



Edwards

Edwards SAPIEN 3 Ultra System

Edwards SAPIEN 3 Ultra Transcatheter Heart Valve

Edwards Commander Delivery System

Transfemoral, Subclavian / Axillary

Edwards SAPIEN 3 Ultra system

Edwards SAPIEN 3 Ultra kateterburen hjärtklaff

Edwards Commander insättningssystem

Transfemoral, nyckelben/armhåla

Edwards SAPIEN 3 Ultra system

Edwards SAPIEN 3 Ultra transkateterhjerteklap

Edwards Commander fremføringssystem

Transfemoral, subklavisk/aksilær

Directory = Register = Register

English (EN)	1
Svenska (SV)	9
Dansk (DA)	16
Figures / Figurer	23–25
Symbol Legend / Symbolforklaring / Symbolforklaring	26–27

English

Instructions for Use

Implantation of transcatheter heart valves should be performed only by physicians who have received Edwards Lifesciences training. The implanting physician should be experienced in balloon aortic valvuloplasty. It is at the physician's discretion to choose the appropriate access route to implant the THV based on the patient anatomy and associated risks.

1.0 Device Description

• Edwards SAPIEN 3 Ultra System

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

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

• Edwards SAPIEN 3 Ultra Transcatheter Heart Valve (Figure 1)

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

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

Table 1

Native Valve Annulus Size (TEE)*	Native Valve Annulus Size (CT)		THV Size
	Native Annulus Area (mm ²)	Area-derived diameter (mm)	
16–19 mm	273–345	18.6–21.0	20 mm
18–22 mm	338–430	20.7–23.4	23 mm
21–25 mm	430–546	23.4–26.4	26 mm

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

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

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

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

The Edwards Commander delivery system (Figure 2) facilitates the placement of the bioprosthesis. It consists of a Flex Catheter to aid valve alignment to the balloon, tracking, and positioning of the THV. The delivery system includes a tapered tip to facilitate crossing of the native 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 native annulus. 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 THV deployment are:

Table 2

Model	Nominal Balloon Diameter	Nominal Inflation Volume	Rated Burst Pressure (RBP)
9610TF20	20 mm	11 ml	7 atm (709 kPa)
9610TF23	23 mm	17 ml	7 atm (709 kPa)
9610TF26	26 mm	23 ml	7 atm (709 kPa)

- **Qualcrimp Crimping Accessory (Figure 3)**

The Qualcrimp crimping accessory is used during crimping of the THV.

- **Loader (Figure 4)**

The loader allows for the delivery of the crimped valve through the hemostasis valves of the sheath.

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

The crimper reduces the diameter of the THV to mount it to the delivery system. The crimper is comprised of a compression mechanism that is closed with a handle located on the housing. The crimper is used with a 2-piece crimp stopper to correctly crimp the THV.

- **Edwards Sheath**

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

- **Inflation Devices**

An Inflation device with locking mechanism is used during native valve predilation and THV deployment.

Note: For proper volume sizing, the Edwards Commander delivery system and the Edwards transfemoral balloon catheter should be used with the inflation device provided by Edwards Lifesciences.

2.0 Indications

The Edwards SAPIEN 3 Ultra system is indicated for use in patients with heart disease due to native calcific aortic stenosis at any or all levels of surgical risk for open heart surgery.

3.0 Contraindications

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

- Evidence of intracardiac mass, thrombus, vegetation, active infection or endocarditis.

- Inability to tolerate anticoagulation/antiplatelet therapy.

4.0 Warnings

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

5.0 Precautions

- Glutaraldehyde may cause irritation of the skin, eyes, nose and throat. Avoid prolonged or repeated exposure to, or breathing of, the solution. Use only with adequate ventilation. If skin contact occurs, immediately flush the affected area with water; in the event of contact with eyes, seek immediate medical attention. For more information about glutaraldehyde exposure, refer to the Material Safety Data Sheet available from Edwards Lifesciences.
- The safety and effectiveness of the THV implantation has not been established in patients who have:
 - Congenital unicuspid aortic valve
 - Pre-existing prosthetic heart valve or prosthetic ring in any position
 - Severe ventricular dysfunction with ejection fraction < 20%
 - Hypertrophic cardiomyopathy with or without obstruction
 - Aortic stenosis characterized by a combination of AV low flow, low gradient
- If a significant increase in resistance occurs when advancing the catheter through the vasculature, stop advancement and investigate the cause of resistance before proceeding. Do not force passage, as this could increase the risk of vascular complications.
- Appropriate antibiotic prophylaxis is recommended post-procedure in patients at risk for prosthetic valve infection and endocarditis.
- THV recipients should be maintained on anticoagulant/antiplatelet therapy to minimize the risk of valve thrombosis or thromboembolic events, as determined by their physicians.
- Long-term durability has not been established for the THV. Regular medical follow-up is advised to evaluate valve performance.
- Based on the treating physician's consideration of risks and benefits, the THV may be implanted in relatively young patients, although the longer-term durability is still the subject of ongoing clinical research.
- Do not overinflate the deployment balloon, as this may prevent proper valve leaflet coaptation and thus impact valve functionality.
- The risks of subclavian/axillary access are low and acceptable, but subclavian/axillary access should be considered when the physician determines there is an increased risk associated with transfemoral access.
- For left axillary approach, a left subclavian takeoff angle $\sim \geq 90^\circ$ from the aortic arch causes sharp angles, which may be responsible for potential sheath kinking, subclavian/axillary dissection and aortic arch damage.
- For left / right axillary approach, ensure there is flow in the Left Internal Mammary Artery (LIMA) / Right Internal Mammary Artery (RIMA), respectively, during procedure and monitor pressure in homolateral radial artery.

6.0 Potential Adverse Events

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

- Allergic reaction to antithrombotic therapy or contrast medium or anesthesia
- Anemia
- Aneurysm
- Angina
- Arrhythmias including ventricular fibrillation (VF) and ventricular tachycardia (VT)
- AV fistula or pseudoaneurysm
- Cardiogenic shock
- Compartment syndrome
- Death
- Dissection: aortic or other vessels
- Emboli, distal (air, tissue or thrombotic emboli)
- Hematoma
- Hypertension or hypotension
- Inflammation
- Myocardial ischemia or infarction
- Pain or changes at the access site
- Perforation or rupture of cardiac structures
- Perforation or rupture of vessels
- Pericardial effusion or cardiac tamponade
- Peripheral ischemia or nerve injury or brachial plexus injury
- Pulmonary edema
- Renal insufficiency or renal failure
- Respiratory insufficiency or respiratory failure
- Syncope
- Thoracic bleeding
- Vasovagal response
- Vessel spasm
- Vessel thrombosis/occlusion
- Vessel trauma requiring surgical repair or intervention

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

- Allergic/immunologic reaction to the implant
- Atrial fibrillation/Atrial flutter
- Bleeding requiring transfusion or intervention
- Cardiac arrest

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

7.0 Directions for Use

7.1 System Compatibility

Product Name	20 mm System	23 mm System	26 mm System
	Model		
Edwards SAPIEN 3 Ultra Transcatheter Heart Valve	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)
Edwards Commander Delivery System	9610TF20	9610TF23	9610TF26
Sheath provided by Edwards Lifesciences			
Inflation device, Qualcrimp Crimping Accessory, Crimp Stopper and Loader provided by Edwards Lifesciences			
Edwards Crimper	9600CR		

Additional Equipment

- Standard cardiac catheterization lab equipment
- Fluoroscopy (fixed, mobile or semi-mobile fluoroscopy systems appropriate for use in percutaneous coronary interventions)
- Transesophageal or transthoracic echocardiography capabilities
- Exchange length 0.035 inch (0.89 mm) extra-stiff guidewire
- Pacemaker (PM) and pacing lead

- Edwards Transfemoral Balloon catheter or equivalent
- Sterile rinsing bowls; sterile physiological saline solution; sterile heparinized saline solution, and diluted radiopaque contrast medium (15:85 medium to saline dilution)
- Sterile table for THV and device preparation
- 20 cc syringe or larger
- 50 cc syringe or larger
- High-pressure 3-way stopcock (x2)

7.2 THV 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 glutaraldehyde sterulant from 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> <ol style="list-style-type: none"> Place the THV in the first bowl of sterile, physiological saline. Be sure the saline solution completely covers the THV and holder. With the valve and holder submerged, slowly agitate (to gently swirl the valve and holder) back and forth for a minimum of 1 minute. Transfer the THV and holder to the second rinsing bowl of sterile physiological saline and gently agitate for at least one more minute. Ensure the rinse solution in the first bowl is not used. The valve should be left in the final rinse solution until needed to prevent the tissue from drying. <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

Step	Procedure
1	Visually inspect all the components for damage. Ensure the delivery system is fully unflexed and the balloon catheter is fully advanced in the flex catheter. WARNING: To prevent possible damage to the balloon shaft, ensure that the proximal end of the balloon shaft is not subjected to bending.
2	Flush the delivery system with heparinized saline through the flush port.
3	Remove the distal balloon cover from the delivery system. Remove the stylet from the distal end of the guidewire lumen and set aside.
4	Flush the guidewire lumen with heparinized saline. Insert the stylet back into the guidewire lumen. Note: Failure to replace the stylet in the guidewire lumen may result in damage to the lumen during the THV crimping process.
5	Place the delivery system into the Default Position (end of strain relief is aligned between the two white markers on the balloon shaft) and make sure that the flex catheter tip is covered by the proximal balloon cover.
6	Unscrew the loader cap from the loader and flush the loader cap with heparinized saline.
7	Place the loader cap onto the delivery system with the inside of the cap oriented towards the distal tip. Fully advance the balloon catheter in the flex catheter. Peel off the proximal balloon cover over the blue section of the balloon shaft.
8	Attach a 3-way stopcock to the balloon inflation port. Fill a 50 cc or larger syringe with 15–20 ml of diluted contrast medium and attach to the 3-way stopcock.
9	Fill the inflation device with excess volume of diluted contrast medium relative to the indicated inflation volume. Lock and attach to the 3-way stopcock. Close stopcock to the inflation device.
10	Pull vacuum with the syringe to remove air. Slowly release the plunger to ensure that the contrast medium enters the lumen of the delivery system. Repeat until all air bubbles are removed from the system. Leave zero-pressure in the system. WARNING: Ensure there is no residual fluid left in the balloon to avoid potential difficulty with valve alignment during the procedure. Close stopcock to the delivery system.
11	Rotate the knob of the inflation device to remove the contrast medium into the syringe and achieve the appropriate volume required to deploy the THV. Close the stopcock to the syringe and remove syringe.

