



Edwards

Edwards SAPIEN 3 System

Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve

Edwards Commander Delivery System

Transfemoral

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff

Edwards Commander leveranssystem

Transfemoral

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 transkateterhjerteklap

Edwards Commander indføringssystem

Transfemoral

DIRECTORY

English.....	1
Svenska	9
Dansk.....	16
Figures / Figures	23–24
Symbol Legend / Symbolförklaring	23–24
Symbolforklaring	26–27

English

Instructions for Use

Implantation of transcatheter heart valves should be performed only by physicians who have received Edwards Lifesciences training. The implanting physician should be experienced in standard catheterization techniques.

1.0 Device Description

Edwards SAPIEN 3 System

The Edwards SAPIEN 3 system consists of the Edwards SAPIEN 3 transcatheter heart valve and delivery systems.

- Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve (Figure 1)**

The Edwards SAPIEN 3 transcatheter heart valve (THV) is comprised of a balloon-expandable, radiopaque, cobalt-chromium frame, trileaflet bovine pericardial tissue valve, and polyethylene terephthalate (PET) inner and outer fabric skirts. The leaflets are treated according to the Carpentier-Edwards TheraFix process.

The THV is intended to be implanted in a native annulus size range associated with the three-dimensional area of the aortic annulus measured at the basal ring during systole:

Table 1

Native Valve Annulus Size (TEE)*	Native Valve Annulus Size (CT)		
	Area	Area Derived Diameter	THV Size
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 size recommendations are based on native valve annulus size, as measured by transesophageal echocardiography (TEE) or computed tomography (CT). Patient anatomical factors and multiple imaging modalities should be considered during THV size selection.

NOTE: Risks associated with undersizing and oversizing should be considered to minimize the risk of paravalvular leak, migration, and/or annular rupture.

*Due to limitations in two-dimensional images, 2-D TEE imaging should be supplemented with 3-D area measurements.

Sizing recommendations for implanting the Edwards SAPIEN 3 transcatheter heart valve in a failing bioprosthetic are provided in the table below:

Table 2

Surgical Valve True Inner Diameter (ID) ^[3]	THV-in-THV (Native Valve Annulus Size)	SAPIEN 3 Valve Size
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

NOTE: Surgical valve 'True ID' may be smaller than the labeled valve size. For THV-in-THV, the native valve annulus size should be considered to determine the appropriate THV size to implant. For a failing stentless bioprosthetic, consider sizing recommendations for a native annulus. The dimensions of the failed bioprosthetic should be determined so that the appropriate THV size can be implanted; and is best determined by using computed tomography, magnetic resonance imaging, and/or transesophageal echocardiography.

NOTE: Exact volume required to deploy the THV may vary depending on the bioprosthetic inner diameter. Factors such as calcification and pannus tissue growth may not be accurately visualized in imaging and may reduce the effective inner diameter of the failing bioprosthetic to a size smaller than the 'True ID'. These factors should be considered and assessed in order to determine the most appropriate THV size to achieve nominal THV deployment and sufficient anchoring. Do not exceed the rated burst pressure. See Table 3 for inflation parameters.

- **Edwards Commander Delivery System (Figure 2)**

The Edwards Commander delivery system facilitates the placement of the bioprosthetic.

It consists of a Flex Catheter to aid in valve alignment to the balloon, tracking, and positioning of the THV. The delivery system includes a tapered tip to facilitate crossing of the valve. The handle contains a Flex Wheel to control flexing of the Flex Catheter, and a Balloon Lock and Fine Adjustment Wheel to facilitate valve alignment and positioning of the valve within the target location. A stilet is included within the guidewire lumen of the delivery system. The Balloon Catheter has radiopaque Valve Alignment Markers defining the working length of the balloon. A radiopaque Center Marker in the balloon is provided to help with valve positioning. A radiopaque Triple Marker proximal to the balloon indicates the Flex Catheter position during deployment.

The inflation parameters for valve deployment are:

Table 3

Model	Nominal Balloon Diameter	Nominal Inflation Volume	Rated Burst Pressure (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 Crimping Accessory (Figure 3)**

The Qualcrimp crimping accessory is used during THV crimping.

- **Loader (Figure 4)**

The loader is used to aid insertion of the delivery system into the sheath.

- **Edwards Crimper and Crimp Stopper (Figure 5)**

The Edwards crimper reduces the diameter of the valve to mount it onto the delivery system. The crimper is comprised of a housing and a compression mechanism that is closed with a handle located on the housing. A 2-piece crimp stopper is used to crimp the valve to its intended diameter.

- **Edwards Sheath**

Refer to the Edwards sheath instructions for use for device description.

- **Inflation Device**

An inflation device with locking mechanism is used during valve deployment.

NOTE: For proper volume sizing, the delivery system must be used with the inflation device provided by Edwards Lifesciences.

2.0 Indications

1. The Edwards SAPIEN 3 system is indicated for use in patients with heart disease due to native calcific aortic stenosis at any or all levels of surgical risk for open heart surgery.
2. The Edwards SAPIEN 3 system is indicated for use in patients with symptomatic heart disease due to a failing aortic bioprosthetic valve or a failing mitral surgical bioprosthetic valve (stenosed, insufficient, or combined) who are judged by a heart team to be at high or greater risk for open surgical therapy (i.e., predicted risk of surgical mortality $\geq 8\%$ at 30 days, based on the Society of Thoracic Surgeons (STS) risk score and other clinical co-morbidities unmeasured by the STS risk calculator).

3.0 Contraindications

Use of the Edwards SAPIEN 3 system is contraindicated in patients with:

- Evidence of intracardiac mass, thrombus, vegetation, active infection or endocarditis.
- Inability to tolerate anticoagulation/antiplatelet therapy.

4.0 Warnings

- The devices are designed, intended, and distributed STERILE for single use only. **Do not resterilize or reuse the devices.** There are no data to support the sterility, nonpyrogenicity, and functionality of the devices after reprocessing.
- Correct sizing of the THV is essential to minimize the risk of paravalvular leak, migration, and/or annular rupture.
- The physician must verify correct orientation of the THV prior to its implantation.
- Accelerated deterioration of the THV may occur in patients with an altered calcium metabolism.
- Observation of the pacing lead throughout the procedure is essential to avoid the potential risk of pacing lead perforation.
- The THV must remain hydrated at all times and cannot be exposed to solutions, antibiotics, chemicals, etc. other than its shipping storage solution and sterile physiologic saline solution to prevent leaflet damage that may impact valve functionality. THV leaflets mishandled or damaged during any part of the procedure will require replacement of the THV.
- Patients with hypersensitivities to cobalt, nickel, chromium, molybdenum, titanium, manganese, silicon, and/or polymeric materials may have an allergic reaction to these materials.
- Do not use the THV if the tamper evident seal is broken, as sterility may be compromised.
- Do not use the THV if the temperature indicator has been activated, as valve function may be compromised.
- Do not use the THV if the expiration date has elapsed, as either sterility or valve function may be compromised.
- Do not mishandle the delivery system or use the delivery system and accessory devices if the packaging sterile barriers and any components have been opened or damaged, cannot be flushed, or the expiration date has elapsed.
- Access characteristics such as severe obstructive or circumferential calcification, severe tortuosity, vessel diameters less than 5.5 mm (for size 20, 23 and 26 mm SAPIEN 3 transcatheter heart valve) or 6.0 mm (for 29 mm SAPIEN 3 transcatheter heart valve) may preclude safe placement of the sheath and should be carefully assessed prior to the procedure.

5.0 Precautions

- Glutaraldehyde may cause irritation of the skin, eyes, nose and throat. Avoid prolonged or repeated exposure to, or breathing of, the solution. Use only with adequate ventilation. If skin contact occurs, immediately flush the affected area with water; in the event of contact with eyes, seek immediate medical attention. For more information about glutaraldehyde exposure, refer to the Material Safety Data Sheet available from Edwards Lifesciences.

- The safety and effectiveness of the THV implantation has not been established in patients who have:
 - Congenital unicuspид aortic valve
 - Pre-existing prosthetic ring in any position
 - Severe ventricular dysfunction with ejection fraction < 20%
 - Hypertrophic cardiomyopathy with or without obstruction
 - Aortic stenosis characterized by a combination of AV low flow, low gradient
- If a significant increase in resistance occurs when advancing the catheter through the vasculature, stop advancement and investigate the cause of resistance before proceeding. Do not force passage, as this could increase the risk of vascular complications.
- Appropriate antibiotic prophylaxis is recommended post-procedure in patients at risk for prosthetic valve infection and endocarditis.
- THV recipients should be maintained on anticoagulant/antiplatelet therapy to minimize the risk of valve thrombosis or thromboembolic events, as determined by their physicians.
- Long-term durability has not been established for the THV. Regular medical follow-up is advised to evaluate valve performance.
- Based on the treating physician's consideration of risks and benefits, the SAPIEN 3 valve may be implanted in relatively young patients, although the longer-term durability is still the subject of ongoing clinical research.
- Do not overinflate the deployment balloon, as this may prevent proper valve leaflet coaptation and thus impact valve functionality.
- Patients with pre-existing mitral valve devices should be carefully evaluated before implantation of the THV to ensure proper THV positioning and deployment.

6.0 Potential Adverse Events

Potential risks associated with the overall procedure including access, cardiac catheterization, local and/or general anesthesia:

- Allergic reaction to antithrombotic therapy or contrast medium or anesthesia
- Anemia
- Aneurysm
- Angina
- Arrhythmias including ventricular fibrillation (VF) and ventricular tachycardia (VT)
- AV fistula or pseudoaneurysm
- Cardiogenic shock
- Compartment syndrome
- Death
- Dissection: aortic or other vessels
- Embolii, distal (air, tissue or thrombotic emboli)
- Hematoma
- Hypertension or hypotension

- Inflammation
- Myocardial ischemia or infarction
- Pain or changes at the access site
- Perforation or rupture of cardiac structures
- Perforation or rupture of vessels
- Pericardial effusion or cardiac tamponade
- Peripheral ischemia or nerve injury
- Pulmonary edema
- Renal insufficiency or renal failure
- Respiratory insufficiency or respiratory failure
- Syncope
- Vasovagal response
- Vessel spasm
- Vessel thrombosis/occlusion
- Vessel trauma requiring surgical repair or intervention

Additional potential risks associated with the TAVR procedure, the bioprosthesis, and the use of its associated devices and accessories include:

- Allergic/immunologic reaction to the implant
- Atrial fibrillation/Atrial flutter
- Bleeding requiring transfusion or intervention
- Cardiac arrest
- Cardiac failure or low cardiac output
- Cardiogenic shock
- Conduction system injury (defect) including AV block, which may require a permanent pacemaker
- Coronary occlusion
- Dissection, rupture, trauma of the aortic annulus and surrounding structures including ascending aorta, coronary ostia and ventricular septum
- Emergency cardiac surgery
- Hemolysis
- Infection, fever, septicemia, abscess, endocarditis
- Injury to mitral valve
- Left ventricular outflow tract obstruction
- Mechanical failure of delivery system, and/or accessories, including balloon rupture and tip separation
- Silent cerebral ischemia, stroke, transient ischemic attack, cognitive impairment
- Structural valve deterioration (wear, fracture, calcification, stenosis)
- Valve deployment in unintended location
- Valve explants

- Valve migration, malposition or embolization requiring intervention
- Valve regurgitation, paravalvular or transvalvular
- Valve thrombosis

7.0 Directions for Use

7.1 System Compatibility

Table 4

	20 mm System	23 mm System	26 mm System	29 mm System
Product Name	Model			
Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Commander Delivery System	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29*
Sheath provided by Edwards Lifesciences				
Inflation device, Qualcrimp Crimping Accessory, Crimp Stopper and Loader provided by Edwards Lifesciences				
Edwards Crimper	9600CR			
*If using the eSheath introducer set, use 16F or equivalent				

Additional Equipment:

- Standard cardiac catheterization lab equipment
- Fluoroscopy (fixed, mobile or semi-mobile fluoroscopy systems appropriate for use in percutaneous coronary interventions)
- Transthoracic echocardiography capabilities
- Exchange length 0.035 inch (0.89 mm) extra-stiff guidewire
- Pacemaker (PM) and pacing lead
- Edwards Transfemoral Balloon catheter or equivalent
- Sterile rinsing bowls; sterile physiological saline solution; sterile heparinized saline solution, and diluted radiopaque contrast medium (15:85 medium to saline dilution)
- Sterile table for THV and device preparation
- 20 cc syringe or larger
- 50 cc syringe or larger
- High-pressure 3-way stopcock (x2)

7.2 Valve Handling and Preparation

Follow sterile technique during device preparation and implantation.

7.2.1 THV Rinsing Procedure

Before opening the valve jar, carefully examine for evidence of damage (e.g. a cracked jar or lid, leakage, or broken or missing seals).

