



Sistema de Ablación Endometrial mediante Balón Térmico

Estas Instrucciones de uso están diseñadas para usarse con el Sistema de ablación endometrial (EAS) Thermablate.

NOTA: Póngase en contacto con Idoman para obtener copias adicionales o de repuesto de las instrucciones de uso del sistema EAS Thermablate.

Antes de su uso, lea atentamente estas instrucciones, precauciones y advertencias

Copyright © 2020 de Idoman Teoranta. Todos los derechos reservados.
Queda terminantemente prohibida la reproducción o divulgación del presente IFU en cualquier formato o medio, electrónico o mecánico, incluyendo fotocopias, grabación, o cualquier sistema de almacenamiento y reproducción de información sin permiso expreso por escrito de su creador.



Idoman Teoranta
Killateeun, Tourmakeady,
Co. Mayo, Irlanda

LS2607-3 Rev F

ÍNDICE DE CONTENIDOS

1	DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO	3
1.1	Unidad de Control del Tratamiento (TCU)	3
1.2	Cartucho desechable	3
1.3	Suministro eléctrico	4
1.4	Soporte de la TCU	4
1.5	Maletín de transporte	5
2	PRINCIPIOS DE OPERACIÓN	6
3	INFORMACIÓN DE SEGURIDAD	7
3.1	Indicaciones de uso	7
3.2	Selección de la paciente	7
3.3	Examen previo del útero y de la cavidad uterina	7
3.4	Contraindicaciones	8
3.5	Advertencias	9
3.6	Posibles efectos secundarios	10
3.7	Asesoramiento a la paciente	11
3.8	Preparación de la paciente	14
3.9	Pretratamiento recomendado del endometrio	14
4	INSTRUCCIONES DE USO	15
4.1	Configuración	15
4.2	Abrir e instalar el Cartucho desechable estéril de Thermablate EAS	16
4.3	Calentamiento	17
4.4	Preparación de la paciente	18
4.5	Tratamiento	18
4.6	Post-tratamiento	21
5	LIMPIEZA, MANTENIMIENTO, ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE	21
5.1	Limpieza	21
5.2	Mantenimiento	22
5.3	Almacenamiento y transporte	22
6	INFORMACIÓN TÉCNICA	23
6.1	Especificaciones técnicas	23
6.2	Estándares	24
7	MENSAJES DE ERROR Y RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS	28
8	GARANTÍA LIMITADA	32
9	SÍMBOLOS UTILIZADOS EN EL ETIQUETADO	33
10	NOTAS	35

1. DESCRIPCIÓN DEL DISPOSITIVO

El sistema Thermablate EAS es un dispositivo controlado por software diseñado para proceder a la ablación del tejido uterino con energía térmica. El sistema Thermablate EAS incluye los siguientes componentes:

1.1 Unidad de Control del Tratamiento (TCU)



Ilustración 1. Unidad de Control del Tratamiento de Thermablate EAS, TCU (REF. Nº. 22001)

Esta unidad de mano, pesa menos de 1 kilo, controla las características del tratamiento (tiempo, presión y temperatura) a través de un sistema informático que controla los subsistemas de calor electromecánico y bombeo/drenaje del dispositivo Thermablate EAS. La TCU dispone de una pantalla LCD con información clara y relevante para el usuario sobre: ciclo de calentamiento, comprobación de fugas, ciclo de tratamiento y finalización del tratamiento. La TCU (REF. Nº. 22001) es reutilizable, sólo hay que limpiarla entre usos a lo largo de la vida útil. Si la TCU no funciona, consulte la Sección 5 para más información.

1.2 Cartucho desechable

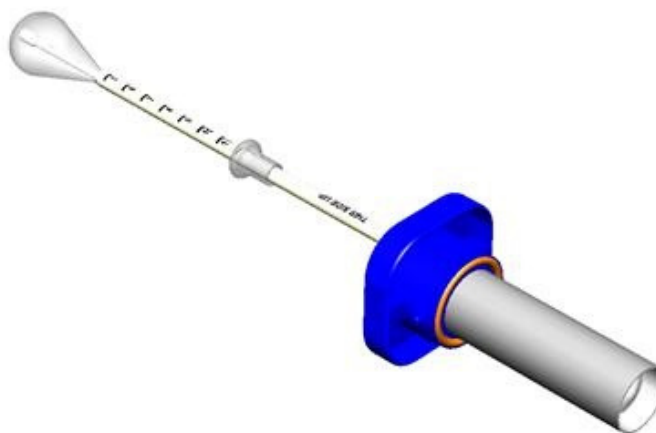


Ilustración 2. Cartucho desechable de Thermablate EAS (REF. Nº. 21004)

El Cartucho desechable del globo con catéter (REF. Nº. 21004) es el componente del tratamiento en sí del dispositivo Thermablate EAS. Su globo de silicona pre-formado entra directamente en contacto con el tejido endometrial para llevar a cabo la ablación térmica. El Cartucho desechable es un dispositivo de UN SOLO USO. Ha sido diseñado únicamente para su uso con la TCU Thermablate EAS.

1.3 Suministro eléctrico



Ilustración 3. Suministro eléctrico de la TCU Thermablade EAS (REF. N°. 23001)

Suministro eléctrico (REF. N°. 23001) convierte 100-240VCA a 24VCC para la TCU. Se entrega con un cable de alimentación correspondiente compuesto por un conector IEC C13, un cable H05VV-F3G de 1,0 mm² y un enchufe personalizado según el país (por favor consultar con el distribuidor).

ADVERTENCIA de equipo médico de clase I ME: Con el fin de evitar el riesgo de electrocución, este equipo solamente debe conectarse a una red eléctrica con toma de tierra.

1.4 Soporte de la TCU



Ilustración 4. Soporte de la TCU Thermablade EAS (REF. N°. 24001)

El soporte (REF. N°. 24001) que se adjunta al dispositivo Thermablade EAS es un apoyo estable que sostiene la TCU en posición horizontal durante el ciclo de calentamiento del sistema. También ofrece descanso sanitario cuando la unidad no está en uso.

1.5 Maletín de transporte



Ilustración 5. Maletín de transporte Thermablade EAS (REF. N°. 25001)

El conjunto de la TCU Thermablade EAS se entrega en un Maletín de Transporte (REF. N°. 25001) para facilitar su transporte, manejo y almacenamiento.



Este conjunto de la TCU (REF. N°. 22101) incluye la TCU, su Cable de alimentación, Soporte y Maletín de transporte.

2. PRINCIPIOS DE OPERACIÓN

La fuente de calor de ablación del sistema Thermablate EAS es el líquido de tratamiento, que se suministra dentro del diafragma del Cartucho desechable. Este diafragma, recubierto por una protección de aluminio, se introduce en la cámara de calor de la TCU. Una vez que el líquido del tratamiento se calienta a aproximadamente 173°C, el globo se introduce en la cavidad uterina. El médico comenzará formalmente el tratamiento de ablación manteniendo pulsado el botón de tratamiento. El líquido de tratamiento entra en el globo mediante presión neumática controlada con un punto de presión de aproximadamente 220 mmHg. Líquido de tratamiento a 173 °C en la unidad de control del tratamiento (TCU) para garantizar temperaturas de <100 °C en la superficie de contacto entre el globo y el revestimiento endometrial.

Durante el tratamiento, la TCU realiza una serie de ciclos de presurización y despresurización para homogeneizar la temperatura del líquido en el globo. Esta técnica asegura un remodelado endometrial uniforme en la mayor parte del recubrimiento uterino. El tratamiento completo dura menos de 3 minutos logrando una profundidad de tratamiento de entre 4 y 5 mm.

3. INFORMACIÓN DE SEGURIDAD

3.1 INDICACIONES DE USO

El sistema Thermablate EAS es un dispositivo de ablación térmica diseñado para realizar una ablación del recubrimiento endometrial del útero en mujeres que sufren un sangrado uterino excesivo debido a causas benignas y que no desean dar a luz en el futuro.

3.2 SELECCIÓN DE LA PACIENTE

La hemorragia uterina excesiva (menorragia) puede estar causada por distintos problemas subyacentes, entre los que se incluyen, entre otros, el cáncer de endometrio, los miomas, los pólipos y los desequilibrios hormonales. Es necesario evaluar siempre a las pacientes con el sistema de clasificación FIGO (PALM-COEIN) de causas de hemorragia uterina anómala en mujeres no embarazadas en edad fértil para determinar las causas subyacentes de su hemorragia uterina excesiva antes de iniciar cualquier tratamiento.

Los criterios de selección de pacientes, de acuerdo con la evaluación médica, son los siguientes:

- Diagnóstico documentado de hemorragia uterina excesiva con causas benignas.
- Ciclo maternal completado.
- Pre-menopausia.
- Cavidad uterina normal con unas dimensiones de entre 8 y 12 cm, incluidos.
- Muestra de cribado cervical normal realizado de acuerdo con las guías clínicas establecidas.
- Resultados de biopsias endometriales normales de los 6 meses anteriores.
- Ninguna de las siguientes contraindicaciones.

3.3 EXAMEN PREVIO RECOMENDADO DEL ÚTERO Y DE LA CAVIDAD UTERINA

Evaluación del endometrio

La evaluación del endometrio debe realizarse mediante biopsia endometrial en los 6 meses anteriores para excluir neoplasia endometrial (hiperplasia o cáncer).

Evaluación de la cavidad endometrial

La evaluación de la cavidad endometrial debe realizarse mediante sonda uterina, ecografía transvaginal o transabdominal, ecografía de infusión salina (SIS)/ecografía de infusión de gel (GIS), histerosalpingografía (HSG) o histeroscopia.

