



Edwards SAPIEN 3 System

Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve

Edwards Certitude Delivery System

Transapical and Transaortic

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff

Edwards Certitude leveranssystem

Transapikal och transaortal

Edwards SAPIEN 3 system

Edwards SAPIEN 3 transkateterhjerteklap

Edwards Certitude indføringssystem

Transapikal og transaortal

DIRECTORY

English	1
Svenska	9
Dansk.....	17
References / Referenser / Referencer	24
Figures / Figurer	25-26
Symbol Legend / Symbolförklaring / Symbolforklaring	30-31

English

Instructions for Use

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

1.0 Device Description

Edwards SAPIEN 3 System

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

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

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

The THV is recommended 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
	Area	Area Derived Diameter	
16 – 19 mm	273 – 345 mm ²	18.6 – 21.0 mm	20 mm
18 – 22 mm	338 – 430 mm ²	20.7 – 23.4 mm	23 mm
21 – 25 mm	430 – 546 mm ²	23.4 – 26.4 mm	26 mm
24 – 28 mm	540 – 683 mm ²	26.2 – 29.5 mm	29 mm

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

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

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

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

Surgical Valve True Inner Diameter (ID) ^[1]	THV-in-THV (Native Valve Annulus Size)	THV Size
16.5-19.0 mm	18.6-21.0 mm	20 mm
18.5-22.0 mm	20.7-23.4 mm	23 mm
22.0-25.0 mm	23.4-26.4 mm	26 mm
25.0-28.5 mm	26.2-29.5 mm	29 mm

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

NOTE: Exact volume required to deploy the THV may vary depending on the bioprosthesis inner diameter. Factors such as calcification and pannus tissue growth may not be accurately visualized in imaging and may reduce the effective inner diameter of the failing bioprosthesis to a size smaller than the 'True ID'. These factors should be considered and assessed in order to determine the most appropriate THV size to achieve nominal THV deployment and sufficient anchoring. Do not exceed the rated burst pressure. See Table 2 for inflation parameters.

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

The Edwards Certitude delivery system facilitates the placement of the bioprosthesis. The delivery system consists of a flex catheter to aid in tracking and valve positioning. The delivery system includes a tapered tip to facilitate crossing of the valve. The handle contains a Flex Wheel to control flexing of the Balloon Catheter. A stilet is included within the guidewire lumen of the delivery system. A radiopaque Center Marker in the balloon is provided to help with valve positioning. The extension tubing is used during THV deployment. The inflation parameters for the valve deployment are:

Table 2

Model	Nominal Balloon Diameter	Nominal Inflation Volume	Rated Burst Pressure (RBP)
9620TA20	20 mm	12 mL	7 atm
9620TA23	23 mm	17 mL	7 atm
9620TA26	26 mm	23 mL	7 atm
9620TA29	29 mm	30 mL	7 atm

- **Edwards Certitude Introducer Sheath Set (Figure 3)**

The Edwards Certitude introducer sheath set facilitates the introduction and removal of devices utilized with the SAPIEN 3 transcatheter heart valve. The sheath has a radiopaque marker for visualization of the sheath tip and non-radiopaque depth markings on the distal end of the body of the sheath. The proximal end of the sheath includes a flush tube and three hemostasis valves. An introducer is supplied with the sheath. The entire introducer is radiopaque.

Introducer Sheath Set Information

Model	9620IS18	9620IS21
Sheath Inside Diameter	18F (6.1 mm)	21F (6.9 mm)
Sheath Effective Length	21 cm	21 cm
Introducer Size	OD: 6.3 mm	OD: 7.0 mm
Introducer Effective Length	33 cm	
Diameter of the largest guidewire that can be used	0.035" (0.89 mm)	

- **Qualcrimp Crimping Accessory (Figure 4a)**

The Qualcrimp crimping accessory (Figure 4a) is used during THV crimping.

- **Loader (Figure 4b)**

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

- **Crimper and Crimp Stopper (Figure 4c)**

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

- **Inflation Device**

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

NOTE: For proper volume sizing, the delivery system and the Ascendra balloon aortic valvuloplasty catheter must be used with the inflation device provided by Edwards Lifesciences.

2.0 Indications

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

3.0 Contraindications

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

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

4.0 Warnings

- The devices are designed, intended, and distributed STERILE for single use only. **Do not resterilize or reuse the devices.** There are no data to support the sterility, nonpyrogenicity, and functionality of the devices after reprocessing.
- Correct sizing of the THV is essential to minimize the risk of paravalvular leak, migration, and/or annular rupture.
- The physician must verify correct orientations of the THV prior to its implantation.
- Accelerated deterioration of the THV may occur in patients with altered calcium metabolism.
- When using venous pacing, observation of the pacing lead throughout the procedure is essential to avoid the potential risk of the pacing lead causing a cardiovascular perforation.
- The THV must remain hydrated at all times and cannot be exposed to any solutions, chemicals, antibiotics, 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.