CAUTION: If the container is found to be damaged, leaking, without adequate sterilant, or missing intact seals, the THV must not be used for implantation, as sterility may be compromised.

Step	Procedure
1	Set up two (2) sterile bowls with at least 500 mL of sterile physiological saline to thoroughly rinse the THV.

Step	Procedure
2	Carefully remove the valve/holder assembly from the jar without touching the tissue. Verify the valve serial identification number with the number on the jar lid and record in the patient information documents. Inspect the valve for any signs of damage to the frame or tissue.
3	Rinse the THV as follows: <ul style="list-style-type: none"> Place the THV in the first bowl of sterile, physiological saline. Be sure the saline solution completely covers the THV and holder. With the valve and holder submerged, slowly agitate (to gently swirl the valve and holder) back and forth for a minimum of 1 minute. Transfer the THV and holder to the second rinsing bowl of sterile physiological saline and gently agitate for at least one more minute. Ensure the rinse solution in the first bowl is not used. The valve should be left in the final rinse solution until needed to prevent the tissue from drying. CAUTION: Do not allow the valve to come into contact with the bottom or sides of the rinse bowl during agitation or swirling in the rinse solution. Direct contact between the identification tag and valve is also to be avoided during the rinse procedure. No other objects should be placed in the rinse bowls. The valve should be kept hydrated to prevent the tissue from drying.

7.3 Valve Handling and Preparation

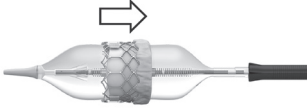
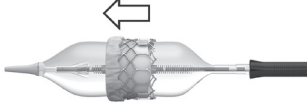
7.3.1 Prepare the System

Step	Procedure
1	Visually inspect all the components for damage. Ensure the delivery system is fully unflexed and the balloon catheter is fully advanced in the flex catheter. WARNING: To prevent possible damage to the balloon shaft, ensure that the proximal end of the balloon shaft is not subjected to bending.
2	Flush the delivery system with heparinized saline through the flush port.
3	Remove the distal balloon cover from the delivery system. Remove the stylet from the distal end of the guidewire lumen and set aside.
4	Flush the guidewire lumen with heparinized saline. Insert the stylet back into the guidewire lumen. NOTE: Failure to replace the stylet in the guidewire lumen may result in damage to the lumen during the THV crimping process.
5	Place the delivery system into the Default Position (end of strain relief is aligned between the two white markers on the balloon shaft) and make sure that the flex catheter tip is covered by the proximal balloon cover.

Step	Procedure
6	Unscrew the loader cap from the loader and flush the loader cap with heparinized saline.
7	Place the loader cap onto the delivery system with the inside of the cap oriented towards the distal tip. Fully advance the balloon catheter in the flex catheter. Peel off the proximal balloon cover over the blue section of the balloon shaft.
8	Attach a 3-way stopcock to the balloon inflation port. Fill a 50 cc or larger syringe with 15-20 mL of diluted contrast medium and attach to the 3-way stopcock.
9	Fill the inflation device with excess volume of diluted contrast medium relative to the indicated inflation volume. Lock and attach to the 3-way stopcock. Close stopcock to the inflation device.
10	Pull vacuum with the syringe to remove air. Slowly release the plunger to ensure that the contrast medium enters the lumen of the delivery system. Repeat until all air bubbles are removed from the system. Leave zero-pressure in the system. WARNING: Ensure there is no residual fluid left in the balloon to avoid potential difficulty with valve alignment during the procedure. Close stopcock to the delivery system.
11	Rotate the knob of the inflation device to remove the contrast medium into the syringe and achieve the appropriate volume required to deploy the THV. Close the stopcock to the syringe and remove syringe.
12	Verify that the inflation volume in the inflation device is correct. CAUTION: Maintain the inflation device in the locked position until THV deployment to minimize the risk of premature balloon inflation and subsequent improper THV deployment.

7.3.2 Mount and Crimp the THV on the Delivery System

Step	Procedure
1	Completely submerge the Qualcrimp crimping accessory in a bowl of 100 mL physiological saline. Gently compress until fully saturated. Swirl for a minimum of 1 minute. Repeat this process in a second bowl.
2	Remove the THV from the holder and remove the ID tag.
3	Rotate the crimper handle until the aperture is fully open. Attach the 2-piece Crimp Stopper to the base of the crimper and click into place.
4	If necessary, partially crimp the THV in the crimper until it snugly fits inside the Qualcrimp crimping accessory. NOTE: Partial crimping is not necessary for the 20 mm valve.

Step	Procedure
5	Place the Qualcrimp crimping accessory over the THV aligning the edge of the Qualcrimp crimping accessory with the outflow of the THV.
6	<p>Place the THV and Qualcrimp crimping accessory in crimper aperture. Insert the delivery system coaxially within the THV 2-3 mm distal to the blue balloon shaft (in the Valve Crimp Section) of the delivery system with the orientation of the valve on the delivery system as described below:</p> <p>Antegrade approach:</p> <p>Inflow (outer skirt end) of the valve towards the proximal end of the delivery system.</p>  <p>Retrograde approach:</p> <p>Inflow (outer skirt end) of the valve towards the distal end of the delivery system.</p> 
7	Center the balloon shaft coaxially within the THV. Crimp the THV until it reaches the Qualcrimp stop.
8	Remove the Qualcrimp crimping accessory from the THV and Qualcrimp stop from the Crimp Stopper, leaving the Final Stop in place.
9	<p>Center the THV within the crimper aperture. Fully crimp the THV until it reaches the Final Stop and hold for 5 seconds. Repeat this crimp step two (2) more times for a total of 3 crimps.</p> <p>NOTE: Ensure that the Valve Crimp Section is coaxial within the THV.</p>
10	Pull the balloon shaft and engage the Balloon Lock so the delivery system is in Default Position.
11	<p>Flush the loader with heparinized saline. Immediately advance the THV into the loader until the tapered tip of the delivery system is exposed.</p> <p>CAUTION: The THV should not remain fully crimped and/or in the loader for over 15 minutes, as leaflet damage may result and impact valve functionality.</p>

Step	Procedure
12	<p>Attach the loader cap to the loader, re-flush the Flex Catheter and close the stopcock to the delivery system. Remove the stylet and flush the guidewire lumen of the delivery system.</p> <p>CAUTION: Keep THV hydrated until ready for implantation to prevent damage to the leaflets which may impact valve functionality.</p> <p>WARNING: The physician must verify correct orientation of the THV prior to its implantation to prevent the risk of severe patient harm.</p>

7.4 Native Valve Predilation and THV Delivery

Native valve predilation and THV delivery should be performed under local and/or general anesthesia with hemodynamic monitoring in a catheterization lab/hybrid operating room with fluoroscopic and echocardiographic imaging capabilities.

Administer heparin to maintain the ACT at ≥ 250 sec.

CAUTION: Contrast media usage should be monitored to reduce the risk of renal injury.

Balloon valvuloplasty should be avoided in the treatment of failing bioprostheses as this may result in embolization of bioprosthetic material and mechanical disruption of the valve leaflets.

7.4.1 Baseline Parameters

Step	Procedure
1	Perform an angiogram with the projection of the valve perpendicular to the view.
2	For aortic implantation, evaluate the distance of the left and right coronary ostia from the aortic annulus in relation to the THV frame height.
3	Introduce a pacemaker (PM) lead and position appropriately.
4	Set the stimulation parameters to obtain 1:1 capture, and test pacing.

7.4.2 Native Valve Predilation

Refer to Edwards Transfemoral Balloon Catheter or equivalent Instructions for Use.

7.4.3 THV Delivery

Step	Procedure
1	Prepare the Edwards sheath introducer set per its instructions for use.
2	If necessary, predilate the vessel.
3	Introduce the sheath per its instructions for use.
4	Insert the loader assembly into the sheath until the loader stops.

Step	Procedure
5	<p>Advance the delivery system until the THV exits the sheath.</p> <p>CAUTION: For iliofemoral access, the THV should not be advanced through the sheath if the sheath tip is not past the bifurcation to minimize the risk of vessel damage.</p> <p>CAUTION: The THV should not remain in the sheath for over 5 minutes as leaflet damage may result and impact valve functionality.</p>
6	<p>In a straight section of the vasculature, initiate valve alignment by disengaging the Balloon Lock and pulling the balloon catheter straight back until part of the Warning Marker is visible. Do not pull past the Warning Marker.</p> <p>WARNING: To prevent possible damage to the balloon shaft, ensure that the proximal end of the balloon shaft is not subjected to bending.</p> <p>WARNING: If valve alignment is not performed in a straight section, there may be difficulties performing this step which may lead to delivery system damage and inability to inflate the balloon. Utilizing alternate fluoroscopic views may help with assessing curvature of the anatomy. If excessive tension is experienced during valve alignment, repositioning the delivery system to a different straight section of the aorta and relieving compression (or tension) in the system will be necessary.</p> <p>Engage the Balloon Lock.</p> <p>Utilize the Fine Adjustment Wheel to position the THV between the Valve Alignment Markers.</p> <p>NOTE: Do not turn the Fine Adjustment Wheel if the Balloon Lock is not engaged.</p> <p>WARNING: Do not position the THV past the distal Valve Alignment Marker to minimize the risk of improper THV deployment or THV embolization.</p> <p>CAUTION: Maintain guidewire position during valve alignment to prevent loss of guidewire position.</p>
7	<p>Utilize the Flex wheel to access and cross the valve.</p> <p>NOTE: Verify the orientation of the Edwards logo to ensure proper articulation.</p> <p>NOTE: The delivery system articulates in a direction opposite from the flush port.</p>
8	Disengage the Balloon Lock and retract the tip of the Flex Catheter to the center of the Triple Marker. Engage the Balloon Lock.
9	Position the THV with respect to the valve.
10	As necessary, utilize the Flex wheel to adjust the co-axiality of the THV and the Fine Adjustment Wheel to adjust the position of the THV.
11	Before deployment, ensure that the THV is correctly positioned between the Valve Alignment Markers and the Flex Catheter tip is over the Triple Marker.
Step	Procedure
12	<p>Begin THV deployment:</p> <ul style="list-style-type: none"> Unlock the inflation device. Ensure hemodynamic stability is established and begin rapid pacing; once arterial blood pressure has decreased to 50 mmHg or below, balloon inflation can commence. Using slow controlled inflation, deploy the THV with the entire volume in the inflation device, hold for 3 seconds and confirm that the barrel of the inflation device is empty to ensure complete inflation of the balloon. Deflate the balloon. When the balloon catheter has been completely deflated turn off the pacemaker.

7.4.4 System Removal

Step	Procedure
1	<p>Unflex the delivery system while retracting the device. Verify that the Flex Catheter tip is locked over the Triple Marker. Retract the loader to the proximal end of the delivery system. Remove the delivery system from the sheath.</p> <p>CAUTION: Completely unflex the delivery system prior to removal to minimize the risk of vascular injury.</p>

7.5 Verification of Prosthetic Valve Position and Measurements

Measure and record hemodynamic parameters.

Step	Procedure
1	Perform an angiogram to evaluate device performance and coronary patency, where applicable.
2	Measure and record the transvalvular pressure gradients.
3	<p>Remove all devices when the ACT level is appropriate (e.g., reaches < 150 sec).</p> <p>Refer to the introducer sheath instructions for use for device removal.</p>
4	Close the access site.

8.0 How Supplied

STERILE: The valve is supplied sterilized with glutaraldehyde solution.

The delivery system and accessories are supplied sterilized by ethylene oxide gas.

The THV is supplied nonpyrogenic packaged in buffered glutaraldehyde, in a plastic jar to which a tamper evident seal has been applied. Each jar is shipped in a shelf box containing a temperature indicator to detect exposure of the THV to extreme temperature. The shelf box is enclosed in Styrofoam prior to shipping.

8.1 Storage

The THV must be stored at 10 °C to 25 °C (50 °F to 77 °F). Each jar is shipped in an enclosure containing a temperature indicator to detect exposure of the THV to extreme temperature.

The delivery system and accessories should be stored in a cool, dry place.

9.0 MR Safety



MR Conditional

Non-clinical testing has demonstrated that the Edwards SAPIEN 3 transcatheter heart valve is MR Conditional. A patient with this device can be scanned safely, immediately after placement of this device under the following conditions:

- Static magnetic field of 1.5 tesla (T) or 3 tesla
- Maximum spatial gradient field of 2500 Gauss/cm (25 T/m) or less
- Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg (Normal Operating Mode).

Under the scan conditions defined above, the transcatheter heart valve is expected to produce a maximum temperature rise of 3.0 °C after 15 minutes of continuous scanning.

In non-clinical testing, the image artifact caused by the device extends as far as 14.5 mm from the implant for spin echo images and 30 mm for gradient echo images when scanned in a 3.0 T MRI system. The artifact obscures the device lumen in gradient echo images.

