



Edwards

Edwards SAPIEN 3 System

Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve

Edwards Commander Delivery System

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff

Edwards Commander insättningssystem

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap

Edwards Commander fremføringssystem

Directory ■ Register ■ Register

English (EN)	1
Swenska (SV)	10
Dansk (DA)	19
Figures ■ Figurer ■ Figures	28-30
Symbol Legend ■ Symbolförklaring ■ Symbolforklaring	34-35

English

Pulmonic Valve Implantation

Instructions for Use

Implantation of the transcatheter heart valve should be performed only by physicians who have received Edwards Lifesciences training. Please refer to the training manual for additional procedural considerations. 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 system.

• 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, a trileaflet bovine pericardial tissue valve, and polyethylene terephthalate (PET) inner and

Edwards, Edwards Lifesciences, the stylized E logo, Carpentier-Edwards, Edwards Commander, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3, and TheraFix are trademarks of Edwards Lifesciences Corporation. All other trademarks are the property of their respective owners.

outer fabric skirts. The leaflets are treated according to the Carpentier-Edwards ThermaFix process.

The following table identifies the sizing recommendations for the non-compliant Right Ventricular Outflow Tract (RVOT) conduit and THV-in-THV in the pulmonic position using balloon sizing:

Table 1

Landing Zone Diameter	SAPIEN 3 Valve Size
16.5 - 20.0 mm	20 mm
20.0 - 23.0 mm	23 mm
23.0 - 26.0 mm	26 mm
26.0 - 29.0 mm	29 mm

Note: For a failing stentless bioprosthesis, consider sizing recommendations for a non-compliant Right Ventricular Outflow Tract (RVOT) conduit landing zone.

For THV-in-surgical valve procedures, size recommendations for bioprosthetic True Inner Diameter (True ID) are shown in the table below:

Table 2

Surgical Valve True ID ^[1]	SAPIEN 3 Valve Size
16.5-19.0 mm	20 mm
18.5-22.0 mm	23 mm
22.0-25.0 mm	26 mm
25.0-28.5 mm	29 mm

Note: Surgical valve 'True ID' may be smaller than the labeled valve size. The dimensions of the failed bioprosthesis should be determined so that the appropriate THV size can be implanted and is best determined by using balloon sizing and/or computed tomography.

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 inflation parameters in Table 3.

- **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 valve. 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 sheath instructions for use for device description.

- **Edwards Transfemoral Balloon Catheter**

Refer to Edwards Transfemoral Balloon Catheter 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

The Edwards SAPIEN 3 transcatheter heart valve system is indicated for use in patients with a dysfunctional, previously repaired or replaced non-compliant Right Ventricular Outflow Tract/Pulmonary Valve (RVOT/PV) or previously implanted valve in the pulmonic position.

3.0 Contraindications

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

- Cannot tolerate anticoagulation/antiplatelet regimen or who have active bacterial endocarditis or other active infections.

4.0 Warnings

- The devices are designed, intended, and distributed 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, valve embolization and/or RVOT 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.
- Assessment for coronary compression risk prior to valve implantation is essential to prevent the risk of severe patient harm.
- 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.
- Patient injury could occur if the delivery system is not un-flexed prior to removal.

- Valve recipients should be maintained on anticoagulant/antiplatelet therapy, except when contraindicated, to minimize the risk of valve thrombosis or thromboembolic events, as determined by their physicians. This device has not been tested for use without anticoagulation.
- The procedure should be conducted under fluoroscopic guidance. Some fluoroscopically guided procedures are associated with a risk of radiation injury to the skin. These injuries may be painful, disfiguring, and long-lasting.
- Patients with pre-existing bioprostheses should be carefully assessed prior to implantation of the valve to ensure proper valve positioning and deployment.

5.0 Precautions

- Long-term durability has not been established for the THV. Regular medical follow-up is advised to evaluate valve performance.
- 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 for patients who have:
 - Blood dyscrasias defined as: leukopenia, acute anemia, thrombocytopenia, or history of bleeding diathesis or coagulopathy
 - A known hypersensitivity or contraindication to aspirin, heparin, ticlopidine (Ticlid™), or clopidogrel (Plavix™), or sensitivity to contrast media, which cannot be adequately premedicated
 - Positive urine or serum pregnancy test in female subjects of child-bearing potential
 - A concomitant paravalvular leak where the failing bioprosthesis is not securely fixed in the native annulus or is not structurally intact (e.g. wireform frame fracture)
- 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.
- Caution should be used in vessels that have diameters less than 5.5 mm or 6 mm as it may preclude safe placement of the 14F and 16F Edwards Sheath introducer set respectively.
- Use caution in tortuous or calcified vessels that would prevent safe entry of the introducer set.
- Appropriate antibiotic prophylaxis is recommended post-procedure in patients at risk for prosthetic valve infection and endocarditis.
- Do not overinflate the deployment balloon, as this may prevent proper valve leaflet coaptation and thus impact valve functionality.
- Patient venous anatomy should be evaluated to prevent the risk of access that would preclude the delivery and deployment of the device.
- Patient should be heparinized to maintain the ACT at ≥ 250 sec prior to introduction of the delivery system in order to prevent thrombosis.

- Residual mean gradient may be higher in a "THV-in-failing bioprosthesis" configuration than that observed following implantation of the valve inside a native annulus using the same size device. Patients with elevated mean gradient post procedure should be carefully followed. It is important that the manufacturer, model and size of the preexisting bioprosthetic valve be determined, so that the appropriate valve can be implanted and a prosthesis-patient mismatch be avoided. Additionally, pre-procedure imaging modalities must be employed to make as accurate a determination of the inner diameter as possible.

6.0 Potential Adverse Events

Potential risks associated with the anesthesia, interventional procedure and imaging include but are not limited to:

- Death
- Stroke/transient ischemic attack
- Respiratory insufficiency or respiratory failure
- Cardiovascular or vascular injury, such as perforation or damage (dissection) of vessels, myocardium or valvular structures including rupture of the pulmonary RVOT that may require intervention
- Pericardial effusion/cardiac tamponade
- Embolic event: air, calcific material, thrombus, device fragments
- Infection including incisional site infection, septicemia and endocarditis
- Myocardial infarction
- Renal insufficiency or renal failure
- Conduction system injury
- Arrhythmia
- Arteriovenous (AV) fistula
- Systemic or peripheral nerve injury
- Systemic or peripheral ischemia
- Pulmonary edema
- Pneumothorax
- Pleural effusion
- Atelectasis
- Blood loss requiring transfusion or intervention
- Anemia
- Radiation injury
- Electrolyte imbalance
- Hypertension or hypotension
- Allergic reaction to anesthesia, contrast media, antithrombotic therapy, device materials
- Hematoma or ecchymosis
- Syncope
- Pain
- Exercise intolerance or weakness

- Inflammation
- Angina
- Fever
- Cardiac failure

Potential risks associated with the valve, delivery system and/or accessories include, but may not be limited to, the following:

- Cardiac arrest
- Cardiogenic shock
- Coronary flow obstruction/transvalvular flow disturbance
- Device thrombosis requiring intervention
- Injury to tricuspid valve
- Device embolization requiring intervention
- Device acute migration or malposition requiring intervention
- Endocarditis
- Hemolysis / hemolytic anemia
- Structural valve deterioration (wear, fracture, calcification, leaflet tear/tearing from the stent posts, leaflet retraction, suture line disruption of components of the prosthetic valve, thickening, stenosis)
- THV dysfunction resulting in pulmonary valve symptoms
- Paravalvular or transvalvular leak
- Mechanical failure of delivery system, and/or accessories
- Emergent and non-emergent re-intervention
- Dyspnea

7.0 Directions for Use

7.1 System Compatibility

Table 4

Product Name	20 mm System	23 mm System	26 mm System	29 mm System
	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
Edwards Transfemoral Balloon Catheter	9350BC16	9350BC20	9350BC23	9350BC25
	Sheath provided by Edwards Lifesciences			
	Inflation device, Qualcrimp crimping accessory, Crimp Stopper and Loader provided by Edwards Lifesciences			
Edwards Crimper	9600CR			

Additional Equipment

- Other compatible sheath:
 - Valve size: 20, 23, 26 mm, GORE DrySeal Flex Introducer Sheath (24F, 65 cm)
 - Valve size: 29 mm, GORE DrySeal Flex Introducer Sheath (26F, 65 cm)
- Balloon catheter per the discretion of the physician
- 20 cc syringe or larger
- 50 cc syringe or larger
- High-pressure 3-way stopcock
- 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) stiff guidewire
- Temporary pacemaker (PM) and pacing lead, per the discretion of the physician
- Sterile rinsing basins; physiological saline, heparinized saline, and 15% diluted radiopaque contrast medium
- Sterile table for THV and accessories preparation

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 sterulant, or missing intact seals, the THV must not be used for implantation, as sterility may be compromised.

Step	Procedure
1	<p>Set up two (2) sterile bowls with at least 500 mL of sterile physiological saline to thoroughly rinse the THV.</p>
2	<p>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.</p>
3	<p>Rinse the THV as follows:</p> <ul style="list-style-type: none"> Place the valve 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 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. <p>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.</p>

7.2.2 Prepare the System

Refer to the Edwards sheath, GORE DrySeal Flex Introducer Sheath, and Edwards Transfemoral Balloon Catheter instructions for use for device preparation.

Step	Procedure
1	<p>Visually inspect all the components for damage. Ensure the Edwards Commander delivery system is fully unflexed and the balloon catheter is fully advanced in the flex catheter.</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>
2	Flush the flex catheter.
3	Carefully remove the distal balloon cover from the delivery system.

Step	Procedure
4	<p>Remove the stylet from the distal end of the guidewire lumen and set aside. Flush the guidewire lumen with heparinized saline and insert the stylet back into the distal end of the guidewire lumen.</p> <p>Note: Failure to replace the stylet in the guidewire lumen may result in damage to the lumen during crimping process.</p>
5	Place the delivery system into the default position and make sure that the flex catheter tip is covered by the proximal balloon cover.
6	<p>If using the GORE DrySeal Flex Introducer Sheath, proceed to step 7.</p> <p>If using the Edwards provided sheath, unscrew the loader cap from the loader tube and flush the loader cap. Place the loader cap over the proximal balloon cover and onto the flex catheter with the inside of the cap oriented towards the distal tip.</p>
7	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 provided by Edwards Lifesciences with excess volume relative to the indicated inflation volume. Lock the inflation device and attach to the 3-way stopcock.
10	Close 3-way stopcock to the inflation device provided by Edwards Lifesciences and de-air the system using the 50 cc or larger syringe. Slowly release the plunger and 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.
11	Close the stopcock to the delivery system. By rotating the knob of the inflation device provided by Edwards Lifesciences, transfer the contrast medium into the syringe to achieve the appropriate volume required to deploy the valve, per the inflation parameters.
12	Close the stopcock to the 50 cc or larger syringe. Remove the syringe. Verify that the inflation volume is correct and lock the inflation device provided by Edwards Lifesciences.
	CAUTION: Maintain the inflation device provided by Edwards Lifesciences in the locked position until valve deployment.

7.2.3 Mount and Crimp the Valve on the Delivery System

7.2.3.1 Procedure with Edwards Provided Sheath

Step	Procedure
1	Set up two (2) additional sterile bowls with at least 100 mL of sterile physiological saline to thoroughly rinse the Qualcrimp crimping accessory.
2	Completely submerge the Qualcrimp crimping accessory in the first bowl and gently compress it to ensure complete saline absorption. Slowly swirl the Qualcrimp crimping accessory for a minimum of 1 minute. Repeat this process in the second bowl.
3	Remove crimer from packaging.
4	Rotate the crimer handle until the aperture is fully open.
5	Remove the valve from the holder and remove the ID tag.
6	Attach the 2-piece crimp stopper to the base of the crimer and click into place.
7	With the crimer in the open position, gently place the valve into the crimer aperture. Gradually crimp the valve until it fits into the Qualcrimp crimping accessory.
8	Place the Qualcrimp crimping accessory over the valve making sure the valve is parallel to the edge of the Qualcrimp crimping accessory.
9	Place the valve and Qualcrimp crimping accessory in crimer aperture. Insert the delivery system coaxially within the valve on the Valve Crimp Section (2-3 mm distal to the balloon shaft) with the orientation of the valve on the delivery system with the Inflow (outer skirt end) of the valve towards the proximal end of the delivery system.
10	Crimp the valve until it reaches the Qualcrimp stop located on the 2-piece Crimp Stopper.
11	Gently remove the Qualcrimp crimping accessory from the valve. Remove the Qualcrimp stop from the Final Stop, leaving the Final Stop in place.
12	Fully crimp the valve until it reaches the Final Stop. Note: Ensure that the Valve Crimp Section remains coaxial within the valve.
13	Repeat the full crimp of the valve two more times for a total of three full crimps.
14	Pull the balloon shaft and lock in default position.
15	Flush the loader with heparinized saline. Immediately advance the valve into the loader until the tapered tip of the delivery system is exposed. CAUTION: To prevent possible leaflet damage, the valve should not remain fully crimped and/or in the loader for over 15 minutes.

