniksi.
- Poista SherpaCool®-laatikko vähintään 48 tunnin -20 °C:ssa (tai kylmemmässä) esivalmisteluan jälkeen.
- Älä poista SherpaCool®-laatikkoa ennen kuin elinsiiron talteenottitiimi lähtee lahjoittajan sairaalaan.
- Älä poista SherpaCool®-laatikkoa, ennen kuin kaikki muut BAROguard®-järjestelmän osat sekä niihin liittyvät laitteet ja materiaalit on valmisteltu kuljetusta varten.
- Paragonix SherpaCool®-laatikko on kuljetettava luovutuspaikkaan jäässä TAI kuljetuslaatikossa,

- kuten kohdassa 3.1 on kuvattu.
- Yhteensä 4 litraa nesteitä yksinomaan luovuttajan keuhkojen pakkaamiseen (esim. 2 litraa jäädytettyä (4 °C), steriliä säilytysliuosta, joka on hyväksytty käytettäväksi keuhkojen kanssa sisäpuississa, ja 2 litraa jäädytettyä (4 °C), steriliä keittosuolaliuosta tai säilytysliuosta keskimmäistä pussia varten)

4.4 TIEDONKERUUJÄRJES-TELIMÄN ASENNUS BAROGUARD®-JÄRJESTELMÄN KÄYTÖÄ VARTEN (VALINNAINEN, SUOSITELTAVA)

Jotta BAROguard®-järjestelmän tallennettu lämpötilatiö saadaan palautettua, käyttäjän on ensin ladattava ja asennettava uusin versio Paragonix-sovelluksesta joko App Storesta tai Google Play -kaupasta. Tämä vaatii Bluetooth®-yhteensopivan iOS- tai Android-laitteen käytön.



Kuva 6: Dataloggerin sarjanumeron ja pääsyavaimen merkitseminen kuljetuslaatikkoon

- Kun tiedonkerujärjestelmä on yhdistetty, kirjattuja tietoja voidaan tarkastella paikallisesti ja/tai ladata muihin laitteisiin Paragonix-ohjelmistosovelluksen kautta.
- Tietojen palauttamiseen liittyvä apua varten ota yhteyttä Paragonix®:iin suoraan annettuun puhelinnumeroon ja pidä valmiina kuljetuslaatikon sarjanumero ja dataloggerin sarjanumero.
- Älä hävitä kuljetuslaatikko ennen kuin halutut tiedot on saatu.

4.5 BAROGUARD®-JÄRJESTELMÄN KULJETUS ELINTEN TALTEENOTTOPAIKKAA

Kuljeta erilaisia BAROguard®-järjestelmän tarvikkeita elinten talteenottopaikkaan seuraavasti:

- Aseta SherpaCool®-laatikko kosteaan jäähän kylmälätkissä kuljetusta varten TAI kuljetuslaatikkoon kohdan 3.1 kuvauksen mukaisesti.
- Paragonix SherpaCool®-laatikko voidaan kuljettaa samassa kylmälaukussa muiden lisävarusteiden (säilytysliukset jne.) kanssa.
- SherpaCool®-laatikon suuri sallittu kuljetusaika on 4 tuntia kosteassa jääkuljetuksessa ja 18 tuntia kuljetuslaatikon sisällä.
- Kuljeta BAROguard®-järjestelmän sisäkkäisten pussien kokonpanoa (steriliit komponentit) alkuperäispakkauksessa.
- Poista kuljetuslaatikko pakkauksesta ennen kuljetusta elinten talteenottopaikkaan.
- Vie kuljetuslaatikko pyörillä tai kantamalla elinten talteenottopaikkaan.

4.6 BAROGUARD®-JÄRJESTELMÄN VALMISTELU KÄYTTÖÄ VARTEN ELINTEN TALTEENOTTOAIKASSA

- Tarkista asennusta edeltävän tarkistuslistan (katso kohta 3 taulukko 3) avulla, että kaikki BAROguard®-järjestelmän osat ovat tallessa ENNEN kuin purat osat pakkauksesta.

- Avaat Paragonix SherpaCool®-laatikko ja jätät SherpaCool®-pussit jäähän, kunnes ne asennetaan kuljetuslaatikkoon.

4.7 BAROGUARD®:N VALMISTELU KEUHKOJEN VASTAANOTTOA VARTEN TALTEENOTTOAIKALLA

- Poista aseptisesti steriliitit osat (sisäkkäiset pussit, trakealiittimet, johdinsiteet, kaapelinasennustyökalu) ja aseta steriliille pöydälle



Kaapelinasennustyökalu



Trakealiittimet
(15 mm, 18 mm, 20 mm,
23 mm)



Sisäkkäisten pussien kokoontapaus, johdinsiteet, pussinarut

- Tarkista kaikki materiaali visuaalisesti vaurioiden varalta ja hävitä tarvittaessa.

- Poista kuljetuslaatikon kanssi ja ylempi lokero kuljetuslaatikosta.



- Aseta sopivan kokoinen trakealiitin henkitorveen ja kiinnitä se **2 johdinsiteellä**.

⚠ Huom: Vähemmän kuin kahden johdinsiteen käyttö voi aiheuttaa valtimovuotoja.

- ⚠ Huom: Pidä hemostaatti paikallaan.**

Alä poista hengitysteiden varmistustyökalua (esim. hemostaatti, atraumaattista DeBakey-puristinta tai vastaavaa puristinta) ennen vaihetta 7.

HUOM: ÄLÄ POISTA HEMOSTAATTIA

4.8 KEUHKOJEN TALTEENOTTO, PAKKAAMINEN JA SÄILYTÄMINEN

- Valmistele sisäkkäinen pussi työpöydän altaassa.



STERILI ALUE

- Lisää 2 litraa jäähdytettyä (4 °C), steriliä säilytysliuosta sisäpussiin.



STERILI ALUE

- Valmistele keuhkot asianmukaisesti trakealiittimen asettamista varten.

⚠ Huom: Ylläpidä hengitystiepaine luovuttajan ontelosta talteenoton aikana ja valmistele työpöydällä hengitysteiden varmistustyökalu (esim. hemostaatti, atraumaattinen DeBakey- tai vastaavat puristimet).

⚠ Huom: Pakaa vain keuhkot, jotka on tutkittu ja hyväksytty lopullisessa arvioinnissa ilman ilmavuotoja laitoksen protokollan mukaisesti.



STERILI ALUE

- Aseta sopivan kokoinen trakealiitin henkitorveen ja kiinnitä se **2 johdinsiteellä**.

⚠ Huom: Tämä on ehkä tehtävä kahdella kädellä.

5. Irrota korkki pussin letkuliitännästä samalla kun painat valkoista painiketta.

⚠ Huom: Tämä on ehkä tehtävä kahdella kädellä.



- Aseta trakealiitin pussin letkuliitintään.

⚠ Huom: Pidä hemostaatti paikallaan. Alä poista hengitysteiden varmistustyökalua (esim. hemostaatti, atraumaattista DeBakey-puristinta tai vastaavaa puristinta) ennen vaihetta 7.



STERILI ALUE

- Poista hengitysteiden varmistustyökalu (esim. hemostaatti, atraumaattinen DeBakey- tai vastaava puristin).