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

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 of the THV implantation has not been established in patients who have:
 - Congenital unicuspид aortic valve
 - Pre-existing prosthetic ring in any position.
 - Severe ventricular dysfunction with ejection fraction $< 20\%$
 - Hypertrophic cardiomyopathy with or without obstruction
 - Aortic stenosis characterized by a combination of AV low flow, low gradient
- Residual mean gradient may be higher in a "THV-in-failing bioprosthetic" configuration than that observed following implantation of the valve inside a native aortic annulus using the same size device. Patients with elevated mean gradient post procedure should be carefully followed. It is important that the manufacturer, model and size of the preexisting bioprosthetic valve be determined, so that the appropriate valve can be implanted and a prosthesis-patient mismatch be avoided. Additionally, pre-procedure imaging modalities must be employed to make as accurate a determination of the inner diameter as possible.
- Appropriate antibiotic prophylaxis is recommended post-procedure in patients at risk for prosthetic valve infection and endocarditis.
- Special care must be exercised in mitral valve replacement if chordal preservation techniques were used in the primary implantation to avoid entrapment of the subvalvular apparatus.
- THV recipients should be maintained on antiocoagulant/antiplatelet therapy to minimize risk of valve thrombosis or thromboembolic events, as determined by their physicians.
- Long-term durability has not been established for the THV. Regular medical follow-up is advised to evaluate valve performance.
- Based on the treating physician's consideration of risks and benefits, the SAPIEN 3 valve may be implanted in relatively young patients, although the longer-term durability is still the subject of ongoing clinical research.
- Do not overinflate the deployment balloon, as this may prevent proper valve leaflet coaptation and thus impact valve functionality.
- Patients with pre-existing bioprostheses should be carefully evaluated before implantation of the THV to ensure proper THV positioning and deployment.

6.0 Potential Adverse Events

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

- Allergic reaction to antithrombotic therapy or contrast medium or anesthesia
- Anemia
- Aneurysm
- Angina
- Arrhythmias including ventricular fibrillation (VF) and ventricular tachycardia (VT)
- AV fistula or pseudoaneurysm
- Cardiogenic shock
- Compartment syndrome
- Death
- Dissection: aortic or other vessels
- 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
- Pulmonary edema
- Renal insufficiency or renal failure
- Respiratory insufficiency or respiratory failure
- Syncope
- Vasovagal response
- Vessel spasm
- Vessel thrombosis/occlusion
- Vessel trauma requiring surgical repair or intervention

Additional potential risks associated with the transcatheter heart valve implantation procedure, the bioprosthetic, and the use of its associated devices and accessories include:

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

- Cardiogenic shock
- Conduction system injury (defect) including AV block, which may require a permanent pacemaker
- Coronary occlusion
- Dissection, rupture, trauma of the aortic annulus and surrounding structures including ascending aorta, coronary ostia and ventricular septum
- Emergency cardiac surgery
- Hemolysis
- Infection, fever, septicemia, abscess, endocarditis
- Injury to mitral valve
- Left ventricular outflow tract obstruction
- Mechanical failure of delivery system, and/or accessories, including balloon rupture and tip separation
- Mediastinitis
- Mediastinal bleeding
- 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	23 mm	26 mm	29 mm
	Model/REF			
Edwards SAPIEN 3 Transcatheter Heart Valve	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Certitude Delivery System	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29
Edwards Certitude Introducer Sheath Set	9620IS18 (18F)			9620IS21 (21F)
Crimper	9600CR			
Inflation device, Qualcrimp crimping accessory, 2-piece crimp stopper, loader and extension tubing provided by Edwards Lifesciences				

Additional Equipment

- Cardiac catheterization/hybrid OR suite
- Standard cardiac catheterization lab equipment and supplies, and access to standard heart valve operating room equipment and supplies

- Fluoroscopy (fixed, mobile or semi-mobile fluoroscopy systems appropriate for use in percutaneous coronary interventions)
- Transesophageal or transthoracic echocardiography system
- 18 gauge Seldinger needle (for transaortic)
- 145 cm x 0.035" (0.89 mm) soft guidewire
- 180 cm or 260 cm x 0.035" (0.89 mm) & Exchange length 0.035" (0.89 mm) extra-stiff guidewires
- Temporary pacemaker (PM) and pacing leads
- 20 mm Ascendra balloon aortic valvuloplasty catheter (BAVC) or equivalent for 23 mm, 26 mm, and 29 mm valves
- 16 mm commercially available valvuloplasty balloon catheter for 20 mm valve
- Sterile rinsing basins; physiological saline; heparinized saline; radiopaque 15% diluted radiopaque contrast medium
- Sterile table for THV and accessories preparation
- 20 cc syringe or larger
- 50 cc syringe or larger
- High-pressure 3-way stopcock

7.2 Valve Handling and Preparation

Follow sterile technique during device preparation and implantation.

7.2.1 THV Rinsing Procedure

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

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

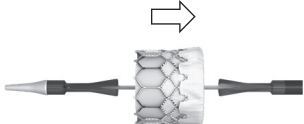
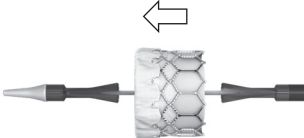
Step	Procedure
1	Set up two (2) sterile bowls with at least 500 mL of sterile physiological saline to thoroughly rinse the THV.
2	Carefully remove the valve/holder assembly from the jar without touching the tissue. Verify the valve serial identification number with the number on the jar lid and record in the patient information documents. Inspect the valve for any signs of damage to the frame or tissue.

Step	Procedure
3	<p>Rinse the THV as follows:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Place the THV in the first bowl of sterile, physiological saline. Be sure the saline solution completely covers the THV and holder. • With the valve and holder submerged, slowly agitate (to gently swirl the valve and holder) back and forth for a minimum of 1 minute. • Transfer the THV and holder to the second rinsing bowl of sterile physiological saline and gently agitate for at least one more minute. Ensure the rinse solution in the first bowl is not used. • The valve should be left in the final rinse solution until needed to prevent the tissue from drying. <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 components for damage. Ensure the system is fully unflexed.
2	Prime and flush the introducer and sheath with heparinized saline. Hydrate the length of the introducer and sheath.
3	Advance the introducer fully into the sheath housing.
4	Unscrew the loader cap from the loader and flush the loader cap with heparinized saline.
5	Place the loader cap onto the delivery system with the inside of the cap oriented towards the tapered tip.
6	Flush the extension tubing and connect to the delivery system.
7	Partially fill a 50 mL or larger syringe with diluted contrast medium, and connect to the extension tubing.
8	Fill the inflation device with 20 mL of diluted contrast medium, lock the inflation device, and connect to the extension tubing. Close 3-way stopcock to inflation device.
9	De-air the delivery system using the luer lock syringe. Leave zero-pressure in the system. Close the 3-way stopcock to the luer lock syringe.
10	Remove 3 mL fluid from the delivery system by turning the knob of the locked inflation device. Keep the inflation device locked for THV crimping steps.