Step	Procedure
16	<p>Attach the loader cap to the loader, re-flush the delivery system through the flush port and close the stopcock to the delivery system.</p> <p>Remove the styllet and flush the guidewire lumen of the delivery system.</p> <p>CAUTION: Keep valve hydrated until ready for implantation.</p> <p>CAUTION: The physician must verify correct orientation of the valve prior to its implantation.</p>

7.2.3.2 Procedure with GORE DrySeal Flex Introducer Sheath

Step	Procedure
1	Set up two (2) additional sterile bowls with at least 100 mL of sterile physiological saline to thoroughly rinse the Qualcrimp crimping accessory.
2	Completely submerge the Qualcrimp crimping accessory in the first bowl and gently compress it to ensure complete saline absorption. Slowly swirl the Qualcrimp crimping accessory for a minimum of 1 minute. Repeat this process in the second bowl.
3	Remove crimer from packaging.
4	Rotate the crimer handle until the aperture is fully open.
5	Remove the valve from the holder and remove the ID tag.
6	Attach the 2-piece crimp stopper to the base of the crimer and click into place.
7	With the crimer in the open position, gently place the valve into the crimer aperture. Gradually crimp the valve until it fits into the Qualcrimp crimping accessory.
8	Place the Qualcrimp crimping accessory over the valve making sure the valve is parallel to the edge of the Qualcrimp crimping accessory.
9	Place the valve and Qualcrimp crimping accessory in crimer aperture. Insert the delivery system coaxially within the valve on the Valve Crimp Section (2-3 mm distal to the balloon shaft) with the orientation of the valve on the delivery system with the Inflow (outer skirt end) of the valve towards the proximal end of the delivery system.
10	Crimp the valve until it reaches the Qualcrimp stop located on the 2-piece Crimp Stopper.
11	Gently remove the Qualcrimp crimping accessory from the valve. Remove the Qualcrimp stop from the Final Stop, leaving the Final Stop in place.
12	Fully crimp the valve until it reaches the Final Stop. Note: Ensure that the Valve Crimp Section remains coaxial within the valve.
13	Repeat the full crimp of the valve two more times for a total of three full crimps.
14	Pull the balloon shaft and lock in default position.

Step	Procedure
15	Flush the catheter with heparinized saline. CAUTION: To prevent possible leaflet damage, the valve should not remain fully crimped and/or in the loader for over 15 minutes.
16	Close the stopcock to the delivery system. CAUTION: Keep valve hydrated until ready for implantation. CAUTION: The physician must verify correct orientation of the valve prior to its implantation.
17	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. WARNING: To prevent possible damage to the balloon shaft, ensure that the proximal end of the balloon shaft is not subjected to bending.
18	Open the stopcock and flush the flex catheter using heparinized saline. Close the stopcock.
19	Engage the Balloon Lock.
20	Under fluoroscopy, utilize the Fine Adjustment Wheel to position the valve between the Valve Alignment Markers. CAUTION: Do not turn the Fine Adjustment Wheel if the Balloon Lock is not engaged. WARNING: Do not position the valve past the distal Valve Alignment Marker. This will prevent proper valve deployment.
21	Remove the stylet and flush the guidewire lumen of the delivery system.

7.3.2 THV Delivery

7.3.2.1 Procedure with Edwards Provided Sheath

Step	Procedure
1	Gain access using standard catheterization techniques.
2	Prepare the Edwards sheath. Refer to the Edwards sheath IFU for information on device preparation and handling.
3	If necessary, predilate the vessel.
4	Introduce the sheath per its instructions for use.
5	Insert the loader assembly into the sheath until the loader stops.
6	Advance the delivery system, with the Edwards logo in the proper orientation (the delivery system articulates in a direction opposite from the flush port), through the sheath until the valve exits the sheath. Retract the loader to the proximal end of the delivery system. Note: The delivery system articulates in a direction opposite from the flush port. CAUTION: The valve should not be advanced through the sheath if the sheath tip is not past the IVC bifurcation to minimize the risk of damage to the iliac vessel(s). CAUTION: To prevent possible leaflet damage, the valve should not remain in the sheath for over 5 minutes.

7.3 Landing Zone Predilation and Valve Delivery

Landing zone predilation prior to implantation is optional as deemed appropriate by physician.

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

Administer heparin to maintain the ACT at ≥ 250 sec during the procedure.

CAUTION: Use of excessive contrast media may lead to renal failure. Measure the patient's creatinine level prior to the procedure. Contrast media usage should be monitored.

7.3.1 Landing Zone Predilation

Pre-dilate the landing zone, per the discretion of the physician, according to the instructions for use for the selected balloon catheter.

CAUTION: To minimize the risk of conduit rupture, use caution when using a balloon with a diameter greater than the nominal diameter (original implant size) of the conduit for predilation of the intended deployment site.

Step	Procedure
7	<p>In the vena cava, 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>Engage the Balloon Lock.</p> <p>Utilize the Fine Adjustment Wheel to position the valve between the Valve Alignment Markers.</p> <p>CAUTION: Do not turn the Fine Adjustment Wheel if the Balloon Lock is not engaged.</p> <p>WARNING: Do not position the valve past the distal Valve Alignment Marker. This will prevent proper valve deployment.</p> <p>CAUTION: Maintain guidewire position during valve alignment.</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 vena cava and relieving compression (or tension) in the system will be necessary.</p>
8	<p>Advance the catheter and use the Flex Wheel, if needed, and cross the landing zone.</p> <p>Note: Verify the orientation of the Edwards logo to ensure proper articulation. The delivery system articulates in a direction opposite from the flush port.</p>
9	If additional working length is needed, remove the loader by unscrewing the loader cap and peeling the loader tubing from the delivery system.
10	Disengage the Balloon Lock and retract the tip of the Flex Catheter to the center of the Triple Marker. Engage the Balloon Lock.
11	Verify the correct position of the valve with respect to the landing zone.
12	As necessary, utilize the Flex Wheel to adjust the coaxial orientation of the valve and the Fine Adjustment Wheel to adjust the position of the valve.
13	Before deployment, ensure that the valve is correctly positioned between the Valve Alignment Markers and the Flex Catheter tip is locked over the Triple Marker.
14	<p>Begin valve deployment:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Unlock the inflation device provided by Edwards Lifesciences. • Using slow controlled inflation, deploy the valve by inflating the balloon with the entire volume in the inflation device provided by Edwards Lifesciences, 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.

7.3.2.2 Procedure with GORE DrySeal Flex Introducer Sheath

Step	Procedure
1	Gain access using standard catheterization techniques.
2	Prepare the GORE DrySeal Flex Introducer Sheath. Refer to the GORE DrySeal Flex Introducer Sheath IFU for information on device preparation and handling.
3	If necessary, predilate the vessel.
4	Introduce the sheath per its instructions for use.
5	Insert the delivery system into the sheath.
6	Advance the delivery system, with the Edwards logo in the proper orientation (the delivery system articulates in a direction opposite from the flush port), through the sheath.
	Note: The delivery system articulates in a direction opposite from the flush port.
	CAUTION: The valve should not be advanced through the sheath if the sheath tip is not past the IVC bifurcation to minimize the risk of damage to the iliac vessel(s).
	CAUTION: To prevent possible leaflet damage, the valve should not remain in the sheath for over 5 minutes.
7	Advance the catheter to the landing zone.
8	Expose the valve by retracting the GORE DrySeal Flex Introducer Sheath tip beyond the Triple Marker.
9	Disengage the Balloon Lock and retract the tip of the Flex Catheter to the center of the Triple Marker. Engage the Balloon Lock.
10	Verify the correct position of the valve with respect to the landing zone.
11	As necessary, utilize the Flex Wheel to adjust the coaxial orientation of the valve and the Fine Adjustment Wheel to adjust the position of the valve.
12	Before deployment, ensure that the valve is correctly positioned between the Valve Alignment Markers and the Flex Catheter tip is locked over the Triple Marker.

Step	Procedure
13	<p>Begin valve deployment:</p> <ul style="list-style-type: none"> Unlock the inflation device provided by Edwards Lifesciences. Using slow controlled inflation, deploy the valve by inflating the balloon with the entire volume in the inflation device provided by Edwards Lifesciences, 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.

7.3.3 System Removal

Step	Procedure
1	<p>Unflex the delivery system. Verify that the Flex Catheter tip is locked over the Triple Marker.</p> <p>If using the Edwards provided sheath, remove the delivery system from the sheath.</p> <p>If using the GORE DrySeal Flex Introducer Sheath, retract the sheath and delivery system into the vena cava, then remove the delivery system from the sheath.</p> <p>CAUTION: Patient injury could occur if the delivery system is not unflexed prior to removal.</p>
2	<p>Remove all devices when the ACT level is appropriate.</p> <p>Refer to the Edwards sheath or the GORE DrySeal Flex Introducer Sheath instructions for use for device removal.</p>
3	<p>Close the access site.</p>

8.0 How Supplied

STERILE: The valve is supplied sterilized with glutaraldehyde solution.

The delivery system and accessories are supplied sterilized with 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.

9.0 Storage

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

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

10.0 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 3.0 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 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 3.0T 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 T 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.

11.0 Patient Information

A patient implant card is provided with each THV. After implantation, please complete all requested information and provide the implant card to the patient. The serial number is found on the package. This implant card allows patients to inform healthcare providers what type of implant they have when they seek care.

12.0 Recovered THV and Device Disposal

The explanted valve 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 devices may be handled and disposed of in the same manner as hospital waste and biohazardous materials. There are no special risks related to the disposal of these devices.

13.0 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.

These products are manufactured and sold under one or more of the following US patent(s): US Patent No. 7,530,253; 7,895,876; 8,690,936; 8,790,387; 9,301,840; 9,301,841; 9,393,110; and corresponding foreign patents.

Implantation av pulmonalklaff

Bruksanvisning

Implantation av kateterburen hjärtklaff får endast utföras av läkare som har genomgått Edwards Lifesciences utbildning. Se utbildningshandboken för ytterligare överväganden vid ingrepp. 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 kateterburen hjärtklaff och insättningssystem.

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

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

I följande tabell anges rekommenderade storlekar för den icke anpassningsbara ledaren för höger kammars utflödeskanal (RVOT, Right Ventricular Outflow Tract) och THV-i-THV i lungpositionen, fastställda genom ballongdimensionering:

Tabell 1

Diameter för målzon	SAPIEN 3 klaffstorlek
16,5–20,0 mm	20 mm
20,0–23,0 mm	23 mm
23,0–26,0 mm	26 mm
26,0–29,0 mm	29 mm

Obs! För en icke fungerande stentlös bioprotest bör storleksrekommendationer för en målzon för en icke anpassningsbar ledare för höger kammars utflödeskanal (RVOT, Right Ventricular Outflow Tract) övervägas.

För THV vid kirurgiska klaffingrepp visas storleksrekommendationer för bioprotessers verkliga innerdiameter (ID) i tabellen nedan:

Tabell 2

Kirurgisk klaff verklig innerdiameter (ID) ⁽¹⁾	SAPIEN 3 klaffstorlek
16,5–19,0 mm	20 mm
18,5–22,0 mm	23 mm
22,0–25,0 mm	26 mm
25,0–28,5 mm	29 mm

Obs! "Verklig innerdiameter (ID)" för kirurgisk klaff kan vara mindre än den angivna klaffstorleken. Dimensionerna för den ej fungerande bioprotesen ska bestämmas så att lämplig THV-storlek kanimplanteras och detta avgörs bäst med ballongdimensionering och/eller datortomografi.

Obs! Den exakta volymen som krävs för att placera THV:n kan variera beroende på bioprotessens innerdiameter. Faktorer som förkalkning och pannustillväxt kanske inte visualiseras korrekt vid avbildning och kan minska den effektiva innerdiametern för den defekta bioprotesen till en storlek som är mindre än "Verklig innerdiameter (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 fyllningsparametrarna i tabell 3.