3.4 CONTRAINDICACIONES

El uso del EAS Thermablate está contraindicado en:

- Pacientes con una cavidad uterina inferior a 8 cm o superior a 12 cm.
- Paciente con Enfermedad Inflamatoria Pélvica.
- Paciente con carcinoma endometrial diagnosticado o sospechoso (cáncer uterino) o cambio pre-maligno del endometrio, así como hiperplasia compleja no resuelta (adenomatosa).
- Paciente con antecedentes de malignidad pélvica en los últimos 5 años.
- Paciente con miomas submucosos/intramurales mayores de 3 cm de modo que la cavidad uterina esté significativamente distorsionada.
- Paciente con lesiones en la cavidad (miomas o pólipos tipo 0 ó 1 de cualquier tamaño) documentado mediante histeroscopia, infusión de contraste de sonohisterografía, o Resonancia Magnética en los últimos 6 meses. Se puede llevar a cabo la ablación si se retira el pólipo antes del procedimiento.
- Pacientes con útero tabicado o bicorne.
- Pacientes con alteraciones anatómicas o procesos patológicos en los que pueda existir debilidad del miometrio, como antecedentes de cesárea clásica, cesárea en forma de T o miomectomía transparietal.
- Pacientes sometidas a tres o más cesáreas del segmento inferior en las que el grosor de la cicatriz lineal sea inferior a 8 mm.
- Paciente embarazada o que desea volver a quedarse embarazada en el futuro.
- Paciente con infección genital o urinaria en el momento del procedimiento (ej. cervicitis, vaginitis, endometritis, salpingitis o cistitis).
- Paciente con un DIU (Dispositivo Intra-Uterino) colocado.
- Paciente en periodo de postparto inferior a 6 meses.
- Pacientes sometidas a oclusión tubárica histeroscópica/ligadura de trompas en los 3 meses anteriores en las que no se haya realizado la prueba confirmatoria de oclusión tubárica de los 3 meses.

3.5 ADVERTENCIAS

- Solo los profesionales de la medicina con experiencia en la realización de operaciones en la cavidad uterina, como inserciones de DIU o dilatación y legrado, con la formación adecuada (incluida la formación para los usuarios de Thermablate), con los conocimientos necesarios y familiarizados con el sistema EAS Thermablate deben llevar a cabo la ablación endometrial con este dispositivo.
- Como todas las intervenciones quirúrgicas, la ablación endometrial puede requerir el acceso a instalaciones en las que realizar una intervención quirúrgica urgente, que deben estar cerca del lugar en el que se lleve a cabo la operación con Thermablate.
- Antes de su uso, lea atentamente estas instrucciones, precauciones y advertencias. El presente IFU contiene instrucciones para el uso del sistema Thermablate EAS. No seguir alguna de estas instrucciones o no prestar atención a las advertencias y/o precauciones podría provocar daños serios a la paciente y/o al usuario.
- Este dispositivo solo debe usarse en mujeres que no deseen tener (más) hijos.
- La ablación endometrial con el sistema EAS Thermablate no es una operación de esterilización. Los embarazos posteriores a la ablación pueden ser peligrosos tanto para la madre como para el feto. Tras la operación con Thermablate, es necesario usar una forma eficaz de anticoncepción.
- Los procedimientos de ablación endometrial no eliminan la posibilidad de hiperplasia endometrial o adenocarcinoma del endometrio, y podría disminuir la capacidad de los médicos para detectar o diagnosticar esta patología.

El Cartucho desechable Thermablate EAS es de UN SOLO USO, no lo reutilice ni reesterilice.

- Tenga precaución para no perforar la pared uterina durante la dilatación, el sondaje o el legrado (si se realizan). Debe realizarse una histeroscopia antes de la inserción del globo para garantizar que no se haya perforado el útero durante la dilatación, el sondaje o el legrado.

No reinicie el procedimiento si se confirma la perforación de la pared uterina o la creación de una falsa vía durante la histeroscopia realizada justo antes de la inserción del globo.

- No realizar el procedimiento de Thermablate EAS y una oclusión/esterilización tubárica histeroscópica el mismo día. El procedimiento de Thermablate EAS puede realizarse de forma segura y efectiva con insertos de níquel-titanio. Sin embargo, el procedimiento sólo podrá efectuarse después de la prueba de confirmación de oclusión tubárica de tres meses.
- Si sospecha de que se produce un escape de líquido de tratamiento del globo durante el tratamiento, primero active el botón rojo de "Apagado de emergencia" o lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a OFF/APAGADO y después a ON/ENCENDIDO de nuevo, lo que hará que la TCU absorba cualquier líquido que quede en el globo. Retire el globo de la paciente sólo cuando se lo indique la pantalla LCD de la TCU. Coloque una gasa en la vagina para absorber cualquier líquido que se pueda haber escapado, y retire la gasa. Asegúrese de que no hay daños térmicos en el cuello del útero, la vagina o el perineo. Facilite a la paciente información sobre signos y síntomas relacionados con lesiones térmicas en intestino o vejiga.
- Si no ve los mensajes de la pantalla LCD o la unidad no recibe alimentación, apague el interruptor de alimentación y espere treinta (30) segundos. Tras este período de 30 segundos, retire el globo rápida, pero cuidadosamente, pues aún puede contener algo de líquido.
- La TCU Thermablate EAS, el Cartucho desechable, el Cable de alimentación y el Soporte de la TCU son parte del mismo sistema. No utilice otros componentes con el dispositivo Thermablate EAS para asegurar el correcto funcionamiento. Siga atentamente las indicaciones de limpieza de la TCU después de cada uso.
- El material médico no debe estar en contacto con la carne viva durante el tratamiento.

REPETIR LAS ABLACIONES MEDIANTE GLOBO ESTÁ CONTRAINDICADO

ADVERTENCIAS (continuación)

- Como lo más probable es que la cavidad endometrial se distorsione con cualquier tipo de ablación endometrial, no debe intentarse repetir la ablación con el EAS Thermablate. Las pacientes que necesiten tratamiento tras la ablación por globo térmico deben ser tratadas médicamente o mediante ablación endometrial histeroscópica o endometrectomía histeroscópica únicamente por médicos con experiencia.
- La temperatura exterior medida en la envoltura del cartucho desechable puede alcanzar un máximo de 80 °C durante el ciclo del tratamiento. Se ha confirmado en un estudio clínico realizado por Idoman en 2010 y en los datos históricos del software de gestión de pacientes (PMS) que la temperatura de la envoltura del cartucho desechable no tiene energía suficiente para causar una transferencia de calor a la zona que la rodea.

3.6 POSIBLES EFECTOS SECUNDARIOS

Como en todas las ablaciones endometriales, pueden producirse lesiones graves o la muerte.

Los siguientes posibles acontecimientos adversos se han asociado a la ablación endometrial:

- Calambres pélvicos.
- Náuseas y vómitos.
- Perforación del útero.
- Perforación del intestino.
- Ruptura del útero.
- Lesión térmica en tejidos/órganos adyacentes, cuyo resultado es una intervención quirúrgica urgente y que la paciente necesite colectomía y creación de un estoma.
- Fuga de líquido caliente en el cuello del útero, vagina o trompas de Falopio.
- Infección.
- Síndrome de esterilización tubárica postablación (PATSS).
- Hematómetra.
- Absceso genital.
- Peritonitis.
- Absceso tubo-ovárico.
- Salpingectomía.

A partir de los datos actuales de vigilancia posterior a la comercialización, se aplican los siguientes índices de incidencia:

Acontecimientos adversos intraoperatorios	Incidencia
Perforación uterina	<0.1 %
Lesión térmica	<0.1 %
Desgarro uterino	<0.1 %
Resección del intestino	<0.1 %
Perforación del intestino	<0.1 %
Absceso genital	<0.1 %
Peritonitis	<0.1 %
Absceso tubo-ovárico	<0.1 %
Salpingectomía	<0.1 %

Acontecimientos adversos posoperatorios	Incidencia
Dolor (abdominal)	<0.1 %
Dolor genital/dismenorrea	<0.1 %
Náuseas y vómitos (posoperatorios)	<0.1 %
Infección	<0.1 %
Síndrome de esterilización tubárica posablación (PATSS)	<0.1 %
Hematometra	<0.1 %

3.7 ASESORAMIENTO A PACIENTES

Como en cualquier operación, el médico debe comentar los riesgos, las ventajas y las alternativas con la paciente antes de realizar la ablación endometrial. La ablación endometrial puede realizarse cuando la hemorragia disminuye significativamente la calidad de vida de la paciente y cuando dicha paciente no desea concebir en el futuro.

Solo debe recurrirse a la ablación cuando el tratamiento de primera línea (por ejemplo, antiinflamatorios no esteroideos, anticonceptivos orales, tratamientos hormonales) ha fallado o cuando las pacientes han rechazado el tratamiento de primera línea. Además, el médico debe comentar con la paciente signos y síntomas como hemorragia, dolor excesivo, fiebre y náuseas, que pueden indicar posibles complicaciones de la ablación endometrial como infección, lesión térmica o complicaciones asociadas a la perforación uterina. Estos síntomas deben comunicarse al médico inmediatamente.

Es importante que el profesional clínico conozca el nivel de alfabetización sanitaria de sus pacientes, término que hace referencia a su forma de asimilar información y tomar decisiones y a la probabilidad de que la paciente siga correctamente el plan de tratamiento. Las pacientes con menorragia deben tener acceso a información escrita sobre las causas, las investigaciones, las opciones de tratamiento y los posibles efectos secundarios del tratamiento.

Debe haber tiempo suficiente para revisar la información, hablar sobre las opciones de tratamiento y responder preguntas. Evitar la jerga médica, usar ilustraciones sencillas y confirmar que la paciente comprende cómo usar el tratamiento prescrito aumenta las probabilidades de éxito del tratamiento. Si corresponde, debe hablarse con la paciente sobre los tratamientos de primera línea para la menorragia, como la píldora anticonceptiva oral.