STERILI ALUE

- Poista ilma sisäpussista ja sulje se laitoksen protokollaan noudattaen joko kudottuilla siteillä tai johdinsiteillä.

⚠ Huom: Huomioi vastaanottavan keskuksen laitoksen protokolla, joka koskee luovuttajan keuhkojen pakkauksesta purkamista, kun valitset sulkemismenetelmää.

VAIHTOEHTO 1: KUDOTUT SITEET



STERILI ALUE

<p>VAIHTOEHTO 2: JOHDINSITEET</p> 	<p>STERILI ALUE</p> <p>12. Kytke pumppu päälle painamalla osoitettua painiketta.</p> <p>⚠️ Huom: Kytke pumppu päälle ennen pussien liittämistä kuljetuslaatikkoon, jotta ilma pystyy keuhkoissa. Valaistu sininen LED-kytkin ja äänimerkki vahvistavat pumpun toiminnan.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p> <p>15. Aseta pakatut luovuttajan keuhkot laitteeseen ja liitä letkut kuljetuslaatikon ilmaletkuiltaan.</p> <p>⚠️ HUOM: Varmista, että pumppu on PAÄLLÄ ennen letkun liittämistä laitteeseen, jotta estetään keuhkojen mahdollinen osittainen tyhjeminen.</p> <p>VARMISTA, ETTÄ PUMPPU ON PAÄLLÄ</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p> <p>18. Sulje laitteen kansi.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p>
<p>9. Lisää keskimmäiseen pussiin 2 litraa jäähdytettyä (4 °C) steriliä suolaliuosta tai jäähdytettyä (4 °C) steriliä säilytysliuosta.</p> <p>⚠️ Huom: Älä käytä steriliä jäähilettä tai jäättää.</p> 	<p>STERILI ALUE</p> <p>13. Nosta vain alalokeron etureunaa kohti dataloggeria.</p> <p>⚠️ Huom: Ole varovainen, sillä lämpötila-anturi on kiinnitetty alalokeroon. Älä vedä.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p> <p>16. Lastaa 2 Paragonix SherpaCool®-pussi "2" -materiaalit Paragonix SherpaCool®-ylälokeroon.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p> <p>19. Varmista, että kaikki neljä lähettiläjän lukkoja ovat tiukasti paikallaan ja lukittu.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p>
<p>10. Poista ilma keskimmäisestä pussista ja sulje se laitoksen protokollaa noudattaen joko kudottuilla siteillä tai johdinsiteillä.</p> <p>⚠️ Huom: Huomioi vastaanottavan keskuksen laitoksen protokolla, joka koske luovuttajan keuhkojen pakkauksesta purkamista, kun valitset sulkemismenetelmää.</p>	<p>STERILI ALUE</p> <p>14. Aseta Paragonix SherpaCool®-pussi 1 Paragonix SherpaCool®-lokeron alle ja laske lokero alas.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p> <p>17. Aseta ylälokero takaisin kuljetuslaatikkoon.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p> <p>20. Paina ja pidä painiketta 1 painettuna 10 sekunnin ajan, jotta dataloggeri kytkeytyy päälle ja aloittaa lämpötilan, hengitystiepaineen ja ajan kirjaamisen.</p> 	<p>EI-STERILI ALUE</p>
<p>11. Poista ilma ulomasta pussista ja sulje se laitoksen protokollaa noudattaen joko kudottuilla siteillä tai johdinsiteillä.</p> <p>⚠️ Huom: Huomioi vastaanottavan keskuksen laitoksen protokolla, joka koske luovuttajan keuhkojen pakkauksesta purkamista, kun valitset sulkemismenetelmää.</p>	<p>STERILI ALUE</p>		<p>Paina painiketta 1 vaihtaksesi hengitystiepaineen, keuhkontojon anturin lämpötilan, akkujännitteen ja sisäisen BAROguard®-järjestelmän lämpötilan välillä.</p> <p>⚠️ HUOM: Ensimmäisen tunnin ajan BAROguard®-järjestelmän kokoamisen jälkeen lämpötila voi olla ohimenevästi alle 4 °C ai yli 8 °C. Tämä johtuu järjestelmän vakauttamisesta välittömästi kokoamisen jälkeen.</p> <p>⚠️ HUOM: Aika tavoitepaineen vakautumiseen voi vaihdella sen mukaan, millainen alkupaine säilytetään luovuttajan ontelosta talteenoton aikana.</p>	<p>EI-STERILI ALUE</p>

4.9 MATKUSTAMINEN BAROGUARD®- JÄRJESTELMÄN KANSSA ELINSIIRTOAIKALLE

Varmista, että laite on tiukasti suljettu ja että kaikki neljä salpaa ovat paikallaan.

Ajoneuvokuljetuksessa rullaan BAROguard®-järjestelmää ajoneuvoon ja sijoita BAROguard®-järjestelmää tasaaseen paikkaan, jotta se ei siirry tai kallistu kuljetuksen aikana. Turvaa BAROguard®-järjestelmää tarpeen mukaan tämän toteuttamiseksi. Jos kuljetus tapahtuu ilmateitse, joko helikopterilla tai lentokoneella, noudata miehistön ohjeita ja varmista, että BAROguard®-järjestelmä on tukevasti kiinnitetty estämään siirtymisen tai kallistumisen kuljetuksen aikana.

HUOM: Ole varovainen, kun lastaat ja purat BAROguard®-järjestelmää varmistaaksesi, että laitteen virta pysyy päällä.

Saapuessasi vastaanottajan elinsiirtopaikaan, noudata laitoksen protokollaan laitteiston siirtämiseksi elinsiirtoleikkauksaliin. Etsi leikkaussalissa ei-sterili pöytä BAROguard®-järjestelmää varten. Jatka BAROguard®-järjestelmän käyttöä, kunnes vastaanottaja on valmisteltu ottamaan vastaan luovutetut keuhkot ja ja varmista, että kuljetuslaatikko on turvallisesti suljettu kaikilla neljällä lukitussalvalla.

4.10 KEUHKOJEN POISTAMINEN BAROGUARD®- JÄRJESTELMÄSTÄ ELINSIIRTOA VARTEN

- Poista laitteen kanssi ja Paragonix SherpaCool®-materiaalit sisältävä ylälokero.

Huom: ÄLÄ SAMMUTA PUMPPUA



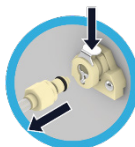
EI-STERILI ALUE



- Irrota sisäkkäisten pussien kokoonpano pikaliittimellä.

Huom: ÄLÄ SAMMUTA PUMPPUA

Huom: Irrota letkut **ENNEN** luovuttajan pakattujen keuhkojen nostamista.



EI-STERILI ALUE

- Poista pakatut luovuttajan keuhkot laitteesta, kun **SEN JALKEEN** kun pikaliitin on avattu.



EI-STERILI ALUE

- Koskettamalla AINOASTAAN ulompaa pussia ei-sterili käyttäjä avaa sen niin, että sterili käyttäjä voi poistaa keskimmäisen pussin laitoksen protokollen mukaisesti.