- Edwards Commander insättningssystem (figur 2)**

Edwards Commander insättningssystem underlättar placeringen av bioprotesen. Det består av en böjlig kateter som används för att underlätta vid klaffinriktning mot ballongen, spärning och positionering av klaffen. Insättningssystemet har en avsmalnande spets som underlättar passagen genom klaffen. Handtaget är försedd med ett böjningshjul som styrs den böjliga katetterns böjning, samt med ballongens läsmekanism och med ett finjusteringshjul som underlättar inriktning och placering av klaffen på målplassen. En mändräng medföljer ledarlumen till insättningssystemet. Ballongkatetern har röntgenträkt klaffinriktningsmarkörer som anger ballongens arbetslängd. En röntgenträkt mittmarkör inuti ballongen bidrar till att säkerställa korrekt klaffposition. En röntgenträkt trippelmarkör som sitter proximalt om ballongen anger den böjliga katetterns 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 krimplning av THV:n.

Edwards, Edwards Lifesciences, den stiliserade E-logotypen, Carpentier-Edwards, Edwards Commander, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3 och ThermaFix är varumärken som tillhör Edwards Lifesciences Corporation. Alla andra varumärken tillhör respektive ägare.

• **Laddare (figur 4)**

Laddaren används för att underlätta insättningssystemets införande i hylsan.

• **Edwards krimpverktyg och krimpstoppare (figur 5)**

Edwards krimpverktyg minskar klaffens diameter så att den kan monteras på insättningssystemet. 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.

• **Edwards transfemoral ballongkateter**

En beskrivning av produkten finns i bruksanvisningen till Edwards transfemoral ballongkateter.

• **Fyllningsanordning**

En fyllningsanordning med läsmekanism används vid klaffinsättning.

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

2.0 Indikationer

Edwards SAPIEN 3 system med kateterburen hjärtklaff är indikerat för användning i patienter med icke anpassningsbara utflödeskanal/pulmonalklaff på höger kammar (RVOT/PV) som är dysfunktionell, eller har reparats eller bytts ut tidigare, eller tidigare implanterad klaff i pulmonal position.

3.0 Kontraindikationer

Användning av systemet Edwards SAPIEN 3 är kontraindicerad för patienter som:

- Inte tål antikoagulations-/antitrombocytbehandling eller har aktiv bakteriell endokardit eller andra aktiva infektioner.

4.0 Varningar

- Produkterna är endast utformade, avsedda och distribuerade 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, klaffembolisering och/eller RVOT-bristning.
- Läkaren ska bekräfta att THV:n har rätt riktning innan den implanteras.
- Accelererad försämring hos THV:n kan inträffa hos patienter med förräntrad kalciummatabolism.
- Stimuleringselektroerna måste observeras under hela ingreppet för att undvika potentiell risk för perforation av stimuleringselektroerna.
- Bedömning av risken för kranskärlskompression är viktig före implantation av klaffen för att förhindra risk för allvarliga patientskador.

- 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 säkerhetsföreskriften är bruten eftersom steriliteten kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om temperaturindikator har aktiverats eftersom klafffunktionen kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om utgångsdatumet har passerats eftersom klaffens sterilitet eller funktion kan ha kompromitterats.
- Insättningssystemet får inte användas på olämpligt sätt. Insättningssystemet 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 passerats.
- Om insättningssystemet är böjt vid uttagning kan det leda till att patienten skadas.

- Klaffmottagare bör ges antikoagulations-/antitrombocytbehandling, om den inte är kontraindicerad, för att minimera risken för klafftrombos eller tromboemboliska komplikationer, enligt läkarens bedömning. Produkten har inte testats för användning utan antikoagulansia.
- Ingreppet måste genomföras under fluoroskop. Vissa ingrepp under fluoroskop är associerade med en risk för strålningsskador på huden. Dessa skador kan vara smärtsamma, missprydande och långvariga.
- Patienter som har tidigare implanterade bioproteser bör bedömas noggrant innan klaffen implanteras för att säkerställa korrekt placering och insättning av klaffen.

5.0 Försiktighetsåtgärder

- Långvarig hållbarhet har inte fastställts för THV:n. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera klaffens funktion.
- Glutaraldehyd kan orsaka irritation på hud, i ögon, näsa och hals. Undvik långvarig eller upprepad 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 läkarvård 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:
 - Bloddyksrasier definierade som: leukopeni, akut anemi, trombocytopeni eller tidigare blödningsdias eller koagulopati
 - Känd överkänslighet eller kontraindikation för aspirin, heparin, ticlopidin (Ticlid™) eller klopidogrel (Plavix™) eller känslighet för kontrastmedel, som inte kan förmedicineras tillräckligt

-
- Positivt urin- eller serumgravitetstest för kvinnliga patienter med potential för att bli gravid
 - Ett åtföljande paravalvulärt läckage, då den defekta bioprotesen inte sitter ordentligt på plats i den nativa annulus eller inte är strukturellt intakt (t.ex. fraktur i trådramen)
 - Om ett väsentligt motstånd uppstår när katetern förs fram genom kärlen ska du stoppa införseln och undersöka orsaken till motståndet innan du fortsätter. Forcerar inte passage, då detta kan öka risken för kärkomplikationer.
 - Försliktighet ska iakttas i kärl med en diameter som är mindre än 5,5 mm eller 6 mm eftersom det kan hindra säker placering av Edwards införarhyllsats 14 Ch respektive 16 Ch.
 - Var försiktig i slingrande eller förkalkade kärl som kan förhindra ett säkert införande av införingssatsen.
 - Lämplig antibiotikaprofylax efter ingreppet rekommenderas hos patienter som bedöms vara i riskzonen för infektion i klaffprotesen samt endokardit
 - Insättningsballongen får inte överfyllas, då detta kan medföra att klaffbladen inte får rätt hoppassning, vilket kan påverka klaffens funktion.
 - Patientens venösa anatomi bör utvärderas för att förhindra risken för åtkomst som utesluter insättning och placering av produkten.
 - Patienten bör vara hepariniserad för att bibehålla ACT vid ≥ 250 sekunder innan insättningssystemet förs in för att förhindra trombos.
 - Kvarvarande medelgradient kan vara högre i en konfiguration med en "THV i defekt bioprote" än den som observeras efter implantation av klaffen i en nativ annulus med en produkt av samma storlek. Patienter med förhöjd medelgradient efter ingreppet ska följas upp noggrant. Det är viktigt att tillverkaren, modellen och storleken för den befintliga bioprotesklassen kan bestämmas så att lämplig klaff kan implanteras och för att undvika olämplig passning mellan patient och protes. Dessutom måste avbildning tillämpas innan ingreppet för att så noggrant som möjligt fastställa innerdiametern.
- Potentiella risker associerade med klaffen, insättningssystemet och/eller tillbehören inkluderar, men kanske inte är begränsade till följande:
- Hjärtstopp
 - Kardiogen chock
 - Koronarförlödesobstruktion/transvalvulär flödesstörning
 - Produkttrombos som kräver intervention
 - Skador på tricuspidalklaffen
 - Produktembolisering som kräver intervention
 - Akut produktmigrering eller felplacering som kräver intervention
 - Endokardit
 - Hemolys/hemolytisk anemi
 - Strukturell försämring av klaffen (försilting, fraktur, förkalkning, ruptur av klaffblad/klaffblad lossnar från stentpelarna, klaffbladsretraktion, avbrott i suturlinje på grund av klaffprotesens komponenter, förtjockning, stenos)
 - THV-dysfunktion som resulterar i lungklaffsymtom
 - Paravalvulärt eller transvalvulärt läckage
 - Mekaniskt fel på insättningssystem och/eller tillbehör
 - Akut eller icke-akut intervention
 - Dyspné

6.0 Möjliga komplikationer

Potentiella risker associerade med anestesi, ingreppet och avbildningen inkluderar men är inte begränsade till:

- Dödsfall
- Stroke/transitorisk ischemisk attack (TIA)
- Andningsinsufficiens eller andningssvikt
- Kardiovaskulära eller vaskulära skador, såsom perforation eller skador (dissektion) på kärl, myokardiet eller klaffstrukturer inklusive ruptur av lung-RVOT som kan kräva intervention
- Perikardiell utgjutning/hjärttamponad
- Embolihändelse: luft, förkalkande material, trombos, produktfragment
- Infektion inklusive infektion på incisionsstället, septikemi och endokardit
- Myokardinfarkt
- Njurinsufficiens eller njursvikt
- Skada på retningssystemet
- Arytmia

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 insättningssystem	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29
Edwards transfemoral ballongkateter	9350BC16	9350BC20	9350BC23	9350BC25
Hylsa som tillhandahålls av Edwards Lifesciences				
Fyllningsanordning, Qualcrimp krimptillbehör, krimpstoppare och laddare tillhandahålls av Edwards Lifesciences				
Edwards krimpverktyg	9600CR			

Extrautrustning

- Annan kompatibel hylsa:
 - Klaffstorlek: 20, 23, 26 mm GORE DrySeal böjlig införarhylsa (24 Ch, 65 cm)
 - Klaffstorlek: 29 mm GORE DrySeal böjlig införarhylsa (26 Ch, 65 cm)
- Ballongkateter enligt läkarens bedömning
- 20 cm³-spruta eller större
- 50 cm³-spruta eller större
- Trevägskran för högt tryck
- Standardmässig utrustning för hjärtkateteriseringslaboratorium
- Fluoroskopi (fasta, mobila eller semimobila fluoroskopisystem som är lämpliga för användning vid perkutana kranskärlingsgrepp)
- Utrustning för transesofageal eller transtorakal ekokardiografi
- Styv ledare med utbyteslängd på 0,89 mm (0,035 tum)
- Tillfällig pacemaker (PM) och stimuleringselektrod, enligt läkarens bedömning
- Sterila skölkålars; fysiologisk koksaltlösning, hepariniserad koksaltlösning och röntgenträtt kontrastmedel med 15 % spädning
- Sterilt bord för förberedelse av THV och tillbehör

7.2 Hantering och förberedelse av klaff

Använd steril teknik under förberedelse och implantation av produkten.

7.2.1 Procedur för sköljning av THV:n

Innan klaffens behållare öppnas ska den inspekteras noggrant för tecken på skador (t.ex. sprucken behållare eller skadat lock, läckage eller försieglingar som saknas eller är skadade).

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

Steg	Procedur
1	Förbered två (2) sterila skålars med minst 500 ml steril fysiologisk koksaltlösning för att noggrant skölja av THV:n.
2	Ta försiktigt ut enheten med klaff/hållare 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	<p>Skölj THV:n på följande sätt:</p> <ul style="list-style-type: none">Placera klaffen i den första skålens med steril fysiologisk koksaltlösning. Koksaltlösningen ska helt täcka THV:n och hållaren.Medan klaffen och hållaren är nedräkta i vätskan rör du långsamt på dem (för att få klaffen och hållaren att sakta virvla runt) fram och tillbaka i minst 1 minut.Flytta THV:n och hållaren till den andra avsköljningsskålens med fysiologisk koksaltlösning och för dem nedräkta försiktigt fram och tillbaka med en virvlande rörelse under minst en minut till. Se till att sköljningslösningen i den första skälens inte används.Klaffen ska lämnas kvar i den slutliga sköljningslösningen tills den ska användas för att förhindra att vävnaden torkar ut. <p>VAR FÖRSIKTIG: Låt inte klaffen komma i kontakt med skölkålens botten eller sidor när klaffen rörs och skakas runt i sköljningslösningen. Direkt kontakt mellan identifieringsetiketten och klaffen ska också undvikas under sköljningsproceduren. Inga andra föremål får placeras i skölkålarna. Klaffen ska hållas fuktad för att förhindra att vävnaden torkar ut.</p>

7.2.2 Förberedelse av systemet

Se bruksanvisningarna till Edwards hylsa, GORE DrySeal böjlig införarhylsa och Edwards transfemoral ballongkateter för förberedelse av respektive produkt.