También debe comunicarse a las pacientes la imposibilidad de realizar una evaluación de la cavidad endometrial de mínimo acceso, pero adecuada, en caso de recidiva de la hemorragia uterina anómala. Existe también el riesgo de que no se puedan evaluar adecuadamente la hiperplasia o el cáncer endometriales en estas mujeres en el futuro.

Este dispositivo solo debe usarse en mujeres que no deseen tener (más) hijos.

Debe indicarse a las pacientes fértiles que la ablación endometrial no es una operación de esterilización, y debe proporcionárseles un método anticonceptivo adecuado. Deben advertirse a estas pacientes las complicaciones que pueden surgir si se quedan embarazadas.

Es habitual que se experimente flujo vaginal los primeros días posteriores a la ablación, y puede durar hasta unas semanas. En general, el flujo puede describirse como sanguinolento durante los primeros días, serosanguinolento a partir de una semana aproximadamente y, a partir de ahí, profuso y acuoso. El dolor excesivo, las hemorragias intensas, el flujo maloliente y la fiebre deben comunicarse al médico.

ESTUDIOS CLÍNICOS

Presentamos dos estudios que han evaluado la seguridad y la eficacia de Thermablate.

Aceptabilidad para las pacientes¹

La aceptabilidad y la factibilidad del Sistema de ablación endometrial Thermablate (TEAS) como operación ambulatoria se evaluaron en un estudio prospectivo de observación con un solo grupo de 70 pacientes.

Resultados

Tabla 1A. Cuestionario realizado entre las pacientes sobre dolor, náuseas y vómitos*					
	Sin dolor/náuseas (puntuación 0)	Dolor/náuseas leves (puntuación 1-4)	Dolor/náuseas moderados (puntuación 5-7)	Dolor/náuseas graves (puntuación 8-10)	
Dolor preoperatorio, abdominal o genital	55 (78 %)	13	2	0	
Dolor perioperatorio 1 min	37	18	12	3	
Dolor perioperatorio 2 min	41	11	15	3	
Dolor posoperatorio 1 min	47	15	7	1	
Dolor posoperatorio 30 min	30	30	8	2	
Náuseas 1 min	58 (sin náuseas)	9		3	1 vomitó
Náuseas 30 min	60 (sin náuseas)	8		2	1 vomitó

*70 pacientes

Tabla 1B. Satisfacción de la paciente con la operación como operación ambulatoria			
	Sí	No	No estoy segura
Analgesia preoperatoria*	37 (53 %)	33 (47 %)	
Necesidad de analgesia adicional durante la operación	13 (18.5 %)	57 (81.5 %)	
Satisfacción de la paciente con la operación/analgesia	62 (88 %) [∫]	5 (7 %) ^Σ	3 (4 %) (ni satisfecha ni insatisfecha)
Se sometería otra vez a esta operación?	65 (93 %)	5 (7 %)	
Recomendaría esta operación a una amiga?	62 (88 %)	5 (7 %)	3 (4 %) (no está segura de si la recomendaría o no)

*Las pacientes tomaron/no tomaron la analgesia oral prescrita

∫ Puntuación 8-10 = muy satisfecha o satisfecha

Σ Puntuación 1-4 = muy insatisfecha o insatisfecha

El TEAS se usó con éxito como operación ambulatoria para la ablación endometrial (EA) global en este grupo de 70 pacientes. Ninguna operación se abandonó por dificultades técnicas o intolerancia de la

paciente. Durante la ablación térmica, tanto después de 1 minuto como después de 2 minutos desde el inicio de la operación, menos de la mitad (42 %) de las pacientes tenían dolor leve o moderado y solo 3 dijeron que el dolor era grave. 1 minuto y 30 minutos después de la operación, estas cifras eran del 33 % y del 57 % respectivamente; la mayoría dijeron que el dolor era leve o moderado, y solo 2 tenían dolor grave a los 30 minutos de la intervención quirúrgica (Tabla 1A). 12 pacientes (17 %) tuvieron náuseas durante la operación y después de ella. Cuando se les preguntó por su nivel general de satisfacción con la operación como tratamiento ambulatorio, el 88 % (62 de 70) dijeron que era alto, y que estaban muy satisfechas o satisfechas.

Resultados percibidos por las pacientes²

Se realizó una evaluación retrospectiva comparativa de los resultados percibidos por las pacientes en 180 pacientes con menorragia que se sometieron a ablación por radiofrecuencia (RFA) (n = 50), Thermablate (n = 40), ablación endometrial por microondas (MEA) (n = 50) o inserción de dispositivo intrauterino (DIU) (n = 40).

Los datos se recopilaron mediante un cuestionario telefónico y la evaluación de las historias clínicas. Se puntuaron la pérdida de sangre durante la menstruación y el dolor menstrual subjetivos antes y después de la operación. Se registraron las respuestas en las que se hablaba de amenorrea, histerectomía posterior, índices de recomendación y complicaciones.

Resultados

Tabla 2A. Mejora de la menorragia de la paciente				
	RFA	Thermablate	MEA	DIU
Mejora de la pérdida de sangre durante la menstruación	90 % (45/50)	95 % (38/40)	72 % (36/50)	88 % (35/40)
Mejora de la dismenorrea	74 %	76 %	57 % (25/44)	74 % (26/35)
Índice de amenorrea	36 % (18/50)	30 % (12/40)	10 % (5/50)	28 % (11/40)

Tabla 2B. Intervención tras la operación				
	RFA	Thermablate	MEA	DIU
Índices de histerectomía	6 %	2.5 %	16 %	2.5 %

Referencias:

1. Prasad, P. y Powell, M. C. Prospective Observational Study of Thermablate Endometrial Ablation System as an Outpatient Procedure. *J Minim Invasive Gynecol*, jul-ago 2008; 15(4): 476-479.
2. O’Kane, C., Chinnadurai, A., Beirne, J. et ál. A Retrospective Review of Patient Outcomes Comparing Novosure, Thermablate, Microwave Endometrial Ablation (MEA) and the Mirena Intrauterine System (IUS). *Abstracts/J Minim Invasive Gynecol*, 2010 17 S109-S127.

3.8 PREPARACIÓN DE LA PACIENTE

Se debe aplicar una técnica estéril adecuada para preparar a la paciente para el procedimiento.

Según la opinión del médico, se puede llevar a cabo una reducción del endometrio con agentes hormonales administrados antes del tratamiento, programando el tratamiento para la fase proliferativa del ciclo menstrual, o mediante legrado con aspiración suave efectuado justo antes del procedimiento. Se recomienda la administración de fármaco anti-inflamatorio no esteroideo (AINES). Se pueden prescribir antibióticos a criterio del profesional médico.

La anestesia puede incluir un bloqueo paracervical o intracervical, sedación intravenosa, o anestesia general suave según criterio del personal médico.

3.9 PRETRATAMIENTO RECOMENDADO DEL ENDOMETRIO

- Anticonceptivos orales (se recomienda al menos durante 21 días antes del día del tratamiento).
- Se puede administrar una preparación de estrógenos/progestágenos por vía oral a diario o por vía vaginal una vez al mes.
- Programación del ciclo menstrual.
- Curetaje (si fuera necesario).
- Se recomienda análogo de GnRH durante al menos 4 semanas para pacientes con cavidad uterina ≥ 10 cm.

4. INSTRUCCIONES DE USO

4.1 CONFIGURACIÓN

4.1.1. Compruebe que el dispositivo Thermablade EAS incluye los siguientes componentes:

- Un (1) Cartucho estéril desechable (de un solo uso).
- Una (1) Unidad de Control del Tratamiento (TCU).
- Una (1) Entrada universal de suministro energético.
- Un (1) Cable de alimentación (para administrar energía de CA al dispositivo).
- Un (1) Soporte de la TCU

Funciones frecuentes:

El operador debe estar al tanto de las siguientes funciones.

Interruptor de encendido/apagado situado en la TCU

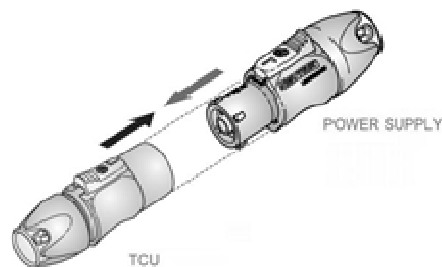
El botón de Apagado de emergencia está ubicado en la pantalla interactiva LCD sobre la TCU.

El interruptor a gatillo azul está ubicado frente a la manija de la TCU.

4.1.2. Colocar la TCU en su soporte.

4.1.3. Asegúrese de que el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" está en la posición "OFF/APAGADO".

4.1.4. Conecte la fuente de alimentación a la TCU (como se muestra abajo). Enchufe el cable de alimentación en la fuente de alimentación y en el tomacorrientes. Asegúrese de que todas las conexiones estén firmes. Asegúrese de que se pueda acceder fácilmente al "INTERRUPTOR" y al enchufe de conexión a la red para desconectar la TCU.




Proceda al alineamiento de los dos conectores de alimentación como se muestra arriba y retuézalos para trabar.

Para desconectar la unidad, deslice los botones amarillos de los conectores para destrabarlos y retuerza los conectores en la dirección de las flechas en los botones amarillos.

4.1.5. Asegúrese de que el dispositivo esté posicionado de manera tal que sea de fácil acceso durante el tratamiento del paciente, para evitar cualquier impedimento, estiramiento u obstáculo. Además, asegúrese de que no se haya colocado ningún cable o accesorio de manera peligrosa o en una posición peligrosa.

