



Edwards

Система Edwards SAPIEN 3

Сердечный клапан для чрескатетерного введения Edwards SAPIEN 3

Система доставки Edwards Commander

Для трансфеморального доступа

Edwards SAPIEN 3 Sistemi

Edwards SAPIEN 3 Transkater Kalp Kapağı

Edwards Commander İletim Sistemi

Transfemoral

Sustav Edwards SAPIEN 3

Transkaterterski srčani zalistak Edwards SAPIEN 3

Sustav za uvođenje Edwards Commander

Transfemoralni

DIRECTORY

Русский	1
Türkçe	11
Hrvatski	18
Рисунки / Şekiller / Slike	25–26
Условные обозначения / Sembol Açıklamaları / Legenda simbola	30–31

Русский

Инструкции по применению

К имплантации сердечных клапанов для чрескатетерного введения допускаются только врачи, прошедшие обучение в компании Edwards Lifesciences. Проводящий имплантацию врач должен иметь опыт выполнения стандартных катетеризационных процедур.

1.0 Описание устройства

Система Edwards SAPIEN 3

Система Edwards SAPIEN 3 включает в себя сердечный клапан для чрескатетерного введения Edwards SAPIEN 3 и системы доставки.

- Сердечный клапан для чрескатетерного введения Edwards SAPIEN 3 (рис. 1)

Сердечный клапан для чрескатетерного введения (THV) Edwards SAPIEN 3 состоит из расширенного с помощью баллона рентгеноконтрастного каркаса из кобальто-хромового сплава, трехстворчатого протеза клапана из ткани бычьего перикарда, а также внутренней юбки из полипропилено-эфталатного волокна (ПЭТФ) и внешней юбки из хирургической ткани. Створки клапана обрабатываются в соответствии с процедурой Carpentier-Edwards ThermoFix.

Edwards, Edwards Lifesciences, логотип со стилизованной буквой E, Carpenter-Edwards, Edwards Commander, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, eSheath, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3 и ThermoFix являются товарными знаками Edwards Lifesciences Corporation. Все прочие товарные знаки являются собственностью их соответствующих владельцев.

THV предназначен для имплантации в нативное кольцо, соотносимое по размеру с площадью аортального кольца, измеренной в трех плоскостях у основания кольца во время систолы.

Табл. 1

Размер кольца нативного клапана (ЧПЭхоКГ)*	Размер кольца нативного клапана (КТ)		Размер THV
	Площадь	Диаметр, рассчитанный на основании площади	
16–19 мм	273–345 мм ²	18,6–21,0 мм	20 мм
18–22 мм	338–430 мм ²	20,7–23,4 мм	23 мм
21–25 мм	430–546 мм ²	23,4–26,4 мм	26 мм
24–28 мм	540–683 мм ²	26,2–29,5 мм	29 мм

Для расчета рекомендуемого размера THV используется размер кольца нативного клапана, полученный с помощью чреспицедвной эхокардиографии (ЧПЭхоКГ) или компьютерной томографии (КТ). При выборе размера THV необходимо учитывать анатомические особенности пациента и особенности выбранного метода визуализации.

ПРИМЕЧАНИЕ. Для минимизации риска окколклапанной регургитации, смещения и (или) разрыва кольца клапана необходимо учитывать опасность, связанную с выбором THV слишком маленького или слишком большого размера.

* Вследствие ограничений двумерной визуализации получение 2D-изображений ЧПЭхоКГ должно сопровождаться измерениями площади в 3 плоскостях.

Рекомендации по подбору размера для имплантации сердечного клапана для чрескатетерного введения Edwards SAPIEN 3 неисправный биопротез представлены в таблице ниже.

Табл. 2

Истинный хирургический внутренний диаметр (ID) клапана ^[1]	THV-in-THV (размер кольца нативного клапана)	Размер клапана SAPIEN 3
16,5–19,0 мм	18,6–21,0 мм	20 мм
18,5–22,0 мм	20,7–23,4 мм	23 мм
22,0–25,0 мм	23,4–26,4 мм	26 мм
25,0–28,5 мм	26,2–29,5 мм	29 мм

ПРИМЕЧАНИЕ. Истинный хирургический внутренний диаметр (ID) клапана может быть меньше, чем размер клапана, указанного в маркировке. Для определения соответствующего размера THV для имплантации THV-in-THV необходимо учесть размер кольца нативного клапана. При неисправном бескаркасном биопротезе учитывайте рекомендации по размеру нативного кольца. Для имплантации THV соответствующего размера необходимо определить размеры неисправного биопротеза; лучше всего они определяются с помощью компьютерной томографии, магнитно-резонансной томографии и (или) чреспицедвной эхокардиографии.

ПРИМЕЧАНИЕ. Точный объем, необходимый для введения THV, может меняться в зависимости от внутреннего диаметра

биопротеза. Такие проявления, как кальцификация и разрастания панниуса при визуализации, могут отображаться неадекватно и уменьшать эффективный внутренний диаметр неисправного биопротеза до размера, меньшего, чем истинный внутренний диаметр. Необходимо учесть и оценить эти факторы при определении наиболее подходящего размера THV, с тем чтобы достичь штатного размещения THV и его удовлетворительной фиксации. Не превышайте расчетное давление разрыва. Параметры накачивания см. в табл. 3.

- Система доставки Edwards Commander (рис. 2)

Система доставки Edwards Commander облегчает размещение биопротеза.

Она включает в себя катетер Flex который используется при выравнивании клапана по баллону, при отслеживании и позиционировании THV. Система доставки оснащена коническим наконечником, облегчающим прохождение через клапан. Ручка включает в себя колесо Flex, позволяющее контролировать степень изгиба катетера Flex, а также механизм фиксации баллона для точной регулировки, облегчающее выравнивание и позиционирование клапана в должном положении. В просвет проводника системы доставки вставлен стилет. На баллонном катетере имеются рентгеноконтрастные метки выравнивания клапана, с помощью которых определяется рабочая длина баллона. Чтобы облегчить позиционирование клапана, на баллоне имеется рентгеноконтрастная центральная метка. Рентгеноконтрастная тройная метка, расположенная проксимально по отношению к баллону, указывает положение катетера Flex во время размещения.

Параметры накачивания при установке клапана.

Табл. 3

Модель	Номинальный диаметр баллона	Номинальный объем накачивания	Расчетное давление разрыва (RPB)
9610TF20	20 мм	11 мл	7 атм
9610TF23	23 мм	17 мл	7 атм
9610TF26	26 мм	23 мл	7 атм
9610TF29	29 мм	33 мл	7 атм

- Принадлежность для обжима Qualcrimp (рис. 3)

Принадлежность для обжима Qualcrimp используется при обжиме THV.

- Загрузчик (рис. 4)

Загрузчик используется для облегчения введения системы доставки в гильзу.

- Обжимное устройство и ограничитель обжима Edwards (рис. 5)

Обжимное устройство Edwards уменьшает диаметр клапана до размера, позволяющего установить его на систему доставки. Обжимное устройство состоит из корпуса и компрессионного механизма, который закрывается с помощью расположенной на корпусе ручки. Двухкомпонентный ограничитель обжима используется для обжима клапана до необходимого диаметра.

• Гильза Edwards

Описание гильзы Edwards см. в инструкциях по применению этого устройства.

• Устройство для накачивания баллона

Устройство для накачивания баллона с блокиратором используется во время установки клапана.

ПРИМЕЧАНИЕ. Для правильного подбора объема систему доставки необходимо использовать вместе с устройством для накачивания производства Edwards Lifesciences.

2.0 Показания к применению

- Система Edwards SAPIEN 3 показана для пациентов с сердечными заболеваниями вследствие кальцинированного стеноза нативного аортального клапана с любым уровнем риска проведения открытого хирургического вмешательства.
- Система Edwards SAPIEN 3 показана для пациентов с симптомами заболевания сердца, связанного с неизвестностью биопротеза аортального или митрального клапана (стеноз, недостаточность или их комбинация), у которых, по мнению бригады кардиологов, имеется высокий или очень высокий риск проведения открытого хирургического вмешательства (т. е. прогнозируемый риск летального исхода в течение 30 дней с момента хирургического вмешательства составляет ≥ 8 % по шкале оценки риска Общества торакальных хирургов (STS) и на основании наличия других сопутствующих заболеваний, которые не учитываются при оценке риска по шкале STS).

3.0 Противопоказания к применению

Использование системы Edwards SAPIEN 3 противопоказано в следующих случаях:

- при наличии признаков внутрисердечной опухоли, тромбов, вегетации, активной инфекции или эндокардита;
- при непереносимости антикоагулантной или антиагрегантной терапии.

4.0 Предупреждения

- Эти устройства разработаны и поставляются СТЕРИЛЬНЫМИ. Они предназначены только для одноразового использования.
Не стерилизовать и не использовать устройство повторно. Нет данных, подтверждающих стерильность, априренность и работоспособность этих устройств после повторной обработки.
- Правильный подбор размера THV является крайне важным фактором минимизации риска околоклапанной регургитации, смещения и (или) разрыва кольца клапана.
- Перед началом процедуры имплантации врач должен проверить правильность ориентации THV.
- У пациентов с нарушениями кальциевого обмена возможен ускоренный износ THV.
- Во избежание перфорации тканей в ходе процедуры необходимо наблюдать за электродом кардиостимулятора.
- Во избежание повреждения створок клапана и, как следствие, возможного ухудшения его функциональных характеристик THV всегда должен оставаться во влажном состоянии и не подвергаться

воздействию каких-либо растворов, антибиотиков, химических веществ и т. п., за исключением раствора, в котором он находится при транспортировке, и стерильного физиологического раствора. При неправильном обращении со створками THV или их повреждении на любом этапе процедуры THV необходимо заменить.

- У пациентов с повышенной чувствительностью к кобальту, никелю, хрому, молибдену, титану, марганцу, кремнию и (или) полимерным материалам могут возникать аллергические реакции на эти материалы.
- Не используйте THV при повреждении контрольной пломбы, так как стерильность устройства может быть нарушена.
- Не используйте THV, если активирован температурный индикатор, так как в этом случае возможно ухудшение функциональных характеристик клапана.
- Не используйте THV, если срок его годности истек, так как в этом случае возможно нарушение стерильности клапана или ухудшение его функциональных характеристик.
- Соблюдайте установленный порядок работы с системой доставки. Запрещается использовать систему доставки и вспомогательные устройства, если их стерильные упаковки или стерильные упаковки каких-либо компонентов были вскрыты или повреждены, а сами компоненты невозможно промыть или срок их годности истек.
- Безопасное введение гильзы невозможно при нарушении проходимости сосудов, например при тяжелой обструктивной или циркулярной кальцификации, патологической извитости, а также если диаметр сосуда составляет менее 5,5 мм (при использовании сердечных клапанов для чрескатетерного введения SAPIEN 3 размером 20, 23 и 26 мм) или менее 6,0 мм (при использовании сердечного клапана для чрескатетерного введения SAPIEN 3 размером 29 мм), поэтому перед выполнением процедуры необходимо оценить эти факторы.

5.0 Меры предосторожности

- Глутаровый альдегид может вызывать раздражение кожи, глаз, носа и горла. Не допускайте продолжительного или многократного контакта с раствором, а также вдыхания его паров. Работайте с этим веществом только при достаточном уровне вентиляции. При попадании вещества на кожу необходимо сразу же промыть пораженный участок кожи водой, а при попадании в глаза — немедленно обратиться за медицинской помощью. Порядок действий в случае контакта с глутаровым альдегидом приведен в паспорте безопасности вещества, который можно получить в компании Edwards Lifesciences.
- Безопасность и эффективность имплантации THV не установлены для пациентов со следующими нарушениями:
 - врожденный односторочный аортальный клапан;
 - наличие кольца протеза в любом положении;
 - выраженная дисфункция желудочков сердца с фракцией выброса менее 20 %;
 - гипертрофическая кардиомиопатия с обструкцией или без обструкции;
 - аортальный стеноз, характеризующийся низкой скоростью кровотока через аортальный клапан и небольшим градиентом давления.

-
- В случае значительного повышения сопротивления при проведении катетера через сосудистое русло прекратите введение и определите причину сопротивления, прежде чем продолжить процедуру. Не применяйте силу для проталкивания катетера, поскольку это может повысить риск осложнений со стороны сосудов.
 - Пациентам с повышенным риском инфицирования протеза клапана и эндокардита рекомендуется проводить соответствующую антибиотикопрофилактику.
 - Рекомендуем THV следует проводить антикоагулянтную или антиагрегантную терапию согласно рекомендациям лечащего врача, чтобы минимизировать риск тромбоза клапана или тромбоэмболии.
 - Не установлено, что клапан THV обладает долгосрочной износостойкостью. После установки клапана рекомендуется проводить регулярное врачебное наблюдение для оценки его работы.
 - На основании оценки лечащим врачом соотношения возможных рисков и пользы имплантации клапан SAPIEN 3 может быть имплантирован относительно молодым пациентам, хотя вопрос о его долговечности все еще изучается в продолжающихся в настоящее время клинических исследованиях.
 - Запрещается слишком сильно накачивать баллон, так как это может помешать правильному смыканию створок и, как следствие, повлиять на функционирование клапана.
 - Если у пациента уже имеется протез митрального клапана, перед имплантацией THV необходимо провести щадительную оценку состояния пациента, чтобы гарантировать надлежащее позиционирование и установку THV.

6.0 Потенциальные нежелательные явления

Ниже приведены возможные риски, связанные с процедурой в целом, включая организацию доступа, катетеризацию сердца, местную и (или) общую анестезию:

- аллергическая реакция на анти тромботическую терапию, контрастное вещество или анестезию;
- анемия;
- аневризма;
- стенокардия;
- аритмии, в том числе фибрилляция желудочков (ФЖ) и желудочковая тахикардия (ЖТ);
- артериовенозная fistula или псевдоаневризма;
- кардиогенный шок;
- синдром сдавливания;
- смерть;
- расслоение аорты или других сосудов;
- дистальная эмболия (воздушная, тканевая или тромботическая);
- гематома;
- гипертония или гипотония;
- воспаление;

- ишемия или инфаркт миокарда;
 - боли или изменения в месте доступа;
 - перфорация или разрыв структур сердца;
 - перфорация или разрыв сосудов;
 - перикардиальный выпот или тампонада сердца;
 - периферическая ишемия или повреждение нервов;
 - отек легких;
 - почечная недостаточность или отказ почек;
 - дыхательная недостаточность или декомпенсированная дыхательная недостаточность;
 - обморок;
 - парасимпатическая сосудистая реакция;
 - спазм сосудов;
 - тромбоз или окклюзия сосудов;
 - травма сосуда, требующая восстановительной операции или хирургического вмешательства.
- К дополнительным возможным рискам, связанным с процедурой чрескатетерной замены аортального клапана, самим биопротезом, а также использованием соответствующих устройств и принадлежностей, относятся перечисленные ниже:
- аллергическая или иммунная реакция на имплантат;
 - фибрillationя или трепетание предсердий;
 - кровотечение, требующее переливания крови или хирургического вмешательства;
 - остановка сердца;
 - сердечная недостаточность или низкий сердечный выброс;
 - кардиогенный шок;
 - повреждение (дефект) проводящей системы сердца, в том числе атриовентрикулярная блокада, при которой может потребоваться вживление постоянного кардиостимулятора;
 - окклюзия коронарных артерий;
 - расслоение, разрыв или травма аортального кольца и прилегающих структур, в том числе восходящей части аорты, устьев коронарных артерий и межжелудочковой перегородки;
 - срочная операция на сердце;
 - гемолиз;
 - инфекция, лихорадка, септицемия, абсцесс, эндокардит;
 - повреждение митрального клапана;
 - Обструкция выносящего тракта левого желудочка.
 - механическая неисправность системы доставки и (или) принадлежностей, в том числе разрыв баллона и отсоединение наконечника;
 - бессимптомная церебральная ишемия, инсульт, транзиторная ишемическая атака, когнитивные нарушения;

- структурные изменения клапана (износ, трещины, кальцификация, стеноз);
- установка клапана в непредусмотренном месте;
- эксплантация клапанов;
- смещение, неправильное позиционирование или эмболизация клапана, требующие хирургического вмешательства;
- клапанная регургитация (околоклапанная или чреспекалапанная);
- тромбоз клапана.