Steg	Procedur
1	Kontrollera visuellt att produktkomponenterna är oskadade. Se till att Edwards Commander insättningssystem är helt tillbaka och att ballongkatetern är helt införd i den böjliga katetern. VARNING: För att förhindra skador på ballongskafet ska du se till att den proximala änden av ballongskafet inte böjs.
2	Spola den böjliga katetern.
3	Avlägsna försiktigt det distala ballongskyddet från insättningssystemet.
4	Avlägsna mandrännen från den distala änden av ledarlumen och lägg den åt sidan. Spola försiktigt ledarlumen med hepariniserad koksaltlösning och för in mandrännen i den distala änden av ledarlumen. Obs! Misslyckad återinföring av mandrängen i ledarlumen kan leda till att lumen skadas under krimpningsprocessen.
5	Ställ in insättningssystemet i dess standardläge och se till att den böjliga kateterspetsen omges av det proximala ballongskyddet.
6	Fortsätt till steg 7 vid användning av GORE DrySeal böjlig införhylsa. Vid användning av hylsan som tillhandahålls av Edwards, skruva loss laddarlocket från laddaren och spola laddarlocket. Placer laddarlocket över det proximala ballongskyddet och på den böjliga katetern med lockets insida vänd mot den distala spetsen.
7	För in ballongkatetern helt i den böjliga katetern. Dra loss det proximala ballongskyddet över den blå delen av ballongskafet.
8	Anslut till trevägskran till ballongfyllningsporten. Fyll en spruta på minst 50 cm ³ med 15–20 ml utsätt kontrastmedel och koppla sprutan till trevägskranen.
9	Fyll den fyllningsanordning som tillhandahålls av Edwards Lifesciences med en överskottsvolym i förhållande till den angivna fyllningsvolymen. Lås fyllningsanordningen och anslut den till trevägskranen.
10	Stäng trevägskran till fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences och avlufta systemet med hjälp av sprutan för 50 cm ³ eller större spruta. Släpp långsamt kolven och låt systemet få nolltryck. VARNING: Säkerställ att det inte finns någon vätska kvar i ballongen eftersom det kan medföra svårigheter att rikta in klaffen under ingreppet.
11	Stäng kranen till insättningssystemet. Genom att vrida reglaget på den fyllningsanordning som tillhandahålls av Edwards Lifesciences, överförs kontrastmedlet till sprutan för att uppnå den lämpliga volymen som krävs för att placera klaffen, enligt fyllningsparametrarna.

Steg	Procedur
12	Stäng kranen till sprutan för 50 cm ³ eller större spruta. Ta bort sprutan. Kontrollera att fyllningsvolymen är korrekt och läs fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences. VAR FÖRSIKTIG: Se till att fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences förblir i låst läge tills klaffen placeras.

7.2.3 Montera och krimpa klaffen på insättningssystemet

7.2.3.1 Ingrepp med av Edwards tillhandahållen hylsa

Steg	Procedur
1	Förbered ytterligare två (2) sterila skålär med minst 100 ml steril fysiologisk koksaltlösning för att noggrant skölja Qualcrimp krimptillbehör.
2	Sänk ned Qualcrimp krimptillbehör helt i den första skälén och tryck försiktigt ihop det för att se till att koksaltlösningen absorberas ordentligt. Virvla långsamt Qualcrimp krimptillbehör under minst 1 minut. Upprepa denna process i den andra skälén.
3	Ta ut krimperverktyget ur förpackningen.
4	Vrid krimperverktygets handtag tills öppningen är helt öppen.
5	Ta ut klaffen ur hällaren och avlägsna ID-etiketten.
6	Fäst den 2-delade krimptopparen vid basen av krimperverktyget och klicka fast den.
7	Med krimperverktyget i öppen position placeras klaffen försiktigt i krimperverktygets öppning. Krimpa klaffen gradvis tills den passerar i Qualcrimp krimptillbehör.
8	Placer Qualcrimp krimptillbehör över klaffen och säkerställ att klaffen ligger parallellt med kanten på Qualcrimp krimptillbehör.
9	Placer klaffen och Qualcrimp krimptillbehör i krimperverktygets öppning. För in insättningssystemet koaxialt inuti klaffen på klaffkrimpningsdelen (2–3 mm distalt ifrån hällan till ballongskafet) efter klaffens inriktring på insättningssystemet med klaffens inflöde (ytterkragens ände) mot insättningssystemets proximala ände.
10	Krimpa klaffen tills den når Qualcrimp stopp på den 2-delade krimptopparen.
11	Avlägsna försiktigt Qualcrimp krimptillbehör från klaffen. Avlägsna Qualcrimp stopp från krimptopparen och lämna det slutliga stoppet på plats.
12	Krimpa klaffen helt tills den når det slutliga stoppet. Obs! Säkerställ att klaffkrimpningsdelen är koaxial inuti klaffen.
13	Upprepa den fullständiga krimningen av klaffen två gånger till för att uppnå totalt tre fullständiga krimningar.
14	Dra i ballongskafet och lås det i standardläget.

Steg	Procedur
15	<p>Spola laddaren med hepariniserad koksaltlösning. För omedelbart in i klaffen i laddaren tills insättningssystemets avsmalnande spets exponeras.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: I syfte att förhindra eventuella skador på klaffbladen ska klaffen inte hållas helt krimpad och/eller förbli i laddaren längre än 15 minuter.</p>
16	<p>Fäst laddarlocket på laddarslangen, spola den böjliga katatern igen genom spolningsporten och stäng kranen mot insättningssystemet.</p> <p>Avlägsna mandrängen och spola insättningssystemets ledarlumen.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: Håll klaffen hydrerad tills det är dags för implantation.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: Läkaren ska bekräfta att klaffen har rätt inriktning innan den implanteras.</p>

7.2.3.2 Ingrepp med GORE DrySeal böjlig införarhylsa

Steg	Procedur
1	Förbered ytterligare två (2) sterila skålar med minst 100 ml steril fysiologisk koksaltlösning för att noggrant skölja Qualcrimp krimptillbehör.
2	Sänk ned Qualcrimp krimptillbehör helt i den första skålen och tryck försiktigt ihop det för att se till att koksaltlösningen absorberas ordentligt. Virvla långsamt Qualcrimp krimptillbehör under minst 1 minut. Upprepa denna process i den andra skålen.
3	Ta ut krimperverktyget ur förpackningen.
4	Vrid krimperverktygets handtag tills öppningen är helt öppen.
5	Ta ut klaffen ur hållaren och avlägsna ID-etiketten.
6	Fäst den 2-delade krimstopparen vid basen av krimperverktyget och klicka fast den.
7	Med krimperverktyget i öppen position placeras klaffen försiktigt i krimperverktygets öppning. Krimpa klaffen gradvis tills den passar i Qualcrimp krimptillbehör.
8	Placera Qualcrimp krimptillbehör över klaffen och säkerställ att klaffen ligger parallellt med kanten på Qualcrimp krimptillbehör.
9	Placera klaffen och Qualcrimp krimptillbehör i krimperverktygets öppning. För in insättningssystemet koaxialt i klaffen på klaffkrimpningsdelen (2-3 mm distalt om ballongskafte) med klaffen inriktnad mot insättningssystemet med klaffens inföde (ytterkragens ände) mot insättningssystemets proximala ände.
10	Krimpa klaffen tills den når Qualcrimp stopp på den 2-delade krimstopparen.

Steg	Procedur
11	Avlägsna försiktigt Qualcrimp krimptillbehör från klaffen. Avlägsna Qualcrimp stopp från krimstopparen och lämna det slutliga stoppet på plats.
12	Krimpa klaffen helt tills den når det slutliga stoppet. Obs! Säkerställ att klaffkrimpningsdelen är koaxial inuti klaffen.
13	Upprepa den fullständiga krimpningen av klaffen två gånger till för att uppnå totalt tre fullständiga krimpningar.
14	Dra i ballongskafte och läs det i standardläget.
15	Spola katatern med hepariniserad koksaltlösning. VAR FÖRSIKTIG: I syfte att förhindra eventuella skador på klaffbladen ska klaffen inte hållas helt krimpad och/eller förbli i laddaren längre än 15 minuter.
16	Stäng kranen till insättningssystemet. VAR FÖRSIKTIG: Håll klaffen hydrerad tills det är dags för implantation. VAR FÖRSIKTIG: Läkaren ska bekräfta att klaffen har rätt inriktning innan den implanteras.
17	Påbörja inriktningen av klaffen genom att frigöra ballongens läsmekanism och dra ballongkatatern rakt bakåt tills en del av varningsmarkören syns. Dra inte längre än till varningsmarkören. VARNING: För att förhindra skador på ballongskafte ska du se till att den proximala änden av ballongskafte inte böjs.
18	Öppna kranen och spola den böjliga katatern med hepariniserad koksaltlösning. Stäng kranen.
19	Aktivera ballongens läsmekanism.
20	Placera klaffen mellan klaffinriktningsmarkörerna med hjälp av finjusteringshjulet under fluoroskop. VAR FÖRSIKTIG: Vrid inte finjusteringshjulet om ballongens läsmekanism inte är aktiverad. VARNING: Placera inte klaffen bortom den distala klaffinriktningsmarkören. Detta förhindrar korrekt klaffplacering.
21	Avlägsna mandrängen och spola insättningssystemets ledarlumen.

7.3 Fördilatation av mälzon och klaffinsättning

Fördilatation av mälzon före implantation är valfritt enligt läkarens bedömning.

Fördilatation av mälzon och klaffinsättning bör utföras under lokal anestesi och/eller narkos med hemodynamisk övervakning i kateteriseringsslaboratorium/hybridoperationssal med fluoroskopiska avbildningsmöjligheter.

Administrera heparin för att bibehålla ACT vid ≥ 250 sekunder under ingreppet.

VAR FÖRSIKTIG: För mycket kontrastmedel kan leda till njursvikt. Mät patientens kreatininivå före ingreppet. Användningen av kontrastmedel ska övervakas.

7.3.1 Fördilatation av mälzon

Fördilatatera mälzonen, enligt läkarens bedömning, enligt bruksanvisning för den valda ballongkatetern.

VAR FÖRSIKTIG: För att minimera risken för ledarbristning ska försiktighet utövas vid användning av en ballong med en diameter större än den nominella diametern (ursprunglig implantatstorlek) på ledaren för fördilatation av det avsedda placeringsstället.

7.3.2 Insättning av THV:n

7.3.2.1 Ingrepp med av Edwards tillhandahållen hylsa

Steg	Procedur
1	Få åtkomst med hjälp av standardtekniker för kateterisering.
2	Förbered Edwards hylsa. Se bruksanvisningen till Edwards hylsa för information om hantering och förberedelse av produkten.
3	Fördilatera kärl vid behov.
4	För in hylsan enligt dess bruksanvisning.
5	För in laddaren i hylsan tills laddaren tar stopp.
6	För fram insättningssystemet med Edwards logotyp korrekt inriktad (insättningssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten) genom hylsan tills klaffen kommer ut ur hylsan. Dra tillbaka laddaren till insättningssystemet proximala ände. Obs! Insättningssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten. VAR FÖRSIKTIG: Klaffen ska inte föras fram genom hylsan om hylsans spets inte ligger bortom bifurkationen i vena cava inferior, då detta innebär risk för skador på höftbenskärlen. VAR FÖRSIKTIG: I syfte att förhindra eventuella skador på klaffbladen ska klaffen inte vara kvar i hylsan under längre tid än 5 minuter.

Steg	Procedur
7	Rikta in klaffen i hälvenen genom att frigöra ballongens läsmekanism och dra ballongkatetern rakt bakåt tills en del av varningsmarkören syns. Dra inte längre än till varningsmarkören. WARNING: För att förhindra skador på ballongskafet ska du se till att den proximala änden av ballongskafet inte böjs. Aktivera ballongens läsmekanism. Placerar klaffen mellan klaffinriktningsmarkörerna med hjälp av finjusteringshjulet. VAR FÖRSIKTIG: Vrid inte finjusteringshjulet om ballongens läsmekanism inte är aktiverad. WARNING: Placerar inte klaffen bortom den distala klaffinriktningsmarkören. Detta förhindrar korrekt klaffplacering. VAR FÖRSIKTIG: Bibehåll ledarens position under inriktningen av klaffen. WARNING: Om inriktningen av klaffen inte utförs i en rak sektion kan det vara svårt att genomföra detta steg. Det kan leda till att insättningssystemet skadas och att ballongen inte kan fyllas. Växla mellan olika fluoroskopiska vyer för att lättare kunna bedöma kurvaturer i anatomin. Om en alltför hög spänning uppstår under inriktningen av klaffen måste insättningssystemet omplaceras till en annan rak sektion av hälvenen och trycket (eller spänningen) i systemet måste avlastas.
8	För fram katetern och använd böjningshjulet, vid behov, och passera mälzonen. Obs! Kontrollera inriktningen på Edwards logotyp för att säkerställa korrekt riktning. Insättningssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten.
9	Om ytterligare arbetslängd krävs kan laddaren avlägsnas genom att skruva loss laddarlocket och dra av laddarslangen från insättningssystemet.
10	Inaktivera ballongens läsmekanism och dra tillbaka den böjliga kateterns spets till mitten av trippelmarkören. Aktivera ballongens läsmekanism.
11	Bekräfta att klaffen är korrekt placerad i förhållande till mälzonen.
12	Justerar vid behov klaffens koaxialitet med hjälp av böjningshjulet och klaffens placering med hjälp av finjusteringshjulet.
13	Säkerställ före placering att klaffen är korrekt positionerad mellan klaffinriktningsmarkörerna och att den böjliga kateterns spets är låst över trippelmarkören.