Step	Procedure
12	Verify that the inflation volume in the inflation device is correct. CAUTION: Maintain the inflation device in the locked position until THV deployment to minimize the risk of premature balloon inflation and subsequent improper THV deployment.

7.2.3 Mount and Crimp the THV on the Delivery System

Step	Procedure
1	Completely submerge the Qualcrimp crimping accessory in a bowl of 100 ml physiological saline. Gently compress until fully saturated. Swirl for a minimum of 1 minute. Repeat this process in a second bowl.
2	Remove the THV from the holder and remove the ID tag.
3	Rotate the crimper handle until the aperture is fully open. Attach the 2-piece Crimp Stopper to the base of the crimper and click into place.
4	If necessary, partially crimp the THV in the crimper until it snugly fits inside the Qualcrimp crimping accessory. Note: Partial crimping is not necessary for the 20 mm valve.
5	Place the Qualcrimp crimping accessory over the THV aligning the edge of the Qualcrimp crimping accessory with the outflow of the THV.
6	Place the THV and Qualcrimp crimping accessory in crimper aperture. Insert the delivery system coaxially within the THV 2–3 mm distal to the blue balloon shaft (in the Valve Crimp Section) of the delivery system with the inflow of the THV towards the distal end of the delivery system.
7	Center the balloon shaft coaxially within the THV. Crimp the THV until it reaches the Qualcrimp stop.
8	Remove the Qualcrimp crimping accessory from the THV and Qualcrimp stop from the Crimp Stopper, leaving the Final Stop in place.
9	Center the THV within the crimper aperture. Fully crimp the THV until it reaches the Final Stop and hold for 5 seconds. Repeat this crimp step two (2) more times for a total of 3 crimps. Note: Ensure that the Valve Crimp Section is coaxial within the THV.
10	Pull the balloon shaft and engage the Balloon Lock so the delivery system is in Default Position.
11	Flush the loader with heparinized saline. Immediately advance the THV into the loader until it is completely inside the loader. CAUTION: The THV should not remain fully crimped and/or in the loader for over 15 minutes, as leaflet damage may result and impact valve functionality.

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

7.3 Native Valve Predilation and THV Delivery

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

Administer heparin to maintain the ACT at ≥ 250 sec.

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

7.3.1 Baseline Parameters

Step	Procedure
1	Perform a supra-aortic angiogram with the projection of the native aortic valve perpendicular to the view.
2	Evaluate the distance of the left and right coronary ostia from the aortic annulus in relation to the THV frame height.
3	Introduce a pacemaker (PM) lead until its distal end is positioned in the right ventricle.
4	Set the stimulation parameters to obtain 1:1 capture, and test pacing.

7.3.2 Native Valve Predilation

Refer to Edwards Transfemoral Balloon Catheter Instructions for Use.

7.3.3 THV Delivery

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

Step	Procedure
5	<p>Advance the delivery system until the THV exits the sheath.</p> <p>CAUTION: The THV should not be advanced through the sheath if the sheath tip is not past the aortic bifurcation to minimize the risk of damage to the iliac vessel(s).</p> <p>CAUTION: The THV should not remain in the sheath for over 5 minutes as leaflet damage may result and impact valve functionality.</p>
6	<p>In a straight section of the vasculature, initiate valve alignment by disengaging the Balloon Lock and pulling the balloon catheter straight back until part of the Warning Marker is visible. Do not pull past the Warning Marker.</p> <p>WARNING: To prevent possible damage to the balloon shaft, ensure that the proximal end of the balloon shaft is not subjected to bending.</p> <p>WARNING: If valve alignment is not performed in a straight section, there may be difficulties performing this step which may lead to delivery system damage and inability to inflate the balloon. Utilizing alternate fluoroscopic views may help with assessing curvature of the anatomy. If excessive tension is experienced during valve alignment, repositioning the delivery system to a different straight section of the vasculature and relieving compression (or tension) in the system will be necessary.</p> <p>Engage the Balloon Lock.</p> <p>Utilize the Fine Adjustment Wheel to position the THV between the Valve Alignment Markers.</p> <p>Note: Do not turn the Fine Adjustment Wheel if the Balloon Lock is not engaged.</p> <p>WARNING: Do not position the THV past the distal Valve Alignment Marker to minimize the risk of improper THV deployment or THV embolization.</p> <p>CAUTION: Maintain guidewire position in the left ventricle during valve alignment to prevent loss of guidewire position.</p>
7	<p>Utilize the Flex wheel to traverse the aortic arch and cross the native valve.</p> <p>Note: Verify the Edwards logo is facing up.</p> <p>Note: The delivery system articulates in a direction opposite from the flush port.</p>
8	Disengage the Balloon Lock and retract the tip of the Flex Catheter to the center of the Triple Marker. Engage the Balloon Lock.
9	Position the THV with respect to the native valve.
10	As necessary, utilize the Flex wheel to adjust the co-axiality of the THV and the Fine Adjustment Wheel to adjust the position of the THV.

Step	Procedure
11	Before deployment, ensure that the THV is correctly positioned between the Valve Alignment Markers and the Flex Catheter tip is over the Triple Marker.
12	<p>Begin THV deployment:</p> <ol style="list-style-type: none"> Unlock the inflation device. Ensure hemodynamic stability is established and begin rapid pacing; once arterial blood pressure has decreased to 50 mmHg or below, balloon inflation can commence. Using slow controlled inflation, deploy the THV with the entire volume in the inflation device, hold for 3 seconds and confirm that the barrel of the inflation device is empty to ensure complete inflation of the balloon. Deflate the balloon. When the balloon catheter has been completely deflated turn off the pacemaker.

7.3.4 System Removal

Step	Procedure
1	<p>Unflex the delivery system while traversing the aortic arch. Verify that the Flex Catheter tip is locked over the Triple Marker. Retract the loader to the proximal end of the delivery system. Remove the delivery system from the sheath.</p> <p>Note: For subclavian-axillary approach, keep delivery system inside sheath until ready to remove all devices as one unit.</p> <p>CAUTION: Completely unflex the delivery system prior to removal to minimize the risk of vascular injury.</p>

7.4 Verification of Prosthetic Valve Position and Measurements

Measure and record hemodynamic parameters.

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

8.0 How Supplied

The THV is supplied sterile and 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.

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

8.1 Storage

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

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

9.0 MR Safety



MR Conditional

Non-clinical testing has demonstrated that the Edwards SAPIEN 3 Ultra 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 (T)
- Maximum spatial gradient field of 2500 Gauss/cm (25 T/m) or less
- Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg (Normal Operating Mode)

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

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

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

10.0 Patient Information

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

11.0 Clinical Studies

SAPIEN 3 THV FOR PATIENTS AT LOW SURGICAL RISK- STS/ACC TRANSCEUTER VALVE THERAPY REGISTRY (TVTR) ANALYSIS

A database extract was performed on May 2020, which yielded 9,479 patients treated with an Edwards SAPIEN 3 transcatheter heart valve placed in a native aortic valve (via subclavian/transaxillary or transfemoral access). The patients were treated between July 16, 2015 and April 29, 2020. The procedure was performed in 592 participating hospitals.

There were 120 subclavian/transaxillary (SC/TAx) and 9,238 transfemoral (TF) within the low risk patient population. The mortality rate for SC/TAx was 2.6% and 0.7% for TF. The all strokes rate was SC/TAx 0.8% and 1.3% for TF. Device embolization for SC/TAx was 0% and 0% for TF. Migration for SC/TAx was 0% and 0% for TF. Life threatening bleeding for SC/TAx was 0% and 0% for TF. Major bleeding for SC/TAx was 0% and 0.3% for TF. Major vascular complication for SC/TAx was 0% and 0.6% for TF.

12.0 Recovered THV and Device Disposal

The explanted THV should be placed into a suitable histological fixative such as 10% formalin or 2% glutaraldehyde and returned to the company.

Refrigeration is not necessary under these circumstances. Contact Edwards Lifesciences to request an Explant Kit.

Used 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.

These products are manufactured and sold under one or more of the following US patent(s): US Patent No. 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,382,826; 8,591,575; 8,690,936; 8,790,387; 9,301,840; 9,301,841; and 9,393,110; and corresponding foreign patents.

Svenska

Bruksanvisning

Implantation av kateterburna hjärtklaffar ska endast utföras av läkare som har genomgått Edwards Lifesciences utbildning. Läkare som utför implantationen ska ha erfarenhet av ballongorta klaffplastik. Läkaren ansvarar för att välja lämplig åtkomstväg för att implantera THV:n baserat på patientens anatomi och associerade risker.

1.0 Beskrivning av enheten

• Edwards SAPIEN 3 Ultra system

Systemet Edwards SAPIEN 3 Ultra består av Edwards SAPIEN 3 Ultra kateterburna hjärtklaffar och insättningssystem.

• Edwards SAPIEN 3 Ultra kateterburna hjärtklaff (figur 1)

Edwards SAPIEN 3 Ultra kateterburna hjärtklaff (THV) består av en ballongexpanderbar och röntgenträgt ram av kobolt-krom, en bovin, perikarduell trebladig värnadsklaff samt en innerkrage och en ytterkrage av polyetylentereftalat (PET). Klaffbladen är behandlade enligt Carpenter-Edwards TheraFix processen.

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

Tabell 1

Storlek på nativ klaffannulus (TEE)*	Storlek på nativ klaffannulus (DT)		
	Area hos nativ annulus (mm^2)	Arehärledd diameter (mm)	THV-storlek
16–19 mm	273–345	18,6–21,0	20 mm
18–22 mm	338–430	20,7–23,4	23 mm
21–25 mm	430–546	23,4–26,4	26 mm

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

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

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

• Edwards Commander insättningssystem (figur 2)

Edwards Commander insättningssystem (figur 2) underlättar placeringen av bioprotesen. Det består av en böjlig kateter som används för att underlätta vid klaffinriktning mot ballongen, spänning och positionering av THV:n. Insättningssystemet har en avsmalnande spets som underlättar passagen genom den nativa klaffen. Handtaget är försedd med ett böjningshjul som styr den böjliga kateters böjning samt en ballongläsmekanism och ett finjusteringshjul som underlättar inriktning och placering av klaffen i den nativa annulussen. En mandräng medföljer ledarlumen till insättningssystemet. Ballongkataterna har röntgentäta klaffinriktningsmarkörer som anger ballongens arbetslängd. En röntgentät mittmarkör inuti ballongen bidrar till att säkerställa korrekt klaffposition. En röntgentät trippelmarkör som sitter proximalt om ballongen anger den böjliga kateters position vid placering.