7.0 Указания по применению

7.1 Совместимость системы

Табл. 4

Наименование изделия	Система 20 мм	Система 23 мм	Система 26 мм	Система 29 мм
	Модель			
Сердечный клапан для чреспекатерного введения Edwards SAPIEN 3	9600TFX (20 мм)	9600TFX (23 мм)	9600TFX (26 мм)	9600TFX (29 мм)
Система доставки Edwards Commander	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29*
Гильза, предоставляемая компанией Edwards Lifesciences				
Устройство для накачивания баллона, принадлежность для обжима QualCrimp, ограничитель обжима и загрузчик, предоставляемые компанией Edwards Lifesciences				
Обжимное устройство Edwards	9600CR			

* В случае использования комплекта интродьюсера eSheath выберите размер 16 Fr (или аналогичный).

Дополнительное оборудование:

- Стандартное оборудование рентгеноперационной в отделении кардиохирургии;
- Оборудование для рентгеноскопии (стационарные, передвижные и полустационарные рентгеноскопические системы, подходящие для использования при чрескожной коронарной ангиопластике);
- Инструменты для чреспицедной или трансторакальной эхокардиографии;
- Проводник повышенной жесткости диаметром 0,89 мм (0,035 дюйма) с регулируемой длиной;
- Кардиостимулятор и электрод кардиостимулятора;
- Чресбедренный баллонный катетер Edwards или эквивалентный;
- Стерильные емкости для промывания; стерильный физиологический раствор; стерильный гепаринизированный солевой раствор; разведенное рентгеноконтрастное вещество (соотношение контрастного вещества и физиологического раствора — 15 : 85);
- Стерильный стол для подготовки THV и других устройств;
- Шприц объемом не менее 20 мл;

- Шприц объемом не менее 50 мл;
- Трехходовой запорный кран высокого давления (2 шт.).

7.2 Подготовка и имплантация клапана

При подготовке и имплантации устройства соблюдайте стерильность.

7.2.1 Процедура промывания THV

Перед вскрытием баночки с клапаном тщательно проверьте ее на наличие признаков повреждения (например, трещин на баночке или крышке, утечек, поврежденных или отсутствующих пломб).

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Запрещается выполнять имплантацию THV при повреждении или протекании контейнера, отсутствии в нем надлежащего количества стерилизующей жидкости или повреждении его пломб, так как в этом случае стерильность изделия может быть нарушена.

Этап	Порядок действий
1	Установите две (2) стерильные емкости, содержащие не менее 500 мл стерильного физиологического раствора, для тщательного промывания THV.
2	Осторожно удалите блок клапана и держателя из баночки, не касаясь ткань. Необходимо свернуть указанный на клапане серийный идентификационный номер с номером на крышке баночки и записать его в документы с информацией о пациенте. Осмотрите клапан на предмет каких-либо признаков повреждения каркаса или ткань.
3	<p>Промойте THV указанным ниже способом.</p> <ul style="list-style-type: none"> Поместите THV в первую емкость со стерильным физиологическим раствором. Физиологический раствор должен полностью покрывать THV и держатель. Следя за тем, чтобы клапан и держатель были полностью погружены в раствор, медленно покачивайте ими взад и вперед, осторожно промывая, в течение минимум 1 минуты. Перенесите THV и держатель во вторую промывочную емкость со стерильным физиологическим раствором и осторожно покачивайте ими еще как минимум в течение одной минуты. Не используйте промывочный раствор из первой емкости. Чтобы предотвратить высыхание тканей, оставьте клапан в последнем промывочном растворе до момента использования. <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Не допускайте контакта клапана с дном или стенками емкости для промывания во время покачивания или вращения в промывочном растворе. Кроме того, во время процедуры промывания необходимо избегать непосредственного контакта между идентификационной этикеткой и клапаном. Запрещается помещать какие-либо другие предметы в емкость для промывания. Чтобы предотвратить высыхание тканей, клапан должен оставаться во влажном состоянии до момента использования.</p>

7.3 Подготовка и имплантация клапана

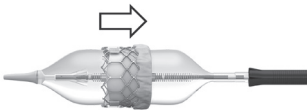
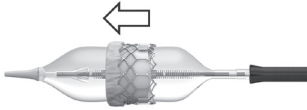
7.3.1 Подготовка системы

Этап	Порядок действий
1	Осмотрите все компоненты на наличие повреждений. Убедитесь в том, что система доставки полностью разогнута, а баллонный катетер вставлен до упора в катетер Flex. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Во избежание повреждения стержня баллона не допускайте сгибания его проксимального конца.
2	Промойте систему доставки гепаринизированным солевым раствором через промывочный порт.
3	Снимите дистальную оболочку баллона с системы доставки. Извлеките стилет из дистального конца просвета проводника и отложите его в сторону.
4	Промойте просвет проводника гепаринизированным солевым раствором. Вставьте стилет обратно в просвет проводника. ПРИМЕЧАНИЕ. Отсутствие стилета в просвете проводника во время обжатия THV может привести к повреждению просвета.
5	Установите систему доставки в положение по умолчанию (конец компенсатора натяжения должен быть выровнен между двумя белыми метками на стержне баллона) и убедитесь в том, что кончик катетера Flex покрыт проксимальной оболочкой баллона.
6	Открутите колпачок загрузчика и промойте его гепаринизированным солевым раствором.
7	Поместите колпачок загрузчика на систему доставки таким образом, чтобы внутренняя часть колпачка была направлена в сторону дистального кончика. Вставьте баллонный катетер в катетер Flex до упора. Снимите проксимальную оболочку баллона с синей части стержня баллона.
8	Подсоедините трехходовой запорный кран к порту для накачивания баллона. Введите 15–20 мл разведенного контрастного вещества в шприц объемом не менее 50 куб. см и подсоедините шприц к трехходовому запорному крану.
9	Заполните устройство для накачивания разбавленным контрастным веществом, объем которого избычен по отношению к указанному объему для накачивания. Заблокируйте устройство и подсоедините его к трехходовому запорному крану. Закройте запорный кран со стороны устройства для накачивания.

Этап	Порядок действий
10	Создайте вакuum с помощью шприца, чтобы удалить воздух. Медленно отпустите поршень, чтобы контрастное вещество поступило в просвет системы доставки. Повторите эту процедуру до тех пор, пока из системы не будут удалены все пузырьки воздуха. Сохраните нулевое давление в системе. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Чтобы избежать возможных проблем с выравниванием клапана во время процедуры, убедитесь, что в баллоне отсутствует остаточная жидкость. Закройте запорный кран со стороны системы доставки.
11	Поверните рукоятку устройства для накачивания, чтобы вывести контрастное вещество в шприц и получить подходящий объем для размещения THV. Закройте запорный кран со стороны шприца и уберите шприц.
12	Убедитесь в правильности объема для накачивания в устройстве для накачивания. ПРЕДОСТЕРЖЕНИЕ. Для минимизации риска преждевременного накачивания баллона и, как следствие, неправильной установки THV устройства для накачивания должно находиться в заблокированном состоянии вплоть до момента установки THV.

7.3.2 Установка THV на систему доставки и его обжим

Этап	Порядок действий
1	Полностью погрузите принадлежность для обжима Qualcrimp в емкость с физиологическим раствором объемом 100 мл. Осторожно скимайте принадлежность, пока она полностью не пропитается раствором. Вращайте емкость в течение минимум 1 минуты. Повторите эту процедуру со второй емкостью.
2	Снимите THV с держателя и удалите идентификационную этикетку.
3	Поворачивайте ручку обжимного устройства до тех пор, пока отверстие не откроется полностью. Подсоедините двухкомпонентный ограничитель обжима к основанию обжимного устройства и зафиксируйте его до щелчка.
4	При необходимости выполните частичный обжим THV в обжимном устройстве, чтобы клапан уместился внутри принадлежности для обжима Qualcrimp и плотно прилегал к ее внутренней поверхности. ПРИМЕЧАНИЕ. Для клапана размером 20 мм выполнять частичный обжим не обязательно.
5	Поместите принадлежность для обжима Qualcrimp на THV таким образом, чтобы край принадлежности для обжима Qualcrimp был совмещен с выходным концом THV.

Этап	Порядок действий	Этап	Порядок действий
6	<p>Вставьте THV с принадлежностью для обжима Qualcrimp в отверстие обжимного устройства. Вставьте систему доставки в THV соосно с ним, так чтобы THV располагался в секции обжима клапана на 2–3 мм дистальнее синего участка стержня баллона системы доставки, чтобы ориентация клапана на системе доставки совпадала с описанной ниже.</p> <p>Антеградный доступ</p> <p>Входной конец (внешняя юбка) клапана расположен по направлению к проксимальному концу системы доставки.</p>  <p>Ретроградный доступ</p> <p>Входной конец (внешняя юбка) клапана расположен по направлению к дистальному концу системы доставки.</p> 	11	<p>Промойте загрузчик гепаринизированным солевым раствором. Сразу же начните продвигать THV в загрузчик и продвигайте его до тех пор, пока не покажется конический наконечник системы доставки.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Во избежание повреждения створок THV и нарушения функций клапана не допускайте его нахождения в полностью обжатом состоянии и (или) в загрузчике на протяжении более 15 минут.</p>
7	Отцентрируйте стержень баллона соосно с THV. Обжимайте THV до тех пор, пока он не достигнет ограничителя Qualcrimp.	12	<p>Установите колпачок загрузчика на загрузчик, повторно промойте катетер Flex и закройте запорный кран со стороны системы доставки. Извлеките стилет и промойте просвет проводника системы доставки.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Во избежание повреждения створок, которое может привести к нарушению функций клапана, поддерживайте THV во влажном состоянии до момента его готовности к имплантации.</p> <p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Перед имплантацией врач должен проверить правильность направления THV во избежание риска серьезного травмирования пациента.</p>
8	Снимите с THV принадлежность для обжима Qualcrimp, а затем снимите с ограничителя обжима ограничитель Qualcrimp, при этом конечный ограничитель должен оставаться на месте.	7.4 Предварительная дилатация нативного клапана и доставка THV	
9	Отцентрируйте THV в отверстии обжимного устройства. Полностью обожмите THV, чтобы он достиг конечного ограничителя, после чего удерживайте его в этом положении в течение 5 секунд. Повторите этот этап обжима еще два (2) раза; в совокупности обжим следует выполнить три раза.	Предварительную дилатацию нативного клапана и доставку THV следует проводить под местной и (или) общей анестезией с мониторингом гемодинамических показателей в рентгеноперационной или гибридной операционной под контролем рентгеноскопии и эхокардиографии.	
10	Потяните за стержень баллона и задействуйте механизм фиксации баллона, так чтобы система доставки находилась в положении по умолчанию.	Введите гепарин для поддержания активированного времени свертывания крови (ABC) на уровне ≥250 секунд.	

7.4.1 Исходные параметры

Этап	Порядок действий
1	Получите ангиограмму с проекцией клапана перпендикулярно проекции изображения.
2	При имплантации биопротеза аортального клапана определите расстояние от устьев левой и правой коронарных артерий до аортального кольца относительно высоты каркаса THV.
3	Введите электрод кардиостимулятора (PM) и расположите его надлежащим образом.
4	Задайте параметры кардиостимуляции, чтобы достичь уровня захвата 1:1, и проверьте функцию стимуляции.

7.4.2 Предварительная дилатация нативного клапана

См. инструкции по применению чрезбедренного баллонного катетера Edwards (или аналогичного).

7.4.3 Доставка THV

Этап	Порядок действий
1	Подготовьте комплект интродьюсера Edwards в соответствии с инструкциями по применению.
2	При необходимости проведите предварительную дилатацию сосуда.
3	Введите гильзу в соответствии с инструкциями по применению.
4	Введите блок загрузчика в гильзу до упора.
5	Продвигайте систему доставки до тех пор, пока THV не выйдет из гильзы. ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. При илеофеморальном доступе, чтобы свести к минимуму риск повреждения сосуда, не проводите THV через гильзу, если наконечник гильзы не прошел бифуркацию. ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Во избежание возможного повреждения створок клапана и, как следствие, ухудшения его функциональных характеристик THV не должен оставаться в гильзе более 5 минут.
6	Начните выравнивание клапана в прямой части сосуда путем разблокировки механизма фиксации баллона и вытягивания баллонного катетера назад до тех пор, пока не будет видна часть предпредварительной метки. Не вытягивайте катетер за предпредварительную метку. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Во избежание повреждения створки баллона не допускайте сгибания его проксимального конца. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Если выравнивание клапана выполняется не в прямой части аорты, могут возникнуть трудности, приводящие к повреждению системы доставки и невозможности накачать баллон. Использование альтернативных рентгеноскопических изображений может помочь в оценке кривизны анатомии. Если при выравнивании клапана возникнет чрезмерное напряжение, необходимо переместить систему доставки на другой прямой участок аорты и ослабить компрессию (или напряжение) в системе. Задействуйте механизм фиксации баллона. Для позиционирования THV между метками выравнивания клапана используйте колесо для точной регулировки. ПРИМЕЧАНИЕ. Запрещается поворачивать колесо для точной регулировки, если механизм фиксации баллона не задействован. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. В целях минимизации риска неправильной установки или эмболизации THV запрещается размещать THV за дистальной меткой выравнивания клапана. ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Для предотвращения смещения проводника сохраняйте положение проводника во время выравнивания клапана.
7	Используйте колесо Flex для доступа к клапану и его прохождения. ПРИМЕЧАНИЕ. Проверьте ориентацию логотипа Edwards для обеспечения правильного изгиба. ПРИМЕЧАНИЕ. Система доставки сочленяется в направлении, противоположном промывочному порту.
8	Разблокируйте механизм фиксации баллона и отведите кончик катетера Flex назад, к центру тройной метки. Задействуйте механизм фиксации баллона.
9	Расположите THV в соответствии с положением клапана.
10	При необходимости используйте колесо Flex для регулировки соосности THV и колесо для точной регулировки — для корректировки положения THV.

Этап	Порядок действий
11	Перед размещением THV убедитесь в том, что он правильно расположен между метками выравнивания клапана и что кончик катетера Flex находится над тройной меткой.
12	<p>Приступите к установке THV.</p> <ul style="list-style-type: none"> Разблокируйте устройство для накачивания баллона. Убедитесь в стабильности гемодинамических показателей и начните быструю кардиостимуляцию; после снижения артериального давления до уровня 50 мм рт. ст. или ниже можно начать накачивание баллона. Разместите THV, используя весь объем, содержащийся в устройстве для накачивания; выполните накачивание медленно, контролируя процесс. Затем подождите три секунды и убедитесь в том, что емкость устройства для накачивания пуста, т. е. баллон накачан полностью. Сдайте баллон. После полного удаления содержимого баллонного катетера выключите кардиостимулятор.

7.4.4 Извлечение системы

Этап	Порядок действий
1	<p>Распрямите систему доставки во время извлечения устройства. Убедитесь в том, что кончик катетера Flex зафиксирован над тройной меткой. Отведите загрузчик назад, в проксимальный конец системы доставки. Извлеките систему доставки из гильзы.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Для минимизации риска повреждения сосудов полностью распрямите систему доставки перед ее извлечением.</p>

7.5 Проверка правильности положения протеза клапана и выполнение измерений

Измерьте и запишите значения гемодинамических показателей.