Steg	Procedur
14	<p>Påbörja placeringen av klaffen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lås upp den fyllningsanordning som tillhandahålls av Edwards Lifesciences. Placer klaffen genom att fylla ballongen långsamt och kontrollerat med hela volymen i fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences. Avvakta i 3 sekunder och bekräfta att fyllningsanordningens cylinder är tom i syfte att säkerställa fullständig fyllning av ballongen. Töm ballongen.

7.3.2.2 Ingrepp med GORE DrySeal böjlig införarhylsa

Steg	Procedur
1	Få åtkomst med hjälp av standardtekniker för kateterisering.
2	Förbered GORE DrySeal böjlig införarhylsa. Se bruksanvisningen till GORE DrySeal böjlig införarhylsa för information om hantering och förberedelse av produkten.
3	Fördilatera kärlet vid behov.
4	För in hylsan enligt dess bruksanvisning.
5	För in insättningssystemet i hylsan.
6	För fram insättningssystemet med Edwards logotyp korrekt inriktad (insättningssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten) genom hylsan. Obs! Insättningssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten. VAR FÖRSIKTIG: Klaffen ska inte föras fram genom hylsan om hylsans spets inte ligger bortom bifurkationen i vena cava inferior, då detta innebär risk för skador på höftbenskärlen. VAR FÖRSIKTIG: I syfte att förhindra eventuella skador på klaffbladen ska klaffen inte vara kvar i hylsan under längre tid än 5 minuter.
7	För fram katetern till målzonern.
8	Exponera klaffen genom att dra tillbaka spetsen på GORE DrySeal böjlig införarhylsa bortom trippelmarkören.
9	Inaktivera ballongens läsmekanism och dra tillbaka den böjliga kateterns spets till mitten av trippelmarkören. Aktivera ballongens läsmekanism.
10	Bekräfta att klaffen är korrekt placerad i förhållande till målzonern.
11	Justera vid behov klaffens koaxialitet med hjälp av böjningshjulet och klaffens placering med hjälp av finjusteringshjulet.
12	Säkerställ före placering att klaffen är korrekt positionerad mellan klaffinriktningsmarkörerna och att den böjliga kateterns spets är låst över trippelmarkören.

Steg	Procedur
13	<p>Påbörja placeringen av klaffen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lås upp den fyllningsanordning som tillhandahålls av Edwards Lifesciences. Placer klaffen genom att fylla ballongen långsamt och kontrollerat med hela volymen i fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences. Avvakta i 3 sekunder och bekräfta att fyllningsanordningens cylinder är tom i syfte att säkerställa fullständig fyllning av ballongen. Töm ballongen.

7.3.3 Avlägsnande av systemet

Steg	Procedur
1	<p>Böj tillbaka insättningssystemet. Säkerställ att den böjliga kateterns spets är låst över trippelmarkören.</p> <p>Vid användning av hylsan som tillhandahålls av Edwards, avlägsna insättningssystemet från hylsan.</p> <p>Vid användning av GORE DrySeal böjlig införarhylsa, dra tillbaka hylsan och insättningssystemet in i hälven och avlägsna sedan insättningssystemet från hylsan.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: Om insättningssystemet inte är böjt tillbaka vid uttagning kan det leda till skador på patienten.</p>
2	<p>Avlägsna samtliga produkter när lämplig ACT-nivå har uppnåtts.</p> <p>Se bruksanvisningen till Edwards hylsa eller GORE DrySeal böjlig införarhylsa för information om avlägsnande av produkten.</p>
3	Förslut åtkomststället.

8.0 Leveransform

STERIL: Klaffen levereras steriliserad med glutaraldehydlösning.

Insättningssystemet och tillbehören levereras steriliserade med etylenoxidgas.

THV:n levereras icke-pyroget förpackad med buffrad glutaraldehyd i en plastbehållare på vilken det sitter en säkerhetsförsägling. Varje behållare levereras i en förvaringslåda som har en temperaturindikator som detekterar om THV:n exponeras för extrema temperaturer. Förvaringslådan packas in i frigolit inför transport.

9.0 Förvaring

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

Insättningssystemet och tillbehören ska förvaras svalt och torrt.

10.0 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 förhållanden:

- Statiskt magnetfält på 1,5 tesla (T) eller 3,0 tesla (T).
- Maximalt spatialt gradientfält på 2500 gauss/cm (25 T/m) eller lägre
- Maximal genomsnittlig specifik medelabsorptionshastighet (SAR) för hela kroppen, rapporterad av MR-systemet, på 2 W/kg (normalt driftläge).

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

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

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.

11.0 Patientinformation

Ett patientimplantationskort medföljer varje THV. Efter implantation ska all obligatorisk information fyllas i och implantationskortet överlämnas till patienten. Serienumret finns på paketet. Implantationskortet gör det enklare för patienter att informera sjukvårdspersonal om vilken typ av implantat de har när de söker vård.

12.0 Uttagen THV och kassering av enheten

Den planterade klaffen ska omedelbart 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 produkter kan hanteras och kasseras på samma sätt som sjukhusavfall och smittfarligt avfall. Det finns inga särskilda risker för knippade med kassering av dessa produkter.

13.0 Referenser

[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.

Dessa produkter tillverkas och säljs under ett eller flera av följande USA-patent: USA-patent nr 7,530,253; 7,895,876; 8,690,936; 8,790,387; 9,301,840; 9,301,841; 9,393,110; och motsvarande utländska patent.

Implantation af lungeklap

Brugsanvisning

Implantation af transkaterterhjerteklappen må udelukkende udføres af læger, der er blevet oplært af Edwards Lifesciences. Der henvises til undervisningsvejledningen for yderligere proceduremæssige hensyn. 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 fremføringssystemet.

- Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap (figur 1)**

Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklappen (THV) består af en ballonexpanderbar, røntgenfast, kobolt-krom-ramme, en bovin perikardielklap med tre flige samt indvendige og udvendige stofmanchetter af polyethylenterephthalat (PET). Fligene er behandlet i overensstemmelse med Carpenter-Edwards TheraFix processen.

I følgende tabel identificeres de anbefalede størrelsesvalg for den kanal for højre ventrikels udløbsområde (RVOT), som ikke opfylder kravene, og THV-i-THV i pulmonalpositionen ved hjælp af ballonstørrelsesmåling:

Tabel 1

Diameter på målzone	SAPIEN 3 klapstørrelse
16,5-20,0 mm	20 mm
20,0-23,0 mm	23 mm
23,0-26,0 mm	26 mm
26,0-29,0 mm	29 mm

Bemerk: Ved en svigtende bioprotese uden stent skal der overvejes størrelsesbefalinger for en kanalmålzone for højre ventrikels udløbsområde (RVOT), som ikke opfylder kravene.

For procedurer med THV i en kirurgisk klap er størrelsesanbefalingerne for bioproteses reelle indvendige diameter vist i tabellen nedenfor:

Tabel 2

Reel indvendig diameter for kirurgisk klap ^[1]	SAPIEN 3 klapstørrelse
16,5-19,0 mm	20 mm
18,5-22,0 mm	23 mm
22,0-25,0 mm	26 mm
25,0-28,5 mm	29 mm

Bemerk: Den kirurgiske klaps reelle indvendige diameter kan være mindre end den anmærkede klapstørrelse. Dimensionerne for den defekte bioprotese skal bestemmes, så den passende THV-størrelse kan implanteres, og det gøres bedst ved hjælp af ballonstørrelsesmåling og/eller computertomografi.

Bemerk: Den præcise volumen, som er nødvendig for at indsætte THV'en, kan variere afhængigt af bioproteses indvendige diameter. Faktorer som f.eks. forkalkning og vækst af pannus-væv kan muligvis ikke gengives nojagtigt i en scanning og kan reducere den effektive indvendige diameter af de defekte bioproteste 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 inflationsparametre i tabel 3.

- Edwards Commander fremføringsystem (figur 2)**

Edwards Commander fremføringssystemet fremmer placeringen af bioproteesen. Det består af et fleksibelt kateter til at hjælpe ved klapindstilling i forhold til ballonen, spring og placering af klappen. Fremføringssystemet omfatter en konisk spids, der fremmer krydsning af klappen. Håndtaget indeholder et fleksibilitetshjul til at styre bojning af det fleksible kateter samt en ballonlås og et finjusteringshjul til at lette klapjustering og placering af klappen på den ønskede lokation. En stilet er inkluderet i fremføringssystems guidevirelumen. Ballonkateteret har røntgenfaste klapjusteringsmarkører, der angiver ballonens arbejdslængde. Ballonen er forsynet med en røntgenfast central markør til hjælp ved placering af klap. En røntgenfast tredobbelts markør proksimalt for ballonen angiver det fleksible kateters 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 indsættelse af fremføringssystemet i hylsteret.

• Edwards kompressionsanordning og kompressionsstopper (figur 5)

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

• Edwards hylster

Se brugsanvisningen til hylsteret for beskrivelse af anordningen.

• Edwards transfemoralt ballonkateter

Se brugsanvisningen til Edwards transfemoralt ballonkateter for beskrivelse af anordningen.

• Inflationsanordning

En inflationsanordning med läsemekanisme bruges ved klapindsættelse.

Bemærk: For korrekt bestemmelse af volumenstørrelse skal fremføringssystemet anvendes sammen med inflationsanordningen leveret af Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

Edwards SAPIEN 3 transkatereterhjerteklapsystemet er indiceret til brug på patienter med en højre ventrikels udlobsområde/pulmonalklap (RVOT/PV), der ikke fungerer, er tidligere repareret eller udskiftet, og som ikke opfylder kravene, eller en tidligere implantet klap i lungeklappositionen.

3.0 Kontraindikationer

Brug af Edwards SAPIEN 3 systemet kontraindiceres for patienter, som:

- Ikke kan tolerere antikoagulations-/antitrombocytbehandling, eller som har aktiv bakteriel endocarditis eller andre aktive infektioner.

4.0 Advarsler

- Andringerne er udelukkende designet, beregnet og distribueret til engangsbrug. **Disse anordninger må ikke resterilleseres eller genanvendes.** Der er ingen data, der underbygger, atandringerne er sterile, ikke-pyrogene og funktionsdygtige efter genbearbejdning.
- Korrekt mæling af THV'en er afgørende for at minimere risikoen for paravalvulær lækage, migration, klapembolisering og/eller RVOT-ruptur.
- Lægen skal kontrollere, at THV'en vender rigtigt forud for dens implantation.
- Forøget svækkelse af THV'en kan opstå hos patienter med ændret calciummetabolisme.
- Observation af pacedledningen under hele proceduren er meget vigtigt for at undgå risiko for perforation afpacedledningen.
- Vurdering for koronar kompressionsrisiko inden klapimplantation er afgørende for at undgå risiko for alvorlig patientskade.

- THV'en skal konstant være fugtet og må ikke eksponeres for andre oplosninger, antibiotika, kemikalier osv. end forsendselsoplosningen og en steril fysiologisk saltvandsoplosning 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 fasér, kræver udskiftning af THV'en.

- Patienter med overfølsomhed over for kobolt, nikkel, krom, molybdæn, titaniump, mangan, silicium og/eller polymere materialer kan få en allergisk reaktion på grund af disse materialer.
- Brug ikke THV'en, hvis den åbningssikre 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.
- Fremføringssystemet må ikke fejlhåndteres, og fremføringssystemet og tilbehørsanordningerne må ikke bruges, hvis emballagens sterile barrierer og eventuelle komponenter er blevet åbnet eller beskadiget eller ikke kan gennemsynes, eller hvis udlobsdatoen er overskredet.
- Det kan medføre patientskade, hvis fremføringssystemet ikke rettes ud for fjernelse.
- Klapmodtagere bør holdes på antikoagulations-/antitrombocytbehandling, medmindre det er kontraindiceret, for at minimere risikoen for klap trombose og tromboemboliske hændelser som bestemt af deres læge. Denne anordning er ikke blevet testet til anvendelse uden antikoagulation.
- Indgrebet skal udføres ved hjælp af fluoroskopi. Nogle fluoroskopisk vejledning indgreb er forbundet med en risiko for strålingsskade på huden. Disse skader kan være smertefulde, skæmmende og langvarige.
- Patienter med præeksisterende bioproteser bør vurderes noje før implantation af THV'en for at sikre korrekt placering og indsættelse af klappen.