Fyllningsparametrarna för THV-placering är:

Tabell 2

Modell	Nominell ballongdiameter	Nominell fyllningsvolym	Beräknat bristningstryck (RBP)
9610TF20	20 mm	11 ml	709 kPa (7 atm)
9610TF23	23 mm	17 ml	709 kPa (7 atm)
9610TF26	26 mm	23 ml	709 kPa (7 atm)

• Qualcrimp krimptillbehör (figur 3)

Qualcrimp krimptillbehör används vid krimpnings av THV:n.

• Laddare (figur 4)

Laddaren möjliggör insättningen av den krimpade klaffen genom hylsans hemostasventiler.

• Krimpverktyg och krimpstoppare (figur 5)

Krimpverktyget reducerar THV:ns diameter så att den kan monteras på insättningssystemet. Krimpverktyget består av en kompressionsmekanism som stängs med hjälp av ett handtag på stommen. Krimpverktyget används med en 2-delad krimpstoppare som säkerställer att THV:n krimpas på rätt sätt.

• Edwards hylsa

En beskrivning av enheten finns i bruksanvisningen till Edwards hylsa.

• Fyllningsanordningar

En fyllningsanordning med läsmechanism används vid fördilatation av den nativa klaffen samt placering av THV.

Obs! För att säkerställa korrekt volym ska Edwards Commander insättningssystem och Edwards transfemorala ballongkateter användas tillsammans med den fyllningsanordning som tillhandahålls av Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

Systemet Edwards SAPIEN 3 Ultra är indicerat för användning i patienter med nativ förkalkad aortastenos vid någon eller alla nivåer av kirurgiska risker för öppen hjärtkirurgi.

Edwards, Edwards Lifesciences, den stiliserade E-logotypen, Carpenter-Edwards, Edwards Commander, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Edwards SAPIEN 3 Ultra, eSheath, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra och TheraFix är varumärken som tillhör Edwards Lifesciences Corporation. Alla andra varumärken tillhör respektive ägare.

3.0 Kontraindikationer

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

- belägg för intrakardiell massa, tromb, vegetation, aktiv infektion eller endokardit.
- oförmåga att tolerera antikoagulations-/antitrombocybehandling.

4.0 Varningar

- Produkterna är endast utformade, avsedda och levererade STERILA för engångsbruk. **Enheterna får inte omsteriliseras eller återanvändas.** Det finns inga data som stöder enheternas sterilitet, ické-pyrogenicitet eller funktion efter omberappling.
- Korrekt dimensionering av THV:n är mycket viktig för att minimera risken för paravalvulärt läckage, migration och/eller bristning av annulus.
- Läkaren ska verifiera att THV:n är korrekt inriktad innan den implanteras. THV:ns inflöde (ytterkragens ände) ska vara riktad distalt mot den avsmalnande spetsen i syfte att förhindra allvarlig patientskada.
- Accelererad försämring av THV:n kan inträffa hos patienter med förändrad kaliummetabolism.
- Stimuleringselektrodena måste observeras under hela ingreppet för att undvika potentiell risk för perforation av stimuleringselektrodena.
- THV:n måste alltid hållas fuktad och får inte exponeras för andra lösningar, antibiotika, kemikalier o.s.v. är 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 uppvisa en allergisk reaktion mot dessa material.
- Använd inte THV:n om säkerhetsförselglingen är bruten eftersom steriliteten kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om temperaturindikatorn har aktiverats eftersom klafffunktionen kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om utgångsdatumen har passerats eftersom klaffens sterilitet eller funktion kan ha kompromitterats.
- Insättningssystemet får inte hanteras 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 utgångsdatumen har passerats.
- Åtkomstegeskaper som allvarlig obstruktiv eller ringformig förfalkning, allvarlig slingrighet, kärdiameter mindre än 5,5 mm (för SAPIEN 3 Ultra kateterburen hjärtklaff med storlek 20, 23 och 26 mm) kan förhindra säker placering av hylsan och bör noggrant bedömas före ingreppet.

5.0 Försiktighetsåtgärder

- 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:
 - medfödd unikuspid aortaklaff
 - befintlig hjärtklaffprotes eller ringprotes i någon position
 - allvarlig kammardysfunktion med en ejektionsfaktion på < 20 %
 - hypertrofisk kardiomyopati med eller utan obstruktion
 - aortatenos som kännetecknas av en kombination av lågt flöde, låg gradient för AV
- Om ett väsentligt motstånd uppstår när katetern förs fram genom kärlen ska du stoppa införslsen och undersöka orsaken till motståndet innan du fortsätter. Forcera inte passage, då detta kan öka risken för kärlikomplikationer.
- Lämplig antibiotikaprofylax efter ingreppet rekommenderas hos patienter som bedöms vara i riskzonen för infektion i klaffprotesen samt endokardit.
- THV-mottagare bör ges antikoagulations-/antitrombocybehandling för att minimera risken för klafftrombos eller tromboemboliska komplikationer, enligt läkarens bedömning.
- Långvarig hållbarhet har inte fastställts för THV:n. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera klaffens funktion.
- Baserat på bedömning utförd av behandlande läkare angående risker och fördelar kan THV:n implanteras i relativt unga patienter. Klaffens långsiktiga hållbarhet är dock fortfarande föremål för pågående klinisk forskning.
- Insättningsballongen får inte överfyllas, då detta kan medföra att klaffbladen inte får rätt hoppassning, vilket kan påverka klaffens funktion.
- Riskerna vid åtkomst via nyckelbens-/armhåleven är låga och acceptabla, men åtkomst via nyckelbens-/armhåleven ska övervägas när läkaren bedömer att det finns en förhöjd risk associerad med transfemoral åtkomst.
- För metod via vänster armhåleven, orsakar en vinkel från vänster nyckelbensens på $\sim 90^\circ$ från aortabågen skarpa vinklar, vilka potentiellt kan leda till hylsveckning, dissektion av nyckelbens-/armhåleven och skada på aortabågen.
- För metod via vänster/höger armhåleven, se till att det finns flöde i den inre vänstra mammartären (LIMA)/inre högra mammartären (RIMA) under ingreppet och övervaka trycket i den homolaterala strålbensartären.

6.0 Möjliga komplikationer

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

- allergisk reaktion mot antitrombocytbehandling, kontrastmedel eller anestesi
 - anemi
 - aneuryisma
 - angina
 - arytmia, inklusive ventrikelflimmer (VF) och ventrikeltakykardi (VT)
 - AV-fistel eller pseudoaneurysma
 - kardiogen chock
 - kompartmentssyndrom
 - dödsfall
 - dissektion: aorta eller andra kärl
 - emboli, distal (luft-, vävnads- eller trombotisk emboli)
 - hematom
 - hypertoni eller hypotonii
 - inflammation
 - myokardischemi eller hjärtinfarkt
 - smärta eller förändringar vid åtkomststället
 - perforation eller bristning hos hjärtstrukturer
 - perforation eller bristning hos kärl
 - perikardiell utgjutning eller hjärttamponad
 - perifer ischemi eller nervskada eller skador på brakialplexus
 - lungödem
 - njurinsufficiens eller njursvikt
 - andningsinsufficiens eller andningssvikt
 - synkope
 - toraxblödning
 - vaso-vagal reaktion
 - kärlspasm
 - kärltrombos/-ocklusion
 - kärlskada som kräver kirurgisk reparation eller intervention
- Ytterligare potentiella risker som förknippas med TAVR-proceduren, bioprotesen och användningen av tillhörande enheter och tillbehör:
- allergisk/immunologisk reaktion mot implantatet
 - förmaksflimmer/förmaksfladder
 - blödning som kräver transfusion eller intervention
 - hjärtstopp
 - hjärtsvikt eller låg hjärtminutvolym

- kardiogen chock
- skada (defekt) på retledningssystemet, inklusive AV-block, som kan kräva en permanent pacemaker
- koronarocklusion
- dissektion, bristning, skada på aortaannulus och närliggande strukturer, inklusive uppåtgående aorta, kranskärlsmynning och ventrikelseptum
- akut hjärtoperation
- hemolys
- infektion, feber, sepsis, abscess, endokardit
- skador på mitralisklaff
- mekaniskt fel hos insättningssystemet och/eller tillbehören, inklusive ballongristning och spetsseparation
- tyst cerebral ischemi, stroke, transitorisk ischemisk attack, försämrad kognitiv förmåga
- strukturell försämring av klaffen (förslitning, fraktur, förkalkning, stenos)
- klaffinsättning på felaktig plats
- klaffexplantat
- klaffmigrering, -förflyttning eller -embolisering som kräver intervention
- klaffregurgitation, paravalvulär eller transvalvulär
- klafftrombos

7.0 Bruksanvisning

7.1 Systemets kompatibilitet

Produktnamn	20 mm-system	23 mm-system	26 mm-system
	Modell		
Edwards SAPIEN 3 Ultra kateterburen hjärtklaff	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)
Edwards Commander insättningssystem	9610TF20	9610TF23	9610TF26
Hylsa som tillhandahålls av Edwards Lifesciences			
Fyllningsanordning, Qualcrimp krimptillbehör, krimpstoppare och laddare tillhandahålls av Edwards Lifesciences			
Edwards krimpt verktyg	9600CR		

Extrautrustning

- Standardmässig laboratorieutrustning för hjärtkaterisering
- Fluoroskopi (fast, mobila eller semimobila fluoroskopisystem som är lämpliga för användning vid perkutana kranskärlsingrepp)
- Utrustning för transesofageal eller transtorakal ekokardiografi
- Extra styv utbytesledare med längd på 0,89 mm (0,035 tum)
- Pacemaker (PM) och stimuleringselektrod
- Edwards transfemoral ballongkateter eller motsvarande

- Sterila skölkärlar, steril fysiologisk koksaltlösning, steril hepariniserad koksaltlösning och utsprätt röntgentätt kontrastmedel (späds 15:85 medel till koksaltlösning)
- Sterilt bord för THV- och enhetsförberedelse
- Spruta på minst 20 cm³
- Spruta på minst 50 cm³
- Trevägskran, högtryck (x2)

7.2 Hantering och förberedelse av THV

Använd steril teknik under förberedelse och implantation av enheten.