The implant has not been evaluated in MR systems other than 1.5 or 3.0 T.

For valve-in-valve implantation or in the presence of other implants, please refer to the MRI safety information for the surgical valve or other devices prior to MR imaging.

10.0 Patient Information

A patient registration form is provided with each THV. After implantation, please complete all requested information. The serial number may be found on the package and on the identification tag attached to the THV. Return the original form to the Edwards Lifesciences address indicated on the form and provide the temporary identification card to the patient prior to discharge.

11.0 Recovered THV and Device Disposal

The explanted THV should be placed into a suitable histological fixative such as 10% formalin or 2% glutaraldehyde and returned to the company. Refrigeration is not necessary under these circumstances. Contact Edwards Lifesciences to request an Explant Kit.

Used delivery system may be disposed of in the same manner that hospital waste and biohazardous materials are handled. There are no special risks related to the disposal of these devices.

These products are manufactured and sold under one or more of the following US patents: 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,591,575; and 9,393,110; and corresponding foreign patents.

12.0 References

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*. Vol. 7, No. 2. 2014: 115-127.

Bruksanvisning

Implantation av kateterburna hjärtklaffar ska endast utföras av läkare som har genomgått Edwards Lifesciences utbildning. Läkare som utför implantationen ska ha erfarenhet av standardtekniker för kateterisering.

1.0 Beskrivning av produkten

Edwards SAPIEN 3 system

Systemet Edwards SAPIEN 3 består av Edwards SAPIEN 3 kateterburna hjärtklaff och leveranssystem.

- Edwards SAPIEN 3 kateterburna hjärtklaff (figur 1)**

Edwards SAPIEN 3 kateterburna hjärtklaff (THV, transcatheter heart valve) består av en ballongexpanderbar och röntgentjock kobolt-kromram, en trebladig vävnadsklaff av bovint perikardium samt en innerkrage och en ytterkrage av polyetylenterfaltat (PET). Klaffbladen är behandlade enligt Carpentier-Edwards ThermoFix process.

THV:n är avsedd att implementeras i en nativ annulus som ligger inom det storleksintervall som härröder från den tredimensionella arean av aortaannulus, uppmätt vid den basala ringen under systole:

Tabell 1

Storlek på nativ klaffannulus (TEE)*	Storlek på nativ klaffannulus (DT)		THV- storlek
	Area	Diameter härtledd från area	
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-storleksrekommendationerna baseras på storleken på nativ klaffannulus, vilken mäts genom transesofageal ekokardiografi (TEE) eller datortomografi (DT). Patientens anatomiska egenskaper och flera olika avbildningsmetoder bör övervägas vid val av THV-storlek.

OBS! Riskerna förknippade med underdimensionering och överdimensionering ska övervägas för att minimera risken för paravalvulärt läckage, migration och/eller bristning av annulus.

* På grund av begränsningar som förekommer vid tvådimensionell avbildning bör 2D TEE-avbildning kompletteras med 3D-area mätningar.

Storleksrekommendationer för implantation av Edwards SAPIEN 3 kateterburna hjärtklaff i en bioprotos som slutat fungera tillhandahålls i tabellen nedan:

Tabell 2

Kirurgisk klaff verlig innerdiometer (ID) ^[1]	THV-i-THV (storlek på nativ klaffannulus)	SAPIEN 3 klaffstorlek
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

OBST! "Verlig innerdiometer (ID)" för kirurgisk klaff kan vara mindre än den angivna klaffstorleken. För THV-i-THV ska storlek på nativ klaffannulus beaktas för att bestämma lämplig THV-storlek för implantation. För en icke fungerande stentlös bioprotos bör storleksrekommendationer för nativ annulus beaktas. Dimensionerna för den ej fungerande bioprosesen ska bestämmas så att lämplig THV-storlek kan implanteras; detta avgörs bärst med datortomografi, magnetisk resonanstomografi och/eller transesofageal ekokardiografi.

OBST! Den exakta volymen som krävs för att placera THV:n kan variera beroende på bioprosesens innerdiometer. Faktorer som förkalkning och pannustillväxt kanske inte visualiseras korrekt vid avbildning och kan minska den effektiva innerdiometern för den defekta bioproseten till en storlek som är mindre än "Verlig innerdiometer (ID)". Dessa faktorer ska övervägas och utvärderas för att bestämma lämplig THV-storlek för att erhålla korrekt THV-placering och tillräcklig förankring. Överskrid inte det beräknade bristningstrycket. Se tabell 3 för fyllningsparametrar.

- Edwards Commander leveranssystem (figur 2)**

Edwards Commander leveranssystem underlättar placeringen av bioprosesen.

Det består av en flex-kateter som används för att underlätta vid klaffinriktning mot ballongen, spärning och positionering av THV:n. Leveranssystemet har en avsmalnande spets som underlättar passagen genom klaffen. Handtaget är försedd med ett flex-hjul som styrs flex-kateterens böjning, samt med ballongens läsmekanism och med ett finjusteringshjul som underlättar inriktning och placering av klaffen på målplassen. En mandräng medföljer ledarlumen till leveranssystemet. Ballongkataterna har röntgentäta klaffinriktningsmarkörer som anger ballongens operativa längd. En röntgentäta mittmarkör inuti ballongen bidrar till att säkerställa korrekt klaffposition. En röntgentäta trippelmarkör som sitter proximalt om ballongen anger flex-kateterens position vid placering.

Fyllningsparametrarna för klaffinsättning är:

Tabell 3

Modell	Nominell ballongdiameter	Nominell fyllningsvolym	Beräknat bristningstryck (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 krimptillbehör (figur 3)

Qualcrimp krimptillbehör används vid krimpling av THV:n.

• Laddare (figur 4)

Laddaren används för att underlätta införande av leveranssystemet i hylsan.

• Edwards krimpverktyg och krimpstoppare (figur 5)

Edwards krimpverktyg minskar klaffens diameter så att den kan monteras på leveranssystemet. Krimpverktyget består av en stomme och en kompressionsmekanism som stängs med hjälp av ett handtag på stommen. En 2-delad krimpstoppare används vid krimpling av klaffen till avsedd diameter.

• Edwards hylsa

En beskrivning av produkten finns i bruksanvisningen till Edwards hylsa.

• Fyllningsanordning

En fyllningsanordning med läsmekanism används vid klaffinsättning.

OBS! För att säkerställa korrekt volymdimensionering ska leveranssystemet användas med fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

- Systemet Edwards SAPIEN 3 är indicerat för användning i patienter med nativ förfalkad aortastenos vid någon eller alla nivåer av kirurgiska risker för öppen hjärtkirurgi.
- Systemet Edwards SAPIEN 3 är indicerat för användning på patienter som har symptomatisk hjärtsjukdom på grund av en icke fungerande bioprotex i mitralisklaffen (förträngd, otillräcklig eller kombinerad) och som av ett hjärtkirurgteam bedöms lopa en hög eller större risk för öppen kirurgi (dvs. en forutsgånd risk för kirurgirelaterad dödlighet som är ≥ 8 % efter 30 dagar, baserat på riskbedömmning från Society of Thoracic Surgeons (STS) och andra kliniska komorbiditeter som inte mäts av riskberäkningen från STS).

3.0 Kontraindikationer

Användning av systemet Edwards SAPIEN 3 är kontraindicerad på patienter med:

- Belägg för intrakardiell massa, tromb, vegetation, aktiv infektion eller endokardit.
- Oförmåga att tolerera antikoagulations-/antitrombocyttbehandling.

4.0 Varningar

- Produkterna är utformade, avsedda och levererade STERILA enbart för engångsbruk. **Produkterna får inte omsteriliseras eller**

återanvändas. Det finns inga data som stöder produkternas sterilitet, icke-pyrogenicitet eller funktion efter ombearbetning.

- Korrekt dimensionering av THV:n är mycket viktig för att minimera risken för paravalvulärt läckage, migration och/eller bristning av annulus.
- Läkaren ska bekräfta att THV:n har rätt riktning innan den implanteras.
- Accelererad försämring av THV:n kan inträffa hos patienter med förändrad kalciummetabolism.
- Stimuleringselektroderna måste observeras under hela ingreppet för att undvika potentiell risk för perforation av stimuleringselektroderna.
- THV:n måste alltid hållas fuktad och får inte exponeras för andra lösningar, antibiotika, kemikalier o.s.v. än förvaringslösningen som den levereras i samt steril fysiologisk koksaltlösning. Detta för att förhindra att klaffbladen skadas och klaffens funktion påverkas. Om THV-klaffbladen hanteras felaktigt eller skadas under någon del av ingreppet måste THV:n bytas ut.
- Patienter som är överkänsliga mot kobolt, nickel, krom, molybden, titan, mangan, kisel och/eller polymermaterial kan uppleva en allergisk reaktion mot dessa material.
- Använd inte THV:n om säkerhetsförsägelingen är bruten eftersom steriliteten kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om temperaturindikatorn har aktiverats eftersom klafffunktionen kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om utgångsdatumet har passerats eftersom klaffens sterilitet eller funktion kan ha kompromitterats.
- Leveranssystemet får inte användas på olämpligt sätt. Leveranssystemet och dess tillbehör får inte heller användas om förpackningens sterilbarriärsystem eller några andra komponenter eventuellt har öppnats eller skadats, om systemet inte kan spolas eller om utgångsdatumet har passerat.
- Åtkomstegenskaper som allvarlig obstruktiv eller ringformig förfalkning, allvarlig slingring, kärdiameter mindre än 5,5 mm (för SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff på 20, 23 och 26 mm) eller 6,0 mm (för SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff på 29 mm) kan förhindra säker placering av hylsan och bör noggrant bedömas före proceduren.

5.0 Försiktighetsåtgärder

- Glutaraldehyd kan orsaka irritation på hud, i ögon, näsa och hals. Undvik långvarig eller uppredad exponering för, eller inandning av, lösningen. Får endast användas då tillräcklig ventilation finns tillgänglig. Vid hudkontakt ska det berörda området omedelbart spolas med vatten. Vid ögonkontakt ska läkarvärd omedelbart uppsökas. Ytterligare information om exponering för glutaraldehyd finns i materialsäkerhetsdatabladet från Edwards Lifesciences.
- Säkerheten och effektiviteten vid THV-implantation har inte fastställts hos patienter med:
 - Medfödd unikuspid aortaklaff
 - Befintlig ringprotes i någon position
 - Allvarlig kammardysfunktion med en ejektionsfraktion på < 20 %
 - Hypertrofisk kardiomyopati med eller utan obstruktion
 - Aortastenos som kännetecknas av en kombination av lågt flöde, låg gradient för AV

-
- Om en väsentlig ökning i motstånd uppstår när katetern förs in genom kärlen ska du stoppa framförandet och undersöka orsaken till motståndet innan du fortsätter. Försera inte passage, då detta kan öka risken för kärlkomplikationer.
 - Lämplig antibiotikaprofylax efter ingreppet rekommenderas för patienter som bedöms vara i riskzonen för infektion i klaffprotesen samt endokardit.
 - THV-mottagare bör ges antikoagulations-/antitrombocytbehandling för att minimera risken för klapptrombos eller tromboemboliska komplikationer, enligt läkarens bedömning.
 - Långvarig hållbarhet har inte fastställts för THV:n. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera klaffens funktion.
 - Baserat på bedömning utförd av behandlande läkare angående risker och fördelar kan SAPIEN 3 klaff implanteras i relativt unga patienter. Klaffens långsiktiga hållbarhet är dock fortfarande föremål för pågående klinisk forskning.
 - Insättningsballongen får inte överfyllas, då detta kan medföra att klaffbladen inte får rätt hoppassning, vilket kan påverka klaffens funktion.
 - Patienter som har tidigare implanterade mitralisklaffprodukter bör utvärderas noggrant innan THV:n implanteras för att säkerställa korrekt placering och insättning av THV:n.