7.2.3 Mount and Crimp the THV onto the Delivery System

Step	Procedure
1	Completely submerge the Qualcrimp crimping accessory in a bowl of 100 mL physiological saline solution. Gently compress until fully saturated. Swirl for a minimum of 1 minute. Repeat this process in a second bowl.
2	Rotate the crimper until the aperture is fully opened. Attach the 2-piece Crimp Stopper to the crimper.
3	Remove the THV from the holder and remove the ID tag.
4	If necessary, partially crimp the THV in the crimper until it fits snugly 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.
6	The orientation of the THV on the delivery system is described below: Antegrade Approach: Inflow (outer skirt) end of the THV towards the proximal end of the delivery system.  Retrograde Approach: Inflow (outer skirt) end of the THV towards the distal end of the delivery system. 
7	Place the THV and Qualcrimp crimping accessory in the crimper. Insert the delivery system coaxially into the THV.
8	Crimp the THV between the two internal shoulders of the delivery system until it reaches the Qualcrimp stop.
9	Remove the Qualcrimp crimping accessory from the THV/balloon assembly and Qualcrimp stop from the Crimp Stopper, leaving the Final Stop in place. NOTE: Ensure that the THV remains centered and coaxial within the two internal shoulders.
10	Place the THV/balloon assembly back in the crimper aperture, fully crimp the THV until it reaches the Final Stop and hold for 5 seconds.

Step	Procedure
11	Repeat the full crimp of the THV two times for a total of 3 crimps.
12	Flush the loader with heparinized saline. Immediately advance the loader over the THV until the tapered tip of the delivery system is exposed and the THV is within the distal end of the loader tube. CAUTION: The THV should not remain fully crimped and/or in the loader over 15 minutes, as leaflet damage may result and impact valve functionality.
13	Attach the loader cap to the loader and flush through the flush port on the loader. Remove the stylet and flush the guidewire lumen of the delivery system. CAUTION: Keep the THV hydrated until ready for implantation to prevent damage to the leaflets which may impact valve functionality. WARNING: The physician must verify correct orientation of the THV prior to its implantation to prevent the risk of severe patient harm.
14	With 3-way stopcock still closed to the luer lock syringe, unlock the inflation device. Allow the delivery system to reach zero-pressure.
15	Close the 3-way stopcock to the delivery system. Use the luer lock syringe to de-air the inflation device if necessary.
16	Adjust the inflation device to the inflation volume required to deploy the THV, per table 2. Re-lock the inflation device. Close the 3-way stopcock to the luer lock syringe and remove syringe. CAUTION: Maintain the inflation device in a locked position until THV deployment to prevent premature balloon inflation and subsequent improper THV deployment.

7.3 Native Valve Predilation and THV Delivery

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

The following table shows the minimum required distances from the valvular plane to the distal tip of the Edwards Certitude sheath to allow the Edwards Certitude delivery system balloon to inflate properly during THV deployment. **These distances do not include sheath insertion depth**, which should be considered during the transaortic approach when selecting the access site on the ascending aorta.

Delivery System	THV	Minimum Required Distance From Sheath Tip to Valvular Plane
Model 9620TA20	20 mm	3.5 cm
Model 9620TA23	23 mm	3.5 cm
Model 9620TA26	26 mm	3.5 cm
Model 9620TA29	29 mm	4.0 cm

Administer heparin to maintain the ACT at \geq 250 sec.

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

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

7.3.1 Baseline Parameters

Step	Procedure
1	Advance a 5F (1.67 mm) or 6F (2.0 mm) pigtail catheter and perform an angiogram with the projection of the valve perpendicular to the view.
2	For aortic implantation, evaluate the distances of the right and left coronary ostia from the aortic annulus in relation to the THV frame height.
3	Introduce a pacemaker (PM) lead and position appropriately.
4	Set the stimulation parameters to obtain 1:1 capture, and test pacing.

7.3.2 Access

CAUTION: Care should be taken to avoid damage to soft tissue, chordae, aorta, native leaflet or ventricular wall during insertion, positioning and removal of devices.

Transapical Access	
Step	Procedure
1	Access the apex through an anterior mini thoracotomy at the 5th or 6th intercostal space. Incise the pericardium to expose the apex of the left ventricle (LV).
2	Attach epicardial pacing leads to left ventricle or insert transvenous pacing leads and secure proximal ends of leads into pacemaker. Set the stimulation parameters, test rapid pacing.
3	Place a reinforced double purse string on the LV apex to access the left ventricle.
4	Gain access through standard transapical techniques.
5	Insert the tip of the Edwards Certitude introducer sheath set or desired introducer sheath for BAV through the apex of the LV to approximately 4 cm and locate the sheath tip in the LV immediately below the valve; withdraw the introducer slowly, keeping the sheath in place. Maintain guidewire position across the valve.