4.2 APERTURA E INSTALACIÓN DEL CARTUCHO DESECHABLE THERMABLATE EAS

- 4.2.1. El cartucho desechable está empaquetado en una bolsa de vacío de aluminio diseñada para abrirse despegando sus bordes. SOLO EL CONTENIDO DE LA BOLSA DE VACÍO DE ALUMINIO SE CONSIDERA ESTÉRIL. La bolsa de vacío de aluminio está dentro de una caja de cartón.
- 4.2.2. Compruebe la fecha de caducidad. NO UTILICE el Cartucho desechable si ha caducado.
- 4.2.3. Abra la caja de cartón.
- 4.2.4. Retire la bolsa de vacío de la película metálica de la caja de cartón.
- 4.2.5. Asegúrese de que no se haya roto el vacío. Si se ha roto, NO UTILICE el cartucho desechable. En ese caso utilice otro cartucho desechable.
- 4.2.6. Abra la bolsa de vacío de aluminio despegando sus bordes por el lugar que indica la etiqueta  .
- 4.2.7. Extraiga de la bolsa de vacío de aluminio el cartucho desechable. No tire el paquete; guárdelo para desechar de forma segura el cartucho desechable después de usarlo.
- 4.2.8. Extraiga del paquete el cartucho desechable usando la técnica aséptica estándar.
- 4.2.9. Instale el cartucho desechable en la unidad de control del tratamiento (TCU) alineando las 2 patillas del cartucho con las 2 ranuras de la TCU y girándolo hacia la derecha, como se muestra en la siguiente imagen.

Asegúrese de que la inscripción «This Side Up» (este lado hacia arriba) y las marcas de guía se vean en la parte superior de la sonda. Deje puesta la cubierta del globo.

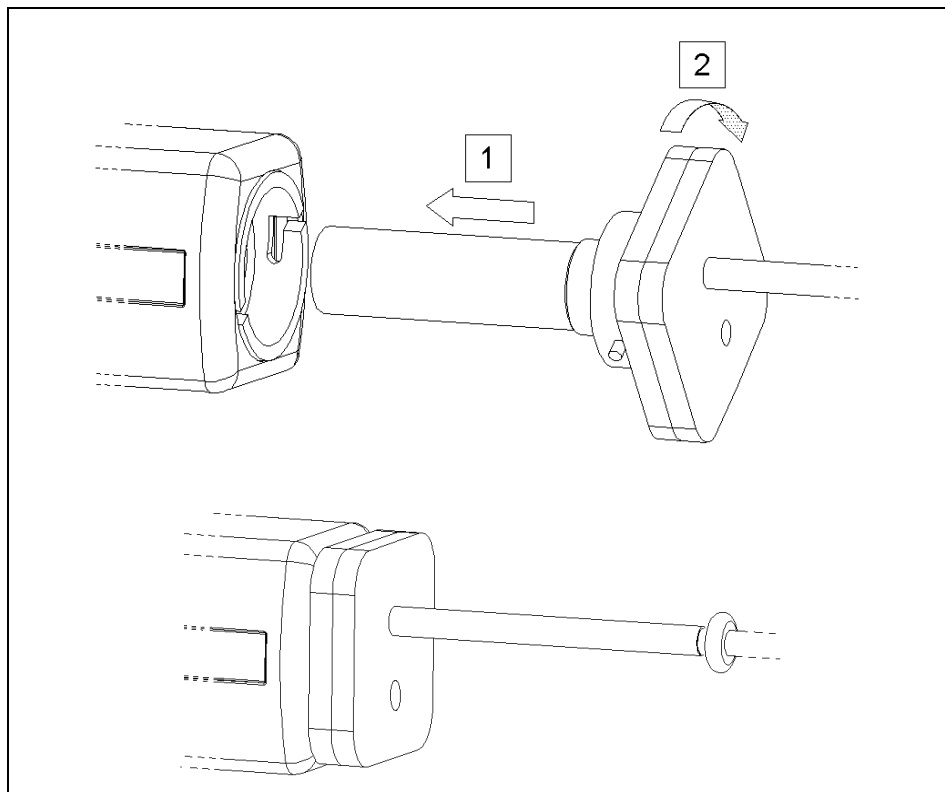


Ilustración 6. Instalación del cartucho desechable

4.3 CALENTAMIENTO

4.3.1. Lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a la posición "ON/ENCENDIDO"; la pantalla LCD mostrará el siguiente mensaje:

Si no ve ninguna imagen, no prosiga con el procedimiento.

WELCOME TO
THERMABLATE

Ambas LED deben estar APAGADAS (ver a continuación el botón derecho de la pantalla LCD). (Si quedan menos de 50 tratamientos, antes de tener que realizar labores de mantenimiento la TCU emitirá un pitido y la pantalla mostrará el siguiente mensaje durante 10 segundos:

X TREATMENT(S)
BEFORE SERVICING

donde "X" es el número de usos de la TCU que quedan).

4.3.2. La unidad efectuará un autochequeo automático, y, si no encuentra problemas técnicos, reemplazará el mensaje inicial por el siguiente:

Device OK

(Si la TCU detecta un problema técnico, se mostrarán un número o un mensaje de error en la pantalla LCD. Consulte la sección 7 «MENSAJES DE ERROR Y SOLUCIÓN DE PROBLEMAS»).

4.3.3. Después, se mostrará el siguiente mensaje:

HEATING – Wait...
Fluid Temp XXX °C

donde "XXX" es la temperatura del líquido de tratamiento.

El LED "HEATING" se encenderá para indicar que ha comenzado el precalentamiento del líquido de tratamiento. El LED de "READY" debería estar apagada.

Tras aproximadamente 8 ó 12 minutos, la pantalla LCD mostrará el mensaje "READY FOR TREATMENT" (ver a continuación) y la TCU emitirá un pitido para indicar que el líquido ha alcanzado la temperatura ideal para el tratamiento. En este momento se puede comenzar con el tratamiento. El LED de "Heating" se apaga y el LED "Ready" se enciende. En la pantalla LCD aparece:

READY
FOR TREATMENT

AVISO

Si no utiliza el sistema, la temperatura de tratamiento se mantendrá durante 35 minutos. Después de este periodo de tiempo, el sistema se apagará automáticamente. Si desea reiniciar el Calentamiento, lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a la posición "OFF", y de nuevo a "ON" para restaurar el proceso.

No se debe utilizar el Cartucho desechable si se ha calentado y enfriado más de dos veces, o si se ha expuesto al aire durante más de 2 horas.

ADVERTENCIA

NO SIGA CON EL TRATAMIENTO SI EL GLOBO NO SE HA DESINFLADO COMPLETAMENTE Y SE OBSERVA LÍQUIDO Y/O GAS EN EL GLOBO DURANTE EL ESTADO "READY FOR TREATMENT". En su lugar, lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a la posición "OFF", sustituya el Cartucho desechable y reinicie el proceso.

ADVERTENCIA

SI, POR RAZONES DE PRESIÓN, NO LOGRA RETIRAR LA CUBIERTA DEL GLOBO CON FACILIDAD DEL PROPIO GLOBO, NO quite el cartucho de la TCU. En su lugar, lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a la posición "OFF/APAGADO" y deje enfriar tanto la TCU como el Cartucho, hasta que pueda quitar la Cubierta del globo. Retire el Cartucho con cuidado de la TCU, compruebe que no hay fuga de líquido de la TCU, sustituya el Cartucho desechable y reinicie el proceso.

4.4 PREPARACIÓN DE LA PACIENTE

- 4.4.1. Administre a la paciente la adecuada analgesia.
- 4.4.2. Se debe preparar a la paciente durante y/o antes del calentamiento del líquido de tratamiento. Se debe utilizar una técnica estéril adecuada para la preparación vaginal/cervical.
- 4.4.3. Ubique al paciente en posición dorsal de litotomía.

4.5 TRATAMIENTO**PRECAUCIÓN**

Correrán grave riesgo las pacientes con úteros muy retrovertidos o antevertidos, o útero septado (ej. Debido a endometriosis o adhesiones significativas), o aquellas a las que se les hay practicado cirugía uterina previa. Durante la inserción se debe prestar atención especial a la angulación de la cavidad del útero, dilatador cervical y al Catéter Thermablate.

- 4.5.1. Realice el examen pélvico para confirmar la posición del útero.
- 4.5.2. Introduzca el Speculum.
- 4.5.3. Aplique el Tenáculo.
- 4.5.4. Mida la longitud de la cavidad del útero desde la parte externa hasta el fundus utilizando una sonda uterina. Confirme que mide entre ocho (8) y doce (12) cm.
- 4.5.5 Utilice dilatadores para dilatar gradualmente el cérvix hasta siete (7) mm. Los dilatadores deben pasar con facilidad a través del cérvix con mínimas molestias para la paciente. Los dilatadores no deben sobrepasar el espesor predeterminado del útero.
- 4.5.6. Mida la longitud del útero una segunda vez con la sonda uterina. Confirme que la longitud de medición del útero tras la dilatación es la misma que la obtenida antes de la dilatación. Si existe una diferencia superior a 0.5 cm entre la primera y la segunda medición, puede haberse creado una falsa vía o se puede haber perforado el útero durante la dilatación.

- 4.5.7. **Realice una histeroscopia antes de la inserción del globo para garantizar que no se ha perforado el útero ni se ha creado una falsa vía durante la dilatación/sonda o el legrado (si se ha llevado a cabo)globo.**

PRECAUCIÓN

LA PERFORACIÓN DEL ÚTERO O LA CREACIÓN DE UNA FALSA VÍA, SI NO SE DETECTAN, PUEDEN GENERAR LESIONES TÉRMICAS DE LOS ÓRGANOS O TEJIDOS ADYACENTES.

La histeroscopia debe mostrar claramente ambas trompas de Falopio antes de proceder al tratamiento. Si no se puede mantener la distensión del útero durante la histeroscopia, es posible que el útero haya sido perforado y se deberá cancelar el tratamiento.

Si la histeroscopia muestra un grosor excesivo del endometrio, se deberá llevar a cabo un legrado suave del útero. Se debe realizar una segunda histeroscopia inmediatamente después del legrado para asegurar que el legrado no ha perforado el útero.