6.0 Möjliga komplikationer

Potentiella risker som förknippas med ingreppet, inbegripet åtkomst, hjärtarterisering, lokal anestesi och/eller narkos:

- Allergisk reaktion mot antitrombotisk behandling, kontrastmedel eller anestesi
- Anemi
- Aneurysm
- Angina
- Arytmia, inklusive ventrikelflimmer (VF) och ventrikeltakykardi (VT)
- AV-fistel eller pseudoaneurysm
- Kardiogen chock
- Kompartmentsyndrom
- Dödsfall
- Dissektion: aorta eller andra kärl
- Emboli, distal (luft-, vävnads- eller trombotisk emboli)
- Hematom
- Hypertoni eller hypotonii
- Inflammation
- Myokardischemi eller hjärtinfarkt
- Smärta eller förändringar vid åtkomststället
- Perforation eller bristning hos hjärtstrukturer
- Perforation eller bristning hos kärl
- Perikardiell utgjutning eller hjärttamponad

- Perifer ischemi eller nervskador
 - Lungödem
 - Njurinsufficiens eller njursvikt
 - Andningsinsufficiens eller andningssvikt
 - Synkope
 - Vasovagal reaktion
 - Kärlspasm
 - Kärltrombos/-ocklusion
 - Kärlskador som kräver kirurgisk reparation eller intervention
- Ytterligare potentiella risker som förknippas med TAVR-procedturen, bioprotesen och användning av tillhörande produkter och tillbehör:
- Allergisk/immunologisk reaktion mot implantatet
 - Förmaksflimmer/förmaksfladder
 - Blödning som kräver transfusion eller intervention
 - Hjärtstopp
 - Hjärtsvikt eller låg hjärtminutvolym
 - Kardiogen chock
 - Skador (defekter) på retledningssystem, inklusive AV-blockering, som kan kräva en permanent pacemaker
 - Hjärtöcklusion
 - Dissektion, bristning, skador på aortannulus och närliggande strukturer, inklusive uppåtgående aorta, kranskärlsmynning och kammarseptum
 - Akut hjärtoperation
 - Hemolys
 - Infektion, feber, sepsis, abscess, endokardit
 - Skador på mitralisklaff
 - Blockering av utflödeskanal på vänster kammare
 - Mekaniskt fel hos leveranssystemet och/eller tillbehören, inklusive ballongbristning och spetsseparation
 - Tyst cerebral ischemi, stroke, transitorisk ischemisk attack, försämrad kognitiv förmåga
 - Strukturell försämring av klaffen (förslitning, fraktur, förkalkning, stenos)
 - Klaffinsättning på felaktig plats
 - Klaffexplantat
 - Klaffmigrering, felplacering eller embolisering som kräver intervention
 - Klaffregurgitation, paravalvulär eller transvalvulär
 - Klafftrombos

7.0 Bruksanvisning

7.1 Systemets kompatibilitet

Tabell 4

Produktnamn	20 mm-system	23 mm-system	26 mm-system	29 mm-system
	Modell			
Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Commander leveranssystem	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29*
Hylsa som tillhandahålls av Edwards Lifesciences				
Fyllningsanordning, Qualicrimp krimptillbehör, krimpstopp och laddare tillhandahålls av Edwards Lifesciences				
Edwards krimpverktyg	9600CR			

* Om införingssetet eSheath används ska 16 Ch eller motsvarande användas

Extrautrustning:

- Standardmässig laboratorieutrustning för hjärtkateterisering
- Fluoroskopi (fasta, mobila eller halvmobila fluoroskopisystem som är lämpliga för användning vid perkutana kranstårlingsrepp)
- Utrustning för transesofageal eller transtorakal ekokardiografi
- Extra styv ledare med utbyteslängd på 0,89 mm (0,035 tum)
- Pacemaker (PM) och stimuleringselektrod
- Edwards transforamerala ballongkater eller motsvarande
- Steriliserade avsköljningsskäl, steril fysiologisk koksaltlösning, steril hepariniserad koksaltlösning och utspärrt röntgenträtt kontrastmedel (späds 15:85 medel till koksaltlösning)
- Sterilt bord för förberedelse av THV och tillbehör
- Spruta på minst 20 cm³
- Spruta på minst 50 cm³
- Trevägskran, högtryck (× 2)

7.2 Hantering och förberedelse av klaff

Använd steril teknik under förberedelse och implantation av produkten.

7.2.1 Procedur för sköljning av THV

Innan klaffens behållare öppnas ska den inspekteras noggrant för tecken på skada (t.ex. sprucken behållare eller skadat lock, läckage, skadade eller saknade försigelningar).

VAR FÖRSIKTIG! Om behållaren är skadad eller läcker, saknar tillräcklig mängd steriliseringssmedel eller saknar intakta försigelningar får THV:n inte användas för implantation eftersom steriliteten kan ha kompromitterats.

Steg	Procedur
1	Gör i ordning två (2) sterila skälar med minst 500 ml steril fysiologisk koksaltlösning för att noggrant skölja av THV:n.

Steg	Procedur
2	Ta försiktigt ut klaffen/hållaren ur behållaren utan att vidröra vävnaden. Kontrollera att klaffens serieidentifikationsnummer överensstämmer med numret på behållarens lock samt registrera det i patientinformationsdokumenten. Inspektera klaffen för tecken på skador på ramen eller vävnaden.
3	Skölj THV:n på följande sätt: <ul style="list-style-type: none"> Placer THV:n i den första skälén med steril fysiologisk koksaltlösning. Koksaltlösningen ska helt täcka THV:n och hållaren. Medan klaffen och hållaren är nedslänkta i vätskan skakar du kåret långsamt (för att varsamt virvla runt klaffen och hållaren) fram och tillbaka i minst 1 minut. Flytta THV:n och hållaren till den andra avsköljningsskälén med steril fysiologisk koksaltlösning och för dem nedslänkta försiktigt fram och tillbaka med en virvlande rörelse under minst en minut till. Se till att sköljningslösningen i den första skälén inte används. Klaffen ska lämnas kvar i den slutliga sköljningslösningen tills den ska användas för att förhindra att vävnaden torkar ut. VAR FÖRSIKTIG! Låt inte klaffen komma i kontakt med skölkålens bottnar eller sidor när klaffen virvlas och skakas runt i sköljningslösningen. Direkt kontakt mellan identifieringssetiketten och klaffen ska också undvikas under sköljningsprocedturen. Inga andra föremål får placeras i skölkålarna. Klaffen ska hållas fuktad för att förhindra att vävnaden torkar ut.

7.3 Hantering och förberedelse av klaffen

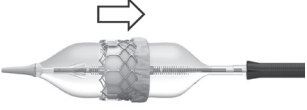
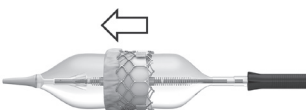
7.3.1 Förberedelse av systemet

Steg	Procedur
1	Kontrollera visuellt att produktkomponenterna är oskadade. Se till att leveranssystemet är fullständigt uträtat och att ballongkatern är helt införd i flex-katatern.
	WARNING: Förhindra eventuella skador på ballongskafetet genom att säkerställa att ballongskafets proximala ände inte utsätts för böjning.
2	Spola leveranssystemet med hepariniserad koksaltlösning via spolningsporten.
3	Avlägsna det distala ballongskyddet från leveranssystemet. Avlägsna mandrängen från den distala änden av ledarlumen och lägg den åt sidan.
4	Spola ledarlumen med hepariniserad koksaltlösning. Sätt tillbaka mandrängen i ledarlumen.
	OBS! Misslyckad återinföring av mandrängen i ledarlumen kan leda till att lumen skadas under THV-krimpningsprocessen.
5	Placer leveranssystemet i standardpositionen (dragavlastningens ände är inriktad mellan de två vita markörerna på ballongskafet) och se till att flex-kataterns spets täcks av det proximala ballongskyddet.

Steg	Procedur
6	Skruta loss laddarens lock från laddaren och spola laddarens lock med hepariniserad koksaltlösning.
7	Placer laddarens lock på leveranssystemet så att lockets insida riktas mot den distala spetsen. För in ballongkaterna helt i flex-katerna. Dra loss det proximala ballongskyddet över den blå delen av ballongskafet.
8	Anslut en trevägskran till ballongfyllningsporten. Fyll en spruta på minst 50 cm ³ med 15–20 ml utsprätt kontrastmedel och koppla sprutan till trevägskranen.
9	Fyll fyllningsanordningen med en större mängd utsprätt kontrastmedel än den angivna fyllningsvolymen. Lås och fast den vid trevägskranen. Stäng kranen till fyllningsanordningen.
10	Skapa undertryck med sprutan för att avlägsna luft. Släpp kolven långsamt för att säkerställa att kontrastmedlet tränger in i leveranssystems lumen. Upprepa proceduren tills alla luftbubblor har avlägsnats från systemet. Lämna nolltryck i systemet. VARNING: Säkerställ att det inte finns någon vätska kvar i ballongen eftersom det kan medföra svårigheter att rikta in klaffen under förfarandet. Stäng kranen till leveranssystemet.
11	Avlägsna kontrastmedlet inuti sprutan och uppnå den volym som krävs för att placera THV:n genom att vrida fyllningsanordningens vred. Stäng kranen till sprutan och avlägsna sprutan.
12	Kontrollera att fyllningsanordningens fyllningsvolym är korrekt. VAR FÖRSIKTIG: Se till att fyllningsanordningen hålls i låst läge tills THV:n placeras. På så sätt minimeras risken för att ballongen fylls för tidigt och för påföljande felaktig placering av THV:n.

7.3.2 Montera och krimpa THV:n på leveranssystemet

Steg	Procedur
1	Sänk helt ned Qualcrimp krimptillbehör i en skål med 100 ml fysiologisk koksaltlösning. Tryck försiktigt ned tillbehöret tills det är helt vätskemättat. Virvla i minst 1 minut. Upprepa denna process i den andra skålen.
2	Ta ut THV:n ur hällaren och avlägsna ID-etiketten.
3	Rotera krimpverktygets handtag tills öppningen är helt öppen. Fäst den 2-delade krimpstopparen vid basen av krimpverktyget och klicka fast stoppet.
4	Krimpa vid behov THV:n delvis i krimpverktyget tills den passar tätt inuti Qualcrimp krimptillbehör.
	OBS! Delvis krimpling behövs inte för klaffen på 20 mm.
5	Placerera Qualcrimp krimptillbehör över THV:n så att änden på Qualcrimp krimptillbehör riktas in mot THV:ns utflöde.

Steg	Procedur
6	Placer THV:n och Qualcrimp krimptillbehör i krimpverktygets öppning. För in leveranssystemet koaxiellt i THV:n 2–3 mm distalt mot systemets blå ballongskaf (i klaffkrimpningsdelen) med klaffen på leveranssystemet inriktad som beskrivet nedan: Anterograd metod: Inflödet (ytterkragen) av klaffen mot leveranssystemets proximala ände .  Retrograd metod: Inflödet (ytterkragen) av klaffen mot leveranssystemets distala ände . 
7	Centrera ballongskafet koaxiellt inuti THV:n. Krimpa THV:n tills den når Qualcrimp stopp.
8	Avlägsna Qualcrimp krimptillbehör från THV:n och Qualcrimp stopp från krimpstopparen. Lämna det slutliga stoppet på plats.
9	Centrera THV:n inuti krimpverktygets öppning. Krimpa THV:n fullständigt tills den når det slutliga stoppet och värta i 5 sekunder. Upprepa detta krimpteg ytterligare två (2) gånger för totalt 3 krimpningsar. OBS! Säkerställ att klaffkrimpningsdelen är koaxiell inuti THV:n.
10	Dra i ballongskafet och aktivera ballongens läsmekanism så att leveranssystemet försätts i standardposition.
11	Spola laddaren med hepariniserad koksaltlösning. För omedelbart in i THV:n i laddaren till leveranssystemets avsmalnande spets exponeras. VAR FÖRSIKTIG: THV:n bör inte förlis helt krimpat och/eller vara kvar i laddaren i mer än 15 minuter eftersom skador på klaffbladen kan påverka klaffens funktion.
12	Fäst laddarens lock på laddaren, spola flex-katerna igen och stäng kranen till leveranssystemet. Avlägsna mandrängen och spola leveranssystemets ledarmumen. VAR FÖRSIKTIG: Håll THV:n fuktagtad tills den ska implanteras för att förhindra skador på klaffbladen, vilket kan påverka klaffens funktion. VARNING: Läkaren ska kontrollera att THV:n har rätt riktning innan den implanteras för att förhindra risk för allvarliga patientskador.

7.4 Fördilatation av nativ klaff och THV-insättning

Fördilatation av nativ klaff och THV-insättning bör utföras under lokal anestesi och/eller narkos med hemodynamisk övervakning i kateriseringslaboratorium/hybridoperationssal med fluoroskopiska och ekokardiografiska avbildningsmöjligheter.

Administrera heparin för att bipehålla ACT vid ≥ 250 sekunder.

VAR FÖRSIKTIG: Användning av kontrastmedel ska övervakas för att minska risken för njurskador.

Ballongklaffplastik ska undvikas vid behandling av icke fungerande bioproteser eftersom detta kan leda till embolisering av bioprotesmaterial och mekanisk påverkan på klaffbladen.

7.4.1 Parametrar vid baslinje

Steg	Procedur
1	Utför ett angiogram med projektionen av klaffen vinkelrätt mot bilden.
2	För aortaimplantation ska avståndet mellan vänster och höger kranskärlsmynning och aortaannulus utvärderas i förhållande till THV-ramens höjd.
3	För in en pacemakerelektrod (PM) och positionera korrekt.
4	Ställ in stimuleringsparametrarna tills mätningsavläsningen är 1:1 och testa stimulering.