Этап	Порядок действий
1	При наличии возможности выполните ангиографию для оценки функциональности устройства и проходимости коронарных сосудов.
2	Измерьте и запишите значения чресклапанных градиентов давления.
3	По достижении удовлетворительного значения ABC (например, <150 с) извлеките все устройства. Указания по извлечению устройств см. в инструкциях по применению гильзы интродьюсера.
4	Закройте место доступа.

8.0 Форма поставки

СТЕРИЛЬНО. Поставляемый клапан стерилизован раствором глутарового альдегида.

Система доставки и дополнительные принадлежности поставляются стерилизованными газообразным этиленоксидом.

THV поставляется априогенным в пластиковой баночке с буферизованным раствором глутарового альдегида, снаженной контрольной пломбой. Каждая банка поставляется в коробке для хранения с индикатором температуры для регистрации воздействия экстремальных температур на THV. Перед отправкой коробка помещается в пенополистироловую упаковку.

8.1 Хранение

THV следует хранить при температуре 10–25 °C (50–77 °F). Каждая баночка поставляется в упаковке, содержащей индикатор температуры для регистрации воздействия на THV экстремальных температур.

Систему доставки и дополнительные принадлежности следует хранить в прохладном сухом месте.

9.0 Безопасность при проведении МРТ



Условно безопасно при проведении МРТ

Результаты доклинических испытаний показали, что сердечный клапан для чрескатетерного введения Edwards SAPIEN 3 условно безопасен при проведении МРТ. Пациенту с этим клапаном можно безопасно выполнить МРТ непосредственно после имплантации при соблюдении перечисленных ниже условий.

- Индукция статического магнитного поля составляет 1,5 или 3 тесла (Тл).
- Максимальный пространственный градиент поля составляет не более 2500 Гс/с (25 Тн/м).
- Максимальный усредненный по массе всего тела удельный коэффициент поглощения (SAR), зарегистрированный для системы МРТ, составляет 2,0 Вт/кг (нормальный режим работы).

Предполагается, что при соблюдении вышеупомянутых условий максимальное повышение температуры после 15 минут непрерывного сканирования сердечного клапана для чрескатетерного введения составит 3,0 °C.

В ходе доклинических испытаний вызванные устройством артефакты выходили за пределы имплантата на 14,5 мм при визуализации с использованием импульсной последовательности «спиновое эхо» и на 30 мм при использовании последовательности «градиентное эхо» на МРТ-системе с индукцией 3,0 Тл. Эти артефакты затеняют просвет устройства на изображениях, полученных с помощью последовательности «градиентное эхо».

Оценка характеристик имплантата выполнялась только с использованием МР-систем с индукцией 1,5 и 3,0 Тл.

При имплантации клапан в клапан или при наличии других имплантатов необходимо до проведения МР-визуализации рассмотреть информацию о безопасности МРТ для установленного ранее клапана или других устройств.

10.0 Информация о пациенте

С каждым клапаном THV поставляется форма регистрации пациента. После завершения процедуры имплантации запишите в нее все необходимые сведения. Серийный номер указан на упаковке и на идентификационной этикетке, прикрепленной к THV. Вышлите оригинал бланка в компанию Edwards Lifesciences по указанному на бланке адресу, а перед выпиской пациента оформите ему временную идентификационную карточку.

11.0 Извлеченный THV и утилизация устройства

Эксплантированный THV следует поместить в подходящий гистологический фиксатор, например в 10%-ный раствор формалина или 2%-ный раствор глутарового альдегида, и вернуть в компанию. При соблюдении этих условий охлаждение не требуется. Для заказа комплекта для эксплантации обратитесь в компанию Edwards Lifesciences.

Использованную систему доставки следует утилизировать таким же образом, как медицинские отходы и биологически опасные материалы. Утилизация этих устройств не сопряжена с какими-либо особыми рисками.

Эти изделия производятся и продаются под одним или несколькими из следующих патентов США: 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,591,575; 9,393,110; а также соответствующими иностранными патентами.

12.0 Библиография

1. Barat V, Attia R, Thomas M. Effect of Valve Design on the Stent Internal Diameter of a Bioprosthetic Valve: A Concept of True Internal Diameter and Its Implications for the Valve-in-Valve Procedure. JACC: Cardiovascular Interventions. Vol. 7, No. 2. 2014: 115–127.

Türkçe

Kullanım Talimatları

Transkater kalp kapaklarının implantasyonu, yalnızca Edwards Lifesciences eğitimi almış hekimler tarafından gerçekleştirilmelidir. Implantasyonu gerçekleştiren hekim, standart kateterizasyon teknikleri konusunda deneyimli olmalıdır.

1.0 Cihaz Tanımı

Edwards SAPIEN 3 Sistemi

Edwards SAPIEN 3 sistemi, Edwards SAPIEN 3 transkater kalp kapağı ve iletim sistemlerini içerir.

• Edwards SAPIEN 3 Transkater Kalp Kapağı (Şekil 1)

Edwards SAPIEN 3 transkater kalp kapağı (THV), balonlu genişletilebilin, radyoopak, kobalt-krom çerçeveli, üç yapraklı siğir perikardiyal dokulu kapak ile polietilen tereftalat (PET) iç ve dış kumaş kenarlarından oluşur. Yaprakçıklar, Carpenter-Edwards ThermoFix prosesine göre işlenir.

THV, sistol sırasında aortik anulusun basal halkada ölçülen üç boyutlu alanya ilkişilendirilmiş doğal anulus boyutu aralığında yerleştirilmek üzere tasarlanmıştır:

Tablo 1

Doğal Kapak Anulus Boyutu (TEE)*	Doğal Kapak Anulus Boyutu (BT)		THV Boyutu
	Alan	Alandan Türetilmiş Çap	
16 – 19 mm	273 – 345 mm ²	18,6 – 21,0 mm	20 mm
18 – 22 mm	338 – 430 mm ²	20,7 – 23,4 mm	23 mm
21 – 25 mm	430 – 546 mm ²	23,4 – 26,4 mm	26 mm
24 – 28 mm	540 – 683 mm ²	26,2 – 29,5 mm	29 mm

THV boyut önerileri, transözofageal ekokardiyoografı (TEE) veya bilgisayarlı tomografi (BT) ile ölçülen doğal kapak anulus boyutunu esas alır. THV boyut seçimi sırasında hastanın anatomik faktörleri ve birden fazla görüntüleme modalitesi göz önünde bulundurulmalıdır.

NOT: Paravalvüler szinti, migrasyon ve/veya anulus yırtılması riskini en azı indirmek için normalden daha küçük ve normalden daha büyük boyutlara ilişkin riskler dikkate alınmalıdır.

*İki boyutlu görüntüleme üzerine ilişkin kısıtlamalar nedeniyle 2B TEE görüntülemenin 3B alan ölçümleriyle desteklenmesi gereklidir.

Edwards, Edwards Lifesciences, stilize E logosu, Carpenter-Edwards, Edwards Commander, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, eSheath, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3 ve ThermoFix; Edwards Lifesciences Corporation şirketinin ticari markalarıdır. Tüm diğer ticari markalar kendi sahiplerinin mülkiyetindedir.

Başarısız bir biyoproteze Edwards SAPIEN 3 transkater kalp kapağınıimplante etmek için boyutlandırma önerileri, aşağıdaki tabloda verilmiştir:

Tablo 2

Cerrahi Kapak Gerçek İç Çap (IC) ^[3]	THV içinde THV (Doğal Kapak Anulus Boyutu)	SAPIEN 3 Kapak Boyutu
16,5 – 19,0 mm	18,6 – 21,0 mm	20 mm
18,5 – 22,0 mm	20,7 – 23,4 mm	23 mm
22,0 – 25,0 mm	23,4 – 26,4 mm	26 mm
25,0 – 28,5 mm	26,2 – 29,5 mm	29 mm

NOT: Cerrahi kapak 'Gerçek İÇ' etikettedeki kapak boyutundan küçük olabilir. THV içinde THV için,.implante edilecek olan uygun THV boyutunu tespit etmek üzere doğal kapak anulus boyutu dilkate alınmalıdır. Başarısız bir stentsiz biyoprotein durumunda, doğal anulus için boyutlandırma önerilerini dikkate alın. Başarısız olan biyoprotein boyutları, uygun THV boyutunu implante edilebileceği şekilde belirlenmelidir ve en iyi şekilde bilgisayarlı tomografi, manetic rezonans görüntüleme ve/veya transözofageal ekokardiyoografı kullanılarak belirlenir.

NOT: THV'yi yerleştirmek için gereken kesin hacim, biyoproteinin iç çapına bağlı olarak değişiklik gösterebilir. Kalsifikasyon ve pannus dokusu büyümesi gibi faktörler, görüntüleme sırasında doğru şekilde görüntülenemeyecek ve başarısız olan biyoprotein etkin olan iç çapını 'Gerçek İÇ'den daha küçük bir boyuta indirebilir. Nominal THV yerleştirmesini ve yeteleri sabitlemeye sağlamak için en uygun THV boyutunu tespit etmek amacıyla bu faktörler göz önünde bulundurulmali ve değerlendirilmelidir. Nominal patlama basıncını aşmayın. **Şişirme parametreleri için Tablo 3'ye bakın.**

• Edwards Commander İletim Sistemi (Şekil 2)

Edwards Commander iletim sistemi biyoprotein yerleştirilmesini kolaylaştırır.

Kapağına balon hizalanması, THV'nin takip edilmesi ve konumlandırılması yardımcı olacak bir Esnek Kateterden oluşur. İletim sistemi, kapaktan geçiş kolaylaştırırmak için konuk oluidur. Kol, Esnek Kateterin esnesmesini kontrol etmek için Esnek Tekerlek ve kapağın hizalanmasını ve hedef konuma yerleştirilmesini kolaylaştırırmak için Balon Kılıfı ve İnce Ayar Tekerleği içerir. İletim sisteminin kulanıv teli lumeni içinde bir stile vardır. Balon Kateter, balon çalışma uzunluğunun belirlenmesini sağlayan radyoopak Kapak Hizalaması işaretlerini sahiptir. Kapak konumlandırılmasına yardımcı olmak için balon üzerinde bir radyoopak Merkez İşaret mevcuttur. Balonun proksimalindeki radyoopak Üçlü İşaret, yerleştirme sırasında Esnek Kateterin konumunu belirtir.

Kapak yerleştirmede kullanılan şişirme parametreleri şunlardır:

Tablo 3

Model	Nominal Balon Çapı	Nominal Şişirme Hacmi	Nominal Patlama Basıncı (RBP)
9610TF20	20 mm	11 ml	7 atm
9610TF23	23 mm	17 ml	7 atm
9610TF26	26 mm	23 ml	7 atm
9610TF29	29 mm	33 ml	7 atm

• Qualcrimp Kırılma Aksesuari (Şekil 3)

THV'nin kıvrılması sırasında Qualcrimp kıvrılma aksesuari kullanılır.

• **Yükleyici (Şekil 4)**

İletim sisteminin kılflı içine yerleştirilmesi sırasında yükleyici kullanılır.

• **Edwards Kırıcı ve Kırımayı Durdurma Aparatı (Şekil 5)**

Edwards kırıcı, kapağı iletim sistemine monte etmek için kapağın çapını kültür. Kırıcı, bir muhafazaya ve muhafaza üzerinde bulunan kol yardımıyla kapatılan bir sıkıştırma mekanizmasından oluşur. 2 parçalı kırimayı durdurma aparatı, kapağı istenilen çapa kadar kırmak için kullanılır.

• **Edwards Kılıf**

Cihaz açıklaması için Edwards kılflı kullanım talimatlarına başvurun.

• **Şişirme Cihazı**

Kapak yerleştirme işlemi sırasında kilitleme mekanizmali bir şişirme cihazı kullanılır.

NOT: Doğru hacim boyutlandırması için iletişim sistemi, Edwards Lifesciences tarafından sağlanan şişirme cihazıyla kullanılmalıdır.

2.0 Endikasyonlar

1. Edwards SAPIEN 3 sistemi, açık kalp ameliyatı için herhangi veya tüm cerrahi risk düzeylerinde doğal kalsifik aortik stenoz nedeniyle kalp hastalığı bulunan hastalarda kullanım için endikedir.
2. Edwards SAPIEN 3 sistemi, bir kalp ekibi tarafından açık cerrahi tedavi için ciddi düzeyde ya da daha yüksek risk altında olduğuna karar verilen (yani, Göğüs Cerrahları Derneği (STS, Society of Thoracic Surgeons) risk skoruna ve STS risk hesaplayıcı tarafından ölçülmeyen diğer klinik ek hastalıklara dayalı olarak 30 içinde $\geq 8\%$ tahmini cerrahi mortalite riski) başarısız aortik biyoprotez kapak veya başarısız mitral cerrahi biyoprotez kapak (stenozlu, yetersiz veya ikisi birlikte) nedeniley semptomatik kalp hastalığı olan hastalarda kullanım için endikedir.

3.0 Kontrendikasyonlar

Edwards SAPIEN 3 sisteminin aşağıdaki hastalarda kullanımı kontrendikedir:

- İtrakardiyak kitle, trombus, vejetasyon, aktif enfeksiyon veya endokardit bulgusu.
- Antikoagülasyon/antiplatelet tedavisinin toler edilememesi.

4.0 Uyarılar

- Cihazlar, yalnız tek kullanımlık ve STERİL olarak tasarılanır, üretilir ve dağıtılr. **Cihazları yeniden sterilize etmeyein veya yeniden kullanmayın.** Yeniden işleme sonrasında cihazların sterilitesini, noniprojenisitesini ve işlevselliliğini destekleyen veriler mevcut değildir.
- Paravalvüler sızcı, migrasyon ve/veya anulus yırtılması riskini en aza indirmek için doğru THV boyutunu seçilmeli büyük önemle sahiptir.
- THV implantasyonundan önce THV'nin doğru konumlandırılmış olduğu hekim tarafından doğrulanmalıdır.
- Kalsiyum metabolizması değişmiş hastalarda THV'nin artan bir hızla kötüleştiği görülebilir.
- Olası pacing elektrodu performansı riskinden kaçınmak için prosedür boyunca pacing elektrođünün gözlenmesi gereklidir.
- Kapağın işlevselliliğine zarar verebilecek yaprakçık hasarını önlemek için THV her zaman ıslak kalmalı ve teması sırasında kullanılan saklama

cözeltileri ile steril fizyolojik salin cözeltileri dışında bir cözelti, antibiyotik, kimyasal ve benzeri maddede maruz bırakılmamalıdır. Prosedürün herhangi bir aşamasında THV yaprakçıkları yanlış kullanılır veya hasar görürse THV değiştirilmelidir.

- Kobalt, nikel, krom, molibden, titanyum, manganez, silikon ve/veya polimer malzemelerde aşıri duyarlılığı bulunan hastalar, bu malzemeler alejik reaksiyon gösterebilir.
- Sterilite açısından risk olabileceğinden emniyet belirtecli mühür açılmışa THV'yi kullanmayın.
- Kapağın işlevi zarar görebileceğinden sıcaklık göstergesinin etkinleştirilmesi olması durumunda THV'yi kullanmayın.
- Sterilite veya kapağın işlevi zarar görebileceğinden son kullanma tarihinin geçmiş olması durumunda THV'yi kullanmayın.
- İletim sisteminde hatalı şekilde kullanmayın veya ambalajın steril bariyerlerinin ve herhangi bir bireşenin açılması veya hasar görmüş olması, yankananamas veya son kullanma tarihinin geçmiş olması durumunda iletişim sistemi ile yardımcı cihazları kullanmayı.
- Ciddi obstrüktif veya çevresel kalsifikasiyon, ciddi kıvrılma, damar çapının 5,5 mm'den az olması (20, 23 ve 26 mm boyutundaki SAPIEN 3 Transkatereter Kalp Kapığı İçi) veya 6,0 mm'den az olması (29 mm SAPIEN 3 Transkatereter Kalp Kapığı İçi) gibi erişim özelliklerini, kılflı güvenli bir biçimde yerleştirilmesini engelleyebilir ve prosedürden önce dikkatle değerlendirme yapılmalıdır.