- 4.5.8. **De forma alternativa se puede realizar una vigilancia ultrasónica durante el tratamiento para comprobar la correcta posición del globo en la cavidad uterina.**
- 4.5.9. Retire la cubierta del globo delizándola. NO DESECHE LA CUBIERTA DEL GLOBO YA QUE SE NECESITARÁ POSTERIORMENTE. Retire el sistema Thermablate EAS del Soporte de la TCU.
- 4.5.10. Introduzca lentamente el globo de Thermablate hasta que su punta toque el fondo. Golpee suavemente la punta del catéter contra el fondo para confirmar la colocación del catéter dentro del útero.
- 4.5.11. Asegúrese de que la marca de profundidad de la sonda con globo coincida con las medidas del sondaje obtenidas previamente. Si existe una diferencia de más de 0.5 cm entre las medidas del sondaje obtenidas y la marca de profundidad de la sonda con globo, debe repetirse la histeroscopia.
- 4.5.12. Inicie el ciclo del tratamiento manteniendo apretado el disparador del dispositivo durante 5 segundos. Tras escuchar cinco (5) pitidos cortos y uno (1) largo, el tratamiento se iniciará de forma automática. En este momento puede retirar el dedo del disparador. La pantalla LCD mostrará el siguiente mensaje:

Performing
System Check

Se apagarán ambas LED.

- 4.5.13. Si tras 15 segundos la comprobación del sistema de la TCU es positiva, comenzará el ciclo de tratamiento y la pantalla LCD mostrará el siguiente mensaje.

TREATING...
Starting...

Seguido de:

Pressure: XYYY
Time Left: Z:ZZ

donde: "X" es el símbolo (+ o -) para presión positiva o negativa.
"YYY" es el valor de la presión alcanzada durante el procedimiento (mmHg).
"Z:ZZ" es el tiempo restante del tratamiento (min:seg).

Conforme el globo se despliega, éste puede empujar ligeramente al catéter hacia atrás (hasta 0.5 cm se considera normal). No empuje el catéter hacia delante durante el tratamiento.

PRECAUCIÓN:

Durante el tratamiento, el catéter no debe avanzar más allá de la longitud de exploración predeterminada. De lo contrario, anule el procedimiento activando el botón "Emergency Stop" (Parada de emergencia), observe el mensaje "Treatment Stop" (Parada de tratamiento) mientras el fluido se retira de manera activa del globo y espere a que aparezca el mensaje "FINISHED V:XX Withdraw Balloon " (V FINALIZADO:XX retirar globo) en la pantalla LCD y extraiga lentamente el catéter Thermablate del útero. Realice una histeroscopia para cerciorarse de que el útero no se ha perforado.

- 4.5.14. Observe que la pantalla LCD de la TCU realiza una comprobación automática del sistema y termina el ciclo de tratamiento. La operación automática del Sistema infla el globo, controla la presión e impulsa el líquido de tratamiento, manteniendo la temperatura en el globo estable. Se escuchará claramente la bomba durante este periodo. No es un error de funcionamiento, es parte de la operación normal de la unidad.

Después de haber terminado el ciclo, la pantalla LCD mostrará el siguiente mensaje:

FINISHING...
Do NOT Remove

- 4.5.15. Después de 10 segundos de periodo de desinflado, la pantalla LCD mostrará el siguiente mensaje.

FINISHED V: XX ml
Withdraw Balloon

donde "XX" es el volumen de estimado del útero.

Este mensaje indica que el tratamiento se ha completado y que puede retirar el globo. Retire el globo con cuidado del útero.

Luego de cada tratamiento, la TCU realiza una prueba para evaluar la calidad del filtro, y si la misma está deteriorada más de lo normal, aparecerá el siguiente mensaje junto con una señal de alerta de audio.

Filter Change is
Due Right NOW

Si aparece este mensaje, la TCU DEBE devolverse al distribuidor para que se encargue de su reparación INMEDIATAMENTE.

4.6 POST-TRATAMIENTO

- 4.6.1. Coloque la TCU en el Soporte . VUELVA A COLOCAR LA CUBIERTA EN EL GLOBO (para evitar que salpique sangre durante la retirada del cartucho).
- 4.6.2. Después de 50 segundos, la TCU emitirá un pitido y su pantalla LCD alternará los siguientes dos mensajes de manera continuada:

DISCARD
USED CARTRIDGE

WARNING
*Metal End *HOT*

- 4.6.3. Lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a la posición "OFF/APAGADO".

ADVERTENCIA

El cartucho desechable ESTÁ CALIENTE y debe retirarse de la TCU y devolverse a su paquete con cuidado.

- 4.6.4. Retire el Cartucho desechable de la TCU.
- 4.6.5. Devuelva al cartucho desechable a su paquete original sosteniendo el conector azul e insertando PRIMERO EL EXTREMO CON LA PROTECCIÓN DE ALUMINIO (si se usa el paquete de tubo, asegúrese de que el extremo metálico caliente del cartucho apunte hacia la tapa metálica reforzada) y déjelo aparte para que se enfríe antes de desecharlo en un contenedor para residuos de riesgo biológico o según indique la política de sus instalaciones.

ADVERTENCIA

El Cartucho desechable es un componente de UN SOLO USO. No lo reutilice, pues podría producir daños severos en la paciente y/o en el usuario.

- 4.6.6. Se recomienda realizar una histeroscopia.
- 4.6.7. Repetir las ablaciones mediante globo está contraindicado.

5. LIMPIEZA, MANTENIMIENTO, ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE

5.1 LIMPIEZA

Luego de cada uso, debe limpiar la TCU según el siguiente procedimiento validado de control de infecciones.

- 5.1.1. Desconecte la TCU de la alimentación de corriente.
- 5.1.2. Limpie el exterior de la carcasa de la TCU con agua tibia y un cepillo suave. NO EMPAPE NI SUMERJA LA TCU.
- 5.1.3. Luego, limpie la cubierta de la TCU por fuera con agua templada usando un paño limpio. NO LA ENJUAGUE NI LA SUMERJA EN AGUA.
- 5.1.4. Desinfecte la cubierta de la TCU por fuera con un paño limpio y una solución de 50% de alcohol isopropilo/agua. NO LA ENJUAGUE NI LA SUMERJA EN AGUA.

PRECAUCIÓN

Esta unidad contiene componentes electrónicos. NO sumergirla en agua, arrojar agua, pulverizar o utilizar excesivo líquido sobre la TCU. Cualquier unidad que haya estado sujeta a excesivo líquido libre durante su operación o limpieza no debería utilizarse y debe devolverse a Idoman.

5.2 MANTENIMIENTO

Dentro de la TCU no hay ninguna pieza que pueda reparar el usuario. La apertura del dispositivo anulará la garantía. Devuelva la unidad a Idoman a través del distribuidor para su reparación.

Se recomienda realizar una inspección local anual de la TCU y su fuente de alimentación para garantizar la seguridad del dispositivo tanto para la paciente como para el usuario.

La inspección debería incluir lo siguiente:

- Revisación de los conectores y la alimentación para percibir signos de daños o deterioro.
- Revisación de la cubierta de la TCU para percibir signos de daños que podrían convertirla en un dispositivo inseguro o contaminado.
- Revisación de marcas y etiquetas de seguridad para asegurarse de que estén todas presentes y sean legibles.
- Se incluye copia de las instrucciones de uso.
(Póngase en contacto con Idoman para obtener la versión más reciente)

Testeo (de ser necesario)

- Resistencia a tierra para la protección del usuario y el equipo
- Corriente de fuga del equipo
- Corriente de fuga en relación al paciente
- Resistencia de aislamiento
- Testeo funcional del dispositivo

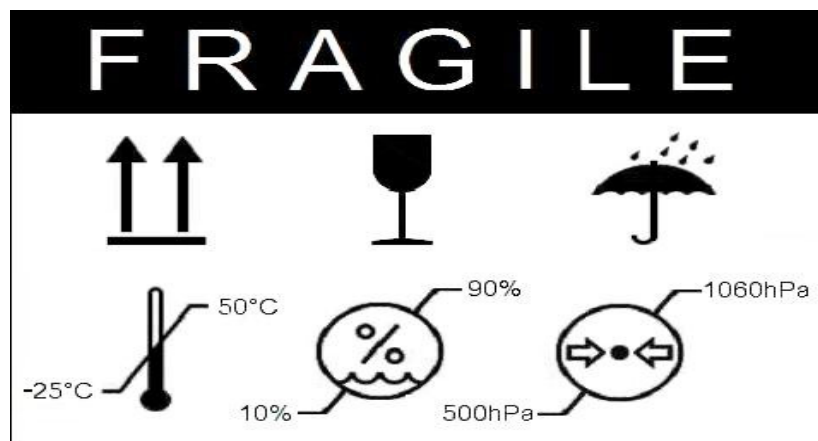
ADVERTENCIA

No se permite ninguna modificación sobre el equipo. El acceso o las modificaciones no autorizadas pueden originar descargas eléctricas o que el equipo se vuelva peligroso.

Todas las unidades TCU que hayan llegado al final de su vida útil deben devolverse al fabricante para que las deseche de acuerdo con la directiva 2002/96/CE, sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos, o según las directrices y normativas aplicables

5.3 ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE.

- 5.3.1. Guarde la TCU en el estuche de transporte. La temperatura de almacenamiento nunca debería superar los 50°C.
- 5.3.2. Guarde el cartucho desechable en un lugar seco, como se indica en la etiqueta.
- 5.3.3. Para más información sobre las condiciones medioambientales, transporte y almacenamiento, lea la etiqueta con representaciones gráficas y la tabla de Especificaciones técnicas que se muestra a continuación.