7.4.2 Fördilatation av nativ klaff

Se bruksanvisningen till Edwards transfemorala ballongkateter eller motsvarande bruksanvisning.

7.4.3 Insättning av THV

Steg	Procedur
1	Förbered Edwards hylsinföringsset enligt dess bruksanvisning.
2	Fördilatera kärltet vid behov.
3	För in hylsan enligt bruksanvisningen.
4	För in laddarenheten i hylsan tills laddaren tar stopp.
5	För fram leveranssystemet tills THV:n tränger ut ur hylsan. VAR FÖRSIKTIG: För att minska risken för kärlskador vid iliofemoral åtkomst får THV:n inte föras fram genom hylsan om hylsans spets inte ligger bortom bifurkationen. VAR FÖRSIKTIG: THV:n ska inte lämnas kvar i hylsan i mer än 5 minuter, då detta kan skada klaffbladen och påverka klaffens funktion.

Steg	Procedur
6	Påbörja inriktningen av klaffen i en rak sektion av kärlen genom att inaktivera ballongens läsmekanism och dra ballongkatetern rakt bakåt tills en del av varningsmarkören blir synlig. Dra inte längre än till varningsmarkören. VARNING: Förhindra eventuella skador på ballongskafetet genom att säkerställa att ballongskafetets proximala ände inte utsätts för böjning. VARNING: Om inriktningen av klaffen inte utförs i en rak sektion kan det vara svårt att genomföra detta steg. Det kan leda till att leveranssystemet skadas och att ballongen inte kan fyllas. Växla mellan olika fluoroskopiska vyer för att lättare kunna bedöma kurvor i anatomien. Om en alltför hög spänning uppstår under inriktningen av klaffen måste leveranssystemet positioneras om till en annan rak sektion av aorta, och trycket (eller spänningen) i systemet måste avlastas. Aktivera ballongens läsmekanism. Placera THV:n mellan klaffinriktningsmarkörerna med hjälp av finjusteringshjulet. OBS! Vrid inte finjusteringshjulet om ballongens läsmekanism inte är aktiverad. VARNING: Placera inte THV:n bortom den distala klaffinriktningsmarkören eftersom detta innebär risk för felaktig THV-placering eller embolisering runt THV:n.
7	Använd flex-hjulet för att komma åt och passera klaffen. OBS! Kontrollera inriktningen på Edwards logotyp för att säkerställa korrekt riktning. OBS! Leveranssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten.
8	Inaktivera ballongens läsmekanism och dra tillbaka flex-kateterens spets till mitten av trippelmarkören. Aktivera ballongens läsmekanism.
9	Placera THV:n med hänsyn till klaffen.
10	Justera vid behov THV:ns koaxialitet med hjälp av flex-hjulet och THV:n placering med hjälp av finjusteringshjulet.
11	Säkerställ före placering att THV:n är korrekt positionerad mellan klaffinriktningsmarkörerna och att flex-kateters spets befinner sig över trippelmarkören.

Steg	Procedur
12	<p>Inled THV-placering:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lås upp fyllningsanordningen. Säkerställ att hemodynamisk stabilitet har uppnåtts och påbörja snabb stimulering. När artärblodtrycket har minskat till 50 mmHg eller lägre kan ballongfyllning påbörjas. Placer THV:n genom att fylla ballongen långsamt och kontrollerat med hela volymen i fyllningsanordningen. Avvaka i 3 sekunder och bekräfta att fyllningsanordningens stomme är tom i syfte att säkerställa fullständig fyllning av ballongen. Töm ballongen. När ballongkataterna har tömts helt kan pacemakern stängas av.

7.4.4 Avlägsnande av systemet

Steg	Procedur
1	<p>Rätta ut leveranssystemet medan du drar ut produkten. Säkerställ att flex-kateters spets är låst över trippelmarkören och avlägsna sedan leveranssystemet från hylsan. Dra tillbaka laddaren till leveranssystemet proximala ände. Avlägsna leveranssystemet från hylsan.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: Rätta ut leveranssystemet helt innan det avlägsnas för att minska risken för kärlskador.</p>

7.5 Verifiering av klapptprotesens position och mätningar

Mät och registrera hemodynamiska parametrar.

Steg	Procedur
1	Utför om tillämpligt ett angiogram för att utvärdera produkternas funktion och koronäröppheten.
2	Mät och registrera de transvalvulära tryckgradienterna.
3	<p>Avlägsna samtliga produkter när önskad ACT-nivå har uppnåtts (t.ex. < 150 sekunder).</p> <p>Se bruksanvisningen till införarhyllan för information om avlägsnande av produkten.</p>
4	Förslut åtkomststället.

8.0 Leveransform

STERIL: Klappen levereras steriliserad med glutaraldehydösning.

Leveranssystemet och tillbehören levereras steriliserade med etylenoxidgas.

THV:n levereras icke-pyrogenk förpackad med buffrad glutaraldehyd i en plastbehållare på vilken det sitter en säkerhetsförsedling. Varje behållare transporteras i en förvaringsläda som har en temperaturindikator som detekterar om THV:n exponeras för extrema temperaturer. Förvaringslädan packas in i frigolit inför transport.

8.1 Förvaring

THV:n måste förvaras vid 10 °C till 25 °C (50 °F till 77 °F). Varje behållare levereras i en förpackning som innehåller en temperaturindikator för att detektera eventuell exponering av THV:n för extrema temperaturer.

Leveranssystemet och tillbehören ska förvaras svagt och torrt.

9.0 MR-säkerhet (magnetisk resonans)



MR-villkorlig

Icke-kliniska tester har visat att Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff är MR-villkorlig. En patient med denna produkt kan skannas på säkert sätt omedelbart efter placering av klaffen under följande förhållanden:

- Statiskt magnetfält på 1,5 tesla (T) eller 3 tesla
- Maximalt spatialt gradientmagnetfält på 2 500 gauss/cm (25 T/m) eller lägre
- Maximal genomsnittlig specifik absorptionshastighet (SAR) för hela kroppen, rapporterad av MR-systemet, på 2,0 W/kg (normal driftläge).

Under skanningsförhållanden som anges ovan förväntas den kateterbura hjärtklaffen producera en maximal temperaturstegring på 3,0 °C efter 15 minuters kontinuerlig skanning.

I icke-kliniska tester sträcker sig den bildartefakt som orsakas av protesen så långt som 14,5 mm från implantatet för spinnekobilder och 30 mm för gradientelekobilder vid skanning i ett MRT-system på 3,0 T. Artefakten skyms produktens lumen i gradientelekobilder.

Implantatet har inte utvärderats i andra MRT-system än 1,5 T eller 3,0 T.

För klaff i klaff-implantation eller vid förekomst av andra implantat, se MRT-säkerhetsinformationen för klaffen eller andra produkter innan MR-avbildning.

10.0 Patientuppgifter

Ett patientregisteringsformulär medföljer varje THV. Efter implantation ska all obligatorisk information fyllas i. Serienumret finns på förpackningen och på identifieringsetiketten som sitter på THV:n. Skicka originalformuläret till Edwards Lifesciences på adressen som finns angiven på formuläret och ge det tillförlitlig ID-kortet till patienten innan han/hon lämnar sjukhuset.

11.0 Uttagen THV och kassering av produkten

Den explanterade THV:n ska placeras i ett lämpligt histologiskt fixeringsmedel, exempelvis 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, och returneras till företaget. Förvaring i kylskåp är inte nödvändigt under dessa förhållanden. Kontakta Edwards Lifesciences för att begära en explantationssats.

Använda leveranssystem kan kasseras på samma sätt som sjukhusavfall och biologiskt riskavfall hanteras. Det finns inga särskilda risker förknippade med kassering av dessa produkter.

Dessa produkter tillverkas och säljs under ett eller flera av följande amerikanska patent: 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,591,575; och 9,393,110; samt motsvarande utländska patent.

12.0 Referenser

- 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. Vol. 7, No. 2. 2014: 115–127.

Brugsanvisning

Implantation af transkaterterhjerteklapper bør kun udføres af læger, der har modtaget undervisning af Edwards Lifesciences. Den implanterende læge skal have erfaring med normale kateteranlæggelsesteknikker.

1.0 Beskrivelse af anordningen

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 systemet består af Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklappen og indføringssystemerne.

- Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteclap (figur 1)**

Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteclappen (THV) består af en ballonespanderbar, røntgenfast, kobolt-krom-ramme, en bovin perikardieklap med tre flige samt indvendige og udvendige stofmanchetter af polyethylenterephthalat (PET). Fligene behandles i overensstemmelse med Carpenter-Eduards TheraFix processen.

THV'en er beregnet til at blive implantert i et nativ annulusstørrelsesområde, der er forbundet med det tredimensionelle område for aorta annulus målt ved basalomkreds under systole:

Tabel 1

Annulusstørrelse på nativ klap (TEE)*	Annulusstørrelse på nativ klap (CT)		THV- størrelse
	Areal	Diameter ud fra areal	
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-størrelsesbefalingerne er baseret på den native klaps annulusstørrelse, som målt ved transösafagial ekkokardiografi (TEE) eller computertomografi (CT). Patientens anatomiske faktorer og flere scanningsmodaliteter bør overvejes ved valg af THV-størrelse.

BEMÆRK: Risici forbundet med valg af for lille eller for stor størrelse bør overvejes for at minimere risikoen for paravalvulær lækage, migration og/eller annulær ruptur.

*På grund af begrænsninger i todimensionelle billeder bør 2-D TEE-billeddannelse suppleres med 3-D-arealmålinger.

Størrelsesbefalingerne for implantation af Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteclappen i en defekt bioproteze er angivet i nedenstående tabel:

Tabel 2

Reel indvendige diameter (ID) ^[1] på kirurgisk klap	THV-in-THV (annulusstørrelse på nativ klap)	SAPIEN 3 klapstørrelse
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

BEMÆRK: Den kirurgiske klaps reelle indvendige diameter kan være mindre end den anmærkede klapstørrelse. I forbindelse med THV-in-THV skal annulusstørrelsen på den native klap tages i betragtning ved bestemmelse af den relevante THV-størrelse, der skal implanteres. Ved en defekt, stentfri bioproteze kan det overvejes at anvende størrelsesbefalingerne for en nativ annulus. Dimensionerne for den defekte bioproteze skal bestemmes, så den passende THV-størrelse kan implanteres, og det gøres bedst ved hjælp af computertomografi, magnetisk resonans-scanning og/eller transösafagial ekkokardiografi.

BEMÆRK: Den præcise volumen, som er nødvendig for at indsætte THV'en, kan variere afhængigt af bioprotessens indvendige diameter. Faktorer som f.eks. forkalkning og vækst af pannus-væk kan muligvis ikke gengives nøjagtigt i en scanning og kan reducere den effektive indvendige diameter af de defekte bioprotezene til en mindre størrelse end den reelle indvendige diameter. Disse faktorer skal tages i betragtning og vurderes, for at man kan bestemme den mest passende THV-størrelse med henblik på at opnå nominel THV-indsættelse og tilstrækkelig forankring. Overskrid ikke det nominelle sprængningstryk. Se tabel 3 for inflationsparametre.

- Edwards Commander indføringssystem (figur 2)**

Edwards Commander indføringssystemet fremmer placeringen af bioprotessen.

Det består af et Flex-kateter til at hjælpe ved klapindstilling i forhold til ballonen, sporing og placering af THV. Indføringssystemet omfatter en konisk spids, der fremmer krydsning af klappen. Håndtaget indeholder et Flex-hjul til at styre bøjning af Flex-kateteret samt en ballonlås og et finjusteringshjul til at lette klapjustering og placering af klappen på den ønskede lokation. En stilet er inkluderet i indføringssystemets guidewirelumren. Ballonkateteret har røntgenfaste klapjusteringsmarkører, der angiver ballonens arbejdslængde. Ballonen er forsynet med en røntgenfast centermarkering til hjælp ved placering af klap. En røntgenfast tredobbelts markør proksimalt til ballonen angiver Flex-kateterets position under anlæggelse.

Inflationsparametrene for klapindsættelse er:

Tabel 3

Model	Nominel ballondiameter	Nominel inflationsvolumen	Nominelt sprængningstryk (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 kompressionstilbehør (figur 3)**

Qualcrimp kompressionstilbehøret bruges ved THV-kompression.

- **Isætningsanordning (figur 4)**

Isætningsanordningen bruges til hjælp ved indsatte af indføringssystemet i hylsteret.

- **Edwards kompressionsanordning og kompressionsstopper (figur 5)**

Edwards kompressionsanordning reducerer klappens diameter til montering på indføringssystemet. Kompressionsanordningen består af et kabinet og en kompressionsmekanisme, der lukkes vha. et håndtag, som sidder på kabinetten. En 2-delt kompressionsstopper bruges til at komprimere klappen til dens tilsigtede diameter.