7.2.1 Procedur för sköljning av THV

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

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

Steg	Procedur
1	Gör i ordning två (2) sterila skälär med minst 500 ml steril fysiologisk koksaltlösning för att noggrant skölja bort steriliseringssmedlet av glutaraldehyd från 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	Skölj THV:n på följande sätt: <ol style="list-style-type: none"> Placera THV:n i den första skälén med steril fysiologisk koksaltlösning. Koksaltlösningen ska helt täcka THV:n och hållaren. Medan klaffen och hållaren är nedsänkta i vätskan rör du långsamt på dem (för att få klaffen och hållaren att sätta virvla runt) fram och tillbaka i minst 1 minut. Flytta THV:n och hållaren till den andra sköljskälén med steril fysiologisk koksaltlösning och för dem nedsänkta försiktigt fram och tillbaka med en virvlande rörelse under minst en minut till. Se till att sköljningslösningen i den första skälén inte används. Klaffen ska lämnas kvar i den slutliga sköljningslösningen tills den ska användas för att förhindra att vävnaden torkar ut. VAR FÖRSIKTIG: Låt inte klaffen komma i kontakt med sköljskälens 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 sköljskälarna. Klaffen ska hållas fuktad för att förhindra att vävnaden torkar ut.

7.2.2 Förberedelse av systemet

Steg	Procedur
1	Kontrollera visuellt att komponenterna är oskadade. Se till att insättningssystemet är fullständigt uttråtat och att ballongkateatern är helt framförd 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 insättningssystemet med hepariniserad koksaltlösning via spolningsporten.
3	Avlägsna det distala ballongskyddet från insättningssystemet. Avlägsna mandrängen från den distala änden av ledarlumen och lägg den åt sidan.
4	Spola ledarlumen med hepariniserad koksaltlösning. Sätt tillbaka mandrängen i ledarlumen. Obs! Misslyckad återinföring av mandrängen i ledarlumen kan leda till att lumen skadas under THV-krimpningsprocessen.
5	Placerä insättningssystemet i standardpositionen (dragvalstringens ände är inriktad mellan de två vita markörerna på ballongskafet) och se till att den böjliga kateterns spets täcks av det proximala ballongskyddet.
6	Skriva loss laddarlocket från laddaren och spola laddarens lock med hepariniserad koksaltlösning.
7	Placerä laddarlocket på insättningssystemet så att lockets insida riktas mot den distala spetsen. För fram ballongkatetern helt i den böjliga katetern. Dra loss det proximala ballongskyddet över den blå delen av ballongskafet.
8	Anslut en trevägskran till ballongfyllningsporten. Fyll en spruta på minst 50 cm ³ med 15–20 ml utsprätt kontrastmedel och koppla sprutan till trevägskranen.
9	Fyll fyllningsanordningen med en större mängd utsprätt kontrastmedel än den angivna fyllningsvolymen. Lås och fast den till trevägskranen. Stäng kranen till fyllningsanordningen.
10	Skapa undertryck med sprutan för att avlägsna luft. Släpp kolven långsamt för att säkerställa att kontrastmedlet tränger in i insättningssystemets lumen. Upprepa proceduren tills alla luftbubblor har avlägsnats från systemet. Lämna nolltryck i systemet. VARNING: Säkerställ att det inte finns någon vätska kvar i ballongen eftersom det kan medföra svårigheter att rikta in klaffen under förfarandet. Stäng kranen till insättningssystemet.
11	Avlägsna kontrastmedlet inuti sprutan och uppnå den volym som krävs för att placera THV:n genom att vrinda fyllningsanordningens vred. Stäng kranen till sprutan och avlägsna sprutan.

Steg	Procedur
12	<p>Kontrollera att fyllningsanordningens fyllningsvolym är korrekt.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: Se till att fyllningsanordningen hålls i läst läge tills THV:n placeras. På så sätt minimeras risken för att ballongen fylls för tidigt och för påföljande felaktig placering av THV:n.</p>

7.2.3 Montera och krimpa THV:n på insättningssystemet

Steg	Procedur
1	Sänk helt ned Qualcrimp krimptillbehör i en skål med 100 ml fysiologisk koksaltlösning. Tryck försiktigt ned tillbehöret tills det är helt vätskekemtätt. Virvla under minst 1 minut. Upprepa denna process i en annan skål.
2	Ta ut THV:n ur hållaren och avlägsna ID-etiketten.
3	Rotera krimpverktygets handtag tills öppningen är helt öppen. Fäst den 2-delade krimpstopparen vid basen av krimpverktyget och klicka fast den.
4	Krimpa vid behov THV:n delvis i krimpverktyget tills den passar tätt inuti Qualcrimp krimptillbehör.
	Obs! Delvis krimpning är inte nödvändig för klaffen på 20 mm.
5	Placerä Qualcrimp krimptillbehör över THV:n så att änden på Qualcrimp krimptillbehör riktas in mot THV:ns utflöde.
6	Placerä THV:n och Qualcrimp krimptillbehör i krimpverktygets öppning. För in insättningssystemet koaxiellt i THV:n 2–3 mm distalt om insättningssystemets blå ballongskafa (i klaffkrimpningsdelen) med THV:ns infölse mot insättningssystemets distala ände.
7	Centrera ballongskafet koaxiellt inuti THV:n. Krimpa THV:n tills den når Qualcrimp stopp.
8	Avlägsna Qualcrimp krimptillbehör från THV:n och Qualcrimp stopp från krimpstopparen. Lämna det slutliga stoppet på plats.
9	Centrera THV:n inuti krimpverktygets öppning. Krimpa THV:n fullständigt tills den når det slutliga stoppet och vänta i 5 sekunder. Upprepa detta krimpsteg ytterligare två (2) gånger för totalt 3 krimpningar.
	Obs! Säkerställ att klaffkrimpningsdelen är koaxiell inuti THV:n.
10	Dra i ballongskafet och aktivera ballongens läsmekanism så att insättningssystemet försväts i standardposition.
11	Spola laddaren med hepariniserad koksaltlösning. För omedelbart fram THV:n i laddaren tills den är helt inne i laddaren.
	VAR FÖRSIKTIG: THV:n bör inte förläggas helt krimpat och/eller vara kvar i laddaren i mer än 15 minuter då detta kan skada klaffbladen och påverka klaffens funktion.

Steg	Procedur
12	<p>Fäst laddarlocket på laddaren, spola den böjliga katatern igen och stäng kranen till insättningssystemet. Avlägsna mandrängen och spola insättningssystems ledarlumen.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG: Håll THV:n fuktad tills den ska implanteras för att förhindra skador på klaffbladen, vilket kan påverka klaffens funktion.</p> <p>VARNING: Läkaren ska verifiera att THV:n är korrekt inriktad innan den implanteras. THV:ns infölide (ytterkragens ände) ska vara riktat distalt mot den avsmalnande spetsen i syfte att förhindra allvarliga patientskador.</p>

7.3 Fordilatation av nativ klaff och THV-insättning

Fordilatation av nativ klaff och THV-insättning bör utföras under lokal anestesi och/eller narkos med hemodynamisk övervakning i ett kateteriseringsslaboratorium/hybridoperationssal med fluoroskopiska och ekgardiografiska avbildningsmöjligheter.

Administrera heparin för att bibehålla ACT vid ≥ 250 sek.

VAR FÖRSIKTIG: Användning av kontrastmedel ska överväkas för att minska risken för njurskada.

7.3.1 Parametrar vid baslinje

Steg	Procedur
1	Utför ett supra-aortaangiogram med projektionen av den nativa aortaklaffen vinkelrätt mot bilden.
2	Utvärdera avståndet mellan vänster och höger kranskärlsmynning och aortaannulus i förhållande till THV-ramens höjd.
3	För fram en pacmakerelektrod (PM) till dess distala ände är positionerad i den högra kammaren.
4	Ställ in stimuleringsparametrarna tills mätningens avslutning är 1:1 och testa stimulering.

7.3.2 Fordilatation av nativ klaff

Se bruksanvisningen till Edwards transfemorala ballongkateter.

7.3.3 Insättning av THV

Steg	Procedur
1	Förbered Edwards hylsa enligt dess bruksanvisning.
2	Fördilatera kärlet vid behov.
3	För in hylsan enligt dess bruksanvisning.
4	För in laddarenheten i hylsan tills laddaren tar stopp.
5	För fram insättningssystemet till THV:n tränger ut ur hylsan. VAR FÖRSIKTIG: För att minimera risken för skador på höftkärlen ska THV:n inte föras fram genom hylsan om hylsans spets inte ligger bortom aortabifurkationen. VAR FÖRSIKTIG: THV:n ska inte lämnas kvar i hylsan i mer än 5 minuter, då detta kan skada klaffbladen och påverka klaffens funktion.
6	Påbörja inriktningen av klaffen i en rak sektion av vaskulaturen genom att inaktivera ballongens läsmekanism och dra ballongkatern rakt bakåt tills en del av varningsmarkören blir synlig. Dra inte längre än till varningsmarkören. VARNING: För att förhindra skador på ballongskafet ska du se till att den proximala änden av ballongskafet inte böjs. VARNING: 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 krökningar i anatomin. Om en alltför hög spänning uppstår under inriktningen av klaffen måste insättningssystemet omplaceras till en annan rak sektion av vaskulaturen och trycket (eller spänningen) i systemet måste minskas. Aktivera ballongens läsmekanism. Placerar THV:n mellan klaffinriktningmarkörerna med hjälp av finjusteringshjulet. Obs! Vrid inte finjusteringshjulet om ballongens läsmekanism inte är aktiverad. VARNING: För att minimera risken för felaktig insättning eller embolisering av THV:n ska du inte positionera THV:n bortom den distala klaffinriktningmarkören. VAR FÖRSIKTIG: Bibehåll ledarens position i den vänstra kammaren under inriktning av klaffen för att förhindra att ledarens låge rubbas.
7	Använd böjningshjulet för att korsa aortabågen och passera den nativa klaffen. Obs! Säkerställ att Edwards -logotypen är riktad uppåt. Obs! Insättningssystemet artikulerar i motsatt riktning från spolningsporten.