6. INFORMACIÓN TÉCNICA

6.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

<u>Tema</u>	<u>Especificaciones</u>		
Temperatura del líquido de tratamiento durante la ablación	<100 °C en la superficie de contacto entre el globo y el revestimiento endometrial.		
Presión del tratamiento	220 mmHg		
Tiempo de calentamiento	20 minutos como máximo		
Tiempo de tratamiento	Menos de 3 minutos		
Tiempo máximo de espera en estado "Listo"	35 minutos		
Requisitos de energía para un suministro energético regular	Tensión de entrada 100-240 VAC 50/60HZ Potencia de entrada 4-2A		
Salida de energía regulada	24 voltios, 6 amperios		
Condiciones medioambientales para la operación	<ul style="list-style-type: none"> • Solo para uso en espacios interiores • Temperatura entre +10°C y +30°C. • Humedad entre 15% y 70%. • Presión atmosférica entre +690 hPa y +1060 hPa. 		
Condiciones medioambientales para almacenamiento y transporte	<div style="text-align: center;">  </div> <ul style="list-style-type: none"> • Temperatura entre +25°C y +50°C. • Humedad entre 10% y 90%. • Presión atmosférica entre +500 hPa y +1060 hPa. • Testeado para el traslado de acuerdo con ASTM 4169-09. • Grado de contaminación 2 • Protección ultravioleta: Sólo para uso en interiors. 		
Manejo	Frágil – Dispositivos médicos		
Clasificación	TCU Nivel de protección del Equipo eléctrico Clase II ME Cartucho descartable tipo aplicación BF		
Modo de operación	Operación continua luego de la limpieza / desinfección El cartucho desechable es de un solo uso		
Vida útil del dispositivo	El software de TCU requiere mantenimiento del fabricante después de 600 procedimientos. El cartucho desechable es de UN SOLO USO y tiene una caducidad es de 2 años.		
Dimensiones físicas	TCU	Longitud	27.3 cm
		Anchura	11.1 cm
		Altura	17.8 cm
	Cartucho desechable	Longitud total	30.7cm
		Altura de conector	5.5cm
		Anchura de conector	5.5cm
		Longitud de inserción	12 cm Desde la punta de inserción hasta el extremo del globo.
Peso	TCU	menos de 1 kilo.	
	Cartucho desechable	110g (4oz)	
Protección	La TCU no presenta ningún grado de protección contra la entrada directa y prolongada de líquidos y debe manejarse según las instrucciones		

El dispositivo Thermablate EAS no puede utilizarse en un ambiente demasiado oxigenado o en un ambiente que contenga sustancias peligrosas.

6.2. ESTÁNDARES

El dispositivo Thermablade EAS cumple los siguientes estándares:


- IEC60601-1:2005 Edition 3.0 Medical Electrical Equipment, Part 1, General Requirements for Safety.
- IEC60601-1-2:2007, IEC60601-1-2:2001, IEC60601-1-2:1993 Medical Directive Emissions and Immunity Standard.
- CAN/CSA C22.2 No. 60601.1:08 (with Supplement 1:1994 & Amendment 2:1998) Medical Electrical Equipment, Part 1, General Requirements for Safety.
- ANSI/AAMI ES60601-1:2005 Medical electrical equipment—Part 1: General requirements for basic safety and essential performance.

Guía y declaración del fabricante-Emisiones electromagnéticas		
La Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe ser utilizada en el ambiente electromagnético especificado abajo. El cliente o usuario de la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe asegurarse de que sea utilizada en dicho ambiente.		
Prueba de emisiones	Cumplimiento	Ambiente electromagnético - Guía
Emisiones RF CSPR 11	Grupo 1	La Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS usa energía RF sólo en su funcionamiento interno. Por lo tanto, sus emisiones RF son muy bajas y no suelen ocasionar ninguna interferencia en equipos electrónicos cercanos.
Emisiones RF CSPR 11	Clase A	La Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS puede utilizarse en cualquier establecimiento que no sea doméstico y puede utilizarse en establecimientos domésticos y en aquellos conectados directamente a la red pública de abastecimiento de energía de bajo voltaje en instalaciones utilizadas para propósitos domésticos, siempre y cuando se cumpla con la siguiente advertencia.
Emisiones armónicas IEC 61000-3-2	Clase A	
Fluctuaciones de voltaje / tensión parpadeante IEC 61000-3-3	Cumple	
<p>Advertencia: Este equipo/sistema sólo puede ser utilizado por profesionales de la salud. El equipo/sistema puede causar interferencia radial o puede alterar el funcionamiento de un equipo cercano. Podría resultar necesario tomar medidas de mitigación como reorientar o reubicar la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS, o bien, proteger su ubicación.</p>		

Guía y declaración del fabricante-Inmunidad electromagnética			
La Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe ser utilizada en el ambiente electromagnético especificado abajo. El cliente o usuario de la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe asegurarse de que sea utilizada en dicho ambiente.			
Prueba de inmunidad	IEC 60601 Nivel de testeo	Nivel de cumplimiento	Ambiente electromagnético - Guía
Descarga electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV contacto ± 8 kV aire	± 6 kV contacto ± 8 kV aire	El piso debe ser de mosaicos de madera, hormigón o cerámica. Si el piso está recubierto con material sintético, la humedad relativa debe ser de al menos el 30%.
Corriente rápida / repentina IEC 61000-4-4	± 2 kV para líneas de abastecimiento ± 1 kV para líneas de entrada/salida	± 2 kV para líneas de abastecimiento	La calidad del adaptador de alimentación debe ser la misma exigida en un hospital o comercio.
Sobrecarga IEC 61000-4-5	± 1 kV línea(s) a línea(s) ± 2 kV línea(s) a tierra	± 1 kV línea(s) a línea(s) ± 2 kV línea(s) a tierra	La calidad del adaptador de alimentación debe ser la misma exigida en un hospital o comercio.
Caída de voltaje, interrupciones breves y variaciones de voltaje en la corriente de entrada. IEC 61000-4-11	Caída >95% para 0.5 ciclos Caída del 60% para 5 ciclos Caída del 30% para 25 ciclos Caída >95% por 5 segundos	Caída >95% para 0.5 ciclos Caída de 60% para 5 ciclos Caída de 30% para 25 ciclos Caída >95% por 5 segundos. Esto hace que la Unidad de Control de Tratamientos entre en modo "interrupción de corriente".	La calidad del adaptador de alimentación debe ser la misma exigida en un hospital o comercio. Si el usuario de la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS necesita que el dispositivo siga funcionando durante interrupciones del adaptador de alimentación, recomendamos que la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS pueda accionarse desde una fuente de corriente continua o mediante una batería.
Frecuencia de la corriente 50/60Hz Campo magnético IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	Los campos magnéticos de frecuencia de la corriente deben alcanzar los mismos niveles exigidos en un hospital o comercio.

Guía y declaración del fabricante-Inmunidad electromagnética

La Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe ser utilizada en el ambiente electromagnético especificado abajo. El cliente o usuario de la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe asegurarse de que sea utilizada en dicho ambiente.

Prueba de inmunidad	IEC 60601 Nivel de testeo	Nivel de cumplimiento	Ambiente electromagnético - Guía
<p>Emisiones RF realizadas IEC 61000-4-6</p> <p>RF irradiada IEC 61000-4-3</p>	<p>3 Vrms 150 kHz a 80 MHz</p> <p>3 V/m 80 MHz a 2.5 GHz</p>	<p>3 Vrms</p> <p>3V/m</p>	<p>Los equipos portátiles o móviles de comunicaciones RF no deben ser utilizados tan cerca de las piezas de la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS y deben respetar la distancia recomendada calculada según la ecuación que corresponde a la frecuencia del transmisor.</p> <p>Distancia recomendada</p> <p>$d=1.2\sqrt{P}$</p> <p>$d=1.2\sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz</p> <p>$d=2.3\sqrt{P}$ 800 MHz a 2.5 GHz</p> <p>Donde P es la potencia de salida máxima del transmisor en watts (w) según el fabricante del transmisor, y d es la distancia recomendada de separación en metros (m). La intensidad del campo electromagnético de transmisores RF fijos es determinada por un estudio del campo electromagnético¹ y debe ser inferior al nivel de cumplimiento de cada gama de frecuencias. ²</p> <p>Puede haber interferencia en las cercanías de un equipo que contenga el siguiente símbolo.</p> 

NOTA 1. A 80 MHz y 800 MHz, aplica la gama de más alta frecuencia.

NOTA 2. Puede que estas guías no se apliquen a cualquier situación. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y el reflejo de estructuras, objetos y personas.

¹. La intensidad del campo magnético de transmisores fijos como estaciones de radio, teléfonos celulares o inalámbricos, radios fijas y móviles, radios improvisadas, transmisiones de radio AM o FM, y transmisiones de televisión, no puede predecirse teóricamente con total precisión. Para evaluar el ambiente electromagnético debido a transmisores RF fijos, se debe tener en cuenta la realización de un estudio de campo electromagnético. Si la intensidad medida del campo magnético del lugar donde es utilizada la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS excede el nivel de cumplimiento para RF mencionado arriba, la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe ser observada para verificar su correcto funcionamiento. En caso de observarse un funcionamiento atípico, podría ser necesario recurrir a otras medidas como reorientar o reubicar la Unidad de Control para Tratamientos (TCU) Thermablade EAS.

². Si excede el rango de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz, la intensidad del campo magnético debe ser inferior a 3 V/m.

Distancia recomendada entre equipos de comunicación portátiles y móviles RF y la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS

La Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS debe utilizarse en un ambiente electromagnético donde las alteraciones radiadas RF estén controladas. El cliente o usuario de la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS puede ayudar a prevenir interferencias electromagnética al respetar la distancia mínima de separación entre los equipos de comunicación portátiles y móviles RF (transmisores) y la Unidad de Control de Tratamientos (TCU) Thermablade EAS. Debe guiarse por las siguientes recomendaciones, que tienen en cuenta la corriente máxima de salida del equipo transmisor.

Corriente máxima del transmisor W	Distancia de separación según la frecuencia del transmisor		
	150 kHz a 80 MHz $d=1.2\sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d=1.2\sqrt{P}$	800 MHz a 2.5 GHz $d=2.3\sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Para transmisores con una corriente máxima de salida que no aparece arriba, la distancia de separación recomendada d en metros (m) puede estimarse usando la ecuación que se aplica a la frecuencia del transmisor, donde P es la corriente máxima de salida del transmisor en watts (w) según el fabricante del transmisor.