- **Edwards hylster**

Se brugsanvisningen til Edwards hylsteret for beskrivelse af anordningen.

- **Inflationsanordning**

En inflationsanordning med läsemekanisme bruges ved klapindsættelse.

BEMÆRK: For korrekt bestemmelse af volumenstørrelse skal indføringssystemet anvendes sammen med inflationsanordningen leveret af Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

1. Edwards SAPIEN 3 systemet er indicert til brug på patienter med hjertesygdom på grund af nativ kalliceret aortastenose på alle niveauer af kirurgisk risiko under åbne hjerteoperationer.
2. Edwards SAPIEN 3 systemet er indicert til brug hos patienter med symptomatisk hjertesygdom på grund af en defekt prostetisk hjerteklap eller en defekt kirurgisk, bioprotetisk mitralklap (stenose, utilstrekkelig eller kombineret), hvor et team af hjertespecialister har vurderet, at patienten er i høj eller forhøjet risiko for åben kirurgisk behandling (det vil sige forventet kirurgisk dødelighedsrisiko $\geq 8\%$ inden for 30 dage, baseret på STS' (Society of Thoracic Surgeon) risikoscore og andre kliniske komorbiditeter, der ikke er målt vha. STS-risikokalkulatoren).

3.0 Kontraindikationer

Brug af Edwards SAPIEN 3 systemet kontraindiceres for patienter med:

- Tegn på intrakardial udfyldning, trombe, vegetation, aktiv infektion eller endocarditis.
- Manglende tolerance over for antikoagulations-/antitrombocytbehandling.

4.0 Advarsler

- Anordningerne er udelukkende designet, beregnet og distribueret STERILE til engangsbrug. **Disse anordninger må ikke resteriliseres eller genanvendes.** Der er ingen data, der underbygger, at anordningerne er sterile, ikke-pyrogener og funktionsdygtige efter genbearbejdning.
- Korrekt mæling af THV'en er afgørende for at minimere risikoen for paravalvulær lækage, migration og/eller annulær ruptur.
- Lægen skal kontrollere, at THV'en vender rigtigt forud for dens implantation.
- Forøget svækkelse af THV'en kan opstå hos patienter med ændret calcium-metabolisme.
- Observation af pacledningen under hele proceduren er meget vigtigt for at undgå risiko for perforation af pacledningen.
- THV'en skal konstant være fugtet og må ikke eksponeres for andre oplosninger, antibiotika, kemikalier osv. end forsendelsesoplösningen og en steril fysiologisk saltvandsoplösning for at forhindre beskadigelse af flige, som kan påvirke klappens funktionsdygtighed. THV-flige, som er blevet fejlhåndteret eller beskadiget under en hvilken som helst af procedures faser, kræver udskiftning af THV'en.
- Patienter med overfølsomhed over for kobolt, nikkel, krom, molybdæn, titantium, mangan, silicium og/eller polymere materialer kan få en allergisk reaktion på grund af disse materialer.
- Brug ikke THV'en, hvis den åbenliggør forsegling er brutt, eftersom steriliteten kan være kompromitteret.
- Brug ikke THV'en, hvis temperaturindikatoren er aktiveret, eftersom klapfunktionen kan være kompromitteret.
- Brug ikke THV'en, hvis udlobsdatoen er overskredet, eftersom enten steriliteten eller klapfunktionen kan være kompromitteret.
- Indføringssystemet må ikke fejlhåndteres, og indføringssystemet og tilbehørsværnene må ikke bruges, hvis emballagenes sterile barrierer og eventuelle komponenter er blevet åbnet eller beskadiget eller ikke kan gennemsyldes, eller hvis udlobsdatoen er overskredet.
- Adgangsegenskaber som f.eks. alvorlig obstruktiv forkalkning eller cirkulær forkalkning, svær snoning, kardiometre mindre end 5,5 mm (for størrelse 20, 23 og 26 mm SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap) eller 6,0 mm (for 29 mm SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap) kan forhindre sikker placering af hylsteret og bør vurderes noje før proceduren.

5.0 Forholdsregler

- Glutaraldehyd kan forårsage hud-, øjen-, næse- og halsirritation. Undgå længerevarende eller gentagen udsættelse for eller indånding af oplosningen. Må kun anvendes med tilstrækkelig udluftning. Hvis der opstår hudkontakt, skal det berørte område straks skyldes med vand. I tilfælde af kontakt med øjnene skal der straks soges læge. For yderligere oplysninger om eksponering for glutaraldehyd henvises der til sikkerhedsdatabladet, der kan fås hos Edwards Lifesciences.
- Sikkerheden og effektiviteten ved THV-implantationen er ikke blevet fastlagt hos patienter med:
 - Medfødt unicuspids aortaklap
 - Allerede eksisterende prostetisk ring uanset position

-
- Svær ventrikulær dysfunktion med ejektionsfraktion < 20 %
 - Obstruktiv eller ikke-obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati
 - Aortastenose karakteriseret ved en kombination af AV lav gennemstrømning, lav gradient
 - Hvis der opstår en betydelig stigning i modstand, når kateteret fremføres gennem vaskulaturen, skal fremføring stoppes, og årsagen til modstanden skal undersøges, før du fortsætter. Tving den ikke igennem, da dette kan øge risikoen for vaskulære komplikationer.
 - Passende antibiotisk profilakse anbefales som efterbehandling af patienter med risiko for infektion af den protetiske hjerteklap og endocarditis.
 - THV-modtagere bør holdes på antikoagulations-/antitrombocytbehandling for at minimere risikoen for klaptrombose og tromboemboliske hændelser som bestemt af deres læge.
 - Langvarig holdbarhed er ikke blevet bestemt for THV'en. Regelmæssig opfølging hos lægen anbefales for at evaluere hjerteklappens funktion.
 - Baseret på den behandelnde læges overvejelse af risici og fordele kan SAPIEN 3 klappen implanteres i relativt unge patienter, selvom den langsigtede holdbarhed stadig er genstand for fortsat klinisk forskning.
 - Indsættelsesballonen må ikke overinflates, da det kan forhinde fligenes korrekte koaptation og dermed påvirke klappens funktionsdygtighed.
 - Patienter med præeksisterende mitralklapanordninger bør vurderes noje før implantation af THV'en for at sikre korrekt THV-placering og indsættelse.
- ## 6.0 Potentielle bivirkninger
- Potentielle risici i forbindelse med den samlede procedure, herunder adgang, hjertekaterisation, lokal og/eller fuld bedøvelse:
- Allergisk reaktion på antitrombotisk terapi eller kontrastmedie eller anæstesi
 - Anæmi
 - Aneurisme
 - Angina
 - Arytmier, herunder ventrikulær fibrillation (VF) og ventrikulær takykardi (VT)
 - AV-fistel eller pseudoaneurisme
 - Kardiogen shock
 - Kompartmentsyndrom
 - Dødsfalder
 - Dissektion: aorta eller andre kar
 - Emboli, distal (luft, væv eller trombotisk emboli)
 - Hæmatom
 - Hypertension eller hypotension
 - Inflammation
 - Myokardieskæmi eller hjerteinfarkt
 - Smerte eller forandringer ved adgangssted
 - Perforation eller ruptur af hjertestrukturer
 - Perforation eller ruptur af kar
 - Perikardial ekssudation eller hjertetamponade
 - Perifer iskæmi eller nerveskade
 - Lungeødem
 - Nyreinsufficiens eller nyresvigt
 - Respirationsinsufficiens eller respirationssvigt
 - Synkope
 - Vasovagal respons
 - Blokarsammantrekninger
 - Kartrombose/-okklusion
 - Kartraume, der kræver kirurgisk reparation eller intervention
- Yderligere potentielle risici i forbindelse med TAVR-proceduren, bioproteesen og brug af de tilhørende anordninger og tilbehør omfatter:
- Allergisk/immunologisk reaktion på implantatet
 - Atrial fibrillation/atrieflimmer
 - Blødning, der kræver transfusion eller intervention
 - Hjertestop
 - Hjertesvigt eller lavt hjerteminutvolumen
 - Kardiogen shock
 - Skader på ledningssystemet (fejl), herunder AV-blok, som kan kræve permanent pacemaker
 - Koronar okklusion
 - Dissektion, ruptur, traume af aorta annulus og omsluttende strukturer, herunder aorta ascendens, koronar ostium og ventrikulær septum
 - Akut hjertekirurgi
 - Hæmolyse
 - Infektion, feber, septikæmi, absces, endocarditis
 - Skade på mitralklap
 - Tilstopning af venstre ventrikulære infundibulum
 - Apparatsvigt i indføringssystem og/eller tilbehør, herunder ballonruptur og løsrivelse af spids
 - Tavs cerebral iskæmi, slagtilfælde, forbigående iskæmisk slagtilfælde, kognitiv svækkelse
 - Forringelse af klappens struktur (slid, revne, forkalkning, stenose)
 - Indsættelse af klap i utilsigtet placering
 - Klapeplastater
 - Klapvandring, fejlplassering eller embolisering, der kræver intervention
 - Klapregurgitation, paravalvulær eller transvalvulær
 - Klaprombose

7.0 Brugsanvisning

7.1 Systemkompatibilitet

Tabel 4

Produktnavn	20 mm-system	23 mm-system	26 mm-system	29 mm-system
	Model			
Edwards SAPIEN 3 transkateter-hjerteklap	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Commander indførings-system	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29*
Hylster leveret af Edwards Lifesciences				
Inflationsanordning, Qualcrimp kompressionsstibehør, kompressionsstopper og isætningsanordning leveret af Edwards Lifesciences				
Edwards kompressions-anordning	9600CR			

*Hvis der anvendes et eSheath indføringssæt, skal 16 F eller lignende anvendes

Yderligere udstyr:

- Standardlaboratorieudstyr til hjertekaterterisation
- Fluoroskopi (faste, mobile eller semi-mobile fluoroskopisystemer, der er velegnede til bruk i forbindelse med perkutane koronarindgreb)
- Transösafagal ekkardiografikapacitet
- Ekstrav guidewire med udvekslingslængde på 0,89 mm (0,035")
- Pacemaker og pacelerddinger
- Edwards transfemoral ballonkaterter eller tilsyvarende
- Sterile skylleskåle; steril fysiologisk saltvandsoplosning; steril hepariniseret saltvandsoplosning og fortynet røntgenfast kontrastmedie (15:85 middel-til-saltvand-fortynding)
- Sterilt bord til THV og klargøring af anordning
- 20 cm³-sprojektioner eller større
- 50 cm³-sprojektioner eller større
- Højtryks-treveysstophane (>2)

7.2 Håndtering og klargøring af klap

Følg steril teknik under klargøring og implantation af anordningen.

7.2.1 THV-skylleprocedure

Undersøg noje inden åbning af klapbeholderen for tegn på skade (f.eks. en revnet beholder eller låg, lækage eller brudte eller manglende forseglinger).

FORSIGTIG: Hvis det konstateres, at beholderen er beskadiget, lækker, ikke har tilstrækkeligt steriliseringsmiddel eller mangler intakte forseglinger, må THV'en ikke bruges til implantation, da steriliteten kan være kompromitteret.

Trin	Procedure
1	Opstil to (2) sterile skåle med mindst 500 ml steril fysiologisk saltvand til grundig skyllning af THV'en.