Transaortic Access	
Step	Procedure
1	Access the ascending aorta using standard surgical technique (e.g., a partial J-sternotomy or right parasternal mini thoracotomy).
2	Place two reinforced purse string sutures at the intended access site in the ascending aorta. NOTE: The selected access site should be soft by digital palpation.

Transaortic Access	
Step	Procedure
3	Introduce a pacemaker lead until its distal end is positioned in the right ventricle. Set the stimulation parameters and test pacing.
4	Gain aortic valve access through standard transaortic techniques.
5	Insert the Edwards Certitude introducer sheath set, or desired introducer sheath for BAV, into the aorta to approximately 2 cm. Withdraw the introducer slowly, keeping the sheath in place. Maintain guidewire position across the aortic valve.

7.3.3 Native Valve Predilection

CAUTION: Care should be taken to avoid damage to soft tissue, chordae, aorta, native leaflet or ventricular wall during insertion, positioning and removal of devices.

Step	Procedure
1	Prepare the valvuloplasty balloon catheter per its instructions for use.
2	Advance the prepared valvuloplasty balloon catheter through the sheath over the guidewire, cross the aortic valve, and position the balloon.
3	Begin predilation: <ul style="list-style-type: none">- Begin rapid pacing. Once arterial blood pressure has decreased to 50 mmHg or below, balloon inflation can commence.- Inflate the valvuloplasty balloon catheter as per its instructions for use.- Completely deflate the balloon. Stop rapid pacing.
4	Remove the valvuloplasty balloon catheter, leaving the guidewire in place. NOTE: If not using the Edwards Certitude sheath for native valve predilection, remove the sheath used for the valvuloplasty and advance the Edwards Certitude introducer sheath set over the guidewire.

7.3.4 THV Delivery

CAUTION: Care should be taken to avoid damage to soft tissue, chordae, aorta, native leaflet or ventricular wall during insertion, positioning and removal of devices.

Step	Procedure
1	Confirm that the THV is oriented properly and the volume in the inflation device matches the indicated volume.
2	Advance the THV/balloon assembly with the loader over the guidewire.
3	Engage loader into the sheath housing while maintaining a firm grip.

Step	Procedure
4	Advance the valve out of the loader into the large section of the sheath. Tap on the sheath housing to release air bubbles to the proximal end of the loader. Depress button valve on loader to aspirate the loader.
5	Advance the THV/balloon assembly through the sheath and position within the target valve. If needed, rotate the flex wheel on the handle to articulate the THV/balloon assembly into position. CAUTION: To prevent possible leaflet damage that may impact valve functionality, the THV should not remain in the sheath for over 5 minutes.
6	Ensure that the THV is correctly positioned between the two internal shoulders of the delivery system.
7	Begin THV deployment: <ul style="list-style-type: none">- Unlock the inflation device.- Ensure hemodynamic stability is established and begin rapid pacing. Once arterial blood pressure has decreased to 50 mmHg or below, balloon inflation can commence.- Using a slow, controlled inflation, deploy the THV by inflating the balloon 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.- Once the THV has been deployed, rapidly deflate the balloon catheter. When the delivery system balloon has been completely deflated, turn off the pacemaker.
8	If articulation was used, return the delivery system to the straight position prior to removal. Retract the delivery system and guidewire into the sheath. Remove the loader and delivery system from the sheath. CAUTION: Properly deflate the balloon and straighten the delivery system prior to removal to prevent patient injury.

7.4 Verification of THV Position and Measurements

Step	Procedure
1	Perform an angiogram to evaluate device performance and coronary patency (if applicable).
2	Measure and record the transvalvular pressure gradients and assess valve competency.
3	Upon satisfactory deployment, remove all devices when the ACT level is appropriate (e.g., reaches < 150 sec).
4	Tie the purse string sutures in place and confirm hemostasis.

8.0 How Supplied

STERILE: The valve is supplied sterilized with glutaraldehyde solution. The delivery system and accessories are supplied sterilized by ethylene oxide gas.

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

8.1 Storage

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

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

9.0 MR Safety



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

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

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

In non-clinical testing, the image artifact caused by the device extends as far as 14.5 mm from the implant for spin echo images and 30 mm for gradient echo images when scanned 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.

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

10.0 Patient Information

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

11.0 Recovered THV and Device Disposal

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

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

This product is manufactured and sold under one or more of the following US patents: 7,530,253; 7,895,876; 8,439,970; 8,475,522; 8,764,820; 8,945,208; and 9,393,110; and corresponding foreign patents.

Bruksanvisning

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

1.0 Beskrivning av produkten

Edwards SAPIEN 3 system

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

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

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

THV:n rekommenderas för implantation i en nativ annulus som ligger inom det storleksintervall som härrörs från den tredimensionella arean av aortaannulus, mätt vid den basala ringen under systole:

Tabell 1

Storlek på nativ klaffannulus (TEE)*	Storlek på nativ klaffannulus (DT)		THV-storlek
	Area	Diameter härförad från area	
16–19 mm	273–345 mm ²	18,6–21,0 mm	20 mm
18–22 mm	338–430 mm ²	20,7–23,4 mm	23 mm
21–25 mm	430–546 mm ²	23,4–26,4 mm	26 mm
24–28 mm	540–683 mm ²	26,2–29,5 mm	29 mm

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

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

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

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

Kirurgisk klaff verlig innerdiameter (ID) ^[1]	THV-i-THV (Storlek på nativ klaffannulus)	THV-storlek
16,5–19,0 mm	18,6–21,0 mm	20 mm
18,5–22,0 mm	20,7–23,4 mm	23 mm
22,0–25,0 mm	23,4–26,4 mm	26 mm
25,0–28,5 mm	26,2–29,5 mm	29 mm

OBIS! "Verlig innerdiameter (ID)" för kirurgisk klaff kan vara mindre än den angivna klaffstorleken. För THV-i-THV ska storlek på nativ klaffannulus beaktas för att bestämma lämplig THV-storlek för implantation. För en ej fungerande stentlös bioprotés bör storleksrekommendationer för nativ annulus beaktas. Dimensionerna för den ej fungerande bioprotesen ska bestämmas så att lämplig THV-storlek kan planeras; detta avgör best med datortomografi, magnetisk resonanstomografi och/eller transesofageal ekokardiografi.