5.0 Önlemler

- Glutaraldehit deride, gözlerde, burunda ve boğazda tahrise neden olabilir. Cözelteyi uzun süreli veya birden çok defa maruz kalmaktan ya da cözelteyi solumaktan kaçının. Yalnızca yeterli havalandırma bulunan yerlerde kullanın. Deri ile temas ederse etkilenen bölgeyi hemen suya yıkayın, gözleri temas etmemiş durumunda hemen tıbbi yardım alın. Glutaraldehit maruziyeti hakkında daha fazla bilgi için Edwards Lifesciences şirketinden temin edebileceğiniz Malzeme Güvenliği Veri Sayfası'na bakın.
- THV implantasyonunun güvenliği ve etkinliği, aşağıdaki durumlarda olan hastalarda kanıtlanmamıştır:
 - Konjenital uniküspid aort kapağı
 - Herhangi bir pozisyonda önceden mevcut olan prostetik halka bulunan hastalar
 - Ejeksiyon fraksiyonu $<20\%$ olan ağır ventriküler işlev bozukluğu bulunan hastalar
 - Obstrüksiyonlu veya obstrüksiyonlu hipertrofik kardiomyopatisi bulunan hastalar
 - Aort kapağı düşük akış, düşük gradyanının birleşimi ile karakterize edilen, aortik stenoz bulunan hastalar
- Kateterin vaskülatürde ilerletilmesi sırasında önemli bir direnç artışı meydana gelirse devam etmeden önce kateteri ilerletmemi durdurun ve dirençin nedenini aşırıtmın. Vasküler komplikasyon riskini artıratılabileceğinden, kateteri geçirmek için zorluyan.
- Prostetik kapak enfeksiyonu ve endokardit riski taşıyan hastalarda prosedür sonrasında uygun antibiyotik profilaksi önerilir.
- Kapak trombozu veya tromboembolik olay riskini en aza indirmek için THV uygulanacak kişilere, hekimler tarafından belirlenecek antikoagulan/antiplatelet tedavisi uygulanmalıdır.

-
- THV için uzun süreli dayanıklılık belirlememiştir. Kapak performansının değerlendirilmesi için düzenli tıbbi takip tavsiye edilir.
 - Tedaviyi yapan hekimin riskleri ve faydalı değerlendirmesine bağlı olarak, SAPIEN 3 kapak nispeten genç hastalaraimplante edilebilir; ancak uzun süreli dayanıklılık halen devam eden klinik çalışmalarla araştırılmaktadır.
 - Yerleştirme balonunu fazla şişirmeyin. Bu durum, kapak yaprakçığının doğru koaptasyonu engelleyerek kapağı işlevsellliğini etkileyebilir.
 - Daha önceden mitral kapak cihazları bulunan hastalar, THV'nin düzgün konumlandırılmasını ve yerleştirilmesini sağlamak için THV implantasyonu öncesinde dikkatle değerlendirilmelidir.
- ## 6.0 Olası Advers Olaylar
- Erişim, kardiyak kateterizasyon, lokal ve/veya genel anestezi dahil olmak üzere prosedürün geneliyle ilişkili olası riskler:
- Antitrombotik tedavi veya kontrast madde ya da anestezide alerjik reaksiyon
 - Anemi
 - Anevrizma
 - Anjina
 - Ventriküler fibrilasyon (VF) ve ventriküler taşikardi (VT) dahil olmak üzere aritmiler
 - AV fistül veya psödoanevrizma
 - Kardyojenik şok
 - Kompartman sendromu
 - Ölüm
 - Diseksiyon: aortik veya diğer damarlar
 - Emboli, distal (hava veya doku embolisi ya da trombotik emboli)
 - Hematom
 - Hipertansiyon veya hipotansiyon
 - Enflamasyon
 - Miyokard iskemisi veya enfarktüsü
 - Erişim alanında ağrı veya değişimler
 - Kardiyak yapılarının perforasyonu veya yırtılması
 - Damar perforasyonu veya yırtılması
 - Perikardiyal efüzyon veya kardiyak tamponad
 - Periferal iskemi veya sinir hasarı
 - Pulmoner ödem
 - Böbrek yetersizliği veya böbrek yetmezliği
 - Solunum yetersizliği veya solunum yetmezliği
 - Senkop
 - Vazovagal tepki
 - Damar spazmı
 - Damar trombozu/tikanıklığı
 - Cerrahi onarım veya müdahale gerektiren damar travması
- TAVR prosedürü, biyoprotez ve bununla ilişkili cihaz ve aksesuarların kullanımına ilişkin ilave olası riskler şunları içerir:
- İmplanta alerjik/immünolojik reaksiyon
 - Atrial fibrilasyon/Atrial flatter
 - Transfüzyon veya müdahale gerektiren kanama
 - Kardiyak arrest
 - Kalp yetmezliği veya düşük kalp debisi
 - Kardyojenik şok
 - Kalıcı bir kalp pili uygulanmasını gerektirebilecek AV blokunu içeren iletişim sistemi hasarı (kusuru)
 - Koroner oklüzyon
 - Aortik anulusun ve asendent aort, koroner ostiyumlar ve ventriküler septum dahil olmak üzere çevresindeki yapıların diseksiyonu, yırtılması ve travması
 - Acil kalp cerrahisi
 - Hemoliz
 - Enfeksiyon, ates, septisemi, apse, endokardit
 - Mitral kapak hasarı
 - Sol ventrikül çıkış yolu obstrüksiyonu
 - Balonun yırtılması ve uç ayrılması dahil olmak üzere, iletişim sistemi ve/veya aksesuarlarının mekanik arızası
 - Sessiz serebral iskemi, inme, geçici iskemik atak, bilişsel bozukluk
 - Yapısal kapak bozulması (aşınma, kırılma, kalsifikasyon, stenoz)
 - Kapağın istenmeyen bir konuma yerleştirilmesi
 - Kapak eksplantları
 - Müdahale gerektiren kapak migrasyonu, yanlış konumlama veya embolizasyon
 - Kapağın paravalvüler veya transvalvüler regürjitasyonu
 - Kapak trombozu

7.0 Kullanım Talimatları

7.1 Sistemin Uyumluluğu

Tablo 4

Ürün Adı	20 mm'lik Sistem	23 mm'lik Sistem	26 mm'lik Sistem	29 mm'lik Sistem
	Model			
Edwards SAPIEN 3 Transkatereter Kalp Kapığı	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Commander İletim Sistemi	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29*
Edwards Lifesciences tarafından sağlanan kılıf				
Edwards Lifesciences tarafından sağlanan şırırmış cihazı, Qualcrimp Kırılma Aksesuarı, Kırılmayı Durdurma Aparatı ve Yükleyici				
Edwards Kırıcı	9600CR			

*eSheath introdüsör seti kullanıyousanız 16 F veya eşdeğerini kullanın

İlave Ekipmanlar:

- Standart kardiyak kateterizasyon laboratuvar ekipmanı
- Floroskopi (perkütan koroner müdahelelerde kullanıma uygun; sabit, mobil veya ayrı mobil floroskopi sistemleri)
- Transözofageal veya transtorasik ekokardiyoografi olanakları
- Değişimin uzunluğu 0,89 mm (0,035 inc) ekstra sert kılavuz tel
- Kalp pili (PM) ve pacing elektrodu
- Edwards Transfemoral Balon Kateter veya eşdeğeri
- Steril durulama kapları; steril fizyolojik salin çözeltisi; steril heparinize salin çözeltisi ve seyreltilmiş radyoopak kontrast madde (15:85 oranında maddede:salın dilüsyonu)
- THV ve cihaz hazırlığı için steril stant
- 20 cm³ veya daha büyük şırınga
- 50 cm³ veya daha büyük şırınga
- Yüksek basıncılı 3 yönlü musluk (<2)

7.2 Kapak Kullanımı ve Hazırlanması

Cihazın hazırlanması ve implantasyonu sırasında steril teknike uyun.

7.2.1 THV Durulama Prosedürü

Kapak kavanozunu açmadan önce hasar belirtileri (örneğin, kavanoz veya kavanoz kapağında çatlak, sıyrıntı veya kırık ya da eksik mührür) olup olmadığını dikkatli bir şekilde kontrol edin.

DİKKAT: Kabin hasar gördüğü, sızdırdığı, yeterli sterilanta sahip olmadığı veya mühürlerin bozulmuş olduğu tespit edilirse sterilité zarar görmüş olabileceğiinden THV'nin implantasyon için kullanılmasının gerekliliği.

Adım	Prosedür
1	THV'yi içice durulamak için en az 500 ml steril fizyolojik salin içeren iki (2) steril kap hazırlayın.

Adım	Prosedür
2	Kapak/tutucu düzeneğini dokuya dokumadan dikkatli bir şekilde kavanozdan çıkarın. Kavanoz kapağı üzerindeki rakam ile kapak tanımlayıcı seri numarasını doğrulayın ve hasta bilgileri belgeleme kaydedin. Kapağı, çerçeve veya dokudaki hasar belirtileri açısından inceleyin.

3	<p>THV'yi aşağıda belirtildiği gibi durulayın:</p> <ul style="list-style-type: none"> THV'yi birinci steril, fizyolojik salin kabı içine koyun. Salin çözeltisinin THV ve tutucuya tamamen kapatıldığından emin olun. Kapak ve tutucu çözeltiye batırılmış durumdayken, en az 1 dakika süreyle ileri geri doğru yavaşça çalkalayın (kapak ve tutucu nazikçe döndürmek için). THV ve tutucuya ikinci steril fizyolojik salin durulama kabına aktarılm ve en az bir dakika daha yavaşça çalkalayın. İlk kaptaki durulama çözeltisinin kullanılmadığından emin olun. Dokunun kurumasını önlemek için, kapak ihtiyaç duyulana kadar son yıkama çözeltisinin içinde bırakılmalıdır.
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

DİKKAT: Durulama çözeltisinin çalkalanması veya döndürülmesi sırasında, kapağın durulama kabının tabanına ya da kenarlarına temas etmesine izin vermeyin. Durulama işlemi sırasında tanımlama etiketi ve kapak arasında doğrudan temasın kaçınılmalıdır. Durulama kaplamaların başka bir nesne kommamalıdır. Dokunun kurumasını önlemek için kapak ıslak tutulmalıdır.

7.3 Kapak Kullanımı ve Hazırlanması

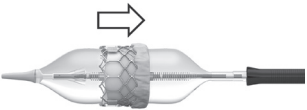
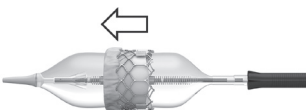
7.3.1 Sistemin Hazırlanması

Adım	Prosedür
1	Tüm bileşenlerde hasar olup olmadığını gözle kontrol edin. İletim sisteminin esnekliğinin tamamen giderilmiş ve balon kateterin esnek kateter içinde tamamen ilerletilmiş olduğundan emin olun.
	UYARI: Balon şaftının zarar görmesini önlemek için balon şaftının proksimal ucunun bükülmeden emin olun.
2	İletim sistemini, yıkama portu üzerinden heparinize salinle yıkayın.
3	Distal balon kapağıni iletişim sisteminden çıkarın. Stileti kılavuz tel lümeninin distal ucundan çıkarın ve bir kenara koyun.
4	Kılavuz tel lümenini heparinize salinle yıkayın. Stileti tekrar kılavuz tel lümenine yerleştirin.
	NOT: Stilenin tekrar kılavuz tel lümenine yerleştirilmesi, THV kurılma işlemi sırasında lümenin zarar görmesine yol açabilir.
5	İletim sistemini Varsayılan Konuma (gerilim azaltıcı ucunun balon şaftı üzerindeki iki beyaz işaret arasında hızlandırılmış) getirin ve proksimal balon kapağıının esnek kateterin ucunu örttüğünden emin olun.

Adım	Prosedür
6	Yükleyiciği yükleyici başlığını çevirerek açın ve heparinize salınan yükleyici başlığını yıkayın.
7	Yükleyici başlığını, başlığın iç tarafı distal uca doğru yönlendirilmiş olacak şekilde iletim sisteminin üzerine yerleştirin. Balon kateteri esnek kateter içinde tamamen ilerletin. Balon şafṭının mavi bölümünün üzerindeki proksimal balon kılıfını soyun.
8	Balon sıkıştırma portuna 3 yönlü bir musluk takın. 50 cm ³ lik veya daha büyük bir şırıngaya 15-20 ml seyreltilmiş kontrast madde doldurun ve 3 yönlü muslugu takın.
9	Sıkıştırma cihazını, belirtilen sıkıştırma hacminden fazla hacimde seyreltilmiş kontrast madde ile doldurun. Kilitleyin ve 3 yönlü muslugu takın. Musluğu sıkıştırma cihazı yönünde kapatın.
10	Şırıngaya vakum çekerek havayı boşaltın. Pistonu yavaşça serbest bırakarak kontrast maddenin iletim sisteminin lümenine girdiğinden emin olun. Tüm hava kabarcıkları sistemden çıkışa kadar tekrar edin. Sistemde sıfır basınç bırakın. UYARI: Prosedür sırasında kapağı hizalamaya ilgili yaşanabilecek zorlukları önlemek için balonda rezidüel sıvı kalmadığından emin olun. Musluğu iletim sistemi yönünde kapatın.
11	Sıkıştırma cihazının düzmesini gevştererek kontrast maddeyi şırıngaya boşaltın ve THV'yi yerleştirmek için gereken uygun hacmi elde edin. Musluğu şırınga yönünde kapatın ve şırıngayı çıkarın.
12	Sıkıştırma cihazındaki sıkıştırma hacminin doğru olduğundan emin olun. DİKKAT: Balonun erken şıuşması ve sonrasında THV'nin yanılı yerleştirilmesi riskini en aza indirmek için sıkıştırma cihazını THV yerleştirilene kadar kilitli konumda tutun.

7.3.2 THV'nin İletim Sistemine Takılması ve Kırılmasına

Adım	Prosedür
1	Qualcrimp kırılma aksesuarını 100 ml fizyolojik salin dolu bir kap içine tamamen batırın. Tamamen doygun bir hale gelene kadar hafifçe bastırın. Minimum 1 dakika boyunca karıştırın. Bu işlemi ikiinci kapatá tekrar edin.
2	THV'yi tutucudan alın ve tanımlama etiketini çıkarın.
3	Delik tamamen açılanda kadar kırıcının kolunu döndürün. 2 parçalı Kırımayı Durdurma Aparatını kırıcının tabanına takın ve yerine oturmaması sağlanın.
4	Gerekirse THV'yi, Qualcrimp kırılma aksesuarının içine rahatça siğانا kadar kırıcısına kışkırtın.
	NOT: 20 mm'lik kapat için kısmen kırılma gereklidir.
5	Qualcrimp kırılma aksesuarını THV üzerine yerleştirerek Qualcrimp kırılma aksesuarının kenarını THV'nin çıkış yoluya hizalayın.