Trin	Procedure
2	Tag forsigtigt klappen/holderen ud af beholderen uden at berøre vævet. Kontrollér klappens serieidentifikationsnummer med nummeret på beholderens låg, og registrer det i patientinformationsdokumenterne. Efterfør klappen for eventuelle tegn på skader på rammen eller vævet.
3	<p>Skyl THV'en som følger:</p> <ul style="list-style-type: none"> Placer THV'en i den første skål med steril, fysiologisk saltvand. Kontrollér, at saltopløsningen dækker THV'en og holderen helt. Med klappen og holderen nedsenket, vippes skålen langsomt (lad forsigtigt klappen og holderen skvulpe) frem og tilbage i mindst 1 minut. Flyt THV'en og holderen til den anden skylleskål med fysiologisk saltvand, og vipp forsigtigt rundt i mindst 1 minut mere. Sørg for, at skylleopløsningen i den første skål ikke bruges. Klappen skal efterlades i den sidste skylleopløsning, indtil den skal bruges, for at forhindre, at vævet udtørre. <p>FORSIGTIG: Undgå, at klappen kommer i kontakt med bunden eller siderne på renseskålen, mens den rystes eller hvirvels i renseopløsningen. Direkte kontakt mellem identifikationsmærket og klappen skal også undgås under skylleproceduren. Der må ikke anbringes andre genstande i skylleskålene. Klappen skal holdes fugtig for at forhindre, at vævet udtørre.</p>

7.3 Håndtering og klargøring af klap

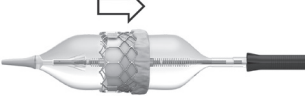
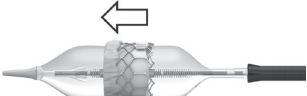
7.3.1 Klargøring af systemet

Trin	Procedure
1	Efterse visuelt alle komponenter for beskadigelse. Kontrollér, at indføringssystemet er uden bojninger, og at ballonkaterteret er helt fast ind i Flex-kateteret.
	ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonskaftet skal det sikres, at ballonskaftets proksimale ende ikke bøjes.
2	Skyl indføringssystemet med hepariniseret saltvand gennem skyllerporten.
3	Fjern den distale balloons omslag fra indføringssystemet. Fjern stiletten fra den distale ende på guidewirelumen, og sæt den til side.
4	Skyl guidewirelumen med hepariniseret saltvand. Sæt stiletten tilbage i guidewirelumen.
	BEMÆRK: Hvis stiletten ikke sættes tilbage i guidewirelumen, kan det beskadige lumen under THV-kompressionsprocessen.
5	Anbring indføringssystemet i standardpositionen (enden af træklaflastningen ligger mellem de to hvide markører på ballonskaftet), og sørg for, at Flex-kateterets spids er dækket af den proksimale balloons omslag.
6	Skrud isætningsanordningens låg af isætningsanordningen, og skyl isætningsanordningens låg med hepariniseret saltvand.

Trin	Procedure
7	Sæt isætningsanordningens låg på indføringssystemet med indersiden af låget mod den distale spids. Før ballonkateteret helt frem i Flex-kateteret. Træk den proksimale ballons omslag over den blå del af ballonskafte.
8	Sæt en trevejsstophane på ballonens inflationsport. Fyld en 50 cm ³ eller større sprojete med 15-20 ml fortyndet kontrastmedie, og pásæt på trevejsstopahanen.
9	Fyld inflationsanordningen med den overskydende volumen af fortyndet kontrastmedie i forhold til den angivne inflationsvolumen. Lås og fastgør på trevejsstopahanen. Luk stophanen på inflationsanordningen.
10	Træk vakuumb med sprojeten for at fjerne luft. Slip langsomt stemplet for at sikre, at kontrastmediet trænger ind i indføringssystems lumen. Gentag, indtil alle luftbobler er fjernet fra systemet. Efterlad nultryk i systemet. ADVARSEL: Sørg for, at der ikke er nogen rester af væske tilbage i ballonen for at undgå potentiel besvær med klapjustering under proceduren. Luk stophanen til indføringssystemet.
11	Drej knappen på inflationsanordningen for at fjerne kontrastmediet i sprojeten og opnå den passende volumen, der er nødvendig for at anlægge THV. Luk stophanen til sprojeten, og fjern sprojeten.
12	Bekræft, at inflationsvolumen i inflationsanordningen er korrekt. FORSIGTIG: Bibehold inflationsanordningen i den læste position indtil indsættelse af THV'en for at reducere risikoen for tidlig ballooninflation og efterfølgende ukorrekt indsættelse af THV'en.

7.3.2 Montering og komprimering af THV'en på indføringssystemet

Trin	Procedure
1	Nedsenk Qualcrimp kompressionsstilbehøreret helt i en skål med 100 ml fysiologisk saltvand. Tryk forsigtigt, indtil det er helt gennemvædt. Sving rundt i mindst 1 minut. Gentag denne procedure for den anden skål.
2	Fjern THV'en fra holderenheden, og fjern id-mærket.
3	Roter kompressionsanordningens håndtag, indtil åbningen er helt åben. Sæt den todelte kompressionsstopper på kompressionsanordningens sokkel, og lad den klikke på plads.
4	Komprimer delvist THV'en i kompressionsanordningen, hvis det er nødvendigt, indtil den passer perfekt ind i Qualcrimp kompressionstilbehøreret. BEMÆRK: Delvis kompression er ikke nødvendig for 20 mm-klappene.
5	Anbring Qualcrimp kompressionstilbehøreret over THV, der afpasser kanten på Qualcrimp kompressionstilbehøreret med udløbet på THV.

Trin	Procedure
6	Anbring THV og Qualcrimp kompressionstilbehøreret i kompressionsanordningens åbning. Indfør indføringssystemet koaksielt inden i THV'en 2-3 mm distalt for det blå ballonskafte (i klapkompressionsdelen) i indføringssystemet med indføringssystems klap vendt som vist nedenfor: Antograd tilgang: Indløbsenden (udvendig manchet) af klappen mod den proksimale ende af indføringssystemet. 
	Retrograd tilgang: Indløbsenden (udvendig manchet) af klappen mod den distale ende af indføringssystemet. 
7	Centrer ballonskafte koaksielt på THV. Komprimer THV'en, indtil den når Qualcrimp stoppet.
8	Fjern Qualcrimp kompressionsstilbehøreret fra THV'en og Qualcrimp stoppet fra kompressionsstopperen, så det endelige stop efterlades på plads.
9	Centrer THV'en i kompressionsanordningsåbningen. Komprimer THV'en helt, indtil den når det endelige stop, og hold den i 5 sekunder. Gentag dette kompressionsstrin endnu to (2) gange, i alt 3 kompressioner. BEMÆRK: Kontrollér, at klapkompressionsdelen er koaksielt inde i THV'en.
10	Træk i ballonskafte, og aktivér ballonlåsen, så indføringssystemet befinner sig i standardpositionen.
11	Skyl isætningsanordningen med hepariniseret saltvand. Før omgående THV'en ind i isætningsanordningen, indtil koniske spids på indføringssystemet blottes. FORSIGTIG: THV'en bør ikke forblive helt komprimeret og/eller i isætningsanordningen i mere end 15 minutter, da det kan medføre beskadigelse af fligene og påvirke klappens funktionsdygtighed.

Trin	Procedure
12	<p>Sæt isætningsanordningens hætte på isætningsanordningen, skyld Flex-kateteret igen, og luk stopphaven til indføringssystemet. Fjern stiletten, og skyld indføringssystemets guidewirelumen.</p> <p>FORSIGTIG: Hold THV'en hydreret, indtil den skal implanteres, for at forhindre beskadigelse af fligene, hvilket kan påvirke klappens funktionalitet.</p> <p>ADVARSEL: Inden implantation skal lægen verificere, at THV'en vender den rigtige vej, så der ikke er risiko for, at patienten tager alvorligt skade.</p>

7.4 Prædilatation af den native klap og fremføring af THV

Prædilatation af den native klap og fremføring af THV'en skal udføres under lokal og/eller universel anæstesi med hæmodynamisk overvågning i et hjertekatereterisationslaboratorium eller på en hybrid operationsstue med mulighed for fluoroskopisk og ekkokardiografisk billeddiagnostik.

Indgiv heparin så ACT holdes på ≥ 250 sek.

FORSIGTIG: Brugen af kontrastmedie bør overvåges for at reducere risikoen for nyreskade.

Ballonvalvuloplastik bør undgås ved behandling af defekte bioproteser, da det kan medføre embolisering af bioprotesemateriale og mekanisk brud på klapflige.

7.4.1 Grundlinjeparametre

Trin	Procedure
1	Udfør en angiografi med klappen vinkelret på skærmen.
2	I forbindelse med aortaimplantation vurderes afstanden mellem den venstre og højre koronare ostium fra aorta annulus i forhold til THV'ens rammehøjde.
3	Indfør en pacemakerledning til korrekt position.
4	Vælg stimulationsparametrene for at opnå 1:1-registrering, og test pacing.

7.4.2 Prædilatation af den native klap

Se brugsanvisningen til Edwards transfemoral ballonkateter eller lignende instruktioner.

7.4.3 Fremføring af THV

Trin	Procedure
1	Præparer Edwards hylsterindføringssættet i henhold til brugsanvisningen.
2	Prædilater eventuelt karret.
3	Indfør hylsteret i henhold til brugsanvisningen.
4	Isæt isætningsanordningen i hylsteret, indtil den stopper.

Trin	Procedure
5	<p>Før indføringssystemet frem, indtil THV'en kommer ud af hylsteret.</p> <p>FORSIGTIG: Ved iliofemoral adgang skal THV ikke fremføres gennem hylsteret, hvis hylsterspidsen ikke er forbi den aortiske bifurkatur, for at minimere beskadigelse af kar.</p> <p>FORSIGTIG: THV'en bør ikke blive i hylsteret i mere end 5 minutter, da det kan medføre beskadigelse af fligene og påvirke klappens funktionsdygtighed.</p>
6	<p>I en lige del af den vaskulær initieres klapjustering ved at deaktivere ballonlåsen og trække ballonkateteret lige tilbage, indtil en del af advarselsmarkøren er synlig. Træk ikke forbi advarselsmarkøren.</p> <p>ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonkraftet skal det sikres, at ballonkraftets proksimale ende ikke bojes.</p> <p>ADVARSEL: Hvis klapjusteringen ikke udføres i en lige del, kan det være svært at udføre dette trin, og dette kan medføre beskadigelse af indføringssystemet og forhindre, at ballonen kan oppistes. Brug af alternative fluoroskopiske visninger kan hjælpe med at vurdere krumninger i anatomien. Hvis unormalt stor stramning opleves under klapjustering, skal indføringssystemet repositioneres til en anden lige del af aorta, og løsning af kompressionen (eller stramningen) i systemet vil være nødvendig.</p> <p>Aktiver ballonlåsen.</p> <p>Brug finjusteringshjulet til at anbringe THV'en mellem klapjusteringsmarkørene.</p> <p>BEMÆRK: Drej ikke finjusteringshjulet, hvis ballonlåsen ikke er aktiveret.</p> <p>ADVARSEL: Placer ikke THV'en efter den distale klapjusteringsmarkør for at minimere risikoen for ukorrekt THV-indsættelse eller THV-embolisering.</p> <p>FORSIGTIG: Oprethold guidewirens position under klapjustering for at forhindre, at guidewirens position mistes.</p>
7	<p>Anvend Flex-hjulet til at få adgang til og krydse klappen.</p> <p>BEMÆRK: Kontrollér Edwards logøts retning for at sikre korrekt artikulation.</p> <p>BEMÆRK: Indføringssystemet drejer i en retning modsat skyllerporten.</p>
8	Deaktivér ballonlåsen, og træk Flex-kateterets spids tilbage til midten af den tredobbelte markør. Aktiver ballonlåsen.
9	Anbring THV'en i forhold til klappen.
10	Brug Flex-hjulet efter behov til at justere THV'ens koaksialitet og finjusteringshjulet til at justere THV'ens position.
11	Før anlæggelse skal det sikres, at THV'en er anbragt korrekt mellem klapindretningsmarkørene, og at Flex-kateterets spids befinner sig over den tredobbelte markør.

Trin	Procedure
12	<p>Start indsættelse af THV'en:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lås inflationsanordningen op. Sørg for, at der er etableret hæmodynamisk stabilitet, og begynd hurtig pacing. Når det arterielle blodtryk er faldet til 50 mmHg eller lavere, kan balloninflationen begynde. Indsæt THV'en ved langsom og kontrolleret inflation med hele dens volumen i inflationsanordningen, hold i 3 sekunder, og bekrefet, at inflationsanordningens cylinder er tom for at sikre fuld inflation af ballonen. Deflater ballonen. Når ballonkatereter er blevet helt tømt, kan du slukke for pacemakeren.

7.4.4 Udtagning af systemet

Trin	Procedure
1	<p>Ret indføringssystemet ud, når anordningen trækkes tilbage. Kontrollér, at Flex-katerets spids er låst over den tredobbelte markør. Trek isætningsanordningen tilbage til den proximale ende af indføringssystemet. Fjern indføringssystemet fra hylsteret.</p> <p>FORSIGTIG: Ret indføringssystemet helt ud, inden det fjernes, for at minimere risikoen for vaskulære skader.</p>

7.5 Bekræftelse af den prostetiske hjerteklaps placering og mål

Mål og notér hæmodynamiske parametre.

Trin	Procedure
1	Udfør angiogram for at evaluere anordningens ydelse og koronare passabel tilstand, hvis det er relevant.
2	Mål og notér de transvalvulære trykgradienter.
3	Fjern alle anordninger, når ACT-niveauet er passende (f.eks. når det når < 150/sek.). Se brugsanvisningen til indføringshylsteret for fjernelse af anordningen.
4	Luk adgangsstedet.

8.0 Levering

STERIL: Klappen leveres steriliseret med glutaraldehydoplosning.

Indføringssystemet og tilbehør leveres steriliseret med ethylenoxidgas.

THV'en leveres ikke-pyrogen, pakket i bufferet glutaraldehyd, i en plastikbeholder med en åbningssikker forsegling. Hver beholder leveres i en kasse med en temperaturindikator, der kan angive, om THV'en har været udsat for ekstreme temperaturer. Hyldeboldsen er pakket i en flamingokasse forud for transport.