EI-STERILI ALUE

- Sterili käyttäjä irrottaa ulomman pussin keskimmäisestä pussista käyttäen asianmukaista aseptista teknikkaa. Irrota varovasti keskimmäinen pussikokoonpano ja siirrä se altaaseen sterilille pöydälle.



STERILI ALUE

- Avaa keskimmäinen pussi laitoksen protokollan mukaisesti.

HUOM: Keskimmäinen pussi ja sisäpussi pysyvät kiinnitettyinä.

- Avaa sisäpussi laitoksen protokollan mukaisesti.

- Poista ensimmäinen keuhko sisäpussista elinsiiron valmistelua varten laitoksen protokollen mukaisesti.

- Kun ensimmäistä keuhkoa siirretään, pakaa toinen keuhko takaisin kuljetuslaatikoon laitoksen protokollen mukaisesti.

- Pura toinen luovuttajan keuhko pois pakkauksesta laitoksen protokollen mukaisesti, kun se on valmis elinsiirtoa varten.

STERILI ALUE

STERILI ALUE

STERILI ALUE

STERILI ALUE

- Hävitä keuhkojen säilytysliuos käytön jälkeen ja hävitä koko BAROguard®-järjestelmä laitoksen protokollan mukaisesti biojätteen kautta.

5. VIANMÄÄRITYS

Taulukko 4. Vianmääritys

ONGELMA:

Tiedonkeruulaitteen LCD-näytössä ei näy lämpötilaa tai painetta.

TODENNÄKÖINEN SYY:

Tiedonkeruulaitetta ei ole aktivoitu eikä se kerää tietoja.

TOIMENPIDE:

- Yritä ensin käynnistää tiedonkeruulaitteita pitämällä painiketta 1 painettuna 10 sekunnin ajan (toista vaihe 4.8.20).
- Jos tiedonkeruulaitteita ei aktivoi eikä näytä lämpötilaa, pyydä neuvoja ottamalla välittömästi yhteyttä Paragonixin puhelimitse.

ONGELMA:

Tiedonkeruulaitteen hälytys hälyttää.

TODENNÄKÖINEN SYY:

Paine hengitysteissä on alle 10 cm H₂O.

TOIMENPIDE:

- Varmista, että sisäkkäisten pussien pikaliitin on liitetty lähetyspakauksen seinämässä olevaan pikaliittiimeen.
- Jos hälytys jatkuu vielä minuutin ajan, irrota sisäkkäisten pussien pikaliitin lähetyspakauksen seinämässä olevasta pikaliittimestä.

6. SÄILYTYS

Avaamattomat BAROguard®-järjestelmän kuljetuslaatikot on säilytettävä sisätiloissa kuivassa paikassa suoralta auringonvalolta suojaattuna normaalissa lämpötila- ja kosteusolo-suhteissa. Avaamattomat SherpaCool®-pussit on säilytettävä -20 °C:ssa valmisteltaessa niitä käytöö varten.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

1. INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

O Sistema BAROguard® destina-se a ser utilizado para a preservação estática em hipotermia de pulmões durante o transporte e eventual transplante num recetor, através da utilização de soluções de armazenamento a frio indicadas para utilização com estes órgãos.

O tempo de armazenamento de órgãos previsto para o Sistema BAROguard® é de até 8 horas.

Os pulmões de dadores que excedam os tempos, clinicamente aceites, de preservação estática em hipotermia devem ser avaliados pelo cirurgião de transplantes para determinar a possibilidade de transplante, de acordo com as orientações clínicas aceites e com a finalidade de defesa dos melhores interesses do recetor a que se destinam.

Nota: Podem ser transportadas partes de pulmões através do Sistema BAROguard® por realização de acondicionamento dos pulmões de acordo com o protocolo institucional e as orientações da UNOS.

1.1 DECLARAÇÃO DE GARANTIA

A Paragonix Technologies, Inc.® (Paragonix) garante que foi utilizado cuidado razoável na conceção e no fabrico deste dispositivo.

Esta garantia substitui e exclui todas as outras garantias não expressamente estabelecidas no presente documento, quer sejam expressas ou implícitas por força da lei ou de outra forma, incluindo, entre outras, quaisquer garantias implícitas de comercialização ou adequação a um determinado propósito. O manuseamento e o armazenamento deste dispositivo, assim como outros fatores relacionados com o doente, o diagnóstico, o tratamento, os procedimentos cirúrgicos e outras questões fora do controlo da Paragonix afetam diretamente o dispositivo e os resultados obtidos com a sua utilização. A obrigação da Paragonix ao abrigo desta garantia limita-se à reparação ou substituição deste dispositivo e a Paragonix não será responsável por qualquer perda, dano ou despesa accidental ou consequente, resultante direta ou indirectamente da utilização deste dispositivo. A Paragonix não autoriza qualquer outra pessoa a assumir, em seu nome, qualquer outra responsabilidade ou obrigação adicional relacionada com este dispositivo. A Paragonix não assume qualquer responsabilidade relativamente a dispositivos reutilizados, com reprocessamento ou com reesterilização e não dá quaisquer garantias, expressas ou implícitas, incluindo entre outras a comercialização ou adequação a um determinado propósito, relativamente a estes dispositivos.

2. REQUISITOS DE SEGURANÇA

⚠️ Precaução: Os pulmões de dadores que excedam o tempo de preservação estática em hipotermia de 8 horas requerem a avaliação do cirurgião de transplantes para determinar a possibilidade de transplante.

Caso ocorra algum incidente grave relacionado com o dispositivo, contacte a Paragonix e a autoridade reguladora adequada no país de utilização onde o incidente ocorreu. A Paragonix pode ser contactada através do seu representante local de vendas ou através de:

e-mail: support@paragonixtechnologies.com

telefone: +1.781.428.4828

2.1 FORMAÇÃO

Agendar a formação antes da primeira utilização do dispositivo. Para agendar, contactar a Paragonix por e-mail para (support@paragonixtechnologies.com) ou por telefone através do número +1.781.428.4828. Esta formação destina-se aos utilizadores previstos e tem como objetivo analisar os passos recomendados nas Instruções de utilização em conjunto com o adequado pessoal da Paragonix Technologies.

2.2 INFORMAÇÕES IMPORTANTES

 É importante que todo o pessoal que irá utilizar o Sistema BAROguard® leia e compreenda estas instruções de utilização antes de utilizar o dispositivo. Todo o pessoal deve seguir todos as advertências e precauções descritas em seguida, para sua segurança e para a segurança das pessoas que o rodeiam. O Sistema BAROguard® é um dispositivo e destina-se a ser utilizado por hospitais que realizam procedimentos de recuperação pulmonar, para armazenar e transportar pulmões de dadores para as instalações de transplante. O Sistema BAROguard® destina-se a ser utilizado em instalações de cuidados agudos que tenham um acordo em vigor com uma Organ Procurement Organization (OPO), e requer que o hospital notifique atempadamente a OPO ou terceiros designados pela OPO sobre todas as mortes e mortes iminentes que ocorram no hospital. Estes hospitais também devem ter protocolos e procedimentos documentados para determinar mortes ou mortes iminentes, obter o consentimento da família e profissionais com formação e com blocos operatórios de recuperação cirúrgica totalmente equipados para realizar o procedimento de recolha.