OBIS! Den exakta volymen som krävs för att placera THV:n kan variera beroende på bioprotessens innerdiameter. Faktorer som förkalkning och pannustövsläkt kan inte visualiseras korrekt vid avbildning och kan minska den effektiva innerdiametern för den defekta bioprotesen till en storlek som är mindre än "Verlig innerdiameter (ID)". Dessa faktorer ska övervägas och utvärderas för att bestämma lämplig THV-storlek för att erhålla korrekt THV-placering och tillräcklig förankring. Överskrid inte det beräknade bristningstrycket. Se tabell 2 för fyllningsparametrar.

- Edwards Certitude leveranssystem (figur 2)**

Edwards Certitude leveranssystem underlättar placeringen av bioprotesen. Leveranssystemet består av en flex-kateter för att underlätta vid spärning och positionering av klaffen. Leveranssystemet har en avsmalnande spets som underlättar passagen genom klaffen. Handtaget är försedd med ett flex-hjul som styrs ballongkaterns böjning. En manövrabel medföljer ledarlumen till leveranssystemet. En röntgentät mittmarkör inuti ballongen bidrar till att säkerställa korrekt klaffposition. Förlängningsslangen används vid placering av THV:n. Fyllningsparametrarna för placeringen av klaffen är:

Tabell 2

Modell	Nominell ballongdiameter	Nominell fyllningsvolym	Beräknat bristningstryck (RBp)
9620TA20	20 mm	12 ml	7 atm
9620TA23	23 mm	17 ml	7 atm
9620TA26	26 mm	23 ml	7 atm
9620TA29	29 mm	30 ml	7 atm

- Edwards Certitude införhyllsats (figur 3)**

Edwards Certitude införhyllsats underlättar införing och avlägsnande av produkter som används med SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff. Hylsan har en röntgentät markör som möjliggör visualisering av hylsans spets samt icke-röntgentäta djupmarkörer vid den distala änden av hylsans stomme. I hylsans proximala ände finns en spolslang och tre hemostasventiler. Hylsan levereras med en införare. Hela införaren är röntgentät.

Information om införarhyllssats

Modell	9620IS18	9620IS21
Hylsans innerdiameter	18 Ch (6,1 mm)	21 Ch (6,9 mm)
Hylsans effektiva längd	21 cm	21 cm
Införarens storlek	Ytterdiameter: 6,3 mm	Ytterdiameter: 7,0 mm
Införarens effektiva längd	33 cm	
Diameter på den största ledaren som kan användas	0,89 mm (0,035 tum)	

• Qualcrimp krimptillbehör (figur 4a)

Qualcrimp krimptillbehör (figur 4a) används vid krimpning av THV:n.

• Laddare (figur 4b)

Laddaren används för att underlätta leveranssystemets införande i hylsan.

• Krimpverktyg och krimpstoppare (figur 4c)

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

• Fyllningsanordning

En fyllningsanordning med läsmekanism används vid klaffinsättning.

OBS! För att säkerställa korrekt volymdimensionering ska leveranssystemet och Ascendra ballongkatereter för aortaklaffplastik användas med fyllningsanordningen som tillhandahålls av Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

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

3.0 Kontraindikationer

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

- Belägg för intrakardiell massa, tromb, vegetation, aktiv infektion eller endokardit;
- Oförmöga att tolerera antikoagulations-/antitrombocytbehandling.

4.0 Varningar

- Produkterna är utformade, avsedda och levererade STERILA enbart för engångsbruk. **Produkterna får inte omsteriliseras eller återanvändas.** Det finns inga data som stöder produktaternas sterilitet, icke-pyrogenicitet eller funktion efter ombehandling.

- Korrekt dimensionering av THV:n är mycket viktig för att minimera risken för paravalvulärt läckage, migration och/eller birstning av annulus.
- Läkaren ska bekräfta att THV:n har rätt riktning innan den implanteras.
- Accelererad försämring av THV:n kan inträffa hos patienter med förändrad kalciummetabolism.
- För att undvika risken att stimuleringselektroden orsakar kardiovaskulär perforering vid venös stimulering är det mycket viktigt att stimuleringselektroden observeras under hela ingreppet.
- THV:n måste alltid hållas fuktad och får inte exponeras för andra lösningar, kemikalier, antibiotika o.s.v. än förvaringslösningen som den levereras i samt steril fysiolisk koksaltlösning. Detta för att förhindra att klaffbladen skadas och klaffens funktion påverkas. Om THV-klaffbladen hanteras felaktigt eller skadas under någon del av ingreppet måste THV:n bytas ut.
- Patienter som är överkänsliga mot kobolt, nickel, krom, molybden, titan, mangan, kisel och/eller polymermaterial kan uppleva en allergisk reaktion mot dessa material.
- Använd inte THV:n om säkerhetsförsiglingen är bruten eftersom steriliteten kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om temperaturindikatorn har aktiverats eftersom klafffunktionen kan ha kompromitterats.
- Använd inte THV:n om utgångsdatumet har passerats eftersom klaffens sterilitet eller funktion kan ha kompromitterats.
- Leveranssystemet får inte användas på olämpligt sätt. Leveranssystemet och dess tillbehör får inte heller användas om förpackningens sterilbarriärssystem eller några andra komponenter eventuellt har öppnats eller skadats, om systemet inte kan spolas eller om utgångsdatumet har passerat.
- Ballongklaffplastik ska undvikas vid behandling av icke fungerande bioproteser eftersom detta kan leda till embolisering av bioprotesmaterial och mekanisk påverkan på klaffbladen.