NOTA 1. A 80 MHz y 800 MHz, corresponde la distancia de separación del rango de frecuencia más alto.

NOTA 2. Puede que estas guías no se apliquen a cualquier situación. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y el reflejo de estructuras, objetos y personas.

7. MENSAJES DE ERROR Y RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

7.1 PARADA DE EMERGENCIA

INTERRUPCIÓN DE EMERGENCIA / FINALIZACIÓN DEL TRATAMIENTO

SI ES NECESARIO INTERRUMPIR/TERMINAR EL TRATAMIENTO, O SI SE HA PRODUCIDO UNA FUGA DEL LÍQUIDO EN EL CÉRVIX, NO RETIRE INMEDIATAMENTE EL GLOBO DEL ÚTERO.

Si está configurado, primero active el botón rojo de "Apagado de emergencia" de la pantalla LCD, y eso activará la rutina de emergencia con el mensaje "TREATMENT STOP" en la pantalla. Luego proceda a quitar el líquido del globo.

O:

Apague la corriente que alimenta a la TCU. Luego vuelva a encender la corriente. Al hacer eso, la TCU reconocerá que el tratamiento "previo" no finalizó correctamente. La TCU mostrará el mensaje "TREATMENT STOP" en la pantalla LCD y luego quitará el líquido del globo

TREATMENT STOP
Do Not Remove

RETIRE EL GLOBO DEL ÚTERO SÓLO CUANDO HAYA APARECIDO EL MENSAJE: "FINISHED, Withdraw Balloon" APEREZCA EN LA PANTALLA LCD.

7.2 CALENTAMIENTO INICIAL

Si observa líquido o gas en el globo durante el estado de «Heat Up» (calentamiento) o «Ready For Treatment» (listo para el tratamiento), o si la cubierta del globo no puede retirarse fácilmente, no continúe con el tratamiento. Apague el interruptor de alimentación, desconecte el cable de alimentación, sustituya el cartucho desechable e inicie de nuevo el proceso.

7.3 FALLO DE LA VERIFICACIÓN DEL SISTEMA

Si falla la verificación del sistema, la TCU emitirá un código o un mensaje de error y dejará de funcionar. En este caso, apague el INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN, desconecte el cable de alimentación y retire de la paciente el cartucho desechable; a continuación, compruebe que:

- A) El cartucho desechable esté correctamente instalado en la TCU.
- B) No haya fugas de fluido del cartucho desechable, especialmente del globo.

Nota: La unidad de control del tratamiento registrará el Error 11 cuando se encienda si el cartucho desechable no está colocado o no está correctamente colocado.

En caso de que se salga el Cartucho desechable sin haber vertido líquido de tratamiento en la TCU, reemplácelo por uno nuevo. PRESTE ESPECIAL ATENCIÓN, YA QUE LA PARTE METÁLICA DEL CARTUCHO DESECHABLE PUEDE ESTAR MUY CALIENTE.

Lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" de nuevo a la posición "ON" y siga las instrucciones hasta llegar a la comprobación de sistema.

Si se escapa líquido de tratamiento hacia la TCU, la unidad deberá ser reparada.

7.4 INTERRUPCIÓN DE LA ALIMENTACIÓN DURANTE EL TRATAMIENTO

Espere durante treinta (30) segundos si se produce una pérdida de energía durante el tratamiento. Si, después de un periodo de treinta (30) segundos, no se ha restablecido la energía, retire rápidamente el globo pero con cuidado, ya que el líquido aún puede contaminarse en el globo. Lleve el "INTERRUPTOR DE ALIMENTACIÓN" a la posición "OFF" y después vaya a la Sección "Post-Tratamiento".

Si vuelve la energía en el periodo de treinta (30) segundos, NO RETIRE EL GLOBO. La TCU reconocerá automáticamente que el "anterior" tratamiento no había terminado y procederá a retirar el líquido del globo. RETIRE EL GLOBO DEL ÚTERO SÓLO CUANDO HAYA APARECIDO EL MENSAJE: "FINISHED V: XX ml Withdraw Balloon" EN LA PANTALLA LCD.

7.5 DESACTIVACIÓN DE LA PANTALLA DE LA TCU DURANTE EL TRATAMIENTO

Si no ve los mensajes de la pantalla LCD durante el tratamiento, apague el interruptor de alimentación y espere treinta (30) segundos. Tras este período de 30 segundos, retire el globo rápida, pero cuidadosamente, pues aún puede contener algo de líquido.

7.6 FALLO DEL SISTEMA DURANTE EL TRATAMIENTO

Si la TCU detecta un problema técnico durante la operación, emitirá el mensaje «TREATMENT FAILED» (fallo del tratamiento). No intente extraer del útero el cartucho desechable, pues el dispositivo extraerá activamente el fluido que haya en el cartucho desechable. Extraiga del útero el cartucho desechable solo después de que aparezca el mensaje «FINISHED, Withdraw Balloon» (FINALIZADO: retirar globo) en la pantalla LCD.

7.7 FALLO DEL SISTEMA MIENTRAS SE DESINFLA EL GLOBO

Si la TCU detecta un problema técnico mientras se desinfla el globo, emitirá el mensaje «DEFLATION FAILED» (fallo al desinflar el globo). No extraiga del útero el cartucho desechable. Espere hasta que el dispositivo retire el líquido del globo. Extraiga del útero el cartucho desechable solo después de que aparezca el mensaje «FINISHED, Withdraw Balloon» (FINALIZADO: retirar globo) en la pantalla LCD.

7.8 CÓDIGOS DE ERROR

Durante el calentamiento o los ciclos de tratamiento, la TCU podría mostrar un mensaje de error en la pantalla LCD, debido a un error de funcionamiento o un uso incorrecto del dispositivo. La siguiente lista indica los tipos de errores que la unidad puede mostrar, y las correspondientes acciones correctivas que se deben tomar:

ADVERTENCIA

*Si se produce un error una vez iniciada la ablación, se considerará que el tratamiento ha fallado. Está **CONTRAINDICADO REPETIR EL TRATAMIENTO** con el dispositivo EAS Thermablade, pues pueden producirse quemaduras no deseadas.*

Nº error	Fallo de Hardware	Acción correctiva
1	Fallo en el sensor de temperatura ambiente (salida reducida a +5V)	La unidad necesita ser reparada.
2	Fallo en el sensor de temperatura ambiente (salida reducida a tierra)	La unidad necesita ser reparada.
3	Temperatura ambiente demasiado elevada	<u>Si se produce este error antes de comenzar con el ciclo de tratamiento:</u> <ul style="list-style-type: none"> • Apague la TCU y espere hasta que se enfríe por debajo de 40°C o realice el tratamiento en una habitación con Aire Acondicionado. • Reinicie la unidad y proceda con el tratamiento como se indica.
4	Fallo de termopar en la temperatura del líquido	La unidad necesita ser reparada.
5	Fallo de termopar al aumentar la temperatura	La unidad necesita ser reparada.
6	Fallo de conexión de calentadores	La unidad necesita ser reparada.
7	Calentador sobrecalentado	<ul style="list-style-type: none"> • Apague la TCU. • Espere entre 30 y 40 minutos. • Reinicie la TCU.

Nº error	Fallo de Hardware	Acción correctiva
8	Fallo del sensor de temperatura	<p><u>Si se produce este error antes de comenzar con el ciclo de tratamiento:</u> La unidad necesita ser reparada.</p> <p><u>Si se produce este error durante el ciclo de tratamiento:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Espere a que la unidad retire el líquido del globo. • Retire el globo de la paciente sólo cuando se lo indique la unidad.
9	Sobrepresión positiva	<ul style="list-style-type: none"> • Espere a que la unidad retire el líquido del globo. • Retire el globo de la paciente sólo cuando se lo indique la unidad.
10	Sobrepresión negativa	<p><u>Si se produce este error antes de comenzar con el ciclo de tratamiento:</u> Reiniciar la unidad.</p> <p><u>Si se produce este error después de terminar el tratamiento:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • NO RETIRE EL GLOBO DE LA PACIENTE. En su lugar, reinicie la TCU. • Si el error persiste, apague la TCU y retire el globo rápidamente pero con cuidado ya que aún puede haber líquido en el globo. • Si el error NO vuelve a ocurrir, espere a que la unidad retire el líquido del globo, y retire el globo de la paciente sólo cuando lo indique la unidad.
11	La bomba no accede al test de valor de succión	<ul style="list-style-type: none"> • Apague la unidad. • Asegúrese de que el cartucho está bien instalado en la TCU, y que el Anillo en forma de O está en buenas condiciones y bien instalado. • Reiniciar la unidad. • Si el problema persiste, ubique el descartable en la segunda TCU (de estar disponible). • Si el error ocurre de nuevo, reemplace el cartucho descartable. • Si el error no vuelve a ocurrir, puede que la unidad original necesite una revisión.
12	El canal ADC 8 no está conectado a tierra	La unidad necesita ser reparada.
13	La temperatura del líquido no se eleva de forma lineal	La unidad necesita ser reparada.
14	Tiempo excesivo de estado de CALENTAMIENTO	<ul style="list-style-type: none"> • Reinicie la unidad y proceda con el tratamiento como se indica. • Si el error persiste, la unidad necesitará ser reparada.
15	Dirección de flujo de aire errónea durante los ciclos de tratamiento	La unidad necesita ser reparada.
16	Imposible realizar la succión.	<p><u>Si se produce este error antes de comenzar con el ciclo de tratamiento:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Apague la unidad. • Asegúrese de que el cartucho está bien instalado en la TCU, y que el Anillo en forma de O está en buenas condiciones y bien instalado. • Reiniciar la unidad. • Si el problema persiste, apague la unidad, reemplace el cartucho por uno nuevo y reinicie la unidad. <p><u>Si se produce este error después de terminar el tratamiento:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Apague la TCU y retire el globo rápidamente pero con cuidado pues el globo aún puede contener algo de líquido.