2.3 DEFINIÇÕES DOS SÍMBOLOS

Tabela 1: Símbolos utilizados na rotulagem do Sistema BAROguard® e suas definições.

Símbolos	Definições
	Utilizar até AAAA-MM-DD
	Não reutilizar
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada ou aberta
	Indica a necessidade de consultar as instruções de utilização
	Código do lote
	Atenção, consultar a documentação fornecida
	Fabricante
	Dispositivo médico
	Dispositivo ou componente do dispositivo não esterilizado
	Esterilizado por radiação
	Frágil, manusear com cuidado
	Manter seco
	Limites de temperatura
	Limites de pressão
	Limites de humidade
	Identificador único do dispositivo
	Número de série
	Referência do modelo
	País de fabrico
	Data de fabrico
	Representante autorizado na UE
	Indica o representante autorizado na Suíça.
	Indica o importador europeu

2.4 ADVERTÊNCIAS

- Atenção:** A lei federal (EUA) restringe este dispositivo à venda por ou por prescrição de um médico.
- Utilizar técnicas asséticas adequadas. Alguns componentes do Sistema BAROguard® são fornecidos esterilizados. Deve manter uma técnica assética ao manusear os componentes esterilizados do Sistema BAROguard®.
- Deve estar disponível uma solução de preservação refrigerada (4 °C), aprovada para utilização em pulmões.



⚠️ NÃO reutilizar qualquer componente do Sistema BAROguard®.

O Sistema BAROguard® destina-se apenas a utilização única. **NÃO REUTILIZAR.** A reutilização do dispositivo pode provocar infecção e outras complicações devidas à perda de esterilização. Alguns componentes do Sistema BAROguard® são fornecidos esterilizados (o método de esterilização é por radiação gama). O Sistema BAROguard® deve ser eliminado de acordo com as orientações locais para resíduos biomédicos.

- Ao utilizar o Sistema BAROguard® deve seguir as precauções específicas da instituição relativamente aos pulmões do dador e à solução de preservação.**

Os pulmões e a solução de preservação podem conter agentes patogénicos do dador não detetados. Seguir as precauções universais relativas a agentes patogénicos transmitidos pelo sangue no manuseamento dos pulmões e no manuseamento e eliminação do Sistema BAROguard® e da solução de preservação, de forma a prevenir a possível transmissão de agentes patogénicos ao pessoal. Conforme apropriado, isto pode incluir a utilização de equipamento de proteção individual (por exemplo, luvas, máscaras, batas, óculos de proteção ou proteção ocular equivalente) e a eliminação de materiais como resíduos de risco biológico potencialmente infeciosos.

- Antes da utilização, inspecionar todos os componentes do Sistema BAROguard®. Não utilizar se algum componente estiver solto, partido ou danificado.
- Não abrir o Sistema BAROguard® durante o transporte de órgãos.
- Não é permitida qualquer modificação do Sistema BAROguard®.

ADVERTÊNCIA: Deve evitarse utilizar este equipamiento ao lado ou empilhado sobre outro equipamiento uma vez que tal poderá resultar num funcionamiento inadequado. Se for necesario utilizar o equipamiento nas condiciones acima, este equipamiento e os otros equipamientos devem ser observados para verificar se estan a funcionar normalmente.

ADVERTÊNCIA: O equipamento portátil de comunicação por RF (incluindo periféricos, tais como cabos de antena e antenas externas) não deve ser utilizado a menos de 30 cm de qualquer parte do dispositivo Sistema BAROguard®. Caso contrario, poderá ocorrer uma degradação do desempenho deste equipamento.

NOTA: O Sistema BAROguard® está de acordo com a IEC 61000-4-2: contacto 8 KV, ar 15 KV, IEC 61000-4-3: 3 V 80-2700 MHz, Tabela 9 de acordo com a IEC 61000-4-8 30 A/M e adicionalmente o seguinte:

Tabela 2. Segurança CEM/EMI	
Norma de teste	Nível de teste
TCISPR 11	Grupo 1 Classe B, 30-1000 MHz
IEC61000-4-2	± 8 kV contacto, ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV ar
IEC61000-4-3	Campos EM irradiados por RF 3 V/m, 80 MHz-2,7 GHz, 80% AM a 1 kHz
IEC61000-4-8	30 A/m, 50 Hz ou 60 Hz
IEC6100-4-39	9 kHz a 13,56 MHz

2.5 CONDIÇÕES DE TRANSPORTE E DE ARMAZENAMENTO

- Temperatura de transporte e de armazenamento: -20 °C a 40 °C
- Pressão de transporte e de armazenamento: 625 hPa – 1060 hPa
- Condições de humidade do transporte e do armazenamento: 5-80% de humidade relativa

2.6 CONDIÇÕES DE FUNCIONAMENTO

Temperatura de funcionamento: 22 °C

A temperatura recomendada para o bloco operatório é de 22 °C. A luz solar direta e as temperaturas exteriores extremas (altas e baixas) podem afetar a temperatura interna do Sistema BAROguard®. Durante a exposição a temperaturas extremas, a temperatura do Sistema BAROguard® deve ser frequentemente monitorizada.

Pressão de funcionamento: Nível do mar até 8000 pés.

O intervalo de pressão de funcionamento está em conformidade com o transporte em aviões comerciais. Os níveis extremos de pressão podem ter impacto no desempenho. Durante a exposição a pressões extremas (altitudes), o funcionamento do Sistema BAROguard® deve ser frequentemente monitorizado.

Humidade de funcionamento: 40-60% de humidade relativa

Os níveis extremos de humidade podem ter impacto no desempenho. Durante a exposição a níveis extremos de humidade, o funcionamento do Sistema BAROguard® deve ser frequentemente monitorizado.

2.7 COMUNICAÇÃO E PRECISÃO DO REGISTADOR DE DADOS

Precisão relativa à temperatura

Norma de dados sem fios

Bluetooth de baixa energia (Bluetooth Smart)

O registador de dados do Sistema BAROguard® monitoriza a temperatura e a pressão e pode transmitir para um dispositivo móvel através da aplicação móvel opcional (secção 4.4) utilizando a tecnologia Bluetooth® de baixa energia.

Potência de rádio do registador de dados: 1 mW (0 dBm)

Alcance de transmissão de registador de dados:

Aproximadamente 30,5 m de linha de local
Precisão relativa à temperatura
O Sistema BAROguard® é fornecido com um registador de dados pré-instalado capaz de reportar a temperatura no interior do Conjunto que contém o órgão. A precisão relativa à temperatura é de ±0,5 °C de 0 °C a 50 °C.
Precisão relativa à pressão
O Sistema BAROguard® é fornecido com um registador de dados pré-instalado capaz de reportar a pressão das vias respiratórias do pulmão do dador. A precisão relativa à pressão é de ±1,0 cmH₂O.
Precisão relativa ao tempo
O registador de dados pré-instalado regista a temperatura em função do tempo com uma precisão de ±1 minuto por mês.

2.8 PRECAUÇÕES

- **Durante o transporte, manter o Sistema BAROguard® principalmente na vertical.**
O Sistema BAROguard® foi concebido para ser transportado na vertical. É aceitável uma inclinação temporária de ±45° da horizontal em qualquer direção.