Adım	Prosedür
6	THV ve Qualcrimp kırılma aksesuarını kırıcının deliğine yerleştirin. İletim sistemini, iletim sistemi üzerindeki kapağın yönü aşağıda açıklandığı gibi olacak şekilde iletim sisteminin mavi balon şafṭına (Kapak Kırılma Bölümünde) 2-3 mm distalde olan THV'ye eş eksenler olarak yerleştirin: Antegrad yaklaşım: Kapağın girişi (diş kenar ucu) iletim sisteminin proksimal ucuna doğru. 
	Retrograd yaklaşım: Kapağın girişi (diş kenar ucu) iletim sisteminin distal ucuna doğru. 
7	Balon şafṭını THV içinde eş eksenler olarak ortalayın. Qualcrimp tikacına ulaşıcaya kadar THV'yi kırın.
8	Qualcrimp kırılma aksesuarını THV'den ve Qualcrimp tikacını Kırımayı Durdurma Aparatından çıkarın ve Nihi Tikacı yerinde bırakın.
9	THV'yi kırıcındaki deliğe ortalayın. THV'yi, Nihi Tikacı ulaşana kadar tamamen kırın ve 5 saniye bu şekilde tutun. Bu kırılma adımı, toplamda 3 kez kırıracak biçimde iki (2) kez daha tekrarlayın.
	NOT: Kapak Kırılma Bölümünün THV içinde eş eksenli olduğundan emin olun.
10	Balon şafṭını çekip Balon Kılıdını devreye sokarak iletim sisteminin Varsayılan Konumda olmasını sağlayın.
11	Yükleyiciyi heparinize salın ile yıkayın. İletim sisteminin konik ucu açığa çıkarıcaya kadar THV'yi yükleyicisinin içine doğru hemen ierletin. DİKKAT: THV'nin 15 dakikadan fazla süre tamamen kırılmış halde ve/veya yükleyicide kalmaması gereklidir, aksi takdirde yapraklı hasar göğerek kapağın işlevsellliğini etkileyebilir.

Adım	Prosedür
12	<p>Yükleyici başlığını yükleyiciye takın, Esnek Kateteri yeniden yukarı ve muşluğu iletim sistemi yönünde kapatın. Stileyi çıkarın ve iletim sisteminin kılavuz tel lümenini yukarın.</p> <p>DİKKAT: Yapraçlıkların zarar görek kapağın işlevsellliğini etkilemesini önlemek için THV'yi implantasyona hazır olana kadar ıslak tutun.</p> <p>UYARI: Hastanın ciddi bir zarar görmesi riskini önlemek için THV implantasyonundan önce THV'nin yönü hekim tarafından doğrulanmalıdır.</p>

7.4 Doğal Kapak Predilatasyonu ve THV İletimi

Doğal kapak predilatasyonu ve THV iletimi, floroskopik ve ekokardiyografik görüntüleme olanaklarına sahip bir kateterizasyon laboratuvarında/hibrit ameliyathanede hemodinamik izleme altında lokal ve/veya genel anestezide gerçekleştirilmelidir.

ACT'yi ≥ 250 saniyede tutmak için heparin uygulayın.

DİKKAT: Böbrek hasarı riskini azaltmak için kontrast madde kullanımının takip edilmesi gereklidir.

Biyoprotez materyalinin embolizasyonuna ve kapak yapraçlarının mekanik olarak bozulmasına yol açabileceğinden, başarısız biyoprotezlerin tedavisinde balon valvüloplasti kullanılmamalıdır.

7.4.1 Başlangıç Düzeyi Parametreleri

Adım	Prosedür
1	Kapağın görüntüye dik olarak projeksiyonuyla bir anjiyogram gerçekleştirin.
2	Aort implantasyonu için sol ve sağ koroner ostiumların THV çerçevesi yükseltilmesine göre aortik anulustan uzaklığını değerlendirin.
3	Bir kalp pili (PM) elektrodunu takın ve uygun şekilde yerleştirin.
4	1:1 yakalama elde etmek için stimülasyon parametrelerini ayarlayın ve pacing test edin.

7.4.2 Doğal Kapak Predilatasyonu

Edwards Transfemoral Balon Kateter veya eşdeğer kateter Kullanım Talimatlarına bakın.

7.4.3 THV İletimi

Adım	Prosedür
1	Edwards introdürüs kılıfı setini kullanım talimatlarına uygun olarak hazırlayın.
2	Gerekirse damarı predilate edin.
3	Kılıfı kullanım talimatlarına uygun olarak yerleştirin.
4	Yükleyici düzeneğini, yükleyici durana kadar kılıfa yerleştirin.

Adım	Prosedür
5	<p>İletim sistemini, THV kılafından çıkanca kadar iletin.</p> <p>DİKKAT: İliyofemoral erişim için, damarın hasar görme riskini en azı indirmek amacıyla kılıf ucu bifurkasyon noktasını geçmeden THV, kılıfından ıletilmemelidir.</p> <p>DİKKAT: THV'nin kılıf içinde 5 dakikadan fazla kalmaması gereklidir, aksi takdirde yaprakçık hasar görek kapağın işlevsellliğini etkileyebilir.</p>
6	<p>Vaskülatürün düz bir kesiminde, Balon Kılıdını açarak ve Uyarı İşaretinin bir kısmı görülene kadar balon kateteri geri çekerek kapak hizalaması işlemeye başlayın. Uyarı işaretinin ötesine çekmeyin.</p> <p>UYARI: Balon şaftının zarar görmesini önlemek için balon şaftının proksimal ucunun büükülmeden emin olun.</p> <p>UYARI: Kapak hizalaması işlemi düz bir kesimde yapılmazsa, bu adım gerçekleştirildikten iletim sisteminin zarar görmesine ve balonun sıkıştırılmasına neden olabilecek zorluklarla karşılaşılabilir. Alternatif floroskopik görünümlerin kullanılması, anatomının eğriliğinin değerlendirilmesine yardımcı olabilir. Kapak hizalaması sırasında aşırı gerginlik ile karşılaşılırsa, iletim sisteminin aortun diğer bir düz kesiminde yeniden konumlandırılması ve sistemdeki kompresyon (veya gerginliğin) giderilmesi gereklidir.</p> <p>Balon Kılıdını devreye sokun.</p> <p>İnce Ayar Tekerlegini kullanarak THV'yi Kapak Hizalama İşaretleri arasında konumlandırın.</p> <p>NOT: Balon Kılıdi devreye sokulmadıysa İnce Ayar Tekerlegini çevirmeyin.</p> <p>UYARI: THV'nin yanlış yerleştirilmesi veya THV embolizasyonu riskini en azı indirmek için THV'yi distal Kapak Hizalama İşaretinin ötesinde konumlandırmayı.</p> <p>DİKKAT: Kılavuz telin konumunu kaybetmemek için kapak hizalaması işlemi sırasında kılavuz telin konumunu koruyun.</p>
7	<p>Kapağa erişmek ve kapağı geçmek için Esnek tekerleği kullanın.</p> <p>NOT: Düzgün articülasyonu sağlamak için Edwards logosunun yönünü doğrulayın.</p> <p>NOT: İletim sistemi, yıkmaya portunun ters yönünde eklenir.</p>
8	Balon Kılıdını açın ve Esnek Kateterin ucunu Üçlü İşaretin ortasına çekin. Balon Kılıdını devreye sokun.
9	THV'yi kapağa göre konumlandırın.
10	Gerekirse THV'nin eş eksenliğini ayıracak için Esnek tekerleği, THV'nin konumunu ayıracak için de İnce Ayar Tekerlegini kullanın.

Adım	Prosedür
11	Yerleştirme işleminden önce, THV'nin Kapak Hızalama İşaretleri arasında doğru konumda ve Esnek Kateter ucunun da Üçlü İşaret üzerinde olduğundan emin olun.
12	THV'yi yerleştirmeye başlayın: <ul style="list-style-type: none"> Şişirme cihazının kılıfını açın. Hemodinamik stabilitenin sağlanıldığından emin olun ve hızlı pacing'e başlayın; arteriyel kan basıncı 50 mmHg veya altına düşüğünde balon şişirme işlemi başlayabilir. Balonu yavaş ve kontrollü bir şekilde sıçrerek şişirme cihazı içindeki hacmin tamamı ile THV'yi yerleştirin, 3 saniye bekletin ve şişirme cihazının hasnesinin boş olduğunu doğrulayarak balonun tam sıktığından emin olun. Balonu söndürün. Balon kateter tamamen söndüğünde kalp pilini kapatın.

7.4.4 Sistemin Çıkarılması

Adım	Prosedür
1	Cihazı geri çekerken iletim sisteminin esnekliğini giderin. Esnek Kateter ucunun Üçlü İşaret üzerinde kilitlenmiş olduğundan emin olun. Yükleyiciyi iletim sisteminin proximal ucuna doğru geri çekin. Iletim sistemini kiftan çkarın. DİKKAT: Damar hasarı riskini en azı indirmek için çıkışmadan önce iletim sisteminin esnekliğini tamamen giderin.

7.5 Prostetik Kapak Konumunun ve Ölçümlerinin Doğrulanması

Hemodinamik parametreler ölçülmüş ve kaydedin.

Adım	Prosedür
1	Uygun olan yerlerde cihaz performansını ve koroner patensiye değerlendirmek için anjiyogram gerçekleştirin.
2	Transvalvüler basınç gradyanlarını ölçün ve kaydedin.
3	ACT düzeyi uygun olduğunda (örneğin <150 saniye ulaşlığında) tüm cihazları çkarın. Cihazın çıkarılması için introdüsör kılıfı kullanım talimatlarına başvurun.
4	Erişim bölgesini kapatın.

8.0 Tedarik Şekli

STERİL: Kapak, glutaraldehit çözeltisi ile sterilize edilmiş olarak tedarik edilir. İletim sistemi ve aksesuarlar etilen oksit gazı ile sterilize edilmiş olarak tedarik edilir.

THV, emniyet belirteği mühür uygulanmış plastik bir kavanozda, tamponlanmış glutaraldehit ambalaj içinde nonpirojenik olarak tedarik edilir. THV'nin aşırı sıcaklık maruz kalıp kalmadığını saptamak için her kavanoz, sıcaklık göstergesi bulunan bir raf kutusuna içinde gönderilir. Raf kutusu nakliye öncesinde Strafor içine koyulur.

8.1 Saklama

THV 10°C ile 25°C (50°F ile 77°F) sıcaklıkta saklanmalıdır. Her bir kavanoz, nakkal esnasında THV'nin aşırı sıcaklığı maruz kalıp kalmadığını belirlemek için bir sıcaklık göstergesi içeren koruyucu içinde nakledilir.

İletim sistemi ve aksesuarlar serin, kuru bir yerde saklanmalıdır.

9.0 MR Güvenliği



MR Koşullu

Klinik olmayan testler, Edwards SAPIEN 3 transkaviter kalp kapagının MR Koşullu olduğunu göstermiştir. Bu cihazı kullanan bir hasta, bu cihaz yerleştirildikten hemen sonra aşağıdaki koşullarda güvenli bir şekilde taranabilir:

- 1,5 Tesla (T) veya 3 Tesla (T) statik manyetik alan
- 2500 Gauss/cm (25 T/m) veya daha düşük maksimum uzamsal gradyan alanı
- MR Sistemi tarafından bildirilen maksimum tüm vücut ortalaması spesifik absorpsyon oranı (SAR) 2,0 W/kg (Normal Çalışma Modu).

Yukarıda tanımlanan tarama koşullarında transkaviter kalp kapagının 15 dakika boyunca kesintisiz taramanın ardından 3,0°C'lük maksimum sıcaklık artışı neden olması beklenir.

Klinik olmayan testlerde, 3,0 T MRI sistemi kullanılarak taranlığında cihazın neden olduğu görüntü artefaktı, spin eko görüntülerinde implanttan 14,5 mm'ye kadar ve gradyan eko görüntülerinde implanttan 30 mm'ye kadar uzannmaktadır. Artefakt, gradyan eko görüntülerinde cihaz lumenini engeller. Implant, 1,5 veya 3,0 T'da farklı MR sistemlerinde değerlendirilmemiştir.

Kapak içinde kapak implantasyonu için veya başka implantların varlığında, lütfen MR görüntülemeden önce cerrahi kapak veya diğer cihazlar için MRI güvenlik bilgilere bakın.

10.0 Hasta Bilgileri

Her THV ile birlikte bir hasta kayıt formu verilir. İmplantasyondan sonra, lütfen istenen tüm bilgileri tamamlayın. Seri numarası, ambalaj üzerinde ve THV'ye ilişrilmiş tamlamada etiketinin üzerinde bulunabilir. Orijinal formu, form üzerinde belirtilen Edwards Lifesciences adresine geri gönderin ve hastayı taburcu etmeden önce kendisine geçti tanıtılma kartını verin.

11.0 Geri Kazanılmış THV ve Cihazın Atılması

Eksplant edilen THV, %10 formaliteli veya %2 glutaraldehit gibi uygun bir histolojik fixaj maddesi içine yerleştirilip şirkete iade edilmelidir. Bu koşullarda sağlama gereklili değildir. Eksplant Kiti istemek için Edwards Lifesciences ile iletişime geçin.

Kullanılmış iletim sistemi, hastane atığı ve biyozarlı maddelerle aynı şekilde imha edilebilir. Bu cihazların imha edilmesine ilişkin herhangi bir özel risk bulunmamaktadır.

Bu ürünler arasındaki ABO patenterlerinin biri veya birden fazlası kapsamında üretilmektedir ve satılmaktadır: 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,591,575; 9,393,110 ve ilgili yabancı patenterler.

12.0 Referanslar

1. Bapat V, Attia R, Thomas M. Effect of Valve Design on the Stent Internal Diameter of a Bioprosthetic Valve: A Concept of True Internal Diameter and Its Implications for the Valve-in-Valve Procedure. JACC: Cardiovascular Interventions. Cilt 7, No. 2. 2014: 115–127.

Hrvatski

Upute za upotrebu

Implantaciju transkateretskih srčanih zalistaka trebaju izvoditi samo liječnici koji su prošli osposobljavanju poduzeća Edwards Lifesciences. Liječnik koji izvodi implantaciju treba imati iskustva u primjeni standardnih tehnika kateterizacije.

1.0 Opis uređaja

Sustav Edwards SAPIEN 3

Sustav Edwards SAPIEN 3 sastoji se od transkateretskog srčanog zalistka Edwards SAPIEN 3 i sustava za uvođenje.

- **Transkateretski srčani zalistak Edwards SAPIEN 3 (slika 1)**

Transkateretski srčani zalistak (THV) Edwards SAPIEN 3 sastoji se od okvira od kobalta i kroma koji se može proširiti balonom i nepropustan je za zračenje, trolinog zalistika iz tkiva govedeg perikarda, unutarnje i vanjske zaštite od polietilen tetrafalata (PET). Listici su tretirani sukladno postupku Carpenter-T Edwards TheraFix.

THV je namijenjen za implantaciju u rasponu veličine nativnog prstena povezane s trodimenzionalnim područjem prstena aorte izmjerenoj na bazalnom prstenu tijekom sistole:

Tablica 1.

Veličina prstena nativnog zalistka (TEE)*	Veličina prstena nativnog zalistka (CT)		Veličina THV-a
	Površina	Promjer izведен iz površine	
16 – 19 mm	273 – 345 mm ²	18,6 – 21,0 mm	20 mm
18 – 22 mm	338 – 430 mm ²	20,7 – 23,4 mm	23 mm
21 – 25 mm	430 – 546 mm ²	23,4 – 26,4 mm	26 mm
24 – 28 mm	540 – 683 mm ²	26,2 – 29,5 mm	29 mm

Preporuke veličine THV-a temelje se na veličini prstena nativnog zalistka izmјenjenoj transzeofagealnom ekohardiografijom (TEE) ili računalnom tomografijom (CT). Tijekom odabira veličine THV-a treba uzeti u obzir anatomski čimbenike pacijenta i više modaliteta snimanja.

NAPOMENA: smanjivanje rizika povezanih s pogrešno određenom veličinom utječe na smanjivanje rizika od paravalvularnog propuštanja, pomicanja i/ili puščanja prstena.

*Zbog ograničenja dvodimenzionalnih snimaka, 2-D snimanje transzeofagealnom ekohardiografijom (TEE) treba se nadopuniti 3-D mjerjenjima područja.

U tablici u nastavku navedene su preporučene veličine za implantaciju transkateretskog srčanog zalistka Edwards SAPIEN 3 u slučaju zatajenja bioproteze:

Tablica 2.