5.0 Sikkerhedsforanstaltninger

- Langsigtet holdbarhed er ikke blevet bestemt for THV'en. Regelmæssig opfølgning hos lægen anbefales for at evaluere hjerteklappens funktion.
- 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 skylles 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 for patienter med:
 - Bloddyksrasier defineret som: leukopeni, akut anæmi, trombocytopeni eller historik med hemoragisk diatese eller koagulopati
 - En kendt overfølsomhed over for eller kontraindikation imod aspirin, heparin, ticlopidin (Tidil™) eller clopidogrel (Plavix™) eller følsomhed over for kontrastmedie, som ikke kan præmedicineres tilstrækkeligt

-
- Positiv urin- eller serumgraviditetstest hos fødedygtige kvinder
 - En konkomitant paravalvulær lækage, hvor den defekte bioprotese ikke er forsvarligt fastgjort i den native annulus eller ikke er strukturelt intakt (f.eks. brud på en netramme)
 - 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 det ikke igennem, da dette kan øge risikoen for vaskulære komplikationer.
 - Der skal udvises forsigtighed ved kar med en diameter, som er mindre end 5,5 mm eller 6 mm, da dette kan forhindre sikker anbringelse af Edwards Sheath indføringssstæt på henholdsvis 14 F og 16 F.
 - Udvis forsigtighed ved snoede eller forkalkede kar, som kan forhindre sikker indføring af indføringsstæt.
 - Passende antibiotisk profilakse anbefales som efterbehandling af patienter med risiko for infektion af den protetiske hjerteklap og endocarditis.
 - Indsættelsesballonen må ikke overinflates, da det kan forhindre bladenes korrekte koaptation og dermed påvirke klappens funktionsdygtighed.
 - Patientens veneanatomি bør evalueres for at undgå risiko for adgang, som vil umuliggøre fremføring og indsættelse af anordningen.
 - Patienten bør hepariniseres for at oprettholde ACT på ≥ 250 sek. inden indføring af fremføringssystemet for at forhindre trombose.
 - Residual gennemsnitlig gradient kan være højere i forbindelse med en "THV-i-defekt bioprotese" end observeret efter implantation af klappen i en nativ annulus ved hjælp af samme størrelse anordning. Patienter med forhøjet gennemsnitlig gradient efter indgrev skal overvåges nøje. Det er vigtigt, at producenten, modellen og størrelsen på den allerede eksisterende bioproteseklap bestemmes, så den relevante klap kan implanteres, og uoverensstemmelse mellem protese og patient undgås. Derudover skal modaliteter scannes for indgrevet med henblik på nøjagtig bestemmelse af den indvendige diameter.
- Arytmii
 - Arteriovenøs fistel (AV-fistel)
 - Systemisk eller perifer nerveskade
 - Systemisk eller perifer iskæmi
 - Lungeødem
 - Pneumothorax
 - Pleuraekssudat
 - Atelektase
 - Blodtab, der kræver transfusion eller intervention
 - Anæmi
 - Strålningsskade
 - Elektrolytbalance
 - Hypertension eller hypotension
 - Allergisk reaktion på anæstesi, kontrastmedie, antitrombotisk behandling, anordningsmateriale
 - Hæmatom eller ekkymose
 - Synkope
 - Smerter
 - Motionsintolerance eller svaghed
 - Inflammation
 - Angina
 - Feber
 - Hjertesvigt
- Potentielle risici forbundet med klappen, fremføringsystemet og/eller tilbehør inkluderer, men er ikke begrænset til, følgende:
- Hjertestop
 - Kardiogen shock
 - Obstruktion af koronar gennemstrømning/forstyrrelse af transvalvulær gennemstrømning
 - Anordningstrombose, der kræver intervention
 - Skade på trikuspidalklappen
 - Anordningsembolisering, der kræver intervention
 - Akut vandrings af anordningen eller fejlplassering, der kræver intervention
 - Endocarditis
 - Hæmolyse/hæmolytisk anæmi
 - Strukturel nedbrydning af klappen (slitage, fraktur, forkalkning, flænge i flig/afvrining fra stentstederne, tilbagetrækning af flig, suturlinjeforstyrrelse af komponenter på den protetiske hjerteklap, fortykning, stenose)
 - THV-dysfunktion, som medfører lungeklapsymptomer
 - Paravalvulær eller transvalvulær lækage

6.0 Potentielle bivirkninger

Potentielle risici forbundet med anæstesi, interventionsindgreb og billedannelse inkluderer, men er ikke begrænset til:

- Dødsfalder
- Slagtilfælde/forbigående iskæmisk slagtilfælde
- Respirationsinsufficiens eller respirationssvigt
- Kardiovaskulær eller vaskulær skade såsom perforation eller beskadigelse (dissektion) af kar, myokardium eller vaskulære strukturer, herunder ruptur af den pulmonale RVOT, som kræver intervention
- Perikardial ekssudation/hjertetamponade
- Embolisk hændelse; luft, forkalket materiale, trombe, fragmenter af anordningen
- Infektion, herunder infektion på indsnitsstedet, sepsis og endocarditis
- Myokardieinfarkt
- Nyreinsufficiens eller nyresvigt
- Skader på ledningssystemet

- Mekanisk svigt af fremføringssystemet og/eller tilbehør
- Fremkommende eller ikke-fremkommende re-intervention
- Dyspnø

7.0 Brugsanvisning

7.1 Systemkompatibilitet

Tabel 4

PRODUKTNANVN	20 mm system	23 mm system	26 mm system	29 mm system
	Model			
Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteclap	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Commander fremføringssystem	9610TF20	9610TF23	9610TF26	9610TF29
Edwards transfemoralt ballonkateter	9350BC16	9350BC20	9350BC23	9350BC25
Hylster leveret af Edwards Lifesciences				
Inflationsanordning, Qualcrimp kompressionsstilbehør, kompressionsstopper og isætningsanordning leveret af Edwards Lifesciences				
Edwards kompressionsanordning		9600CR		

Yderligere udstyr

- Andet kompatibelt hylster:
 - Klapstørrelse: 20, 23, 26 mm GORE DrySeal Flex Indføringssheath (24F, 65 cm)
 - Klapstørrelse: 29 mm GORE DrySeal Flex Indføringssheath (26F, 65 cm)
- Ballonkateter i henhold til lægens skønsmæssige vurdering
- Sprøjte på 20 cm³ eller større
- Sprøjte på 50 cm³ eller større
- Trevejsstophane med højt tryk
- Standardlaboratorieudstyr til hjertekatereterisation
- Fluoroskopi (faste, mobile eller semi-mobile fluoroskopisystemer, der er velegnede til brug i forbindelse med perkutante koronarindgreb)
- Transstorakal ekkokardiografikapacitet
- Guidewire med udvekslingslængde på 0,89 mm (0,035")
- Midlertidig pacemaker (PM) og paceledning i henhold til lægens skønsmæssige vurdering
- Sterile skyleskåle; fysiologisk saltvand, hepariniseret saltvand og 15 % fortyndet, røntgenfast kontrastmedie
- Sterilt bord til klargøring af THV og tilbehør

7.2 Håndtering og klargøring af klap

Følg steril teknik under klargøring og implantation af anordningen.

7.2.1 THV-skylleprocedure

Undersøg noje klapbeholderen for tegn på skade, inden den åbnes (f.eks. en revnet beholder eller låg, lekkage eller brutte eller manglende forseglinger).

FORSIGTIG: Hvis det konstateres, at beholderen er beskadiget, løkker, 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 skyldning af THV'en.
2	Tag forsigtigt klappen/holderen ud af beholderen uden at berøre vævet. Kontrollér klappens serieidentifikationsnummer med nummeret på beholderens låg, og registrér det i patientinformationsdokumenterne. Efter 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 klappen i den første skål med steril, fysiologisk saltvand. Kontrollér, at saltvandsopløsningen dækker THV'en og holderen helt. Med klappen og holderen nedsnæket vippes skålen langsomt (lad forsigtigt klappen og holderen skulpe) frem og tilbage i mindst 1 minut. Flyt THV'en og holderen til den anden skyleskål med fysiologisk saltvand, og ryst forsigtigt rundt i mindst 1 minut mere. Sørg for, at skyleopløsningen i den første skål ikke bruges. Klappen skal blive i den sidste skyleopløsning, indtil den skal bruges, for at forhindre, at vævet udtrører. <p>FORSIGTIG: Undgå, at klappen kommer i kontakt med bunden eller siderne på skyleskålen, mens den ristes eller hvirvels i skyleopløsningen. Direkte kontakt mellem identifikationsmærket og klappen skal også undgås under skylleproceduren. Der må ikke anbringes andre genstande i skyleskålene. Klappen skal holdes fugtig for at forhindre, at vævet udtrører.</p>

7.2.2 Klargøring af systemet

Se brugsanvisningen til Edwards hylsteret, GORE DrySeal Flex Indføringsheath, Edwards transfemoralt ballonkateter til klargøring af anordningerne.

Trin	Procedure
1	<p>Efterse visuelt alle komponenter for beskadigelse. Kontrollér, at Edwards Commander fremføringssystemet er uden bojninger, og at ballonkateteret er fort held ind i Flex-kateteret.</p> <p>ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonkaftet skal det sikres, at ballonkaftets proksimale ende ikke bøjes.</p>

Trin	Procedure
2	Skyl det fleksible kateter.
3	Fjern forsigtigt det distale ballonomslag fra fremføringsystemet.
4	Fjern stiletten fra den distale ende på guidewirelumen, og sæt den til side. Skyl guidewirelumenen med hepariniseret saltvand, og sæt stiletten tilbage i den distale ende af guidewirelumenen. Bemærk: Hvis stiletten ikke sættes tilbage i guidewirelumen, kan det beskadige lumen under kompressionsprocessen.
5	Placer fremføringsystemet i standardpositionen, og sørge for, at spidsen på det fleksible kateter er dækket af det proksimale ballonomslag.
6	Hvis GORE DrySeal Flex Fix Indføringssheath anvendes, fortsættes der til trin 7. Hvis hylsteret fra Edwards anvendes, skal isætningshætten skrues af isætningsanordningen og skyldes. Placer isætningsanordningens hætte over det proksimale ballonomslag og på det fleksible kateter med hættens inderside vendt mod den distale spids.
7	Før ballonkateteret helt frem i det fleksible kateter. Træk det proksimale ballonomslag over den blå del af ballonskafet.
8	Sæt en trevejsstophane på ballonen inflationsport. Fyld en 50 cm^3 eller større sprojete med 15–20 ml fortyndet kontrastmedie, og sæt den på trevejsstophanen.
9	Fyld den inflationsanordning, der er leveret af Edwards Lifesciences, med en større volumen i forhold til den angivne inflationsvolumen. Lås inflationsanordningen, og slut den til trevejsstophanen.
10	Luk trevejsstophanen til inflationsanordningen, der er leveret af Edwards Lifesciences, og afluft systemet vha. sprojeten på 50 cm^3 eller større. Slip forsigtigt stemplet, og 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 indgrebet.
11	Luk stophanen til fremføringssystemet. Drei knappen på inflationsanordningen fra Edwards Lifesciences for at overføre kontrastmediet til sprojeten for at opnå den passende volumen, der er nødvendig for at indsætte klappen, i henhold til inflationsparametrene.
12	Luk stophanen til sprojeten på 50 cm^3 eller større. Fjern sprojeten. Bekraft, at inflationsvolumenet er korrekt, og lås inflationsanordningen fra Edwards Lifesciences. FORSIGTIG: Hold inflationsanordningen fra Edwards Lifesciences i den læste position indtil indsætning af klappen.

7.2.3 Montering og komprimering af klappen på fremføringssystemet

7.2.3.1 Procedure med hylster fra Edwards

Trin	Procedure
1	Opstil yderligere to (2) sterile skåle med mindst 100 ml steril fysiologisk saltvand til grundig skyllning af Qualcrimp kompressionstilbehøret.
2	Sænk Qualcrimp kompressionstilbehøret helt ned i oplosningen i den første skål, og pres den forsigtigt sammen for at sikre, at saltvandsoplosningen absorberes. Hvirvl langsomt Qualcrimp kompressionstilbehøret rundt i mindst 1 minut. Gentag denne proces i den anden skål.
3	Tag kompressionsanordningen ud af emballagen.
4	Roter kompressionsanordningens håndtag, indtil åbningen er helt åben.
5	Fjern klappen fra holderen, og fjern id-mærket.
6	Sæt den 2-delte kompressionsstopper på kompressionsanordningens sokkel, og lad den klikke på plads.
7	Placer forsigtigt klappen i kompressionsanordningens åbning, mens kompressionsanordningen er i den åbne position. Komprimer gradvist klappen, indtil den passer i Qualcrimp kompressionstilbehøret.
8	Placer Qualcrimp kompressionstilbehøret over klappen for at sikre, at klappen er parallel med kanten af Qualcrimp kompressionstilbehøret.
9	Anbring klappen og Qualcrimp kompressionstilbehøret i kompressionsanordningens åbning. Indsæt fremføringsystemet koaksialt i klappen på klapkompressionsdelen (2–3 mm distalt for ballonskafet) med retning af klappen på fremføringssystemet med indløbet (enden med udvendig manchet) for klappen mod den proksimale ende af fremføringssystemet.
10	Komprimer klappen, indtil den når Qualcrimp stoppet, som sidder på den 2-delte kompressionsstopper.
11	Fjern forsigtigt Qualcrimp kompressionstilbehøret fra klappen. Fjern Qualcrimp stoppet fra det endelige stop, mens det endelige stop efterlades på plads.
12	Komprimer klappen helt, indtil den når det endelige stop. Bemærk: Kontrollér, at klapkompressionsdelen er koaksialt inde i klappen.
13	Gentag hele kompressionen af klappen yderligere to gange, altså i alt tre fulde kompressioner.
14	Træk i ballonskafet, og lås det i standardpositionen.
15	Skyl isætningsanordningen med hepariniseret saltvand. Før omgående klappen ind i isætningsanordningen, indtil den koniske spids på fremføringssystemet blottes. FORSIGTIG: For at forhindre potentiel beskadigelse af flige må klappen ikke være helt komprimeret og/eller i isætningsanordningen i mere end 15 minutter.