- **Não coloque o Sistema BAROguard® no compartimento de carga de um avião.**

O Sistema BAROguard® foi concebido para ser transportado numa cabina pressurizada durante o transporte aéreo.

- **Evitar a luz solar direta e temperaturas extremas altas ou baixas.**

O Sistema BAROguard® foi concebido para ser transportado sob as mesmas condições ambientais que as adequadas para as pessoas. Evitar a exposição prolongada a condições extóxicas (luz solar, calor ou frio).

- **Ter cuidado ao elevar o Sistema BAROguard®.**

Um Sistema BAROguard® totalmente carregado pesa aproximadamente 30 lbs. Utilizar práticas de elevação adequadas.

- **Ter cuidado ao utilizar na presença de outros dispositivos eletrónicos e emissores eletromagnéticos.**

O Sistema BAROguard® foi testado quanto à imunidade a radiações apenas em frequências selecionadas indicadas na Secção 2.4 deste manual. Embora não tenha sido identificado qualquer risco significativo de interferência recíproca, o Sistema BAROguard® deve ser sempre cuidadosamente monitorizado quando estiver a ser utilizado e deve ser realizada a sua reorientação ou relocalização se for observado um desempenho anormal.

Os emissores eletromagnéticos incluem leitores de identificação por radiofrequência (RFID), sistemas de segurança electrónica (por exemplo, detektore de metais, vigilância electrónica de artigos), sistemas de comunicação de campo próximo (NFC), transferência de energia sem fios (WPT), 5G celular e emissores médicos únicos, tais como, electrocautério, ressonância magnética, unidades electrocirúrgicas e equipamento de diatermia.

Não utilizar o Sistema BAROguard® em ambientes ricos em oxigénio.

O Sistema BAROguard® não foi concebido ou avaliado para ser utilizado num ambiente rico em oxigénio.

Não utilizar o Sistema BAROguard® com anestésicos inflamáveis.

O Sistema BAROguard® não foi concebido ou avaliado para ser utilizado com anestésicos inflamáveis.

2.9 EFEITOS INDESEJÁVEIS

Todos os procedimentos cirúrgicos e dispositivos médicos apresentam riscos potenciais. Os potenciais riscos cirúrgicos num transplante de pulmões de dador são semelhantes quer se utilize o Sistema BAROguard® da Paragonix ou se utilize a preservação tradicional em gelo. Após o transplante, existe o risco de receber uns pulmões que não funcionem de forma adequada. Também existe o risco de os pulmões do dador poderem ficar danificados durante a preservação.

2.10 EFEITOS INDESEJÁVEIS ASSOCIADOS AO BAROGUARD®

- É possível que, após a preservação através da utilização do Sistema BAROguard® da Paragonix, o médico responsável pelo transplante decida que os pulmões do dador não são adequados para transplante.
- O Sistema BAROguard® da Paragonix é preparado e operado por profissionais médicos qualificados. Tal como acontece com muitas tecnologias médicas, existem riscos inerentes, incluindo lesões no tecido do dador, fugas de ar, infecção ou atraso no funcionamento do órgão.

2.11 BENEFÍCIOS CLÍNICOS (UE)

O Sistema BAROguard® da Paragonix foi concebido para melhorar a preservação de órgãos durante o transporte e armazenamento do dador para o recetor. Uma melhor preservação dos órgãos pode atenuar os riscos do tempo isquémico frio na lesão de reperfusão, levando a uma redução das complicações pós-operatórias e a melhores resultados a longo prazo.

3 LISTA DE VERIFICAÇÃO DA PRE-MONTAGEM

Tabela 3: Lista de verificação da pré-montagem para o Sistema BAROguard® para identificação de contagem de componentes, localizações e disposição de esterilidade.

Incluído no Sistema BAROguard®	Número da peça	Item
Sim (Não esterilizado)	PRG-NX-7007-001	Sistema BAROguard® Unidade de transporte (1)

Sim (Não esterilizado)	PRG-NX-7007-002	Sistema BAROguard® Materiais SherpaCool® da Paragonix (1) PRECAUÇÃO: REALIZAR O PRÉ-CONDICIONAMENTO A TEMPERATURA INFERIOR OU IGUAL A -20 °C DURANTE, PELO MENOS, 48 HORAS ANTES DA SUA UTILIZAÇÃO
Sim (Esterilizado)	PRG-NX-7007-003	Total de 4 litros de líquido exclusivamente para acondicionar o(s) pulmão(ões) do dador (por exemplo, 2 L de solução de preservação esterilizada e refrigerada (4 °C) no saco interior e 2 L de solução de preservação esterilizada e refrigerada (4 °C) no saco intermédio)
Não (Esterilizado)	Varia	Pinça hemostática (pinça de DeBakey atraumática ou similar) ou outro instrumento equivalente de fixação das vias respiratórias (1)

1. Configuração e preparação do Sistema BAROguard®
2. Iinspecionar todas as partes, à chegada, para detetar quaisquer sinais de danos que possam ter ocorrido durante o transporte.
2. Comunicar imediatamente à Paragonix Technologies Inc. quaisquer danos ou preocupações sobre o estado do Sistema BAROguard®
3. Quando em trânsito, as bolsas SherpaCool® podem ser armazenadas na unidade de transporte durante um período máximo de 18 horas e com um total máximo de 7 litros de solução salina e/ou de solução de preservação, com base na prática requerida.
1. Nota: Se o SherpaCool® estiver instalado na unidade de transporte, colocar as bolsas nos locais pretendidos, conforme indicado na secção 4.8.
2. As bolsas SherpaCool® da Paragonix não devem ser colocadas em contacto direto com a sonda de temperatura.

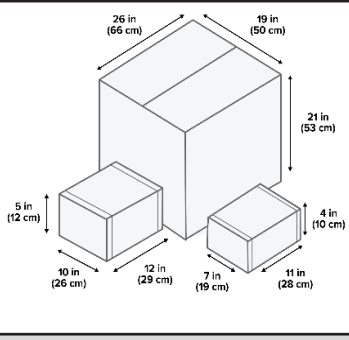


Figura 1: Sistema BAROguard® tal como é fornecido (em caixas)

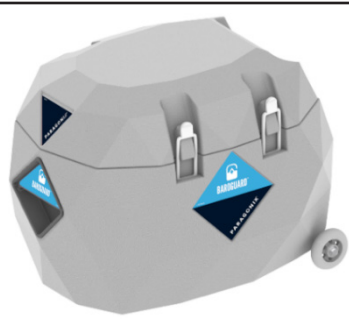


Figura 2: Unidade de transporte



Figura 3: Materiais SherpaCool®.

! PRECAUÇÃO:
REALIZAR O PRÉ-CONDICIONAMENTO A TEMPERATURA INFERIOR OU IGUAL A -20 °C DURANTE, PELO MENOS, 48 HORAS ANTES DA SUA UTILIZAÇÃO



Figura 4: Solução salina e/ou solução de preservação

! PRECAUÇÃO: SEGUIR AS INSTRUÇÕES DAS IDU INCLUIDAS RELATIVAMENTE AO ARMAZENAMENTO E PREPARAÇÃO PARA UTILIZAÇÃO

Estas instruções podem ser alteradas com base na utilização efetiva. As instruções foram concebidas para serem implementadas por dois operadores. Estas instruções podem ser alteradas para um único operador, desde que seja utilizada uma técnica assética adequada em conjunto com os procedimentos a serem realizados em campo esterilizado com componentes esterilizados do Sistema BAROguard®.