Stvarni unutrašnji promjer (ID) kurirškog zalistka ^[1]	THV-u-THV (veličina prstena nativnog zalistka)	Veličina zalistka SAPIEN 3
16,5 – 19,0 mm	18,6 – 21,0 mm	20 mm
18,5 – 22,0 mm	20,7 – 23,4 mm	23 mm
22,0 – 25,0 mm	23,4 – 26,4 mm	26 mm
25,0 – 28,5 mm	26,2 – 29,5 mm	29 mm

NAPOMENA: „stvarni unutrašnji promjer“ zalistka može biti manji od označene veličine zalistka. Za određivanje odgovarajuće veličine THV-a za implantaciju THV-u-THV potrebno je uzeti u obzir veličinu prstena nativnog zalistka. U slučaju zatajenja bioproteze bez stenta razmotrite veličinu preporučenu za nativni prsten. Potrebno je odrediti dimenzije bioproteze u zatajenju tako da se može implantirati THV odgovarajuće veličine, a to je najbolje učiniti tranzesofagealnom tomografijom, magnetskom rezonancijom i/ili transzeofagealnom ekohardiografijom.

NAPOMENA: točan obujam potreban za postavljanje THV-a može se razlikovati ovisno o unutrašnjem promjeru bioproteze. Čimbenici kao što su kalciifikacija i tvorba panusa možda se neće točno vidjeti na slikama i mogu smanjiti stvaran unutrašnji promjer bioproteze u zatajenju na veličinu manju od „stvarnog unutrašnjeg promjera“ zalistka. Te čimbenike valja uzeti u obzir i procijeniti ih kako bi se odredila najprikladnija veličina THV-a za nominalno postavljanje THV-a i dostatočno usidrenje. Nemojte dopustiti da nazivni tlak pucanja prijeđe dopuštene granice. Parametre napuhivanja potražite u tablici 3.

- **Sustav za uvođenje Edwards Commander (slika 2)**

Sustav za uvođenje Edwards Commander olakšava postavljanje bioproteze.

Sastoji se od fleksibilnog katetera za pomoći u poravnanju zalistka s balonom, praćenju i pozicioniranju THV-a. Sustav za uvođenje sadrži suženi vrh za lakši prijelaz zalistka. Ručka sadrži fleksibilni kotaci koji upravljaju savijanjem fleksibilnog katetera te zaključavanje balona i kotaca za fino namještanje koji olakšavaju poravnanje zalistka i pozicioniranje zalistka u nativni prsten. Unutar lumena žice vodilice sustava za uvođenje nalazi se stilet. Balonski kateter ima radioneopropusne oznake za poravnanje zalistka koje određuju radnu dužinu balona. Središnja radioneopropusna oznaka u balonu pomaže pri pozicioniranju zalistka. Trostruka radioneopropusna oznaka koja se nalazi proksimalno balonu ukazuje na položaj fleksibilnog katetera tijekom postavljanja.

Parametri napuhivanja za postavljanje zalistka:

Tablica 3.

Model	Nominalni promjer balona	Nominalni obujam napuhivanja	Nazivni tlak pucanja (RBP)
9610TF20	20 mm	11 mL	7 atm
9610TF23	23 mm	17 mL	7 atm
9610TF26	26 mm	23 mL	7 atm
9610TF29	29 mm	33 mL	7 atm

• Dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp (slika 3)

Dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp upotrebljava se tijekom krimpanja THV-a.

• Uvodnik (slika 4)

Uvodnik se upotrebljava za pomoć tijekom umetanja sustava za uvođenje u oblogu.

• Kliješta za krimpanje i graničnik za krimpanje tvrtke Edwards (slika 5).

Kliješta za krimpanje tvrtke Edwards smanjuju promjer zalistka radi njegova postavljanja na sustav za uvođenje. Kliješta za krimpanje sastoje se od kućišta i mehanizma za kompresiju koji se zatvara ručkom smještenom na kućištu. Dvodjeljni graničnik za krimpanje upotrebljava se za krimpanje zalistka na njegov odgovarajući promjer.

• Obloga Edwards

Opis uređaja potražite u Uputama za upotrebu obloge tvrtke Edwards.

• Uredaj za napuhivanje

Uredaj za napuhivanje s mehanizmom za zaključavanje upotrebljava se tijekom postavljanja zalistka.

NAPOMENA: za pravilno određivanje volumena sustav za uvođenje mora se upotrebljavati s uređajem za napuhivanje koji dostavlja tvrtka Edwards Lifesciences.

2.0. Indikacije

1. Sustav Edwards SAPIEN 3 indiciran je za upotrebu na pacijentima sa srčanim bolestima nastalim uslijed prirodne kalciificirane aortne stenoze na bilo kojoj ili svim razinama kirurškog rizika od zahvata na otvorenom srcu.
2. Sustav Edwards SAPIEN 3 indiciran je za upotrebu na pacijentima sa simptomatskom bolesti srca zbog zatajenja aortnog bioprotetičkog zalistka ili mitralnog kirurškog bioprotetičkog zalistka (stenозa, insuficijencija ili kombinacija) za koje premojoceni tima kardiologa postoji visok ili veći rizik od otvorenog kirurškog zahvata (tj. predviđeni rizik od operativne i postoperativne smrtnosti $\geq 8\%$ unutar 30 dana prema ljestvici za procjenu rizika Društva torakalnih kirurga (STS) i ostalim kliničkim komorbiditetima koji se ne mijere ljestvicom za procjenu rizika STS-a).

3.0 Kontraindikacije

Upotreba sustava Edwards SAPIEN 3 kontraindicirana je kod pacijenata s:

- dokazom o postojanju intrakardijalne mase, tromba, izrasline, aktivne infekcije ili endokarditisa

- nepodnošljivošću antikoagulacijske/antitrombocitne terapije.

4.0 Upozorenja

- Uredaji su dizajnirani, namijenjeni i distribuirani STERILNI samo za jednokratnu upotrebu. **Nemojte ponovo sterilizirati niti upotrebljavati uređaje.** Ne postoje podaci koji bi podržali sterilnost, nepirogenost i funkcionalnost uređaja nakon ponovne obrade.
- Ispravno određivanje veličine THV-a ključno je za smanjivanje rizika od paravalvularnog propuštanja, pomicanja i/ili pušnica prstena.
- Liječnik mora potvrditi ispravan smjer THV-a prije implantacije.
- Ubrzano propadanje THV-a može se pojaviti kod pacijenata s promijenjenim metabolizmom kalcija.
- Iznimno je važno pratiti elektrodnii kateter za stimulaciju tijekom postupka radi izbjegavanja potencijalnog rizika od perforacije elektrodnog katetera za stimulaciju.
- THV čitavo vrijeme mora biti hidriran i ne smije doći u doticaj s otopinama, antibioticima, kemikalijama itd. osim otopinama u kojima je dostavljen i sterilnom fiziološkom otopinom radi sprečavanja oštećenja listića koje bi moglo utjecati na funkcionalnost zalistka. Ako se listići THV-a rabe nepravilno ili ako se ošteće tijekom bilo kojeg dijela postupka, treba zamjeniti THV.
- Pacijenti koji su preosjetljivi na kobalt, nikal, krom, molibden, titanij, mangan, silikon i/ili polimerne materijale mogu imati alergijsku reakciju na navedene materijale.
- Nemojte upotrijebiti THV ako je sigurnosni žig za spriječavanje neovlaštenog pristupa otvoren jer je sterilnost možda ugrožena.
- Nemojte upotrijebiti THV ako je pokazatelj temperature aktiviran jer je funkcija zalistka možda ugrožena.
- Nemojte upotrijebiti THV ako je istekao rok trajanja jer su funkcija zalistaka ili sterilnost možda ugrožene.
- Nemojte pogrešno rukovati sustavom za uvođenje i ne upotrebljavajte sustav za uvođenje i dodatne uređaje ako su sterilne pregrade pakiranja ili bilo koje druge sastavnice otvorene ili oštećene, ako se ne mogu isprati ili je istekao rok trajanja.
- Karakteristike pristupa kao što su teška opstrukтивna ili circumferencijska kalciifikacija, teški tortuozitet, promjeri žila manji od 5,5 mm (za veličinu transkateterskog srčanog zalistka SAPIEN 3 od 20, 23 i 26 mm) ili 6,0 mm (za veličinu transkateterskog srčanog zalistka SAPIEN 3 od 29 mm) mogu biti onemogućiti sigurno postavljanje obloge te ih treba pazljivo procijeniti prije postupka.

5.0 Mjere opreza

- Glutaraldehid može izazvati iritaciju kože, očiju, nosa i grla. Izbjegavajte produljeno ili opetovanio izlaganje otopini ili udisanje otopine. Upotrebljavajte samo uz odgovarajuće prozračivanje. Dode li do dodira s kožom, odmah to područje isperite vodom; u slučaju da dospije u oči, odmah se obratite liječniku. Za više informacija o izlaganju glutaraldehidu pogledajte Sigurnosno-tehnički list tvrtke Edwards Lifesciences.
- Sigurnost i učinkovitost implantacije THV-a nije utvrđena kod pacijenata koji imaju:
 - urođeni unikuspidualni aortni zalistak
 - Bármilyen pozícióban jelen lévő müllbillentyűgyűrű

-
- ozbiljnu disfunkciju klijetke s istisnom frakcijom < 20 %
 - hipertrofičnu kardiomiopatiju s opstrukcijom ili bez nje
 - aortnu stenu karakteriziranu kombinacijom niskog AV protoka, niskog gradijenta.
 - Ako dođe do znatnog povećanja otpora pri uvođenju katetera kroz vaskulaturu, prestanite s uvođenjem katetera i istražite koji je uzrok otpora prije nego što nastavite. Nemojte silom uvođiti kateter jer biste time mogli povećati rizik od vaskularnih komplikacija.
 - Preporučuje se odgovarajuća antibiotska profilaks na nakon postupka kod pacijenata s rizikom od pojave infekcije protetskog zalistka i endokarditisa.
 - Primatejli THV-a moraju prema procjeni svojih liječnika ostati na antikoagulacijskoj/antitrombocitnoj terapiji kako bi se smanjio rizik od tromboze zalistaka ili tromboembolije.
 - Za THV nije utvrđena dugoročna postojanost. Preporučuje se redovno medicinsko praćenje kako bi se procjenila učinkovitost zalistka.
 - Na temelju procjene rizika i koristu koju provodi liječnik zadužen za liječenje, zalistak SAPIEN 3 može se implantirati relativno mlađim pacijentima, iako se njegova dugoročna postojanost još uvek ispituje kontinuiranim kliničkim istraživanjima.
 - Nemojte previše napuhati balon za postavljanje jer to može sprječiti pravilnu koaptaciju lističastog zalistka te na taj način utjecati na funkcionalnost zalistka.
 - Pacijente s postojećim uredajima mitralnog zalistka treba pažljivo procijeniti prije implantacije THV-a kako bi se zajamčilo pravilno pozicioniranje i postavljanje THV-a.
- ## 6.0 Potencijalni štetni događaji
- Potencijalni rizici povezani sa sveukupnim postupkom, uključujući pristup, kateterizaciju srca, lokalnu i/ili opću anesteziju:
- alergijske reakcije na antitrombocitnu terapiju ili kontrastno sredstvo ili anesteziju
 - anemija
 - aneurizma
 - angina
 - aritmije koje uključuju ventrikularnu fibrilaciju (VF) i ventrikularnu tahikardiju (VT)
 - AV-fistula ili pseudoaneurizma
 - kardiogeni šok
 - sindrom tijesnog odjeljka
 - smrt
 - disekcija: aorte ili drugih žila
 - embolusi, distalni (zračni, tkivni ili trombotski embolusi)
 - hematom
 - hipertenzija ili hipotenzija
 - upala
 - ishemija ili infarkt miokarda
 - bol ili promjene na mjestu ulaska
 - perforacija ili pušnica struktura srca
 - periferna ishemija ili ozljeda živca
 - perikardni izljev ili tamponada srca
 - periferna insuficijencija ili zatajenje dišnog sustava
 - sinkopa
 - vazovagalni odgovor
 - spazam žile
 - tromboza/okluzija žile
 - povreda žila koja zahtijeva kiruršku obradu ili intervenciju
- Dodatni potencijalni rizici povezani s transkateterskom zamjenom zalistaka aorte, bioprotezom i upotrebljom povezanih uredaja i dodatnog pribora uključujući:
- alergijsku/imunološku reakciju na implantat
 - fibrilaciju atrija / undulaciju atrija
 - krvarenje koje zahtijeva transfuziju ili intervenciju
 - srčani zastoj
 - zatajenje srca ili nizak minutni volumen srca
 - kardiogeni šok
 - ozljedu provodnog sustava (mana), uključujući AV-blok, koja može zahtijevati trajni elektrostimulator srca
 - koronarnu okluziju
 - disekciju, pušnice, ozljedu prstena aorte i okolnih struktura, uključujući uzlaznu aortu, koronarne otvore i ventrikularni septum
 - hitnu operaciju srca
 - hemolizu
 - infekciju, vrućicu, septikemiju, apses, endokarditis
 - ozljedu mitralnog zalistka
 - opstrukciju izlaznog trakta lijeve klijetke
 - mehanički kvar sustava za uvođenje i/ili dodatne opreme, uključujući pušnici balona i odvajanje vrha
 - tihu cerebralnu ishemiju, moždani udar, prolazni ishemijski napadaj, kognitivni poremećaj
 - strukturno propadanje zalistaka (istrošenost, frakturna, kalcifikacija, stenoza)
 - postavljanje zalistka na neželjeno mjesto
 - eksplantaciju zalistka
 - pomicanje zalistka, pogrešan položaj zalistka ili embolizaciju zalistka koji zahtijevaju intervenciju

- regurgitaciju zalistka, paravalvularnu ili transvalvularnu
- trombozu zalistka.

7.0 Upute za upotrebu

7.1 Kompatibilnost sustava

Tablica 4.

Naziv proizvoda	Sustav od 20 mm	Sustav od 23 mm	Sustav od 26 mm	Sustav od 29 mm
	Model			
Transkateretski srčani zalistak Edwards SAPIEN 3	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Sustav za uvođenje Edwards Commander	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29*
Obloga koju isporučuje tvrtka Edwards Lifesciences				
Uredaj za napuhivanje, dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp, graničnik za krimpanje i uvodnik koje isporučuje tvrtka Edwards Lifesciences				
Kliješta za krimpanje tvrtke Edwards	9600CR			
*Ako upotrebjavate komplet za umetanje eSheath, upotrijebite 16F ili ekvivalentan				

Dodata na oprema:

- Standardna oprema za kateterizaciju srca
- Fluoroskopija (fiksni, mobilni ili polumobilni sustavi za fluoroskopiju pogodni za upotrebu u perkutanim koronarnim zahvatima)
- Mogućnosti za transezofagealnu ili transtorakalnu ehokardiografiju
- Iznimno čvrsta žica vodilica izmjenjive dužine od 0,89 mm (0,035 in)
- Elektrostimulator srca (PM) i elektrodni kateter za stimulaciju
- Edwards transfemoralni kateter s balonom ili ekvivalentan
- Sterilne posude za ispiranje, sterilna fiziološka otopina, sterilna heparinizirana fiziološka otopina i razrijeđeno rendgenski vidljivo kontrastno sredstvo (omjer sredstva i fiziološke otopine 15:85)
- Sterilni stol za pripremu THV-a i uređaja
- Šprica od 20 cm³ ili veća
- Šprica od 50 cm³ ili veća
- Visokotlačni trosmerni zaporni ventil (x 2)

7.2 Rukovanje zalistkom i njegova priprema

Tijekom pripreme i implantacije uređaja pridržavajte se sterilnih tehnika.

7.2.1 Postupak ispiranja THV-a

Prije otvaranja oprezno provjerite ima li na posudi zalistka tragova oštećenja (npr. puknuta posuda ili poklopac, curenje te žigovi koji su otvoreni ili ih nema).