Steg	Procedur
8	Inaktivera ballongens läsmekanism och dra tillbaka den böjliga kateterns spets till mitten av trippelmarkören. Aktivera ballongens läsmekanism.
9	Placerar THV:n med hänsyn till den nativa klaffen.
10	Justera vid behov THV:n:s koaxialitet med hjälp av böjningshjulet och THV:n:s placering med hjälp av finjusteringshjulet.
11	Säkerställ före placering att THV:n är korrekt positionerad mellan klaffinriktningmarkörerna och att den böjliga kateterns spets befinner sig över trippelmarkören.
12	Påbörja placering av THV:n: a) Lås upp fyllningsanordningen. b) Säkerställ att hemodynamisk stabilitet har uppnåtts och påbörja snabb stimulering. När artärblodtrycket har minskat till 50 mmHg eller lägre kan ballongfyllning påbörjas. c) Placerar THV:n genom att fylla ballongen långsamt och kontrollerat med hela volymen i fyllningsanordningen. Avvaka i 3 sekunder och bekräfta att fyllningsanordningens rör är tomt i syfte att säkerställa fullständig fyllning av ballongen. d) Töm ballongen. Stäng av pacemakern när ballongkatern har tömts helt.

7.3.4 Avlägsnande av systemet

Steg	Procedur
1	Böj tillbaka insättningssystemet vid korsning av aortabågen. Säkerställ att den böjliga kateterns spets är låst över trippelmarkören. Dra tillbaka laddaren till insättningssystemet proximala ände. Avlägsna insättningssystemet från hylsan. Obs! För metod via nyckelbens-/armhäleven, håll insättningssystemet inuti hylsan tills alla enheter kan tas bort som en enhet. VAR FÖRSIKTIG: Böj tillbaka insättningssystemet helt innan det avlägsnas för att minimera risken för kärlskador.

7.4 Verifikation av klaffprotesens placering och mått

Mät och registrera hemodynamiska parametrar.

Steg	Procedur
1	Utför ett supra-aortaangiogram för att utvärdera enhetens funktion och koronaröppnenhet.
2	Mät och registrera de transvalvulära tryckgradienterna.
3	Avlägsna samtliga enheter när önskad ACT-nivå har uppnåtts (t.ex. < 150 sekunder). Se bruksanvisningen för Edwards hylsa för borttagning.
4	Förslut åtkomststället.

8.0 Leveransform

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

Insättningssystemet och tillbehören levereras sterilisera med etylenoxid.

8.1 Förvaring

THV:n 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 THV:n för extrema temperaturer.

Insättningssystemet och tillbehören ska förvaras svalt och torrt.

9.0 MR-säkerhet



MR-villkorlig

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

- Statiskt magnetfält på 1,5 T eller 3,0 T
- Maximalt spatialt gradientfält på 2500 gauss/cm (25 T/m) eller lägre
- Maximal MR-systemrapporterad helkroppsgenomsnittlig specifik absorptionshastighet (SAR) på 2,0 W/kg (normalt driftsläge)

Under de skanningsförhållanden som definieras ovan förväntas den kateterbura hjärtklaffen skapa en maximal temperaturökning på 3,0 °C efter 15 minuter av kontinuerlig skanning.

Vid icke-klinisk testning sträcker sig bildartefakten som orsakas av enheten upp till 14,5 mm från implantatet för spinnekobild och 30 mm för gradientekobild vid skanning i ett 3,0 T MRT-system. Artefakten skymmer enhetens lumen i gradientekobilder.

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

10.0 Patientuppgifter

Ett patientregisteringsformulär medföljer varje THV. Efter implantations ska all obligatorisk information fyllas i. Serienumret finns på förpackningen och på identifieringssetiketten som sitter på THV:n. Skicka originalformuläret till Edwards Lifesciences adress som anges på formuläret och ge det tillfälliga ID-kortet till patienten innan denne lämnar sjukhuset.

11.0 Kliniska studier

SAPIEN 3 THV FÖR PATIENTER MED LÅG KIRURGIRELATERAD RISK – ANALYS AV STS/ACC-REGISTER FÖR BEHANDLING MED KATETERBUREN HJÄRTKLAFF (TVTR)

Ett databasutdrag utfördes i maj 2020 och gav 9479 patienter som behandlades med en Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff placerad i en nativ aortaklaff (via nyckelben/armhåla eller transfemoral). Patienterna behandlades mellan den 16 juli 2015 och den 29 april 2020. Ingreppet utfördes på 592 deltagande sjukhus.

Det fanns 120 ingrepp via nyckelben/armhåla (SC/TAx) och 9238 transfemorala ingrepp (TF) i populationen med lågriskpatienter. Mortaliteten för SC/TAx var 2,6 % och 0,7 % för TF. Frekvensen för alla former av stroke var SC/TAx 0,8 % och 1,3 % för TF. Enhetsembolisering för SC/TAx var 0 % och 0 % för TF. Migrering för SC/TAx var 0 % och 0 % för TF. Livshotande blödning för SC/TAx var 0 % och 0 % för TF. Kraftig blödning för SC/TAx var 0 % och 0,3 % för TF. Allvarliga vaskulära komplikationer för SC/TAx var 0 % och 0,6 % för TF.

12.0 Uttagen THV och kassering av enheten

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

Använda enheter kan hanteras och kasseras på samma sätt som sjukhusavfall och smittfarligt avfall. Det finns inga särskilda risker för knippade med kassering av dessa enheter.

Dessa produkter tillverkas och säljs under ett eller flera av följande USA-patent: USA-patent nr 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,382,826; 8,591,575; 8,690,936; 8,790,387; 9,301,840; 9,301,841; och 9,393,110; och motsvarande utländska patent.

Dansk

Brugsanvisning

Implantation af transkaterterhjerteklapper bør kun udføres af læger, der har modtaget undervisning af Edwards Lifesciences. Den implantanterende læge skal have erfaring i aortavalvuloplastik med ballon. Det er op til lægens skøn at vælge den rette adgangsrute til implantation af THV baseret på patientens anatomi samt de dertil knyttede risici.

1.0 Beskrivelse af anordningen

• Edwards SAPIEN 3 Ultra system

Edwards SAPIEN 3 Ultra systemet består af Edwards SAPIEN 3 Ultra transkaterterhjerteklapper og -fremføringssystemer.

• Edwards SAPIEN 3 Ultra transkaterterhjerteklap (figur 1)

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

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

Tabel 1

Annulusstørrelse på nativ klap (TEE)*	Annulusstørrelse på nativ klap (CT)		THV- størrelse
	Nativt annulusområde (mm ²)	Områdefleddt diameter (mm)	
16-19 mm	273-345	18,6-21,0	20 mm
18-22 mm	338-430	20,7-23,4	23 mm
21-25 mm	430-546	23,4-26,4	26 mm

THV-størrelsesbefalinger er baseret på den native klaps annulusstørrelse, som målt ved transøsophageal ekkokardiografi (TEE) eller computertomografi (CT). Patientens anatomiske faktorer og flere scanningsmodaliteter bør overvejes ved valg af THV-størrelse.

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

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

• Edwards Commander fremføringssystem (figur 2)

Edwards Commander fremføringssystemet (figur 2) fremmer placeringen af bioproseten. Det består af et fleksibelt kateter til at hjælpe ved klapindstilling i forhold til ballonen, sporing og placering af THV. Fremføringsystemet omfatter en konisk spids, der fremmer krydsning af den native klap. 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 i den native annulus. En stilet er inkluderet i fremføringssystemets guidewirelumen. 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 prøksimalt til ballonen angiver det fleksible kateters position under anlæggelse.

Inflationsparametrene for THV-placering er:

Tabel 2

Model	Nominel ballondiameter	Nominel inflations- volumen	Nominelt sprængningstryk (RPB)
9610TF20	20 mm	11 ml	7 atm (709 kPa)
9610TF23	23 mm	17 ml	7 atm (709 kPa)
9610TF26	26 mm	23 ml	7 atm (709 kPa)

• Qualcrimp kompressionstilbehør (figur 3)

Qualcrimp kompressionstilbehøret bruges under komprimering af THV'en.

• Isætningsanordning (figur 4)

Isætningsanordningen gør det muligt at fremføre den komprimerede klap gennem hæmostasenventilerne på hylsteret.

• Kompressionsanordning og kompressionsstopper (figur 5)

Kompressionsanordningen reducerer diametren for THV'en for at fastgøre den på fremføringssystemet. Kompressionsanordningen består af en kompressionsmekanisme, som lukkes med et håndtag placeret på kabinetet. Kompressionsanordningen anvendes med en todelte kompressionsstopper for at komprimere THV'en korrekt.

• Edwards hylster

Se brugsanvisningen til Edwards hylsteret for beskrivelse af anordningen.

• Inflationsanordninger

En inflationsanordning med en läsemekanisme bruges under prædilation af den native klap og THV-anlæggelse.

Bemærk: Ved korrekt volumenmåling bør Edwards Commander fremføringssystem og Edwards transfemoral ballonkateter anvendes sammen med inflationsanordningen, der er leveret af Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

Edwards SAPIEN 3 Ultra systemet er indiceret til bruk på patienter med hjertesygdom på grund af nativ kalcificeret aortastenose på alle niveauer af kirurgisk risiko under åbne hjerteoperationer.

Edwards, Edwards Lifesciences, det stiliserede E-logo, Carpenter-Edwards, Edwards Commander, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Edwards SAPIEN 3 Ultra, eSheath, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra og Therafix er varemærker tilhørende Edwards Lifesciences Corporation. Alle andre varemærker tilhører deres respektive ejere.

3.0 Kontraindikationer

- Brug af Edwards SAPIEN 3 Ultra systemet kontraindiceres for patienter med:
- Tegn på intrakardial udfyldning, trombe, vegetation, aktiv infektion eller endocarditis.
 - Manglende tolerance over for antikoagulations-/antitrombocytbehandling.