Figura 5: Componentes esterilizados

! PRECAUÇÃO: SEGUIR AS INSTRUÇÕES DAS IDU INCLUIDAS RELATIVAMENTE AO ARMAZENAMENTO E PREPARAÇÃO PARA UTILIZAÇÃO

4 INSTRUÇÕES DE FUNCIONAMENTO

4.1 INFORMAÇÕES GERAIS

Antes da utilização em ambiente clínico, os operadores devem receber formação sobre a utilização e compreensão do funcionamento do Sistema BAROguard®.

4.2 VISÃO GERAL DA UTILIZAÇÃO DO SISTEMA BAROGUARD®

A utilização do Sistema BAROguard® envolve a realização dos seguintes procedimentos:

1. Remoção do acondicionamento, pré-condicionamento da Caixa SherpaCool® (Secção 4.3) que contém as Bolsas SherpaCool® a uma temperatura inferior ou igual a -20 °C durante, pelo menos, 48 horas.
2. Configuração do software do registador de dados para utilização com o Sistema BAROguard® (Secção 4.4, opcional, recomendado)
3. Transporte do Sistema BAROguard® para o local de recolha (Secção 4.5)
4. Preparação do Sistema BAROguard® e da unidade de transporte para a instalação no local de recolha (Secção 4.6)
5. Preparação do Sistema BAROguard® para a receção dos pulmões no local de recolha (Secção 4.7)
6. Recolha, acondicionamento e preservação do(s) pulmão(ões) do dador (Secção 4.8)
7. Viagem com o Sistema BAROguard® para o local de transplante (Secção 4.9)
8. Remoção do fígado do Sistema BAROguard® para transplante (Secção 4.10)

Estas instruções podem ser alteradas com base na utilização efetiva. As instruções foram concebidas para serem implementadas por dois operadores. Estas instruções podem ser alteradas para um único operador, desde que seja utilizada uma técnica assética adequada em conjunto com os procedimentos a serem realizados em campo esterilizado com componentes esterilizados do Sistema BAROguard®.

4.3 REMOÇÃO DO ACONDICIONAMENTO E PRÉ-CONDICIONAMENTO DA CAIXA SHERPACOOL® QUE CONTÉM AS BOLSAS SHERPACOOL®

O Sistema BAROguard® deve ser mantido num estado pronto a usar, para que possa estar sempre disponível para a equipa de recuperação pulmonar. Realizar os seguintes preparativos:

- Não retirar as Bolsas SherpaCool® da Caixa SherpaCool®.
- Escrever, na etiqueta fixada na Caixa SherpaCool®, a data e a hora da transição da Caixa SherpaCool® para a temperatura de armazenamento a -20 °C.
- Colocar a Caixa SherpaCool® num congelador a -20 °C (ou de menor temperatura) durante um mínimo de 48 horas.
- Retirar a Caixa SherpaCool® após um período mínimo de pré-condicionamento de 48 horas a -20 °C (ou de menor temperatura).
- Não retirar a Caixa SherpaCool® da Paragonix até que a equipa de recuperação parta para o hospital do dador.
- Não retirar a Caixa SherpaCool® da Paragonix até que todos os outros componentes do Sistema BAROguard® e o equipamento e materiais associados tenham sido preparados para o transporte.
- A Caixa SherpaCool® da Paragonix deve ser transportada para o local do dador em gelo OU dentro da unidade de transporte, tal como descrito acima na secção 3.1.
- Total de 4 litros de líquido exclusivamente para acondicionar o(s) pulmão(ões) do dador (por exemplo, 2 L de solução de preservação esterilizada e refrigerada (4 °C) aprovada para utilização com pulmões no saco interior e 2 L de solução salina ou de solução de preservação esterilizada e refrigerada (4 °C) no saco intermédio).

4.4 CONFIGURAÇÃO DO SOFTWARE DO REGISTADOR DE DADOS PARA UTILIZAÇÃO COM O SISTEMA BAROGUARD® (OPCIONAL, RECOMENDADO)

Para recuperar dados registados de temperatura no Sistema BAROguard®, o utilizador deve primeiro transferir e instalar a versão mais recente da aplicação móvel Paragonix da App Store ou da Google Play Store. Isto requer a utilização de um dispositivo iOS ou Android com Bluetooth®.



! NOTA: O Sistema BAROguard® é fornecido pré-configurado com as adequadas definições de monitorização de temperatura instaladas no sistema de monitorização de temperatura integrado. Esta configuração NUNCA deve ser alterada pelo utilizador. Depois de configurar uma conta para utilização da App Paragonix:

- Após o arranque do registador (Secção 4.8, Passo 20 deste manual), é possível visualizar os dados registados ligando o Sistema BAROguard® à App Paragonix.
- Iniciar sessão na App Paragonix, no seu dispositivo móvel.
- Ler o código QR na parte de trás da unidade de transporte para emparelhar o dispositivo ou selecionar o registador de dados correspondente ao número de série apresentado na parte de trás da unidade de transporte a partir da App Paragonix.
- Quando pedido, introduzir a senha de acesso do registador de dados fornecida na parte de trás da unidade de transporte, próxima ao número de série do registador de dados.



Figura 6: Indicação do número de série do registador de dados e da senha de acesso na unidade de transporte

- Uma vez ligado ao registador de dados, os dados registados podem ser visualizados localmente e/ou carregados para dispositivos alternativos através da aplicação de software da Paragonix.
- Para obter assistência relativa à recuperação de dados, contactar diretamente a Paragonix® através do número de telefone fornecido e, na chamada telefónica, ter disponível o Número de série da Unidade de transporte e o Número de série do Registador de dados.
- Não eliminar a unidade de transporte até obter os dados pretendidos.

4.5 TRANSPORTE DO SISTEMA BAROGUARD® PARA O LOCAL DE RECOLHA

Transporte de vários fornecimentos do Sistema BAROguard® para o local de recolha:

- Colocar a caixa SherpaCool® em gelo numa geleira para transporte OU na unidade de transporte, tal como descrito na secção 3.1.
- A caixa SherpaCool® da Paragonix pode ser transportada na mesma geleira com outros materiais auxiliares (soluções de preservação, etc.)
- O tempo máximo de trânsito permitido para o SherpaCool® é de 4 horas em transporte em gelo e de 18 horas dentro da unidade de transporte.
- Transportar o conjunto que contém os sacos encaixados do Sistema BAROguard® e (componentes esterilizados) na embalagem original
- Retirar da caixa a unidade de transporte antes de a transportar para o local de recolha.
- Transportar ou deslocar a unidade de transporte até ao local de recuperação.