5.0 Försiktighetsåtgärder

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

-
- Kvarvarande medelgradient kan vara högre i en "THV i defekt bioprotess"-konfiguration än den som observeras efter implantation av klaffen i en nativ aortaannulus med en produkt av samma storlek. Patienter med förhöjd medelgradient efter ingreppet ska följas upp noggrant. Det är viktigt att tillverkaren, modellen och storleken för den befintliga bioproteksklaffen kan bestämmas så att lämplig klaff kan implanteras och för att undvika olämplig passning mellan patient och protes. Dessutom måste avbildning tillämpas innan ingreppet för att så noggrant som möjligt fastställa innerdiametern.
 - Lämplig antibiotikaprofylax efter ingreppet rekommenderas för patienter som bedöms vara i risken för infektion i klaffprotesen samt endokardit.
 - Var särskilt försiktig vid mitralisklaffingrepp om senbevarande teknik används vid den primära implantationen i syfte att undvika inneslutning av klaffens under delar.
 - THV-mottagare bör ges antikoagulations-/antitrombocytkbehandling i syfte att minimera risken för klafftrombos eller tromboemboliska komplikationer, enligt läkarens bedömnings.
 - Långvarig hållbarhet har inte fastställts för THV:n. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera klaffens funktion.
 - Baseras på bedömnings utförd av behandlande läkare angående risker och fördelar kan SAPIEN 3 klaff implanteras i relativt unga patienter. Klaffens långsiktiga hållbarhet är dock fortfarande föremål för pågående klinisk forskning.
 - Insättningsballongen får inte överfyllas, då detta kan medföra att klaffbladen inte får rätt hoppassning, vilket kan påverka klaffens funktion.
 - Patienter som har tidigare implanterade bioprotesser bör utvärderas noggrant innan THV:n implanteras för att säkerställa korrekt placering och insättning av THV:n.

6.0 Möjliga komplikationer

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

- Allergisk reaktion mot antitrombotisk behandling, kontrastmedel eller anestesi
- Anemi
- Aneurysm
- Angina
- Arytmia, inklusive ventrikelflimmer (VF) och ventrikeltakykardi (VT)
- AV-fistel eller pseudoaneurysm
- Kardiogen chock
- Kompartmentsyndrom
- Dödsfall
- Dissektion: aorta eller andra kärl
- Emboli, distal (luft-, vävnads- eller trombotisk emboli)
- Hematom
- Hypertoni eller hypotonii
- Inflammation
- Myokardischemi eller hjärtinfarkt
- Smärta eller förändringar vid åtkomststället
- Perforation eller bristning hos hjärtstrukturer
- Perforation eller bristning hos kärl
- Perikardiell utgjutning eller hjärttamponad
- Perifer ischemi eller nervskador
- Lungödem
- Njurinsufficiens eller njursvikt
- Andningsinsufficiens eller andningssvikt
- Synkope
- Vasovagal reaktion
- Kärlspasm
- Kärltrombos/-ocklusion
- Kärlskador som kräver kirurgisk reparation eller intervention

Ytterligare potentiella risker som förknippas med implantation av katerburen hjärtklaff, bioprotesen samt användning av tillhörande produkter och tillbehör inbegriper:

- Allergisk/immunologisk reaktion mot implantatet
- Förmaksflimmer/förmaksfladder
- Blödning som kräver transfusion eller intervention
- Hjärtstopp
- Hjärtsvikt eller låg hjärtminutvolym
- Kardiogen chock
- Skador (defekter) på reflektionssystem, inklusive AV-blockering, som kan kräva en permanent pacemaker
- Hjärtöcklusion
- Dissektion, bristning, skador på aortaannulus och närliggande strukturer, inklusive uppåtgående aorta, kranskärlsmynning och kammarseptum
- Akut hjärtoperation
- Hemolys
- Infektion, feber, sepsis, abscess, endokardit
- Skador på mitralisklaff
- Blockering av utflödeskanal på vänster kammar
- Mekaniskt fel hos leveranssystemet och/eller tillbehören, inklusive ballongristning och spetsseparation
- Mediastinit
- Mediastinal blödning
- Tyst cerebral ischemi, stroke, transitorisk ischemisk attack, försämrad kognitiv förmåga
- Strukturell försämring av klaffen (förslitning, fraktur, förkalkning, stenos)
- Klaffinsättning på felaktig plats

- Klaffexplantat
- Klaffmigrering, felplassering eller embolisering som kräver intervention
- Klaffregurgitation, paravalvulär eller transvalvulär
- Klafftrombos

7.0 Bruksanvisning

7.1 Systemets kompatibilitet

Produktnamn	20 mm	23 mm	26 mm	29 mm
	Modell/REF			
Edwards SAPIEN 3 kateterburen hjärtklaff	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Certitude leveranssystem	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29
Edwards Certitude införarhyllsats	9620IS18 (18 Ch)			9620IS21 (21 Ch)
Krimpverktyg	9600CR			
Fyllningsanordning, Qualcrimp krimptillbehör, 2-delad krimpstoppare, laddare och förlängningssläng tillhandahålls av Edwards Lifesciences				