4.0 Advarsler

- Anordningerne er udelukkende designet, beregnet og distribueret STERILE til engangsbrug. **Disse anordninger må ikke resteriliseres eller genanvendes.** Der er ingen data, der underbygger, at anordningerne er sterile, ikke-pyrogene og funktionsdygtige efter genbearbejdning.
- Korrekt mæling af THV'en er afgørende for at minimere risikoen for paravalvulær lækage, migration og/eller annulær ruptur.
- Lægen skal bekræfte den rigtige retning for THV'en, for den implanteres; THV'ens indløb (udvendig manchetende) skal vende distalt mod den koniske spids for at forebygge risikoen for alvorlig patientskade.
- 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 af pacedledningen.
- THV'en skal konstant være fugtet og må ikke eksponeres for andre oplosninger, antibiotika, kemikalier osv. End forsendelsesoplosningen 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 procedurers faser, kræver udskiftning af THV'en.
- Patienter med overfølsomhed over for kobolt, nikkel, krom, molybdæn, titantium, mangan, silicium og/eller polymere materialer kan få en allergisk reaktion på grund af disse materialer.
- Brug ikke THV'en, hvis den åbningssikre forsegling er brudt, eftersom steriliteten kan være kompromitteret.
- Brug ikke THV'en, hvis temperaturindikatoren er aktiveret, eftersom klapfunktionen kan være kompromitteret.
- Brug ikke THV'en, hvis udloðsdataren 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 gennemslyses, eller hvis udloðsdataren er overskredet.
- Adgangsegenskaber som f.eks. alvorlig obstruktiv forkalkning eller cirkulær forkalkning, svær snoning, kardiometre mindre end 5,5 mm (for størrelse 20, 23 og 26 mm SAPIEN 3 Ultra transkaterhjerteklap) kan forhindre sikker placering af hylsteret og bør vurderes nøje før proceduren.

5.0 Sikkerhedsforanstaltninger

- 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 hos patienter med:
 - Medfødt unicuspisid aortaklap
 - Allerede eksisterende prostetisk hjerteklap eller protesering, uanset position
 - Sver ventrikulær dysfunktion med ejektionsfraktion < 20 %
 - Obstruktiv eller ikke-obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati
 - Aortastenose karakteriseret ved en kombination af AV lav gennemstrømning, lav gradient
- Hvis der opstår en betydelig stigning i modstand, når kateteret fremføres gennem vaskulaturen, skal fremføring stoppes, og årsagen til modstanden skal undersøges, før du fortsætter. Tving det ikke igennem, da dette kan øge risikoen for vaskulære komplikationer.
- Passende antibiotik profylakse anbefales som efterbehandling af patienter med risiko for infektion af den protetiske hjerteklap og endocarditis.
- THV-modtagere bør holdes på antikoagulations-/antitrombocytbehandling for at minimere risikoen for klap trombose og tromboemboliske hændelser som bestemt af deres læge.
- Langsigtet holdbarhed er ikke blevet bestemt for THV'en. Regelmæssig opfølgning hos lægen anbefales for at evaluere hjerteklappens funktion.
- Baseret på den behandelnde læges overvejelse af risici og fordele kan THV implanteres i relativt unge patienter, selvom den langsigtede holdbarhed stadig er genstand for fortsat klinisk forskning.
- Indsættelsesballonen må ikke overinflates, da det kan forhindre bladenes korrekte koaptation og dermed påvirke klappens funktionsdygtighed.
- Risiciene for subklavians/aksillær tilgang er lave og acceptable, men subklavians/aksillær tilgang bør overvejes, når lægen anser, at der er øget risiko forbundet med transfemoral tilgang.
- Ved aksillær tilgang fra venstre giver en subklavians udgangsvinkel på $\sim 90^\circ$ fra aortastenosen skarpe vinkler, hvilket kan føre til knæk på hylstret, subklavians/aksillær dissektion og skade på aortastenosen.
- Ved aksillær tilgang fra venstre/højre skal man sikre, at der under indgribet er gennemstrømning i henholdsvis venstre indre brystrarterie (VIBA)/højre indre brystrarterie (HIBA), og at trykket overvåges i homolateral radial arterie.

6.0 Potentielle bivirkninger

Potentielle risici i forbindelse med den samlede procedure, herunder adgang, hjertekateterisation, lokal og/eller fuld bedøvelse:

- Allergisk reaktion på antitrombotisk behandling eller kontrastmedie eller anæstesi
- Anæmi
- Aneurisme
- Angina
- Arytmier, herunder ventrikulær fibrillation (VF) og ventrikulær takykardi (VT)
- AV-fistel eller pseudoaneurisme
- Kardiogen shock
- Kompartmentsyndrom
- Dødsfald
- Dissektion: aorta eller andre kar
- Emboli, distal (luftemboli, vævsemboli eller trombotisk emboli)
- Hæmatom
- Hypertension eller hypotension
- Inflammation
- Myokardieiskæmi eller hjerteinfarkt
- Smerte eller forandringer ved adgangssted
- Perforation eller ruptur af hjertestrukturer
- Perforation eller ruptur af kar
- Perikardial ekssudation eller hjertetamponade
- Perifer iskæmi, nerveskade eller skade på plexus brachialis
- Lungeødem
- Nyreinsufficiens eller nyresvigt
- Respirationsinsufficiens eller respirationssvigt
- Synkope
- Torakal blødning
- Vasovagal respons
- Karspasme
- Kartrombose/-okklusion
- Kartraume, der kræver kirurgisk reparation eller intervention

Yderligere potentielle risici i forbindelse med TAVR-proceduren, bioprotesen og brug af de tilhørende anordninger og tilbehør omfatter:

- Allergisk/immunologisk reaktion på implantatet
- Atriflimmer/atrieflagren
- Blødning, der kræver transfusion eller intervention
- Hjertestop

- Hjertesvigt eller lavt hjerteminutvolumen
- Kardiogen shock
- Skader på ledningssystemet (fejl), herunder AV-blok, som kan kræve permanent pacemaker
- Koronar okklusion
- Dissektion, ruptur, traume af aorta annulus og omsluttende strukturer, herunder aorta ascendens, koronar ostium og ventrikulær septum
- Akut hjertekirurgi
- Hæmolyse
- Infektion, feber, septikæmi, absces, endocarditis
- Skade på mitralklap
- Apparatsvigt i fremföringssystem og/eller tilbehør, herunder ballonruptur og løsrvise af spids
- Tavs cerebral iskæmi, slagttilfælde, forbølgende iskæmisk slagttilfælde, kognitiv svækkelse
- Forringelse af klappens struktur (slid, revne, forkalkning, stenose)
- Indsættelse af klap i utilsigtet placering
- Klapreplantater
- Klapvandring, fejplacering eller embolisering, der kræver intervention
- Klapregurgitation, paravalvuler eller transvalvulær
- Klaprombose

7.0 Brugsanvisning

7.1 Systemkompatibilitet

Produktnavn	20 mm system	23 mm system	26 mm system
	Model		
Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatherhjerteklap	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)
Edwards Commander fremföringssystem	9610TF20	9610TF23	9610TF26
Hylster leveret af Edwards Lifesciences			
Inflationsanordning, Qualcrimp kompressionsstilbehør, kompressionsstopper og isætningsanordning leveret af Edwards Lifesciences			
Edwards kompressionsanordning	9600CR		

Yderligere udstyr

- Standardlaboratorieudstyr til hjertekateterisation
- Fluoroskopi (faste, mobile eller semi-mobile fluoroskopisystemer, der er velegnede til brug i forbindelse med perkutane koronarindgreb)
- Transösophageal eller transtorakal ekkokardiografikapacitet
- Ekstrastiv guidewire med udvekslingslængde på 0,89 mm (0,035")
- Pacemaker (PM) og pacledninger
- Edwards transfemoralt ballonkateter eller tilsvarende

- Sterile skylesskåle; steril fysiologisk saltvandsopløsning; steril hepariniseret saltvandsopløsning og fortyndet røntgenfast kontrastmedie (15:85 middel-til-saltvand-fortynding)
- Sterilt bord til THV og klargøring af anordning
- Sprojete på 20 cm³ eller større
- Sprojete på 50 cm³ eller større
- Højtryks-trejesstophane (x2)

7.2 Håndtering og klargøring af THV

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, lækage eller brudte 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	Stil to (2) sterile skåle frem med mindst 500 ml steril fysiologisk saltvand, og skyd grundigt THV ren for glutaraldehyd-steriliseringsmiddel.
2	Tag forsigtigt klappen/holderen ud af beholderen uden at berøre vævet. Kontrollér klappens serieidentifikationsnummer med nummeret på beholderens låg, og registrer det i patientinformationsdokumenterne. Efterse klappen for eventuelle tegn på skader på rammen eller vævet.
3	<p>Skyd THV'en som følger:</p> <ol style="list-style-type: none"> Placer THV'en i den første skål med steril, fysiologisk saltvand. Kontrollér, at saltvandsopløsningen dækker THV'en og holderen helt. Med klappen og holderen nedsænket vippes skålen langsomt (lad forsigtigt klappen og holderen skulpe) frem og tilbage i mindst 1 minut. Flyt THV'en og holderen til den anden skylesskål med fysiologisk saltvand, og vip forsigtigt rundt i mindst ét minut mere. Sørg for, at skylleopløsningen i den første skål ikke bruges. Klappen skal blive i den sidste skylleopløsning, indtil den skal bruges, for at forhindre, at vævet udtrører. <p>FORSIGTIG: Undgå, at klappen kommer i kontakt med bunden eller siderne på skylesskålen, mens den rystes eller hvirles i skylleopløsningen. Direkte kontakt mellem identifikationsmærket og klappen skal også undgås under skylleproceduren. Der må ikke anbringes andre genstande i skylesskålene. Klappen skal holdes fugtig for at forhindre, at vævet udtrører.</p>