4.6 PREPARAÇÃO DO SISITEMA BAROGUARD® PARA A IMPLEMENTAÇÃO NO LOCAL DE RECOLHA

1. Utilizando a lista de verificação da pré-montagem (consultar Secção 3, Tabela 3), verificar novamente a presença de todos os componentes do Sistema BAROguard® ANTES de desembalar os componentes.

2. Abrir a caixa SherpaCool® da Paragonix, deixando as bolsas SherpaCool® em gelo até à instalação na unidade de transporte.

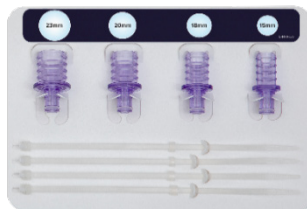
CAMPO NÃO ESTERILIZADO
1. Utilizando a lista de verificação da pré-montagem (consultar Secção 3, Tabela 3), verificar novamente a presença de todos os componentes do Sistema BAROguard® ANTES de desembalar os componentes. 2. Abrir a caixa SherpaCool® da Paragonix, deixando as bolsas SherpaCool® em gelo até à instalação na unidade de transporte.

4.7 PREPARAÇÃO DO BAROGUARD® PARA A RECECÃO DOS PULMÕES NO LOCAL DE RECOLHA

1. Retirar de forma assética os componentes esterilizados (sacos encaixados, conectores de traqueia, abraçadeiras, ferramenta de instalação de cabos) e colocá-los numa mesa esterilizada



Ferramenta de instalação de cabos



Conectores de traqueia (15 mm, 18 mm, 20 mm, 23 mm)



Conjunto que contém os sacos encaixados, abraçadeiras, fios dos sacos

2. Inspecionar visualmente todo o material quanto à existência de danos e eliminar, se necessário.

3. Retirar a tampa da unidade de transporte e o tabuleiro superior da unidade de transporte



CAMPO ESTERILIZADO
2. Inspecionar visualmente todo o material quanto à existência de danos e eliminar, se necessário.

CAMPO ESTERILIZADO
3. Retirar a tampa da unidade de transporte e o tabuleiro superior da unidade de transporte

4.8 RECOLHA, ACONDICIONAMENTO E PRESERVAÇÃO DO PULMÃO

1. Preparar o saco encaixado no reservatório na mesa de repouso.



2. Adicionar 2 litros de solução de preservação esterilizada e refrigerada (4 °C) no saco interior.



3. Preparar os pulmões de forma adequada para a inserção do conector de traqueia

⚠️ Nota: Manter a pressão das vias respiratórias durante a recolha a partir da cavidade do dador e da mesa de repouso, preparar a ferramenta de fixação das vias respiratórias (por exemplo, pinça hemostática, pinça de DeBakey atraumática ou similar)

⚠️ Nota: Acondicionar apenas os pulmões que tenham sido examinados e aceites durante a avaliação final sem fugas de ar, de acordo com o protocolo institucional.

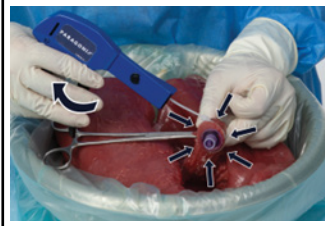


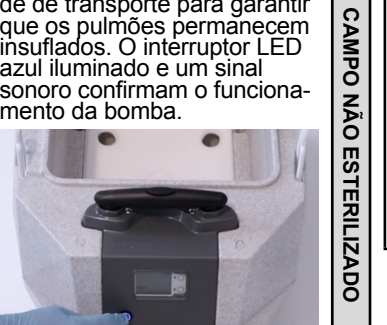
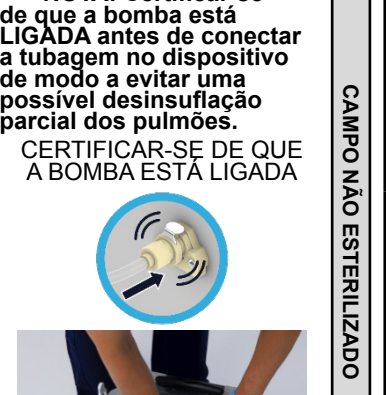
4. Inserir o conector de traqueia de tamanho adequado na traqueia e fixar com 2 abraçadeiras.

⚠️ Nota: A utilização de menos de 2 braçadeiras pode provocar fugas arteriais.

⚠️ Nota: Manter a pinça hemostática aplicada. Não remover a ferramenta de fixação das vias respiratórias (por exemplo, pinça hemostática, pinça de DeBakey atraumática ou similar) até à realização do passo 7.

NOTA: NÃO REMOVER A PINÇA HEMOSTÁTICA



<p>5. Retirar a tampa do conector da tubagem do saco enquanto pressiona o botão branco.</p> <p>Nota: Para tal, podem ser necessárias duas mãos.</p> 	<p>6. Inserir o conector da traqueia no conector da tubagem do saco.</p> <p>Nota: Manter a pinça hemostática aplicada. Não remover a ferramenta de fixação das vias respiratórias (por exemplo, pinça hemostática, pinça de DeBakey atraumática ou similar) até à realização do passo 7.</p> 	<p>7. Remover a ferramenta de fixação das vias respiratórias (por exemplo, pinça hemostática, pinça de DeBakey atraumática ou similar).</p> 	<p>8. Remover o ar do saco interior e fechar segundo o protocolo institucional, com a ajuda de um laço de tecido ou de uma braçadeira.</p> <p>Nota: Considerar o protocolo institucional do centro recetor para desacondicionar o(s) pulmão(ões) do dador ao selecionar o método de fecho.</p> <p>OPÇÃO 1: LAÇOS DE TECIDO</p> 	<p>OPÇÃO 2: ABRAÇADEIRAS</p> 	<p>9. Adicionar 2 litros de solução salina esterilizada e refrigerada (4 °C) ou solução de preservação esterilizada e refrigerada (4 °C) no saco intermédio.</p> <p>Nota: Não utilizar granulado ou gelo esterilizados.</p> 	<p>10. Remover o ar do saco intermédio e fechar segundo o protocolo institucional, com a ajuda de um laço de tecido ou de uma braçadeira.</p> <p>Nota: Considerar o protocolo institucional do centro recetor para desacondicionar o(s) pulmão(ões) do dador ao selecionar o método de fecho.</p>	<p>11. Remover o ar do saco exterior e fechar segundo o protocolo institucional, com a ajuda de um laço de tecido ou de uma braçadeira.</p> <p>Nota: Considerar o protocolo institucional do centro recetor para desacondicionar o(s) pulmão(ões) do dador ao selecionar o método de fecho.</p>	<p>12. Ligar a bomba pressionando o botão indicado.</p> <p>Nota: Ligar a bomba antes de conectar os sacos à unidade de transporte para garantir que os pulmões permanecem insufiados. O interruptor LED azul iluminado e um sinal sonoro confirmam o funcionamento da bomba.</p> 	<p>13. Levantar apenas a extremidade frontal do tabuleiro inferior na direção do registador de dados.</p> <p>Nota: Ter cuidado, a sonda de temperatura está afixada no tabuleiro inferior. Não puxar.</p> 	<p>14. Colocar a Bolsa 1 SherpaCool® da Paragonix por baixo do tabuleiro inferior SherpaCool® da Paragonix e baixar o tabuleiro.</p> 	<p>15. Colocar os pulmões do dador acondicionados dentro do dispositivo e conectar a tubagem à porta da linha de ar no interior da unidade de transporte.</p> <p>NOTA: Certificar-se de que a bomba está LIGADA antes de conectar a tubagem no dispositivo de modo a evitar uma possível desinsuflação parcial dos pulmões.</p> <p>CERTIFICAR-SE DE QUE A BOMBA ESTÁ LIGADA</p> 	<p>16. Carregar os “2” materiais da Bolsa SherpaCool® da Paragonix no tabuleiro superior do SherpaCool®.</p> 
<p>17. Voltar a colocar o tabuleiro superior na unidade de transporte.</p> 	<p>18. Fechar a tampa do dispositivo.</p> 	<p>19. Assentar e encaixar firmemente cada uma das 4 patilhas da unidade de transporte.</p> 										

20. Pressionar e manter pressionado o Botão 1 no registador de dados durante 10 segundos para ligar o registador de dados e iniciar o registo da temperatura, da pressão das vias respiratórias e do tempo.