8.1 Opbevaring

THV'en skal opbevares ved 10 °C til 25 °C (50 °F til 77 °F). Hver enkelt beholder sendes i en indkapsling med en temperaturindikator, som kan registrere, hvis THV'en eksponeres for ekstreme temperaturer.

Indføringssystemet og tilbehør skal opbevares et tørt og køligt sted.

9.0 MR-sikkerhed



Ikke-kliniske tests har vist, at Edwards SAPIEN 3 transkateterhjerteklappen er MR-betinget. En patient med denne klap kan scannes sikkert umiddelbart efter anbringelse af klappen under følgende forhold:

- Statisk magnetfelt på 1,5 tesla (T) eller 3 tesla.
- Maksimalt rumligt gradientfelt på 2500 gauss/cm (25 T/m) eller mindre.
- Maksimal gennemsnitlig helkrops-SAR-værdi (specific absorption rate) på 2,0 W/kg som angivet af MR-systemet (normal driftsform).

Under scanningsforholdene defineret ovenfor forventes transkateterhjerteklappen maksimalt at producere en temperaturstigning på 3,0 °C efter 15 minutters kontinuerlig scanning.

I ikke-kliniske tests strækker billedarterfakterne fra udstyret sig op til 14,5 mm fra implantatet for spin ekko-billeder og 30 mm for gradient ekko-billeder, når de scannes i et 3,0 T-MR-system. Artefakten tilslører enhedens lumen i gradient ekko-billeder.

Implantatet er ikke blevet evalueret på andre MR-systemer end 1,5 eller 3,0 T.

I forbindelse med klap-i-klap-implantation eller ved tilstede værelse af andre implantater henvises der til MRI-sikkerhedsoplysningerne til den kirurgiske klap eller andre enheder for MR-scanning.

10.0 Patientinformation

Der følger en patientregistreringsblanket med hver THV. Opgiv alle de anmodede oplysninger efter implantation. Serienummeret findes på emballagen og på det identifikationsmærke, der sidder på THV'en. Returner den originale blanket til den Edwards Lifesciences adresse, der er angivet på blanketten, og giv patienten et midlertidigt identifikationskort, før patienten udskrives.

11.0 Utdaget THV og bortsaffelse af anordningen

En eksplanteret THV skal placeres i et passende histologisk fikseringsmiddel, f.eks. 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, og returneres til firmaet. Nedkøling er ikke nødvendig i disse tilfælde. Kontakt Edwards Lifesciences for at anmode om et eksplanteringssæt.

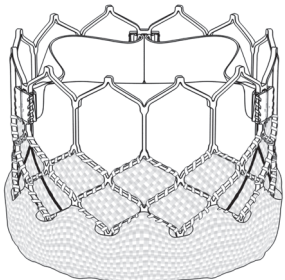
Brugte indføringssystemer kan bortsaffes på samme måde som hospitalsaffald og biologisk farligt materiale. Der er ingen særlige risici forbundet med bortsaffelse af disse anordninger.

Disse produkter fremstilles og sælges under et eller flere af følgende amerikanske patenter: 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,591,575; og 9,393,110; og tilsvarende udenlandske patenter.

12.0 Referencer

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. Vol. 7, nr. 2. 2014: 115–127.

13.0 Figures / Figurer / Figurer



9600TFX

Valve Size / Klaffstorlek / Klapstørrelse	Valve Height (mm) / Klaffhöjd (mm) / Klaphøjde (mm)
20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm
29 mm	22,5 mm

Figure 1. Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve /
Figur 1. Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff /
Figur 1. Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap

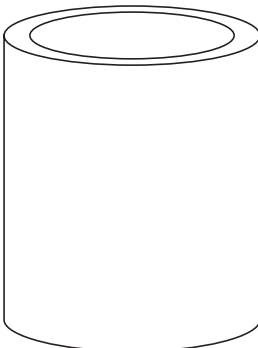


Figure 3. Qualcrimp Crimping Accessory /
Figur 3. Qualcrimp krimptillbehör /
Figur 3. Qualcrimp kompressionsstilbehør

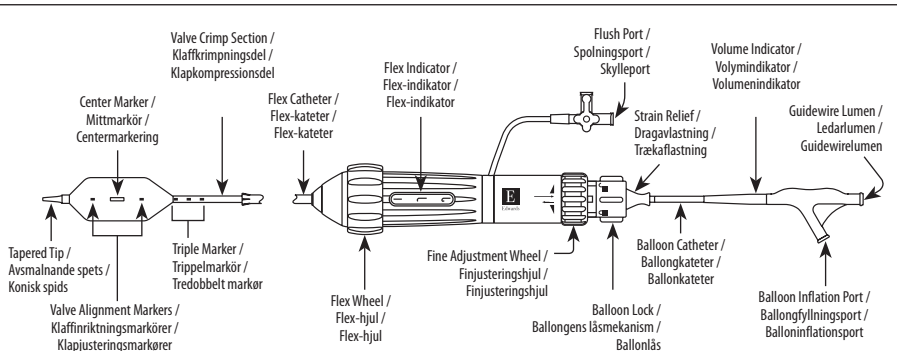


Figure 2. Edwards Commander Delivery System / Figur 2. Edwards Commander leveranssystem /
Figur 2. Edwards Commander indføringssystem

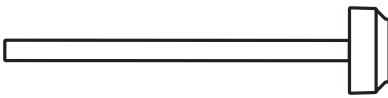


Figure 4. Loader /
Figur 4. Laddare /
Figur 4. Isætningsanordning

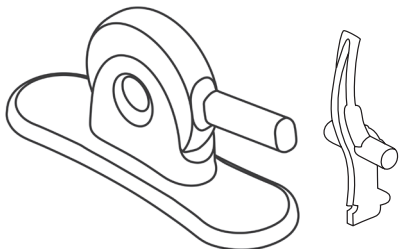


Figure 5. Crimper and 2-piece Crimp Stopper /
Figur 5. Krimpverktyg och 2-delad krimpstoppare /
Figur 5. Kompressionsanordning og todelte kompressionsstopper

This page intentionally left blank.

Denna sida har avsiktligt lämnats tom.

Denne side skal være tom.

Symbol Legend • Symbolförlägning • Symbolforklaring

	English	Svenska	Dansk		English	Svenska	Dansk
REF	Catalogue Number	Katalognummer	Katalognummer	STERILE ↓	Sterile using steam or dry heat	Sterilisera med ånga eller varmluft	Steril ved hjælp af damp eller tør varme
REF				Axela™	Axela compatibility	Kompatibilitet med Axela	Axela kompatibilitet
#	Quantity	Kvantitet	Antal		Use-by date	Sista förbrukningsdag	Dato for sidste anvendelse
I — cm — I	Minimum introducer size	Minsta införstorlek	Min. størrelse på indføringsanordning	SN	Serial Number	Serienummer	Serienummer
— cm —	Usable length	Använtbar längd	Anvendelig længde		Manufacturer	Tillverkare	Producent
	Do not re-use	Får ej återanvändas	Må ikke genbruges		Date of manufacture	Tillverkningsdatum	Fremstillingsdato
LOT	Lot Number	Lot nummer	Partinummer	EC REP	Authorised representative in the European Community	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab
!	Caution Attention, see instructions for use	Var försiktig Obs! Se bruksanvisningen.	Forsiktig Advarsel, se brugsanvisningen	GW	Recommended guidewire size	Rekommenderad ledarstorlek	Anbefalet ledetrådsstørrelse
	Consult instructions for use	Se bruksanvisning	Se brugsanvisning	SZ	Size	Storlek	Størrelse
 elita.edwards.com + 1 888 576 4016	Consult instructions for use on the website	Se bruksanvisningen på webbplatsen	Se brugsanvisningen på webstedet.	GWC	Guidewire compatibility	Ledarkompatibilitet	Ledetrådkompatibilitet
	Do not use if package is damaged	Använd inte om förpackningen har skadats.	Må ikke anvendes, hvis pakken er beskadiget	NP	Nominal pressure	Nominelt tryk	Nominelt tryk
	Do not use if package is opened or damaged.	Använd inte produkten om förpackningen har öppnats eller skadats.	Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget.	RBП	Rated burst pressure	Angivet bristningstryk	Normeret sprængningstryk
	Exterior diameter	Ytter diameter	Udvendig diameter	STRAIGHT	Straight	Rak	Lige
	Inner diameter	Innendiameter	Indvendig diameter	DEFLECTED	Deflected	Böjd	Bøjelig
	Keep dry	Förvaras torrt	Opbevares tørt		Recommended guidewire length	Rekommenderad ledarlängd	Anbefalet ledetrådlængde
	Store in a cool, dry place.	Förvara produkten svalt och torrt.	Skal opbevares køligt og tørt.		Minimum sheath size	Minsta hylsterstorlek	Min. hylsterstørrelse
	Temperature limit	Temperaturgräns	Temperatur-begrænsning		Catheter shaft size	Kateterskaftstorlek	Kateter-skaftstørrelse
STERILE	Sterile	Steril	Steril		Balloon diameter	Ballongdiameter	Ballondiameter
STERILE EO	Sterilized using ethylene oxide	Sterilisera med etylenoxid	Steriliseret ved brug af ætylenoxid		Balloon working length	Ballongens arbetslängd	Ballons arbejdsstørrelse
STERILE R	Sterilized using irradiation	Sterilisera med strålning	Steriliseret ved brug af bestrålning		Type CF applied part	Tillämpad del av typ CF	Anvendt del af typen CF
					Defib Proof Type CF applied part	Defibrilleringssäker tillämpad del av typ CF	Defibrilleringsikker type CF-anvendt del

Symbol Legend • Symbolförklaring • Symbolforklaring

	English	Svenska	Dansk
20 mm	For use with size 20 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards transkaterterhjärtkaff med storlek 20 mm	Til brug med Edwards 20 mm transkaterterhjerteklap
23 mm	For use with size 23 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterinförd hjärtaff, 23 mm	Til brug med Edwards 23 mm transkaterterhjerteklap
26 mm	For use with size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterinförd hjärtaff, 26 mm	Til brug med Edwards 26 mm transkaterterhjerteklap
29 mm	For use with size 29 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterinförd hjärtaff, 29 mm	Til brug med Edwards 29 mm transkaterterhjerteklap
23 mm / 26 mm	For use with size 23 mm or size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterinförd hjärtaff, 23 mm eller 26 mm	Til brug med Edwards transkaterterhjerteklap størrelse 23 mm eller 26 mm
	Non-sterile	Osteril	Ikke-steril
	Contains phthalates	Innehåller ftalater	Indholder ftalater
	MR Conditional	MR-villkorlig	MR-sikker m/forbehold
	Contents	Innehåll	Indhold
	Nonpyrogenic	Icke-pyrogen	Ikke-pyrogenet
IPX1	Drip Proof Equipment	Droppskyddad utrustning	Drypsikkert udstyr
	Contents sterile and fluid path nonpyrogenic if package is unopened and undamaged. Do not use if package is opened or damaged. Do not resterilize.	Innehållet är steril och vätskebanan ico-pyrogen om förpackningen är öppnad och oskadad. Produkten får inte användas om förpackningen har öppnats eller skadats. Får inte omsteriliseras.	Indholdet er steril, og væskebanen er ikke-pyrogen, hvis emballagen er uåbnet og ubeskadiget. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget. Må ikke resteriliseres.
	Contents sterile and nonpyrogenic if package is unopened and undamaged. Do not use if package is opened or damaged. Do not resterilize.	Innehållet är steril och ico-pyrogen om förpackningen är öppnad och oskadad. Produkten får inte användas om förpackningen har öppnats eller skadats. Får inte omsteriliseras.	Indholdet er steril og ikke-pyrogen, hvis emballagen er uåbnet og ubeskadiget. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget. Må ikke resteriliseres.
Rx only	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Var försiktig: Enligt amerikansk federal lagstiftning får denna enhet endast säljas av eller på order av läkare.	Forsigtig: Ifølge amerikansk lovgivning må denne anordning kun sælges af en læge eller efter dennes anvisning.
	eSheath Compatibility	Kompatibilitet med eSheath	eSheath kompatibilitet
	Separate collection for batteries in accordance with EC Directive 2006/66/EC	Separat sortering av batterier i enighet med EG-direktiv 2006/66/EG	Separat indsamlings af batterier i overensstemmelse med EF-direktiv 2006/66/EF

Note: Not all symbols may be included in the labeling of this product. • **Obs!** Alla symboler kanske inte används för märkning av denna produkt.

Bemærk: Alle symbolerne er muligvis ikke inkluderet på produktmærkaterne.

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



Edwards



2020-09
10037447002 A
© Copyright 2020, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.