7.2.2 Klargøring af systemet

Trin	Procedure
1	Efterse visuelt alle komponenter for beskadigelse. Kontrollér, at fremføringssystemet er uden bojninger, og at ballonkateteret er ført helt ind i det fleksible kateter. ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonskaftet skal det sikres, at ballonskaftets proksimale ende ikke bojes.
2	Skyl fremføringssystemet med hepariniseret saltvandsopløsning gennem skyllerporten.
3	Fjern den distale ballons omslag fra fremføringssystemet. Fjern stiletten fra den distale ende på guidewirelumen, og sæt den til side.
4	Skyl guidewirelumen med hepariniseret saltvand. Sæt stiletten tilbage i guidewirelumen. Bemerk: Hvis stiletten ikke sættes tilbage i guidewirelumen, kan det beskadige lumen under THV-kompressionsprocessen.
5	Anbring fremføringssystemet i standardpositionen (enden af trækaffastningen ligger mellem de to hvide markører på ballonskaftet), og sørg for, at det fleksible kateters spids er dækket af den proksimale ballons omslag.
6	Skriv isætningshætten af isætningsanordningen, og skyd isætningshætten med hepariniseret saltvand.
7	Sæt isætningshætten på fremføringssystemet med indersiden af låget mod den distale spids. Før ballonkateteret helt frem i det fleksible kateter. Træk det proksimale ballonomslag over den blå del af ballonskaftet.
8	Sæt en trejesstophane på ballonenes inflationsport. Fyld en 50 cm ³ eller større sprojete med 15-20 ml fortyndet kontrastmedie, og sæt den på trejesstophanen.
9	Fyld inflationsanordningen med den overskydende volumen af fortyndet kontrastmedie i forhold til den angivne inflationsvolumen. Lås og fastgør på trejesstophanen. Luk stophanen på inflationsanordningen.
10	Træk vakuump med sprojeten for at fjerne luft. Slip langsomt stemplet for at sikre, at kontrastmediet trænger ind i fremføringssystemets lumen. Gentag, indtil alle luftbobler er fjernet fra systemet. Efterlad nultryk i systemet. ADVARSEL: Sørg for, at der ikke er nogen rester af væske tilbage i ballonen for at undgå potentielt besvær med klapjustering under proceduren. Luk stophanen på inflationsanordningen.
11	Drei knappen på inflationsanordningen for at fjerne kontrastmediet i sprojeten og opnå den passende volumen, der er nødvendig for at anlægge THV. Luk stophanen til sprojeten, og fjern sprojeten.

Trin	Procedure
12	Bekræft, at inflationsvolumen i inflationsanordningen er korrekt. FORSIGTIG: Bibehold inflationsanordningen i den læste position indtil indsættelse af THV'en for at reducere risikoen for tidlig balloninflation og efterfølgende ukorrekt indsættelse af THV'en.

7.2.3 Montering og komprimering af THV'en på fremføringssystemet

Trin	Procedure
1	Nedsæk Qualcrimp kompressionsstilbehøret helt i en skål med 100 ml fysiologisk saltvand. Tryk forsigtigt, indtil det er helt gennemvædet. Swing rundt i mindst 1 minut. Gentag denne procedure for den anden skål.
2	Fjern THV'en fra holderenheden, og fjern id-mærket.
3	Roter kompressionsanordningens håndtag, indtil åbningen er helt åben. Sæt den todelte kompressionsstopper på kompressionsanordningens sokkel, og lad den klikke på plads.
4	Komprimer delvist THV'en i kompressionsanordningen, hvis det er nødvendigt, indtil den passer perfekt ind i Qualcrimp kompressionsstilbehøret. Bemærk: Delvis kompression er ikke nødvendig for 20 mm-klappen.
5	Anbring Qualcrimp kompressionsstilbehøret over THV, der afskker kanten på Qualcrimp kompressionsstilbehøret med udlobet på THV.
6	Anbring THV og Qualcrimp kompressionsstilbehøret i kompressionsanordningens åbning. Indfør fremføringssystemet koaksialt inden i THV'en 2-3 mm distalt for det blå ballonkaft (i klapkompressionsdelen) i fremføringssystemet med indløbet på THV'en mod fremføringssystemets distale ende.
7	Centrer ballonakslen koaksialt inden i THV. Komprimer THV'en, indtil den når Qualcrimp stoppet.
8	Fjern Qualcrimp kompressionsstilbehøret fra THV'en og Qualcrimp stoppet fra kompressionsstopperen, så det endelige stop efterlades på plads.
9	Centrer THV'en i kompressionsanordningsåbningen. Komprimer THV'en helt, indtil den når det endelige stop, og hold den i 5 sekunder. Gentag dette kompressionstrin endnu to (2) gange, i alt 3 kompressionsruter. Bemærk: Kontrollér, at klapkompressionsdelen er koaksialt inde i THV'en.
10	Træk i ballonkaftet, og aktivér ballonlåsen, så fremføringssystemet befinder sig i standardpositionen.

Trin	Procedure
11	Skyl isætningsanordningen med hepariniseret saltvand. For omgående THV'en ind i isætningsanordningen, indtil den er helt inde i isætningsanordningen. FORSIGTIG: THV'en bør ikke forblive helt komprimeret og/eller i isætningsanordningen i mere end 15 minutter, da det kan medføre beskadigelse af flig og påvirke klappens funktionsdygtighed.
12	Sæt isætningshætten på isætningsanordningen, skyldes fleksible kateter igen, og luk stophanen til fremføringssystemet. Fjern stiletten, og skyldes fremføringssystemets guidewirelumen. FORSIGTIG: Hold THV'en hyderet, indtil den skal implanteres, for at forhindre beskadigelse af fligene, hvilket kan påvirke klappens funktionalitet. ADVARSEL: Lægen skal bekrefte den rigtige retning for THV'en, før den implanteres; THV'en indløb (udvendig manchetende) skal vende distalt mod den koniske spids for at forebygge risikoen for alvorlig patientskade.

7.3 Prædilatation af den native klap og fremføring af THV

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

Indgiv heparin, så ACT holdes på ≥ 250 sek.

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

7.3.1 Grundlinjeparametre

Trin	Procedure
1	Udfør supraaortikal angiografi med den native aortaklaps projktion vinkelret på skærmen.
2	Vurder afstanden mellem den venstre og højre koronare ostium fra aorta annulus i forhold til THV'ens rammehøjde.
3	Indfør en pacemakerledning (PM), til dens distale ende er placeret i den højre ventriklet.
4	Vælg stimulationsparametrene for at opnå 1:1-registrering, og test pacing.

7.3.2 Prædilatation af den native klap

Se brugsanvisningen til Edwards transfemoralt ballonkateter.

7.3.3 Fremføring af THV

Trin	Procedure
1	Præparer Edwards hylsteret i henhold til brugsanvisningen.
2	Prædilater eventuelt karret.
3	Indfør hylsteret i henhold til brugsanvisningen.
4	Isæt isætningsanordningen i hylsteret, indtil den stopper.
5	<p>For fremføringssystemet frem, indtil THV'en kommer ud af hylsteret.</p> <p>FORSIGTIG: For at minimere risikoen for beskadigelse af iliaca-karret (-karrene) må THV'en ikke føres frem gennem hylsteret, hvis hylsterspidsen ikke er forbidi aortiske bifurkaturer.</p> <p>FORSIGTIG: THV'en bør ikke blive i hylsteret i mere end 5 minutter, da det kan medføre beskadigelse af fligene og påvirke klappens funktionsdygtighed.</p>
6	<p>I en lige del af vaskulaturen initieres klapjustering ved at deaktivere ballonlåsen og trække ballonkatereteret lige tilbage, indtil en del af advarselsmarkoren er synlig. Træk ikke forbi advarselsmarkøren.</p> <p>ADVARSEL: For at forebygge mulige skader på ballonskaftet skal det sikres, at ballonskaftets proksimale ende ikke bojes.</p> <p>ADVARSEL: Hvis klapjusteringen ikke udføres i en lige del, kan det være svært at udføre dette trin, og dette kan medføre beskadigelse af fremføringssystemet og forhindre, at ballonen kan inflateres. Brug af alternativt fluoroskopiske visninger kan hjælpe med at vurdere krummingen i anatomien. Hvis unormalt stor stramning opleves under klapjustering, skal fremføringssystemet repositioneres til en anden lige del af vaskulaturen, og løsning af kompressionen (eller stramningen) i systemet vil være nødvendig.</p> <p>Aktiver ballonlåsen.</p> <p>Brug finjusteringshjulet til at anbringe THV'en mellem klapjusteringssmarkørene.</p> <p>Bemerk: Døj ikke finjusteringshjulet, hvis ballonlåsen ikke er aktiveret.</p> <p>ADVARSEL: Undlad at placere THV'en forbi den distale klapjusteringssmarkør for at minimere risikoen for ukorrekt THV-anlæggelse eller -embolisering.</p> <p>FORSIGTIG: Oprethold guidewirens position i den venstre ventrikkel under klapindstilling for at forhindre, at guidewirens position mistes.</p>
7	<p>Brug fleksibilitethjulet til at krydse gennem aortastenosen, og gå på tværs af den native klap.</p> <p>Bemerk: Kontrollér, at Edwards logoet vender opad.</p> <p>Bemerk: Fremføringssystemet drejer i en retning modsat skyllerporten.</p>

Trin	Procedure
8	Deaktivér ballonlåsen, og træk spidsen af det fleksible katereter tilbage til midten af den tredobbelte markør. Aktivér ballonlåsen.
9	Anbring THV'en i forhold til den native klap.
10	Brug fleksibilitethjulet efter behov til at justere THV'ens koaksialitet og finjusteringshjulet til at justere THV'ens position.
11	Før anlæggelse skal det sikres, at THV'en er anbragt korrekt mellem klapjusteringssmarkørene, og at det fleksible katereters spids befinner sig over den tredobbelte markør.
12	<p>Start indsættelse af THV'en:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Lås inflationsanordningen op. b) Sørg for, at der er etableret hæmodynamisk stabilitet, og begynd hurtig pacing. Når det arterielle blodtryk er faldet til 50 mmHg eller lavere, kan balloninflationen begynde. c) Indsæt THV'en ved langsom og kontrolleret inflation med hele dens volumen i inflationsanordningen, hold i 3 sekunder, og bekræft, at inflationsanordningens cylinder er tom for at sikre fuld inflation af ballonen. d) Deflater ballonen. Når ballonkatereteret er blevet helt tømt, kan du slukke for pacemakersen.

7.3.4 Udtagning af systemet

Trin	Procedure
1	<p>Ret fremføringssystemet ud, når aortastenosen gennemkrydses. Kontrollér, at spidsen af det fleksible katereter er låst over den tredobbelte markør. Træk isætningsanordningen tilbage til den proksimale ende af fremføringssystemet. Fjern fremføringssystemet fra hylsteret.</p> <p>Bemerk: Ved subklavian-aksilær tilgang skal fremføringssystemet holdes inden i hylstret, til man er klar til at fjerne alle anordninger som én enhed.</p> <p>FORSIGTIG: Ret fremføringssystemet helt ud, inden det fjernes, for at minimere risikoen for vaskulære skader.</p>

7.4 Bekræftelse af den prostetiske hjerteklaps placering og mål

Mål og notér hæmodynamiske parametre.