Pressionar o Botão 1 Prima o botão 1 para alternar entre a pressão das vias respiratórias, a sonda de temperatura da cavidade pulmonar, a tensão da bateria e a temperatura interna do Sistema BAROguard®.

⚠ NOTA: Durante a primeira hora após a montagem do Sistema BAROguard®, poderá ocorrer uma temperatura transitória inferior a 4 °C ou superior a 8 °C. Isto deve-se à estabilização do sistema imediatamente após a montagem final.

⚠ NOTA: O tempo para a estabilização da pressão alvo pode variar dependendo da pressão inicial mantida durante a colheita da cavidade do dador.

4.9 VIAJAR COM O SISTEMA BAROguard® PARA O LOCAL DE TRANSPLANTE

Confirmar que o dispositivo está bem fechado com as 4 patilhas em posição.

Em caso de transporte por veículo, deslocar o Sistema BAROguard® para o veículo e colocar o Sistema BAROguard® num local plano, protegido contra deslocação ou inclinação durante o transporte. Para tal fixar o Sistema BAROguard® conforme necessário. Se for transportado por via aérea, num helicóptero ou num avião, seguir as instruções da tripulação e fixar o Sistema BAROguard® para evitar a sua deslocação ou inclinação durante o transporte.

⚠ NOTA: Ter cuidado ao carregar e descarregar o Sistema BAROguard® para garantir que a alimentação do dispositivo permanece LIGADA.

À chegada ao local de transplante, seguir o protocolo institucional para transportar o equipamento para o BO de transplante. Identificar uma superfície não esterilizada no BO para preparar o Sistema BAROguard®. Continuar a utilizar o Sistema BAROguard® até o recetor estar preparado para aceitar os pulmões do dador e o dispositivo deve estar bem fechado com as 4 patilhas em posição.

4.10 REMOÇÃO DOS PULMÕES DO SISTEMA BAROguard® PARA TRANSPLANTE

1. Retirar a tampa do dispositivo e o tabuleiro superior que contém os materiais do SherpaCool® da Paragonix.

⚠ Nota: NÃO DESLIGAR A BOMBA

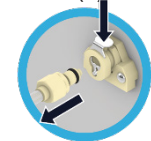


CAMPO NÃO ESTERILIZADO

2. Desconectar o conjunto que contém os sacos encaixados utilizando a ligação rápida.

⚠ Nota: NÃO DESLIGAR A BOMBA

⚠ Nota: Desligar a tubagem **ANTES** de levantar o(s) pulmão(ões) do dador acondicionado(s).



CAMPO NÃO ESTERILIZADO

3. **DEPOIS** de desconectar a ligação rápida, retirar do dispositivo o(s) pulmão(ões) do dador acondicionado(s).



CAMPO NÃO ESTERILIZADO

4. Tocar APENAS no saco exterior, um operador não esterilizado irá abri-lo de modo a que um operador esterilizado possa retirar o saco intermédio, de acordo com o protocolo institucional.



5. Utilizando uma técnica assética adequada, o operador esterilizado irá desconectar o saco exterior do saco intermédio. Retirar cuidadosamente o conjunto do saco intermédio e colocá-lo num reservatório sobre a mesa de esterilização.



6. Abrir o saco intermédio de acordo com o protocolo institucional.

⚠ NOTA: O saco intermédio e o saco interior permanecem conectados.

7. Abrir o saco interior de acordo com o protocolo institucional.

8. Retirar o primeiro pulmão do saco interior para preparação do transplante de acordo com o protocolo institucional.

9. Enquanto o primeiro pulmão está a ser transplantado, acondicionar novamente o segundo pulmão na unidade de transporte, de acordo com o protocolo institucional.

10. Descondicionar o segundo pulmão do dador de acordo com o protocolo institucional quando estiver pronto para o transplante.

11. Após a utilização, eliminar a solução de preservação dos pulmões e eliminar todo o Sistema BAROguard® de acordo com o protocolo institucional através do fluxo de resíduos de risco biológico.

5. RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

Tabela 4. Resolução de problemas

PROBLEMA:

Não é apresentada qualquer temperatura ou pressão no ecrã LCD do registador de dados.

CAUSA PROVÁVEL:

O registador de dados não está ativado e a recolher dados.

AÇÃO:

1. Primeiro, tentar iniciar o registador de dados pressionando o Botão 1 e mantendo-o pressionado durante 10 segundos (repetir o passo 4.8.20).
2. Se o registador de dados não se ativar e não apresentar a temperatura, contactar imediatamente a Paragonix através de chamada telefónica para obter assistência adicional.

PROBLEMA:

O alarme do registador de dados foi acionado.

CAUSA PROVÁVEL:

A pressão nas vias respiratórias é inferior a 10 cm H₂O.

AÇÃO:

1. Certificar-se de que o conector rápido dos sacos encaixados está ligado ao conector rápido na parede da unidade de transporte.
2. Se o alarme continuar durante mais um minuto, desconectar a conexão rápida dos sacos encaixados da conexão rápida na parede da unidade de transporte

6. ARMAZENAMENTO

As unidades de transporte, não abertas, do Sistema BAROguard® devem ser armazenadas no interior, num local seco, protegidas da luz solar direta e em condições normais de temperatura e de humidade. As bolsas SherpaCool® não abertas devem ser armazenadas a -20 °C em condições de preparação para a utilização.

L-659 (DOC-4313) Ver. 1

Approved By:

[\(CO-25311\) L-659 Ver. 1 Translations](#)

Description

Translation of BAROguard Multi language IFU. Included in CDP-2024-018. No redlines provided as this is an initial translation of the current BAROguard IFU L-439 Ver. 6. Ver. 0 of this was for formatting purposes only.

Justification

Translations required per EU MDR.

Assigned To:	Initiated By:	Priority:	Impact:
Julia Bryant	Julia Bryant	Urgent	Major

Version History:

Author	Effective Date	CO#	Ver.	Status
Julia Bryant	July 22, 2025 11:06 AM EDT	<u>CO-25311</u>	1	Published
Julia Bryant	October 8, 2024 10:49 AM EDT	<u>CO-23631</u>	0	Superseded