OPREZ: ako uočite da je spremnik oštećen, propušta, nema odgovarajućeg sredstva za sterilizaciju ili mu žigovi nisu netaknuti, THV se ne smije upotrijebiti za implantaciju jer je sterilnost možda ugrožena.

Korak	Postupak
1.	Postavite dvije (2) sterilne posude s najmanje 500 mL sterilne fiziološke otopine radi temeljitog ispiranja THV-a.
2.	Pažljivo izvadite sklop zalistka i držača iz posude bez dodirivanja tkiva. Usaporete serijski identifikacijski broj kojim je označen zalistak s brojem na poklopcu posude i zabilježite to u dokumente s podacima pacijenta. Provjerite ima li na zalistku znakova oštećenja okvira ili tkiva.
3.	<p>THV isperite kako slijedi:</p> <ul style="list-style-type: none"> Stavite THV u prvu posudu sa sterilnom fiziološkom otopinom. Pobrinite se da fiziološka otopina u potpunosti prekriva THV i držać. Dok su zalistak i držać potopljeni, lagano protresite posudu (nježno zavržite zalistak i držać naprijed-natrag u trajanju od najmanje 1 minute). Prenesite THV i držać u drugu posudu sa sterilnom fiziološkom otopinom za ispiranje i blago protresite na još barem jednu minutu. Pobrinite se da se otopina za ispiranje u prvoj zdjeli ne upotrebljava više puta. Zalistak treba ostaviti u posljednjoj otopini za ispiranje dok ne bude potreban da bi se sprječilo isušivanje tkiva. <p>OPREZ: ne dozvolite da zalistak dođe u dodir s dnom ili bočnim stranama posuda za ispiranje tijekom mukčanja ili okretanja u otopini za ispiranje. Nadalje, izbjegavajte izravan kontakt između identifikacijske oznake i zalistaka tijekom postupka ispiranja. U posude za ispiranje ne smiju se staviti drugi predmeti. Zalistak treba održavati vlažnim kako bi se sprječilo isušivanje tkiva.</p>

7.3 Rukovanje zalistkom i njegova priprema

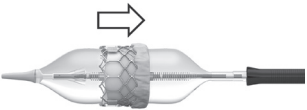
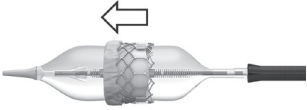
7.3.1 Priprema sustava

Korak	Postupak
1.	Vizualno pregledajte sve dijelove kako biste utvrdili ima li oštećenja. Provjerite je li sustav za uvođenje potpuno izravnан i je li balonski kateter potpuno uveden u fleksibilni kateter.
	UPOZORENJE: radi sprječavanja mogućeg oštećenja trupa balona, pobrinite se da ne savijate proksimalni kraj trupa.
2.	Sustav za uvođenje isperite hepariniziranom fiziološkom otopinom kroz otvor za ispiranje.
3.	Skinite distalni poklopac balona iz sustava za uvođenje. Skinite stilet s distalnog kraja lumena žice vodilice i stavite ga sa strane.
4.	Lumen žice vodilice isperite hepariniziranom fiziološkom otopinom. Umetnite stilet natrag u lumen žice vodilice.
	NAPOMENA: ako ne zamjenite stilet u lumenu žice vodilice, to može uzrokovati oštećenje lumena tijekom postupka krimpanja THV-a.
5.	Sustav za uvođenje postavite u zadani položaj (kraj reduktora tenzije poravnat je između dviju bijelih oznaka na trupu balona) i provjerite je li vrh fleksibilnog katetera pokriven proksimalnim poklopcem balona.

Korak	Postupak
6.	Odvijte poklopac uvodnika i isperite ga hepariniziranim fiziološkom otopinom.
7.	Poklopac uvodnika postavite na sustav za uvođenje tako da je unutarnji dio poklopa okrenut prema distalnom vrhu. Potpuno uvedite balonski kateter u fleksibilni kateter. Skinite proksimalni poklopac balona preko plavog dijela trupa balona.
8.	Trosmjerni zaporni ventili priključite na otvor za napuhivanje na balonu. Špicu od 50 cm ³ ili veću napunite s 15 – 20 mL razrijeđenog kontrastnog sredstva i priključite na trosmjerni zaporni ventil. Spojite zaporni ventil na uređaj za napuhivanje.
9.	Uređaj za napuhivanje napunite većom količinom razrijeđenog kontrastnog sredstva u odnosu na naznačeni volumen napuhivanja. Zaključajte i priključite trosmjerni zaporni ventili. Spojite zaporni ventil na uređaj za napuhivanje.
10.	Špicicom izvucite vakuum kako biste uklonili zrak. Polako otpustite čep kako bi kontrastno sredstvo ušlo u lumen sustava za uvođenje. Ponavljajte sve dok se mjeđuhriči zraka ne uklone iz sustava. Sustav ostavite bez tlaka. UPozorenje: pobrinite se da nema preostale tekućine u balonu radi sprječavanja potencijalnih poteškoća s poravnanjem zalistka tijekom postupka. Spojite zaporni ventili na sustav za uvođenje.
11.	Zakrenite ručiću uređaja za napuhivanje kako biste uvukli kontrastno sredstvo u špicu i postigli odgovarajući volumen potreban za postavljanje THV-a. Spojite zaporni ventili na špicu i uklonite je.
12.	Potvrdite da je volumen napuhivanja u uređaju za napuhivanje ispravan. OPREZ: uređaj za napuhivanje zadržite u zaključanom položaju do postavljanja THV-a radi smanjivanja rizika od preurjenog napuhivanja balona i posljedičnog nepравilnog postavljanja THV-a.

7.3.2 Postavljanje i krimpanje THV-a na sustavu za uvođenje

Korak	Postupak
1.	Dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp u potpunosti uronite u posudu koja sadrži 100 mL fiziološke otopine. Nježno pritisnite dok se u potpunosti ne natopi. Vrinite najmanje 1 minutu. Ovaj postupak ponovite u drugoj posudi.
2.	THV izvadite iz držača i uklonite identifikacijsku označku.
3.	Okrećite ruku klijesta za krimpanje dok se otvor u potpunosti ne otvori. Dvodijelni graničnik za krimpanje priključite na postolje klijesta za krimpanje i pritisnite da sjedne na mjesto uz sklopac.
4.	Ako je potrebno, djelomično krimpajte THV u klijestima za krimpanje dok se udobno ne ukloni u dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp.
NAPOMENA: djelomično krimpanje nije potrebno za zalistak od 20 mm.	

Korak	Postupak
5.	Dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp postavite preko THV-a tako da poravnate rub dodatnog pribora za krimpanje Qualcrimp s izlazom THV-a.
6.	Postavite THV i dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp u otvor klijesta za krimpanje. Sustav za uvođenje koaksijalno umetnite unutar THV-a 2 – 3 mm distalno na plavi trup balona (u dio za krimpanje zalistka) sustava za uvođenje tako da je smjer zalistka na sustavu za uvođenje kao što je opisano u nastavku: Antegradni pristup: Dotok (kraj vanjske zaštite) zalistka prema proksimalnom kraju sustava za uvođenje.
	
	Retrogradni pristup: Dotok (kraj vanjske zaštite) zalistka prema distalnom kraju sustava za uvođenje.
	
7.	Trup balona centrirajte koaksijalno unutar THV-a. Krimpajte THV dok ne dode do graničnika Qualcrimp.
8.	Izvadite dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp iz THV-a i graničnik Qualcrimp iz graničnika za krimpanje ostavljajući završni graničnik na mjestu.
9.	Centrirajte THV unutar otvora klijesta za krimpanje. U cijelosti krimpajte THV dok ne dode do završnog graničnika i držite 5 sekundi. Korak krimpanja ponovite još dva (2) puta za sveukupno 3 krimpanja.
	NAPOMENA: provjerite je li dio za krimpanje zalistka koaksijalno postavljen unutar THV-a.
10.	Povucite trup balona i uključite zaključavanje balona tako da se sustav za uvođenje nalazi u zadatom položaju.
11.	Uvodnik isperite hepariniziranim fiziološkom otopinom. Odmah uvedite THV u uvodnik dok se ne prikaže sužen vrh sustava za uvođenje.
	OPREZ: THV ne smije ostati potpuno krimpan i/ili u uvodniku dulje od 15 minuta jer može doći do oštećenja listića koje može utjecati na funkcionalnost zalistka.

Korak	Postupak
12.	Pričvrstite poklopac uvodnika na uvodnik, ponovno isperite fleksibilni kateret i ispojte zaporni ventil na sustav za uvođenje. Izvadite stilet i isperite lumen žile vodilice sustava za uvođenje. OPREZ: hidrirajte THV dok nije spremjan za implantaciju radi sprječavanja oštećenja listića koje može utjecati na funkcionalnost zalistka. UPOZORENJE: Liječnik mora potvrditi ispravan smjer THV-a prije implantacije kako bi se sprječila opasnost od teških ozljeda po pacijenta.

7.4 Predilatacija nativnog zalistka i isporuka THV-a

Predilatacija nativnog zalistka i uvođenje THV-a moraju se izvoditi pod djelovanjem lokalne i/ili opće anestezije s hemodinamskim praćenjem u dvoranu za kateterizaciju odnosno hibridnoj kirurškoj dvorani s fluoroskopskim i eholardiografskim mogućnostima snimanja.

Primjenite heparin radi održavanja ACT-a na ≥ 250 s.

OPREZ: potrebno je nadzirati upotrebu kontrastnog sredstva radi smanjivanja rizika od oštećenja bubrega.

Balonsku valvuloplastiku valja izbjegavati u liječenju zatajenja bioproteze jer može dovesti do embolizacije bioprotetičkog materijala i mehaničkog cijepanja listića zalistka.

7.4.1 Osnovni parametri

Korak	Postupak
1.	Napravite angiogram s projekcijom zalistka okomito na prikaz.
2.	Za implantaciju aortnog zalistka procijenite udaljenost lijevog i desnog koronarnog otvora od prstena aorte u odnosu na visinu okvira THV-a.
3.	Uvedite kateret elektrostimulatora srca (PM) i pozicionirajte ga.
4.	Namjestite parametre stimulacije da dobijete prihvat 1:1 i provjerite elektrostimulaciju.

7.4.2 Predilatacija nativnog zalistka

Pogledajte upute za upotrebu Edwards transfemoralnog balonskog katetera ili sličnog.

7.4.3 Uvođenje THV-a

Korak	Postupak
1.	Pripremite Edwards uvodnik za oblogu prema uputama za upotrebu.
2.	Po potrebi predilatirajte žilu.
3.	Uvedite oblogu prema uputama za upotrebu.
4.	Umetnите sklop uvodnika u oblogu dok se uvodnik ne zaustavi.

Korak	Postupak
5.	Uvedite sustav za uvođenje dok THV ne izđe iz obloge. OPREZ: za iliofemoralni pristup THV se ne smije provoditi kroz oblogu ako vrh obloge nije pršao bifurkaciju kako bi se rizik od oštećenja žile sveo na najmanju moguću mjeru. OPREZ: THV ne smije ostati u oblozi dulje od 5 minuta jer može doći do oštećenja listića koje može utjecati na funkcionalnost zalistka.

6.	U ravnom dijelu žile započnite poravnanje zalistka tako da isključite zaključavanje balona i povučete balonski kateret unatrag dok dio oznake upozorenja ne postane vidljiv. Ne izvlačite dalje od oznake upozorenja. UPOZORENJE: radi sprječavanja mogućeg oštećenja trupa balona, pobrinite se da ne savijate proksimalni kraj trupa. UPOZORENJE: ako se poravnanje zalistka ne izvrši u ravnom dijelu, mogu nastati poteškoće pri izvođenju ovog koraka, a to može dovesti do oštećenja sustava za uvođenje i nemogućnosti napuhivanja balona. Alternativni fluoroskopski prikazi mogu poslužiti kao pomoć u procjeni zakrivljenosti anatomske. Ako se tijekom poravnanja zalistka pojavi prekomjerno zatezanje, potrebno je ponovno namjestiti položaj sustava za uvođenje u drugi ravnji dio aorte i ublažiti kompresiju (ili zatezanje) u sustavu. Uključite zaključavanje balona. Upotrijebite kotačić za fino namještanje kako biste pozicionirali THV između oznaka za poravnanje zalistka. NAPOMENA: ne okrećite kotačić za fino namještanje ako zaključavanje balona nije uključeno. UPOZORENJE: nemojte postaviti THViza distalne oznake za poravnanje zalistka kako bi se rizik od nepravilnog postavljanja THV-a ili embolizacije THV-a sveo na najmanju moguću mjeru. OPREZ: zadržite položaj žile vodilice tijekom poravnanja zalistka radi sprječavanja gubitka položaja žile vodilice.
7.	Upotrijebite fleksibilni kotačić za pristup žili i prijelaz preko nje. NAPOMENA: provjerite smjer logotipa Edwardsa kako biste osigurali ispravno savijanje. NAPOMENA: sustav za uvođenje savija se u smjeru suprotnom od otvora za ispiranje.
8.	Isključite zaključavanje balona i izvucite vrh fleksibilnog katereta u središte trostrukе oznake. Uključite zaključavanje balona.
9.	Pozicionirajte THV u odnosu na zalistak.
10.	Po potrebi upotrijebite fleksibilni kotačić za namještanje koaksijalnog položaja THV-a i kotačić za fino namještanje za pozicioniranje THV-a.
11.	Prije postavljanja provjerite je li THV ispravno pozicioniran između oznaka za poravnanje zalistka i je li vrh fleksibilnog katereta iznad trostrukе oznake.

Korak	Postupak
12.	<p>Započnite s postavljanjem THV-a:</p> <ul style="list-style-type: none"> Otključajte uređaj za napuhivanje. Uvjerite se da je uspostavljena hemodinamička stabilnost i počnite brzu elektrostimulaciju; kada se arterijski krvni tlak smanji na 50 mmHg ili niže, napuhivanje balona može započeti. Polaganim, kontroliranim napuhivanjem postavite THV cijelom volumenom uređaja za napuhivanje, držite 3 sekunde i potvrdite da je cilindar uređaja za napuhivanje prazan kako biste se uvjерili da je balon potpuno napuhani. Ispušte balon. Kada se balonski kateter u potpunosti ispuše, isključite elektrostimulator srca.

7.4.4 Uklanjanje sustava

Korak	Postupak
1.	<p>Ako bude potrebno, izravnajte sustav za uvođenje dok izvlačite uređaj. Potvrdite da je vrh fleksibilnog katetera zaključan iznad trostrukre oznake. Uvodnik povucite prema proksimalnom kraju sustava za uvođenje. Uklonite sustav za uvođenje iz obloge.</p> <p>OPREZ: prije uklanjanja potpuno izravnajte sustav za uvođenje radi smanjivanja rizika od vaskularne ozljede.</p>

7.5 Potvrda položaja protetskog zalistaka i mjerjenja

Izmjerite i zabilježite hemodinamičke parametre.

Korak	Postupak
1.	Izvršite angiografiju da procijenite performanse uređaja i prohodnost koronarnih arterija.
2.	Izmjerite i zabilježite gradiente transvalvularnog tlaka.
3.	Izvadite sve uređaje kada je razina ACT-a odgovarajuća (npr. dostigne < 150 s).
	Za vodenje uređaja pogledajte upute za upotrebu uvodne obloge.
4.	Zatvorite pristupno mjesto.

8.0 Način isporuke

STERILNO: zalistak se isporučuje steriliziran otopinom glutaraldehida.

Sustav za uvođenje i dodatni pribor dostavljaju se sterilizirani plinom etilenoksidom.

THV se isporučuje nepirogen zapakiran u otopini puferiranog glutaraldehida, u plastičnom posudu na koju je stavljen sigurnosni žig radi spriječavanja neovlaštenog diranja. Svaka se posuda dostavlja u kutiji koja sadrži pokazatelj temperature radi utvrđivanja izlaganja THV-a ekstremnoj temperaturi. Kutija se prije isporuke zatvara stiroprom.