Trin	Procedure
1	Udfør supraaortikal angiografi for at bedømme anordningens ydelse og koronaens passable tilstand.
2	Mål og notér de transvalvulære trykgradinter.
3	Fjern alle anordninger, når ACT-niveauet er passende (f.eks. når det når < 150 sek.). Se brugsanvisningen til Edwards hylster for instruktioner til sikker fjernelse af anordningen.
4	Luk adgangsstedet.

8.0 Levering

THV'en leveres steril og ikke-pyrogen i bufferet glutaraldehyd i en forseglet plastbeholder. Hver beholder leveres i en kasse med en temperaturindikator, der kan angive, om THV'en har været utsat for ekstreme temperaturer. Opbevaringskassen er pakket i en flamingokasse forud for transport.

Fremføringssystemet og tilbehøret leveres steriliseret med etylenoxid.

8.1 Opbevaring

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

Fremføringssystemet og tilbehør skal opbevares tørt og koldt.

9.0 MR-sikkerhed



MR-betinget

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

- Statisk magnetfelt på 1,5 tesla (T) eller 3,0 tesla (T)
- Maksimalt spatialt gradientfelt på 2500 gauss/cm (25 T/m) eller mindre
- Maksimal gennemsnittlig helkrops-SAR-værdi (specific absorption rate) på 2,0 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 minutters kontinuerlig scanning.

Under ikke-kliniske tests strækker billedartefakterne fra udstyret sig op til as 14,5 mm fra implantatet for spin ekko-billeder og 30 mm for gradientecko-billeder, når de scannes i et 3,0 T MRI-system. Artefaktet tilslører anordningens lumen i gradient ekko-billeder.

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

10.0 Patientinformation

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

11.0 Kliniske forsøg

SAPIEN 3 THV TIL PATIENTER MED LAV KIRURGISK RISIKO – ANALYSE AF STS/ACC TRANSKATETERHJERTEKLAP BEHANDLINGSREGISTERING (TVTR)

Der blev udført et databaseekstrakt i maj 2020, som viste, at 9.479 patienter var blevet behandlet med en Edwards SAPIEN 3 transkateterhjerteklap placeret i en nativ aortaklap (via subklavisk/aksilær eller transfemoral adgang). Patienterne blev behandlet mellem 16. juli 2015 og 29. april 2020. Indgrebet blev udført på 592 deltagende hospitaler.

Der blev udført 120 subklaviske/transaksilære (SC/TAx) indgreb og 9.238 transfemorale (TF) indgreb hos patientpopulationen med lav risiko. Mortalitetshyppigheden for SC/TAx var på 2,6 % og 0,7 % for TF. Den overordnede hyppigheden af slægtifælde var for SC/TAx 0,8 % og 1,3 % for TF. Anordningsemobilisering for SC/TAx var 0 % og 0 % for TF. Migration for SC/TAx var 0 % og 0 % for TF. Livstruende blodning for SC/TAx var 0 % og 0 % for TF. Alvorlig blodning for SC/TAx var 0 % og 0,3 % for TF. Migration for SC/TAx var 0 % og 0,6 % for TF.

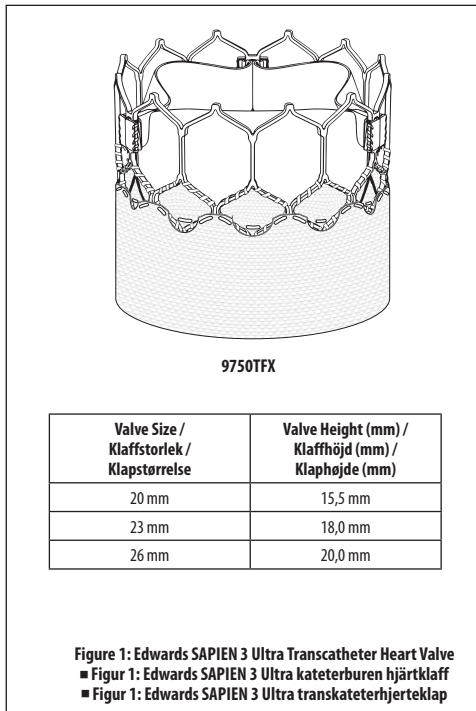
12.0 Udtaget THV og bortskaffelse af anordning

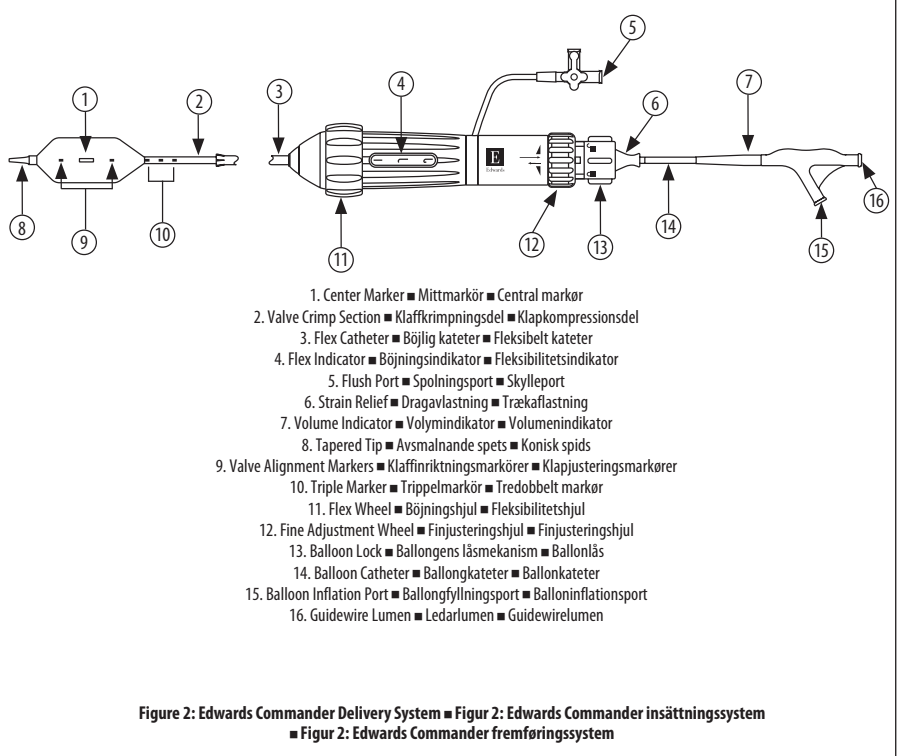
En eksplanteret THV skal placeres i et passende histologisk fikseringsmiddel, f.eks. 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, og returneres til firmaet. Nedkøling er ikke nødvendig i disse tilfælde. Kontakt Edwards Lifesciences for at anmode om et eksplanteringssæt.

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

Disse produkter fremstilles og sælges i henhold til et eller flere af følgende amerikanske patenter: Amerikansk patentnr. 7,530,253; 7,780,723; 7,895,876; 8,382,826; 8,591,575; 8,690,936; 8,790,387; 9,301,840; 9,301,841; og 9,393,110; og tilsvarende udenlandske patenter.

13.0 Figures ■ Figurer ■ Figurer





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

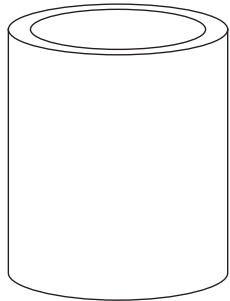


Figure 3: Qualcrimp Crimping Accessory

- Figur 3: Qualcrimp krimptillbehör
- Figur 3: Qualcrimp kompressionsstilbehør



Figure 4: Loader ■ Figur 4: Laddare

- Figur 4: Isætningsanordning

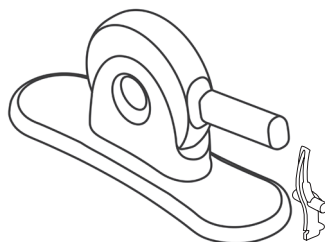


Figure 5: Crimper and 2-piece Crimp Stopper

- Figur 5: Krimptvärtyg och 2-delad krimtöpppare
- Figur 5: Kompressionsanordning og todelt kompressionsstopper

Symbol Legend • Symbolförlägning • Symbolforklaring

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

Symbol Legend • Symbolförklaring • Symbolforklaring

	English	Svenska	Dansk
20 mm	For use with size 20 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtkaffl, storlek 20 mm	Til brug med størrelse 20 mm Edwards -transkaterterhjerteklap
23 mm	For use with size 23 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtkaffl, storlek 23 mm	Til brug med størrelse 23 mm Edwards -transkaterterhjerteklap
26 mm	For use with size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtkaffl, storlek 26 mm	Til brug med størrelse 26 mm Edwards -transkaterterhjerteklap
29 mm	For use with size 29 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtkaffl, storlek 29 mm	Til brug med størrelse 29 mm Edwards -transkaterterhjerteklap
23 mm / 26 mm	For use with size 23 mm or size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtkaffl, storlek 23 mm eller 26 mm	Til brug med størrelse 23 mm eller størrelse 26 mm Edwards -transkaterterhjerteklap
	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	Drypsikkert udstyr
	Contents sterile and fluid path nonpyrogenic if package is unopened and undamaged. Do not use if package is opened or damaged. Do not resterilize.	Innehållet är steril och vätskebanan icke-pyrogen om förpackningen är oöppnad och oskadad. Använd ej om förpackningen är öppnad eller skadad. Får inte omsteriliseras.	Indholdet er steril, og væskebanen er ikke-pyrogen, hvis emballagen er uåbnet og ubeskadiget. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget. Må ikke resteriliseres.
	Contents sterile and nonpyrogenic if package is unopened and undamaged. Do not use if package is opened or damaged. Do not resterilize.	Innehållet är steril och ickepyrogen om förpackningen är oöppnad och oskadad. Använd ej om förpackningen är öppnad eller skadad. Får inte omsteriliseras.	Indholdet er steril og ikke-pyrogen, hvis emballagen er uåbnet og ubeskadiget. Må ikke anvendes, hvis emballagen er åbnet eller beskadiget. Må ikke resteriliseres.
Rx only	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	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 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 indsamlings 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.

[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



2021-08
10048276001 A
© Copyright 2021, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.