Trin	Procedure
16	<p>Fastgør isætningshætten på isætningsanordningen, skyl det fleksible kateter gennem skyllerporten, og luk stophanen til fremføringssystemet.</p> <p>Fjern stiletten, og skyl fremføringssystemets guidewirelumen.</p> <p>FORSIGTIG: Hold klappen fugtig indtil implantation.</p> <p>FORSIGTIG: Lægen skal kontrollere, at klappen vender rigtigt forud for dens implantation.</p>

7.2.3.2 Procedure med GORE DrySeal Flex Indføringssheath

Trin	Procedure
1	Opstil yderligere to (2) sterile skåle med mindst 100 ml steril fysiologisk saltvand til grundig skyllning af Qualcrimp kompressionsstilbehøret.
2	Sænk Qualcrimp kompressionsstilbehøret helt ned i oplosningen i den første skål, og pres den forsigtigt sammen for at sikre, at saltvandsoplosningen absorberes. Hvirvl langsomt Qualcrimp kompressionsstilbehøret rundt i mindst 1 minut. Gentag denne proces i den anden skål.
3	Tag kompressionsanordningen ud af emballagen.
4	Roter kompressionsanordningens håndtag, indtil åbningen er helt åben.
5	Fjern klappen fra holderen, og fjern id-mærket.
6	Sæt den 2-delte kompressionsstopper på kompressionsanordningens sokkel, og lad den klikke på plads.
7	Placer forsigtigt klappen i kompressionsanordningens åbning, mens kompressionsanordningen er i den åbne position. Komprimer gradvist klappen, indtil den passer i Qualcrimp kompressionsstilbehøret.
8	Placer Qualcrimp kompressionsstilbehøret over klappen for at sikre, at klappen er parallel med kanten af Qualcrimp kompressionsstilbehøret.
9	Anbring klappen og Qualcrimp kompressionsstilbehøret i kompressionsanordningens åbning. Indsæt fremføringssystemet koaksialt i klappen på klapkompressionsdelen (2–3 mm distalt for ballonkaftet) med retning af klappen på fremføringssystemet med indløbet (enden med udvendig manchet) for klappen mod den proksimale ende af fremføringssystemet.
10	Komprimer klappen, indtil den når Qualcrimp stoppet, som sidder på den 2-delte kompressionsstopper.
11	Fjern forsigtigt Qualcrimp kompressionsstilbehøret fra klappen. Fjern Qualcrimp stoppet fra det endelige stop, mens det endelige stop efterlades på plads.
12	Komprimer klappen helt, indtil den når det endelige stop.

Bemærk: Kontroller, at klapkompressionsdelen er koaksialt inde i klappen.

Trin	Procedure
13	Gentag hele kompressionen af klappen yderligere to gange, altså i alt tre fulde kompressioner.
14	Træk i ballonkaftet, og lås det i standardpositionen.
15	Skyl kateteret med hepariniseret saltvand.
	FORSIGTIG: For at forhindre potentiel beskadigelse af flige må klappen ikke være helt komprimeret og/eller i isætningsanordningen i mere end 15 minutter.
16	Luk stophanen til fremføringssystemet.
	FORSIGTIG: Hold klappen fugtig indtil implantation.
	FORSIGTIG: Lægen skal kontrollere, at klappen vender rigtigt forud for dens implantation.
17	Start klapjustering ved at deaktivere ballonlæsen og trække ballonkateteret lige tilbage, indtil en del af advarselsmarkøren bliver synlig. Træk ikke forbi advarselsmarkøren.
	ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonkaftet skal det sikres, at ballonkaftets proksimale ende ikke bøjes.
18	Åbn stophanen, og skyl det fleksible kateter med hepariniseret saltvand. Luk stophanen.
19	Aktivér ballonlæsen.
20	Brug finjusteringshjulet under fluoroskopি til at anbringe klappen mellem klapjusteringsmarkørene.
	FORSIGTIG: Drej ikke finjusteringshjulet, hvis ballonlæsen ikke er aktivteret.
	ADVARSEL: Placer ikke klappen forbi den distale klapjusteringsmarker. Dette vil forhindre korrekt indsætning af klap.
21	Fjern stiletten, og skyl fremføringssystemets guidewirelumen.

7.3 Prædilation af landingszonen og klapfremføring

Prædilation af landingszonen inden implantation er valgfri i henhold til lægens skøn.

Prædilation af landingszonen og fremføring af klappen skal udføres under lokal og/eller universel anæstesi med hæmodynamisk overvågning i et hjertekaterisationslaboratorium eller på en hybrid operationsstue med mulighed for fluoroskopisk billeddiagnostik.

Indgiv heparin, så ACT holdes på ≥ 250 sek. under indgrebet.

FORSIGTIG: Brug af for meget kontrastmedie kan medføre myresvigt. Mål patientens kreatinin niveau før indgrebet. Brug af kontrastmedie skal monitoreres.

7.3.1 Prædilation af landingszonen

Udfør prædilatation af landingszonen i henhold til lægens vurdering og i overensstemmelse med brugsanvisningen for det valgte ballonkatereter.

FORSIGTIG: For at minimere risikoen for brud på kanalen skal der udvise forsigtighed, når der anvendes en ballon med en diameter, som er større end den nominelle diameter (original implantatstørrelse) på kanalen til prædilation af det tilsigtede indføringsted.

7.3.2 Fremføring af THV

7.3.2.1 Procedure med hylster fra Edwards

Trin	Procedure
1	Få adgang med standardkaterisationsteknikker.
2	Klargin med Edwards hylsteret. Der henvises til brugsanvisningen for Edwards hylsteret for information om klargin og håndtering af anordningen.
3	Prædilater eventuelt karret.
4	Indfør hylsteret i henhold til brugsanvisningen.
5	Indsæt isætningsanordningen i hylsteret, indtil den stopper.
6	Fremfør fremføringssystemet, mens Edwards logoet vender korrekt (fremføringssystemet drejer i en retning modsat skyllerporten), igennem hylsteret, indtil klappen kommer ud igennem hylsteret. Træk isætningsanordningen tilbage til den proksimale ende af fremføringssystemet. Bemærk: Fremføringssystemet drejer i en retning modsat skyllerporten. FORSIGTIG: For at minimere risikoen for beskadigelse af iliaca-karret (-karrene) må klappen ikke føres frem gennem hylsteret, hvis hylsterspidsen ikke er forbi IVC-bifurkaturen. FORSIGTIG: For at forhindre beskadigelse af flige må klappen ikke blive i hylsteret i mere end 5 minutter.

Trin	Procedure
7	<p>Start klapjustering i vena cava ved at deaktivere ballonlåsen og trække ballonkatereteret lige tilbage, indtil en del af adversalsmarkøren bliver synlig. Træk ikke forbi adversalsmarkøren.</p> <p>ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonskaftet skal det sikres, at ballonskaftets proksimale ende ikke bøjes.</p> <p>Aktiver ballonlåsen.</p> <p>Brug finjusteringshjulet til at anbringe klappen mellem klapjusteringsmarkørene.</p> <p>FORSIGTIG: Drej ikke finjusteringshjulet, hvis ballonlåsen ikke er aktiveret.</p> <p>ADVARSEL: Placer ikke klappen forbi den distale klapjusteringsmarkør. Dette vil forhindre korrekt indsætning af klap.</p> <p>FORSIGTIG: Oprethold guidewirens position under klapjustering.</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 fremføringssystemet og forhindre, at ballonen kan oppistes. Brug af alternative fluoroskopiske visninger kan hjælpe med at vurdere krumninger i anatomien. Hvis unormalt stor stramming opleves under klapjustering, skal fremføringssystemet repositioneres til en anden lige del af vena cava, og løsning af kompressionen (eller stramningen) i systemet vil være nødvendig.</p>
8	Fremfør kateteret, og brug evt. fleksibilitethjulet, og kryds landingszonen.
9	Hvis ekstra arbejdslængde er nødvendig, fjernes isætningsanordningen ved at skru isætningshætten af og trække isætningsanordningens slanger fra fremføringssystemet.
10	Deaktiver ballonlåsen, og træk spidsen af det fleksible kateter tilbage til midten af den tredobbelte markør. Aktiver ballonlåsen.
11	Kontrollér klappens korrekte position i forhold til landingszonen.
12	Brug fleksibilitethjulet efter behov til at justere klappens koaksiale retning og finjusteringshjulet til at justere klappens position.
13	Før anleggelse skal det sikres, at klappen er anbragt korrekt mellem klapjusteringsmarkørene, og at spidsen af det fleksible kateter er låst over den tredobbelte markør.

Trin	Procedure
14	<p>Start indsættelse af klappen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lås inflationsanordning leveret af Edwards Lifesciences op. Indsæt klappen vha. langsom og kontrolleret inflation ved at inflatere ballonen med hele volumen i inflationsanordningen fra Edwards Lifesciences, holde i 3 sekunder og bekrefte, at inflationsanordningens cylinder er tom for at sikre fuldstændig inflation af ballonen. Deflater ballonen.

7.3.2.2 Procedure med GORE DrySeal Flex Indføringssheath

Trin	Procedure
1	Få adgang med standardkaterisationsteknikker.
2	Klargin GORE DrySeal Flex Indføringsheath. Der henvises til brugsanvisningen for GORE DrySeal Flex Indføringsheath for information om klargin og håndtering af anordningen.
3	Prædilater eventuelt karret.
4	Indfør hylsteret i henhold til brugsanvisningen.
5	Indsæt fremføringssystemet i hylsteret.
6	Fremfør fremføringssystemet, mens Edwards logoet vender korrekt (fremføringssystemet drejer i en retning modsat skylleporten), ighen nem hylsteret.
	Bemærk: Fremføringssystemet drejer i en retning modsat skylleporten.
	FORSIGTIG: For at minimere risikoen for beskadigelse af iliaca-karret (-karrene) må klappen ikke føres frem gennem hylsteret, hvis hylsterspidsen ikke er forbi IVC-bifurkaturen.
	FORSIGTIG: For at forhindre beskadigelse af flige må klappen ikke blive i hylsteret i mere end 5 minutter.
7	Fremfør katereter til landingszonen.
8	Blotlæg klappen ved at trække spidsen af GORE DrySeal Flex Indføringsheath tilbage forbi den tredobbelte markør.
9	Deaktiver ballonlåsen, og træk spidsen af det fleksible kateter tilbage til midten af den tredobbelte markør. Aktivér ballonlåsen.
10	Kontrollér klappens korrekte position i forhold til landingszonen.
11	Brug fleksibilitetshjulet efter behov til at justere klappens koaksiale retning og finjusteringshjulet til at justere klappens position.
12	Før anlæggelse skal det sikres, at klappen er anbragt korrekt mellem klapjusteringsmarkørerne, og at spidsen af det fleksible kateter er låst over den tredobbelte markør.

Trin	Procedure
13	<p>Start indsættelse af klappen:</p> <ul style="list-style-type: none"> Lås inflationsanordning leveret af Edwards Lifesciences op. Indsæt klappen vha. langsom og kontrolleret inflation ved at inflatere ballonen med hele volumen i inflationsanordningen fra Edwards Lifesciences, holde i 3 sekunder og bekrefte, at inflationsanordningens cylinder er tom for at sikre fuldstændig inflation af ballonen. Deflater ballonen.