Nº error	Fallo de Hardware	Acción correctiva
17	No se realiza la succión para la prueba de fuga del globo	<ul style="list-style-type: none"> • Apague la unidad. • Asegúrese de que el cartucho está bien instalado en la TCU, y que el Anillo en forma de O está en buenas condiciones y bien instalado. • Reiniciar la unidad. • Si el problema persiste, apague la unidad, reemplace el cartucho por uno nuevo y reinicie la unidad. <p>NOTA: <i>Mientras se realiza el segundo test de fuga del globo, el globo y ase habrá introducido en el útero, pero NO habrá comenzado aún la ablación de hecho. De esta forma es seguro cursar el tratamiento.</i></p>
18	No se llega ni se mantiene la aspiración mientras se retira el líquido	Apague la TCU y retire el globo rápidamente pero con cuidado pues el globo aún puede contener algo de líquido.
19	Fallo en el primer test de fugas	<p>Posible fuga en el globo. Asegúrese de que el cartucho esté bien instalado en la TCU y de que la junta tórica esté en buenas condiciones y esté bien instalada.</p> <p>Si el problema persiste, ubique el descartable en la segunda TCU (de estar disponible).</p> <p>Si el error ocurre de nuevo, reemplace el cartucho descartable.</p> <p>Si el error no vuelve a ocurrir, puede que la unidad original necesite una revisión.</p>
20	Fallo en el segundo test de fugas	<p>Posible fuga en el globo. Reemplace el cartucho por uno nuevo, y reinicie la unidad.</p> <p>NOTA: <i>Mientras se realiza el segundo test de fuga del globo, el globo y ase habrá introducido en el útero, pero NO habrá comenzado aún la ablación de hecho. De esta forma es seguro cursar el tratamiento.</i></p>
21	Fallo del test comparativo de fugas	<p>Posible fuga en el globo. Reemplace el cartucho por uno nuevo, y reinicie la unidad.</p> <p>NOTA: <i>Mientras se realiza el segundo test de fuga del globo, el globo y ase habrá introducido en el útero, pero NO habrá comenzado aún la ablación de hecho. De esta forma es seguro cursar el tratamiento.</i></p>
22	Expiración del tiempo para alcanzar la presión positiva	<p><u>Si se produce este error antes de comenzar con el ciclo de tratamiento:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • Espere a que la unidad retire el líquido del globo. • Retire el globo de la paciente sólo cuando se lo indique la unidad.
24	La temperatura es demasiado baja.	<ul style="list-style-type: none"> • Reiniciar la unidad. Inicie el tratamiento tan pronto como la unidad muestre el mensaje "Ready for Treatment". • Si el problema persiste, apague la unidad, reemplace el cartucho por uno nuevo y reinicie la unidad.
25	La temperatura del líquido es demasiado alta	<ul style="list-style-type: none"> • Apague la unidad. • CON CUIDADO retire el cartucho de la TCU y déjelo enfriar durante 30-40 minutos. • Instale de nuevo el cartucho en la TCU. • Reinicie la unidad e inicie el tratamiento tan pronto como la unidad muestre el mensaje "Ready For Treatment". • Si el problema persiste, apague la unidad, reemplace el cartucho por uno nuevo y reinicie la unidad.
26	El valor leído en RAM no concuerda con lo guardado	La unidad necesita ser reparada.
27	Sobrecarga de datos	La unidad necesita ser reparada.

8. GARANTÍA LIMITADA




























IDOMAN TEORANTA garantiza al comprador original que la **TCU Thermablade EAS** y todos los accesorios suministrados con el (denominado colectivamente, el "Thermablade") carecerán de defectos material y de mano de obra durante dos (2) años, desde la fecha de compra original a un distribuidor autorizado de Idoman Teoranta. Esta garantía limitada no es transferible. Si el Thermablade presenta algún defecto durante el periodo de garantía, la única obligación del comprador y la única obligación de Idoman Teoranta, será (en opinión de Idoman Teoranta): reparar el Thermablade para que cumpla con sus especificaciones; reemplazar el Thermablade por un producto similar; o devolver el dinero por el precio de compra al comprador. Los productos o piezas reparadas o reemplazadas deben ser nuevas o reacondicionadas, y están sujetas a su garantía limitada hasta el final del periodo de garantía original. Para proceder a un servicio en garantía, el comprador deberá: contactar Idoman Teoranta durante el periodo de garantía; aportar a Idoman Teoranta una prueba datada original de compra de un vendedor autorizado de Idoman Teoranta; y enviar el Thermablade a Idoman Teoranta mediante envío debidamente embalado y asegurado. El comprador será responsable de los gastos de envío. La presente garantía no se aplicará a defectos o errores de funcionamiento del Thermablade causado por error en uso, negligencia, acciones no autorizadas con los accesorios u otros productos no autorizados por Idoman Teoranta, o cualquier otra causa distinta al uso normal del Thermablade. Las tareas de mantenimiento o reparación se cobrarán al precio mínimo efecto en el momento en el que el Thermablade regrese a Idoman Teoranta, las reparaciones incluirán un test completo sobre el funcionamiento del dispositivo y ajustes operativos.

EXCLUSIONES: HASTA DONDE PERMITE LA LEGISLACIÓN, ESTA GARANTÍA LIMITADA ES DE APLICACIÓN EXCLUSIVA DEL COMPRADOR Y NO SE APLICARÁ NINGUNA OTRA GARANTÍA O CONDICIONES DE NINGÚN TIPO, YA SEA POR ESCRITO, ORAL, EXPRESO O IMPLICADO, INCLUYENDO SIN LIMITAR GARANTÍAS O CONDICIONES DE MERCADO, AJUSTE PARA UN PROPÓSITO PARTICULAR, RENDIMIENTO, CALIDAD O DURACIÓN, LO CUAL SERÍA DENEGADO. EN NINGÚN CASO IDOMAN TEORANTA SERÁ RESPONSABLE DE NINGÚN DAÑO ESPECIAL, EXTRAORDINARIO, INDIRECTO O RESULTANTE DE NINGUNA NATURALEZA, INCLUYENDO, SIN LIMITARSE A, DAÑOS POR PÉRDIDA DE DATOS, PÉRDIDA DE BENEFICIOS, PÉRDIDA DE OPORTUNIDAD, INTERRUPCIÓN EMPRESARIAL, DAÑOS PERSONAL O MUERTE, O CUALQUIER PÉRDIDA QUE SE PRODUZCA, RELACIONADA CON EL THERMABLATE, INCLUSO SI A IDOMAN TEORANTA SE LE AVISA DE LA POSIBILIDAD DE ESTOS DAÑOS.

LIMITACIONES DE RESPONSABILIDAD: SI, COMO RESULTADO DE O EN RELACIÓN CON ALGÚN USO DEL THERMABLATE, IDOMAN TEORANTA FUERA RESPONSABLE ANTE EL COMPRADOR O CUALQUIER OTRA PERSONA POR ALGÚN TIPO DE DAÑO, PÉRDIDA, COSTE, GASTO U OTROS, E INDEPENDIEMENTE DE LA FORMA DE ACCIÓN (POR CONTRATO, AGRAVIO O POR LEY), LA GARANTÍA TOTAL DE IDOMAN TEORANTA PARA TODAS LAS PERSONAS SERÁ UNA CANTIDAD IGUAL A LA DEL PRECIO DE COMPRA PAGADO POR EL THERMABLATE.

La exclusión de ciertas condiciones y garantías y la limitación de ciertas responsabilidades están prohibidas en ciertas jurisdicciones, de manera que estas limitaciones y exclusiones no se aplicarían a algunos compradores.

9. SÍMBOLOS UTILIZADOS EN EL ETIQUETADO

Símbolo	Definición del símbolo	Símbolo	Definición del símbolo
	Método de esterilización- Radiación Gamma		Posición correcta, hacia arriba
	No reutilizar		Frágil, manejar con cuidado
	No reesterilizar		Mantener seco
	Leer las instrucciones		Límite de temperatura
	Peligro – Superficie caliente		Límite de humedad
	Sin látex		Límite de presión atmosférica
	Fecha de caducidad		Fecha de fabricación
	Clasificación según el grado de protección contra descargas eléctricas Tipo BF		No usar si el paquete está dañado
	El prodTCUo se eliminará siguiendo la Directiva WEEE 2002/96/CE		Abra aquí
	Posición de encendido del interruptor		Posición de apagado del interruptor
	Clase II. Método de protección contra descarga eléctrica		APAGADO DE EMERGENCIA
	La fuente de alimentación cumple con ROHS		Calificación de nivel de energía ecológico de la fuente de alimentación
	Fabricado por		Marca CE y número de identificación del organismo notificado. El producto obedece los requisitos esenciales de la Normativa de Dispositivos Médicos 93/42/EEC.
	Marca ETL y número de control. De acuerdo con ANSI/AAMI ES60601-1:2005 Equipos eléctricos para tratamientos médicos-Parte 1 Certificado en CAN/CSA C22.2 N° 60601.1:08 Equipos eléctricos para tratamientos médicos-Parte 1		

	<p>Idoman Teoranta Killateeun, Tourmakeady, Co Mayo Irlanda Tel.: +353 94 95 44726 Fax: +353 94 95 44725 E-mail: info@idoman-med.com Web: www.idoman-med.com</p> <p>CE 1639</p>
<p>Distribuido por:</p>	<p><i>Etiqueta del lugar de distribución</i></p>

DISTRIBUIDORES:

Thermablate EAS, *Sistema de Ablación Endometrial*
Copyright © 2020 de Idoman Teoranta, Todos los derechos reservados.