Extrautrustning

- Hjärtkateteriseringssystem/-hybridoperationssal
- Standardmässig utrustning och tillhörande instrument i hjärtkateteriseringsslaboratorium samt åtkomst till standardmässig utrustning och tillhörande instrument i hjärtklaffoperationssal
- Fluoroskopi (fasta, mobila eller halvmobila fluoroskopisystem som är lämpliga för användning vid perkutana kranskärlsingrepp)
- Transesophagealt eller transtorakalt ekokardiografisystem
- Seldinger-nål på 18 gauge (för transaortalgrepp)
- Mjuk ledare på 145 cm × 0,89 mm (0,035 tum)
- Extra styva ledare på 180 cm eller 260 cm × 0,89 mm (0,035 tum) och utbyteslängd på 0,89 mm (0,035 tum)
- Temporär pacemaker (PM) och stimuleringselektroder
- Ascendra ballongkaterter för aortaklaffplastik (BAVC) på 20 mm eller motsvarande för klaffar på 23 mm, 26 mm och 29 mm
- Kommersiellt tillgänglig 16 mm ballongkaterter för klaffplastik för klaff på 20 mm
- Sterila skölkärlar, fysiologisk koksaltlösning, hepariniserad koksaltlösning, röntgentätt kontrastmedel med 15 % spädning
- Sterilt bord för förberedelse av THV och tillbehör
- Spruta på minst 20 cm³
- Spruta på minst 50 cm³
- Trevägskran för högt tryck

7.2 Hantering och förberedelse av klaff

Använd steril teknik under förberedelse och implantation av produkten.

7.2.1 Procedur för sköljning av THV

Innan behållaren öppnas ska den inspekteras noggrant för tecken på skador (tex. sprucken behållare eller skadat lock, läckage, skadade eller saknade förseglningar).

VAR FÖRSIKTIG: Om behållaren är skadad eller läcker, saknar tillräcklig mängd steriliseringssmedel eller saknar intakta förseglningar 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 av THV:n.
2	Ta försiktigt ut klaffen/hållaren ur behållaren utan att vidröra vävnaden. Kontrollera att klaffens serieidentifikationsnummer överensstämmer med numret på behållarens lock samt registrera det i patientinformationsdokumenten. Inspektera klaffen för tecken på skador på ramen eller vävnaden.
3	Skölj THV:n på följande sätt: <ul style="list-style-type: none"> Placer THV:n i den första skälén med steril fysiologisk koksaltlösning. Koksaltlösningen ska helt täcka THV:n och hållaren. Medan klaffen och hållaren är nedslänkta i vätskan skakar du kärlet långsamt (för att varsa om virvla runt klaffen och hållaren) fram och tillbaka i minst 1 minut. Flytta THV:n och hållaren till den andra sköljningskärlen med steril fysiologisk koksaltlösning och för dem nedslänkta försiktigt fram och tillbaka med en virlande 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.

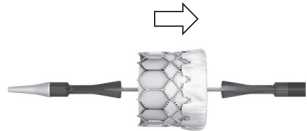
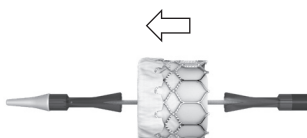
VAR FÖRSIKTIG: Låt inte klaffen komma i kontakt med skölkärlens botten eller sidor när klaffen virvas och skakas runt i sköljningslösningen. Direkt kontakt mellan identifieringsetiketten och klaffen ska också undvikas under sköljningsprocedturen. Inga andra föremål får placeras i skölkärlarna. Klaffen ska hållas fuktad för att förhindra att vävnaden torkar ut.

7.2.2 Förberedelse av systemet

Steg	Procedur
1	Inspektera samtliga komponenter visuellt för tecken på skador. Säkerställ att systemet är helt objört.
2	Flöda och spola införan och hylsan med hepariniserad koksaltlösning. Hydrera hela införares och hylsans längd.
3	För fram införares helt inuti hylsans stomme.
4	Skruta loss laddarens lock från laddaren och spola laddarens lock med hepariniserad koksaltlösning.
5	Placer laddarlocket på leveranssystemet så att lockets insida riktas mot den avsmalnande spetsen.

Steg	Procedur
6	Spola igenom förlängningsslangen och anslut den till leveranssystemet.
7	Fyll en spruta på minst 50 ml utsätt kontrastmedel och anslut denna till förlängningsslangen.
8	Fyll fyllningsanordningen med 20 ml utsätt kontrastmedel, läs fyllningsanordningen och anslut denna till förlängningsslangen. Stäng trevägskranen mot fyllningsanordningen.
9	Avlufta leveranssystemet med hjälp av luerlässprutan. Lämna nolltryck i systemet. Stäng trevägskranen mot luerlässprutan.
10	Avlägsna 3 ml vätska från leveranssystemet genom att vrida på ratten på den låsta fyllningsanordningen. Lämna fyllningsanordningen låst infor THV-krimpningsstegen.

7.2.3 Montera och krimpa THV:n på leveranssystemet

Steg	Procedur	
1	Sänk helt ned Qualcrimp krimptillbehör i en skål med 100 ml fysiologisk koksaltlösning. Tryck försiktigt ned tillbehöret tills det är helt vätskemåttat. Virvla i minst 1 minut. Upprepa denna process i den andra skålen.	
2	Rotera krimpverktyget tills öppningen är helt öppen. Fäst den 2-delade krimpstopparen vid krimpverktyget.	
3	Ta ut THV:n ur hållaren och avlägsna ID-etiketten.	
4	Krimpa vid behov THV:n delvis i krimpverktyget tills den passar tätt inuti Qualcrimp krimptillbehör.	
OBS! Delvis krimping behövs inte för klaffen på 20 mm.		
5	Placera Qualcrimp krimptillbehör över THV:n.	
6	THV:ns och leveranssystems riktning beskrivs nedan: Anterograd metod: Inflödesänden (ytterkragen) av THV:n mot leveranssystems proximala ände.  Retrograd metod: Inflödesänden (ytterkragen) av THV:n mot leveranssystems distala ände. 	