7.3.3 Udtagning af systemet

Trin	Procedure
1	<p>Ret fremføringssystemet ud. Kontrollér, at spidsen af det fleksible kateter er låst over den tredobbelte markør.</p> <p>Hvis der anvendes et hylster fra Edwards, skal fremføringssystemet tages ud af hylsteret.</p> <p>Hvis GORE DrySeal Flex Indføringsheath anvendes, skal hylsteret og fremføringssystemet trækkes tilbage ind i vena cava, hvorefter fremføringssystemet tages ud af hylsteret.</p> <p>FORSIGTIG: Det kan medføre patientskade, hvis fremføringssystemet ikke rettes ud før fjernelse.</p>
2	Fjern alle anordninger, når ACT-niveauet er passende. Se brugsanvisningen til Edwards hylsteret eller GORE DrySeal Flex Indføringsheath for fjernelse af anordningen.
3	Luk adgangsstedet.

8.0 Levering

STERIL: Klappen leveres steriliseret ved brug af glutaraldehydoplosning.

Fremføringssystemet og tilbehør leveres steriliseret ved brug af ethylenoxidgas.

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

9.0 Opbevaring

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

Fremføringssystemet og tilbehør skal opbevares tørt og køligt.

10.0 MR-sikkerhed



MR-betinget

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

Under de ovennævnte scanningsforhold forventes transkateterhjerteklappen at generere en maksimal temperaturstigning på mindre end 3,0 °C efter 15 minutter kontinuerlig scanning.

I ikke-kliniske tests strækker billedartefakterne 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-MRI-system. Artefakten tilsører anordningens lumen i gradient ekko-billeder.

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

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

11.0 Patientinformation

Der medfølger et patientimplantatkort med hver THV. Opgiv alle de anmodede oplysninger efter implantation, og giv implantatkortet til patienten. Serienummeret findes på pakken. Dette kort giver patienterne mulighed for at informere sundhedspersonale om, hvilken type implantat de har modtaget, når de søger behandling.

12.0 Udtaget THV og bortsaffelse af anordning

Den eksplanterede klap bør placeres i et passende histologisk fixeringsmiddel, 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.

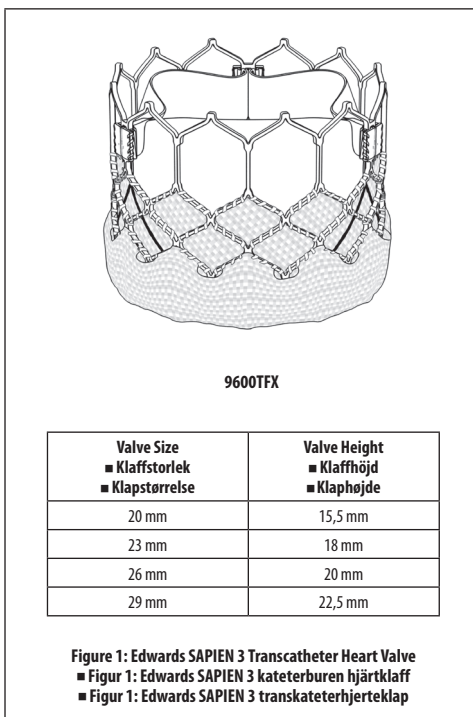
Brugte anordninger kan bortsaffes på samme måde som hospitalsaffald og biologisk farlige materialer. Der er ingen særlige risici forbundet med bortsaffelse af disse anordninger.

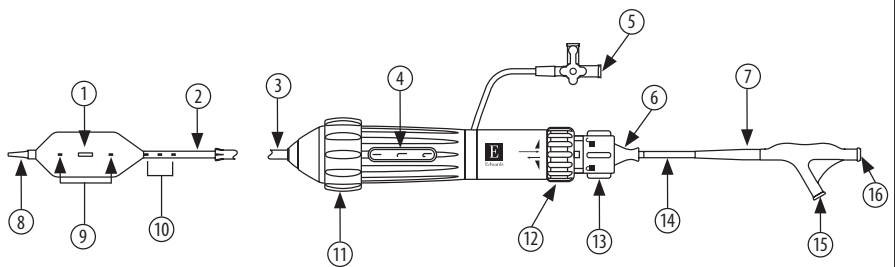
13.0 Referencer

[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, No. 2 2014: 115-127.

Disse produkter fremstilles og sælges i henhold til et eller flere af følgende amerikanske patenter: amerikansk patentnr. 7,530,253; 7,895,876; 8,690,936; 8,790,387; 9,301,840; 9,301,841; 9,393,110; og tilsvarende udenlandske patenter.

14.0 Figures ■ Figurer ■ Figurer





1. Center Marker ■ Mittmarkör ■ Central markør
2. Valve Crimp Section ■ Klaffkrimpringsdel ■ Klapkompressionsdel
3. Flex Catheter ■ Bøjlig kateter ■ Fleksibelt kateter
4. Flex Indicator ■ Bøjningsindikator ■ Fleksibilitetsindikator
5. Flush Port ■ Spolningsport ■ Skylleport
6. Strain Relief ■ Dragavlastning ■ Trækaflastning
7. Volume Indicator ■ Volumindikator ■ Volumenindikator
8. Tapered Tip ■ Avsmalnande spets ■ Konisk spids
9. Valve Alignment Markers ■ Klaffmarkiringsmarkörer ■ Klapijusteringsmarkörer
10. Triple Marker ■ Tripelmarkör ■ Tredobbelts markör
11. Flex Wheel ■ Bøjningshjul ■ Fleksibilitetshjul
12. Fine Adjustment Wheel ■ Finjusteringshjul ■ Finjusteringshjul
13. Balloon Lock ■ Ballongens låsmekanism ■ Ballonlås
14. Balloon Catheter ■ Ballongkateter ■ Ballonkateter
15. Balloon Inflation Port ■ Ballongfyllningsport ■ Balloninflationsport
16. Guidewire Lumen ■ Ledarlumen ■ Guidewirelumen

**Figure 2: Edwards Commander Delivery System ■ Figur 2: Edwards Commander insättningssystem
■ Figur 2: Edwards Commander fremføringssystem**

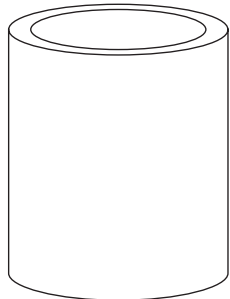


Figure 3: Qualcrimp Crimping Accessory
■ Figur 3: Qualcrimp krimptillbehör
■ Figur 3: Qualcrimp kompressionsstilbehør

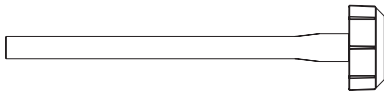


Figure 4: Loader ■ Figur 4: Laddare
■ Figur 4: Isætningsanordning

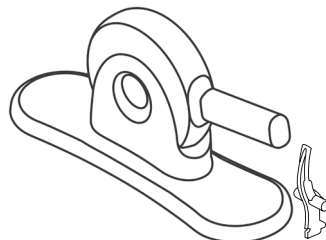


Figure 5: Crimper and 2-piece Crimp Stopper
■ Figur 5: Krimpverktyg och tvådelad krimpstoppare
■ Figur 5: Kompressionsanordning og todelt kompressionsstopper

This page intentionally left blank.

Denna sida har avsiktligt lämnats tom.

Denne side skal være tom.

This page intentionally left blank.

Denna sida har avsiktligt lämnats tom.

Denne side skal være tom.

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 ↓	Sterilized using steam or dry heat	Steriliseras med ånga eller torrvärme	Dampsteriliseret eller torsteriliseret
REF				Axela™	Axela Compatibility	Kompatibilitet med Axela	Axela kompatibilitet
#	Quantity	Antal	Mængde		Use-by date	Sista förbrukningsdag	Dato for sidste anvendelse
I	Minimum introducer size	Minsta storlek på införare	Minimum introducerstørrelse	SN	Serial Number	Serienummer	Serienummer
— cm —	Usable length	Brukbar längd	Anvendelig længde		Manufacturer	Tillverkare	Producent
	Do not re-use	Får inte återanvändas	Må ikke genanvendes		Date of manufacture	Tillverkningsdatum	Fremstillingsdato
LOT	Lot Number	Lotnummer	Partinummer	EC REP	Authorized representative in the European Community	Auktoriserad representant inom Europeiska gemenskapen	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab
	Caution Attention, see instructions for use	Var försiktig Obs, se bruksanvisningen	Forsiktig Bemerk, se brugsanvisningen	GW	Recommended guidewire size	Rekommenderad ledarstorlek	Anbefalet guidewirestorrelse
	Consult instructions for use	Se bruksanvisningen	Se brugsanvisningen	SZ	Size	Storlek	Størrelse
	Consult instructions for use on the website	Se bruksanvisningen på webbplatsen	Se brugsanvisningen på webstedet	GWC	Guidewire compatibility	Ledarkompatibilitet	Guidewirekompatibilitet
	Do not use if package is damaged	Använd inte om förpackningen är skadad.	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget	NP	Nominal pressure	Nominelt tryck	Nominelt tryk
	Do not use if package is opened or damaged.	Använd ej om förpackningen är öppnad eller skadad.	Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget.	RBP	Rated burst pressure	Beräknat bristningstryck	Nominelt sprængningstryk
	Exterior diameter	Ytterdiameter	Udvendig diameter	STRAIGHT	Straight	Rak	Lige
	Inner diameter	Invändig diameter	Indre diameter	DEFLECTED	Deflected	Böjd	Bøjet
	Keep dry	Förvaras torrt	Opbevares tørt		Recommended guidewire length	Rekommenderad ledarlängd	Anbefalet guidewirelængde
	Store in a cool, dry place	Förvara svalt och torrt.	Skal opbevares koldt og tørt		Minimum sheath size	Minsta hylstorlek	Minimal hylsterstørrelse
UDI	Unique Device Identifier	Unik produktidentificering	Unik udstyrstidsidentifikation		Catheter shaft size	Kateterschaftstorlek	Katetterørsstørrelse
	Temperature Limit	Temperaturgräns	Temperaturgrænse		Balloon diameter	Ballongdiameter	Ballondiameter
STERILE	Sterile	Steril	Steril		Balloon working length	Ballongens arbetslængd	Ballonens arbejdslængde
STERILE EO	Sterilized using ethylene oxide	Steriliseras med etylenoxid	Steriliseret ved brug af etylenoxid		Type CF Applied Part	Tillämpad del av typ CF	Type CF-anvendt del
STERILE R	Sterilized using irradiation	Steriliseras med strålning	Steriliseret ved brug af besträling		Defib Proof Type CF applied part	Defibrilleringssäker, tillämpad del av typ CF	Defibrilleringssikker type CF-anvendt del

Symbol Legend • Symbolförlägning • Symbolforklaring

	English	Svenska	Dansk
20 mm	For use with size 20 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 20 mm	Til brug med størrelse 20 mm Edwards -transkaterhjerteklap
23 mm	For use with size 23 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 23 mm	Til brug med størrelse 23 mm Edwards -transkaterhjerteklap
26 mm	For use with size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 26 mm	Til brug med størrelse 26 mm Edwards -transkaterhjerteklap
29 mm	For use with size 29 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 29 mm	Til brug med størrelse 29 mm Edwards -transkaterhjerteklap
[23 mm / 26 mm]	For use with size 23 mm or size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 23 mm eller 26 mm	Til brug med størrelse 23 mm eller størrelse 26 mm Edwards -transkaterhjerteklap
	Non-sterile	Icke-steril	Ikke-steril
	Contains phthalates	Innehåller ftalater	Indholder ftalater
	MR Conditional	MR-villkorlig	MR-betinget
	Contents	Innehåll	Indhold
	Nonpyrogenic	Icke-pyrogen	Ikke-pyrogen
IPX1	Drip proof equipment	Droppskyddad utrustning	Drypsikert 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 icke-pyrogen om förpackningen är öppnad ej om förpackningen är öppnad eller skadad. Får inte omsteriliseras.	Indholdet er steril, og væskebanen er ikke-pyrogen, hvis emballagen er ubåret 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 ickepyrogen om förpackningen är öppnad ej om förpackningen är öppnad eller skadad. Får inte omsteriliseras.	Indholdet er steril og ikke-pyrogen, hvis emballagen er ubåret 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.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
eSheath eSheath™	eSheath compatibility	Kompatibel med eSheath	eSheath kompatibilitet
	Separate collection for batteries in accordance with EC Directive 2006/66/EC	Separat sortering av batterier i enlighet med EG-direktiv 2006/66/EG	Separat indsamling af batterier i overensstemmelse med EF-direktiv 2006/66/EC

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.



Edwards

[EC REP]

Edwards Lifesciences Services GmbH
Edisonstr. 6
85716 Unterschleißheim
Germany

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

Telephone 949.250.2500
 800.424.3278
FAX 949.250.2525

CE 0344

2021-06
10045162001 A
© Copyright 2021, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.