8.1 Pohranica

THV treba pohraniti na temperaturi od 10 °C do 25 °C (od 50 °F do 77 °F). Svaka se posuda dostavlja u kutiji koja sadrži pokazatelj temperature radi utvrđivanja izlaganja THV-a ekstremnoj temperaturi.

Sustav za uvođenje i dodatni pribor treba pohraniti na hladnom i suhom mjestu.

9.0 Sigurnost kod pregleda magnetskom rezonancijom (MR)



Uvjeto siguran kod pregleda MR-om

Nekliničko testiranje pokazalo je da je transkateterski srčani zalistak Edwards SAPIEN 3 uvjetno siguran kod pregleda MR-om. Pacijent s ovim uređajem može se sigurno skenirati odmah nakon postavljanja uređaja, pod sljedećim uvjetima:

- statičko magnetsko polje od 1,5 tesli (T) ili 3 tesle
- maksimalni prostorni gradijent polja od 2500 gausa/cm (25 T/m) ili manje
- maksimalna prosječna specifična stopa apsorpcije za cijelo tijelo zabilježena za sustav MR-a (SAR) od 2,0 W/kg (redovan način rada).

U gore navedenim uvjetima skeniranja očekuje se da će transkateterski srčani zalistak uzrokovati maksimalno povećanje temperature od 3,0 °C nakon 15 minuta neprekidnog snimanja.

U nekliničkom testiranju artefakti slike uzrokovani uređajem šire se čak 14,5 mm od implantačne spin echo slike i 30 mm za gradient echo slike pri snimanju s pomoći sustava za MR od 3,0 T. Artefakt zamčuje lumen uređaja u gradient echo slikama.

Implantat nije procijenjen za sustave za MR osim onih od 1,5 ili 3,0 T.

Za implantaciju zalistaka u zalistak ili u prisutnosti drugih implantata pogledajte informacije o sigurnosti za kirurški zalistak ili drugi uređaj kod pregleda MR-om prije snimanja MR-om.

10.0 Podaci o pacijentu

S svakim se THV-om dostavlja obrazac za registraciju pacijenta. Nakon implantacije popunite sve potrebne podatke. Serijski broj nalazi se na pakirajući i na identifikacijskoj oznaci koja se nalazi na THV-u. Izvorni obrazac vratite na adresu tvrtke Edwards Lifesciences koja je naznačena na obrascu i prije otputovanja pacijentu dajte privremenu identifikacijsku karticu.

11.0 Izvadeni THV i zbrinjavanje uređaja

Eksplantirani THV trebate staviti u odgovarajući histološki učvršćivač kao što je mješavina 10 % formalina ili 2 % glutaraldehida i vratiť tvrtki. Pod ovim uvjetima nije potrebno hlađenje. Komplet za eksplantaciju zatražite od tvrtke Edwards Lifesciences.

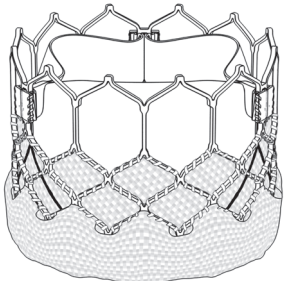
Iskorišteni sustav za uvođenje može se zbrinuti jednako kao i bolnički otpad te biočišćeni opasni materijali. Ne postoje posebni rizici povezani sa zbrinjavanjem ovih uređaja u otpad.

Ovi su proizvodi po izvedenim i prodaju se prema jednom ili više sljedećih patentima u SAD-u: 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,591,575; i 9,393,110; te odgovarajućim stranim patentima.

12.0 Reference

- Bapat V, Attia R, Thomas M. Effect of Valve Design on the Stent Internal Diameter of a Bioprosthetic Valve: A Concept of True Internal Diameter and Its Implications for the Valve-in-Valve Procedure. JACC: Cardiovascular Interventions, Sv. 7., br. 2. 2014: 115 – 127.

13.0 Рисунки / Şekiller / Slike



9600TFX

Размер клапана / Капак Boyutu / Velicina zalistka	Высота клапана (мм) / Капак Yüksekliği (mm) / Visina zalistka (mm)
20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm
29 mm	22,5 mm

Рис. 1. Сердечный клапан для чрескатетерного введения
Edwards SAPIEN 3 /

Şekil 1. Edwards SAPIEN 3 Transkater Kalp Kapığı /
Slika 1. Transkateretski srčani zalistak Edwards SAPIEN 3

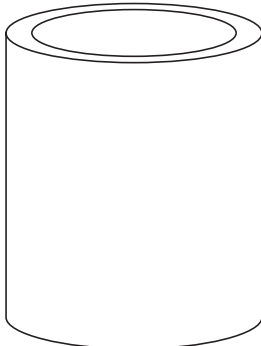


Рис. 3. Принадлежность для обжима Qualcrimp /
Şekil 3. Qualcrimp Kırılma Aksesuari /
Slika 3. Dodatni pribor za krimpanje Qualcrimp

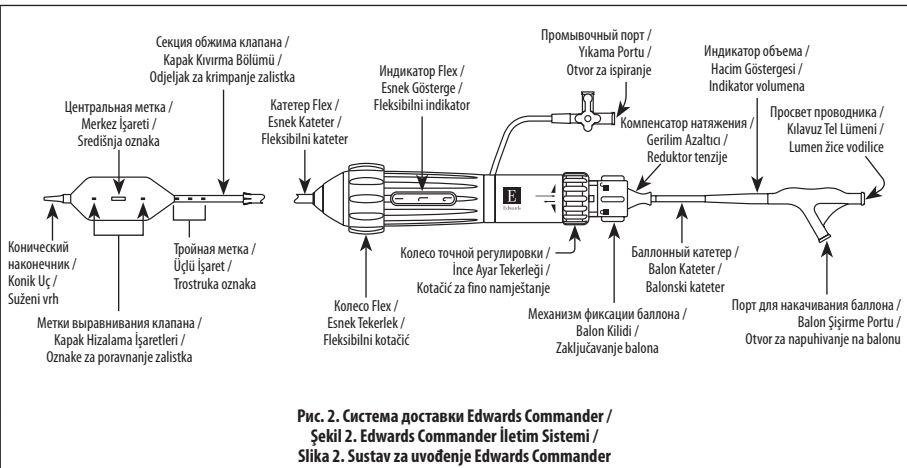


Рис. 2. Система доставки Edwards Commander /

Şekil 2. Edwards Commander İletim Sistemi /
Slika 2. Sustav za uvodenje Edwards Commander

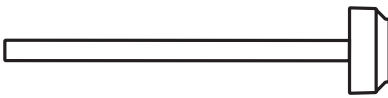


Рис. 4. Загрузчик /
Şekil 4. Yükleyici /
Slika 4. Uvodnik

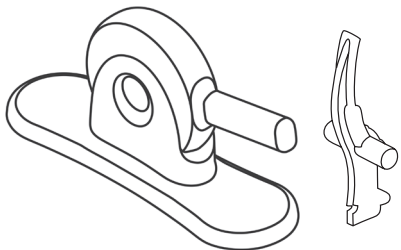


Рис. 5. Обжимное устройство и двухкомпонентный
ограничитель обжима /
Şekil 5. Kırıcı ve 2 Parçalı Kivrımı Durdurma Aparatı /
Slika 5. Kliješta za krimpanje i dvodijelni graničnik za krimpanje

Эта страница оставлена пустой намеренно.

Bu sayfa özellikle boş bırakılmıştır.

Ova stranica namjerno je ostavljena praznom.

Эта страница оставлена пустой намеренно.

Bu sayfa özellikle boş bırakılmıştır.

Ova stranica namjerno je ostavljena praznom.

Эта страница оставлена пустой намеренно.

Bu sayfa özellikle boş bırakılmıştır.

Ova stranica namjerno je ostavljena praznom.

Условные обозначения • Sembol Açıklamaları • Legenda simbola

	Русский	Türkçe	Hrvatski		Русский	Türkçe	Hrvatski
REF	Номер по каталогу	Katalog Numarası	Kataloški broj	STERILE	Стерильно	Steril	Sterilno
REF				STERILE EO	Стерилизовано этиленоксидом	Etilen Oksit Kullanılarak Sterilize Edilmiştir	Sterilizirano etilen-oksidom
#	Количество	Miktar	Količina	STERILE R	Стерилизовано с использованием облучения	Işınlama Yoluyla Sterilize Edilmiştir	Sterilizirano zračenjem
I	Минимальный размер интродьюсера	Minimum İntroduser Boyutu	Minimalna veličina uvdnice	STERILE ↓	Стерилизовано паром или сухим жаром	Buhar veya Kuru Işı Kullanılarak Sterilize Edin	Sterilizirajte parom ili suhom topinom
— cm —	Рабочая длина	Kullanılabilir Uzunluk	Korisna duljina	Axela™	Совместимо с Axela	Axela Uyumluluğu	Kompatibilnost obloge Axela
	Не использовать повторно	Tekrar kullanmayın	Nemojte ponovo upotrebljavati		Использовать до	Son kullanma tarihi	Rok upotrebe
LOT	Номер партии	Lot Numarası	Broj serije	SN	Серийный номер	Seri Numarası	Serijski broj
	Предостережение Внимание! См. инструкции по применению	Dikkat Dikkat, kullanım talimatlarını inceleyin	Oprez Pažnja: pogledajte upute za upotrebu		Производитель	Üretici	Proizvođač
	См. инструкции по применению	Kullanım talimatlarına başvurun	Pogledajte upute za upotrebu		Дата производства	Üretim tarihi	Datum proizvodnje
	См. инструкции по применению на веб-сайте	Web sitesindeki kullanım talimatlarına başvurun	Pogledajte upute za upotrebu na internetskim stranicama	EC REP	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе	Avrupa Topluluğu'ndaki Yetkili Temsilci	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici
	Не использовать, если упаковка повреждена	Ambalaj hasarlıysa kullanmayın	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno	GW	Рекомендуемый размер проводника	Önerilen Kılavuz Tel Boyutu	Preporučena veličina žice vodilice
	Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена.	Ambalaj açık veya hasarı ise kullanmayın.	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje otvoreno ili oštećeno.	SZ	Размер	Boyut	Veličina
	Внешний диаметр	Dış Çap	Vanjski promjer	GWC	Совместимость проволочного проводника	Kılavuz Tel Uyumluluğu	Kompatibilnost žice vodilice
	Внутренний диаметр	İç Çap	Unutarnji promjer	NP	Номинальное давление	Nominal Basınç	Nazivni tlak
	Беречь от влаги	Kuru Yerde Tutun	Zadržati suho	RBP	Расчетное давление разрыва	Nominal Patlama Basıncı	Nazivni tlak pucanja
	Храните в сухом прохладном месте.	Serin ve kuru bir yerde saklayın.	Pohranite na hladnom, suhom mjestu.	STRAIGHT	Неизогнутый	Düz	Ravno
	Ограничение по температуре	Sıcaklık sınırı	Ograničenje temperature	DEFLECTED	Отогнутый	Yönü Değiştirilmiş	Nagnuto
					Рекомендуемая длина проволочного проводника	Önerilen Kılavuz Tel Uzunluğu	Preporučena duljina žice vodilice

Условные обозначения • Sembol Açıklamaları • Legenda simbola

	Русский	Türkçe	Hrvatski		Русский	Türkçe	Hrvatski
	Минимальный размер канюли	Minimum Kilif Boyutu	Minimalna veličina obloge		MP-совместимо	MR Koşullu	Uvjetno siguran kod pregleda MR
	Размер рукоятки катетера	Kateter Şaftı Boyutu	Veličina osovine katetera		Содержание	İçindekiler	Sadržaj
	Диаметр баллона	Balon Çapı	Promjer balona		Непирогенной	Nonpirojeniktir	Nepirogeno
	Рабочая длина баллона	Balon Çalışma Uzunluğu	Radna duljina balona		Водостойкое оборудование	Su Şıramasına Karşı Korumalı Ekipman	Oprema sa zaštitom od kapanja
	Рабочая часть типа CF	CF tipi, hastaya temas eden parça	Primijenjeni dio vrste CF		Если упаковка не вскрыта и не повреждена, содержащееся в ней стерильное оборудование является стерильным, а каналы – непирогенными. Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена. Не стерилизовать повторно.	Ambalaj açılmadığı veya hasar görmediği sürece içeriğin steril ve svi yolu non-pirojeniktir. Ambalaj açılmışsa veya hasarlılsa kullanmayın. Yeniden sterilize etmeyin.	Sadržaj sterilan, a put tekućine nepirogen ako je pakiranje neotvorenio ili neošteto. Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje otvoreno ili oštećeno. Nemojte ponovno sterilizirati.
20 mm	Для использования с 20-миллиметровым чрескатетерным сердечным клапаном Edwards	20 mm boyutlu Edwards transkaterter kalp valfyle birlikte kullanım içindir	Za upotrebu s transkaterterim srčanim zaliskom Edwards veličine 20 mm		Если упаковка не открыта, ее содержимое стерильно и непирогенно. Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена. Не стерилизовать повторно.	Ambalaj açılmadığı veya hasar görmediği sürece içeriğin steril ve non-pirojeniktir. Ambalaj açılmışsa veya hasarlılsa kullanmayın. Yeniden sterilize etmeyin.	Sadržaj je sterilan i nepirogen ako je pakiranje neotvorenio ili neošteto. Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje otvoreno ili oštećeno. Nemojte ponovno sterilizirati.
23 mm	Для использования с 23-миллиметровым чрескатетерным сердечным клапаном Edwards	23 mm boyutlu Edwards transkaterter kalp valfyle birlikte kullanım içindir	Za upotrebu s transkaterterim srčanim zaliskom tvrtke Edwards veličine 23 mm		Предостережение. Согласно федеральному законодательству (США) продажа этого устройства разрешена только врачами или по их заказу.	Dikkat: Federal (ABD) yasaları, bu cihazın satışını ancak bir doktor tarafından ya da doktor siparişle yapılacak şekilde sınırlamaktadır.	Oprez: sukladno saveznom zakonu SAD-a ovaj uredaj može prodati samo liječnik ili se on može prodati po nalogu liječnika.
26 mm	Для использования с 26-миллиметровым транскатетерным сердечным клапаном Edwards	26 mm boyutlu Edwards transkaterter kalp valfyle birlikte kullanım içindir	Za upotrebu s transkaterterim srčanim zaliskom tvrtke Edwards veličine 26 mm		Совместимо с eSheath	eSheath uyumluluğu	Kompatibilnost obloge eSheath
29 mm	Для использования с 29-миллиметровым чрескатетерным сердечным клапаном Edwards	29 mm boyutlu Edwards transkaterter kalp valfyle birlikte kullanım içindir	Za upotrebu s transkaterterim srčanim zaliskom tvrtke Edwards veličine 29 mm		Раздельный сбор аккумуляторов в соответствии с Директивой ЕС 2006/66/EZ	2006/66/EC sayılı AB Direktifi'ne uygun ayrı batarayalar koleksiyonu	Odvojeno prikupljanje za baterije u skladu s Direktivom 2006/66/EZ
	Нестерильно	Steril Değildir	Nije sterilno				
	Содержит фталаты	Fthalatlar içerir	Sadrži fthalate				

Примечание. На этикетках данного изделия могут указываться не все символы. • **Not:** Bu ürünün etiketine tüm semboller yer almamış olabilir. • **Paromena:** ne moraju se svi simboli nalaziti na oznakama ovog proizvoda.

[EC REP]

Edwards Lifesciences Services GmbH
Edisonstrasse 6
85716 Unterschleissheim
Germany

Manufacturer 
Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA

Telephone 949.250.2500
 800.424.3278
FAX 949.250.2525



2020-09
10037455002 A
© Copyright 2020, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.