Steg	Procedur
7	Placera THV:n och Qualcrimp krimptillbehör i krimpverktyget. För in leveranssystemet koaxiellt i THV:n.
8	Krimpa THV:n mellan leveranssystems två interna kanter tills den når Qualcrimp -stoppet.
9	Avlägsna Qualcrimp krimptillbehör från THV-/ballonganordningen och Qualcrimp stopp från krimptopparen. Lämna det slutliga stoppet på plats. OBS! Säkerställ att THV:n förblir centerad och koaxiell mellan de två interna kanterna.
10	Sätt tillbaka THV-/ballonganordningen i krimpverktygets öppning, krimpa THV:n helt tills den når det slutliga stoppet och håll kvar i 5 sekunder.
11	Upprepa den fullständiga krimpningen av THV:n två gånger för att uppnå totalt 3 krimplingar.
12	Spola laddaren med hepariniserad koksaltlösning. För omedelbart fram laddaren över THV:n tills leveranssystems avsmalnande spets tränger ut och THV:n positioneras inuti den distala änden av laddarslangen. VAR FÖRSIKTIG: THV:n får inte vara helt krimpat och/eller förvaras i laddaren längre än 15 minuter då detta kan skada klaffbladen och påverka klaffens funktion.
13	Fäst laddarlocket vid laddaren och spola genom laddarens spolningsport. Avlägsna mandrängen och spola leveranssystems ledarlumen. VAR FÖRSIKTIG: Håll THV:n fuktnatt tills den ska implanteras för att förhindra skada på klaffbladen, vilket kan påverka klaffens funktion.
	VARNING: Läkaren ska kontrollera att THV:n har rätt riktning innan den implanteras för att förhindra risk för allvarliga patientskador.
14	Lås upp fyllningsanordningen medan trevägskranen hålls stängd mot luerlässprutan. Låt leveranssystemet nära nolltryck.
15	Stäng trevägskranen mot leveranssystemet. Använd luerlässprutan för att avlufta fyllningsanordningen vid behov.
16	Justera fyllningsanordningen till den fyllningsvolym som krävs för att placera THV:n enligt tabell 2. Lås fyllningsanordningen igen. Stäng trevägskranen mot luerlässprutan, och avlägsna sprutan. VAR FÖRSIKTIG: Låt fyllningsanordningen förblif i läst läge tills THV:n placeras för att förhindra för tidig ballongfyllning och efterföljande felaktig THV-placering.

7.3 Fordilatation av nativ klaff och THV-insättning

Fordilatation av nativ klaff och THV-insättning bör utföras under narkos med hemodynamisk övervakning i kateteriseringslaboratorium/hybridoperationssal med fluoroskopiska och ekokardiografiska avbildningsmöjligheter.

Tabellen nedan anger de minsta avstånd från klaffplanet till den distala spetsen av Edwards Certitude hylsa som krävs för att ballongen på Edwards Certitude leveranssystem ska fyllas korrekt under THV-placering. **Dessa avstånd inbegriper inte hylsans införingsdjup**, vilket bör beaktas för den transaortalta metoden vid val av åtkomstställe i den uppåtgående aortan.

Leveranssystem	THV	Minsta erforderliga avstånd från hylsans spets till klaffplanet
Modell 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Modell 9620TA23	23 mm	3,5 cm
Modell 9620TA26	26 mm	3,5 cm
Modell 9620TA29	29 mm	4,0 cm

Administrera heparin för att bibehålla ACT vid ≥ 250 sekunder.

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

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

7.3.1 Parametrar vid baslinje

Steg	Procedur
1	För fram en pigtailkaterpå 5 Ch (1,67 mm) eller 6 Ch (2,0 mm) och utför ett angiogram med projektionen av klaffen vinkelrätt mot bilden.
2	Vid aortaimplantation ska avstånden mellan höger och vänster kranskärlsmynning och aortaannulus i förhållande till THV-ramens höjd utvärderas.
3	För in en pacemakerelektrod (PM) och positionera korrekt.
4	Ställ in stimuleringsparameterna tills mätningsavläsningen är 1:1 och testa stimulering.

7.3.2 Åtkomst

VAR FÖRSIKTIG: Var försiktig så att inga skador sker på mjukvävnad, sensträngar, aorta, nativt klaffblad eller kammarväggen under införing, placering och avlägsnande av anordningen.

Transapikal åtkomst	
Steg	Procedur
1	Få åtkomst till apex genom en liten anterior torakotomi vid det femte eller sjätte interkostala utrymmet. Lägg ett snitt i hjärtäcken för att exponera den vänstra kammarens apex (LV).
2	Fäst epikardiala stimuleringselektroder vid vänster kammare eller för in elektroder för transvenös stimulering och fäst elektrodernas proximala ändar vid en pacemaker. Ställ in stimuleringsparameterna och testa snabb stimulering.
3	Lägg en förstärkt, dubbel tobakspungssutur på LV-apex för att få åtkomst till vänster kammare.
4	Få åtkomst med hjälp av transapikala standardtekniker.

Transapikal åtkomst

Steg	Procedur
5	För in spetsen av Edwards Certitude införarhylssats, eller önskad införarhylsa för BAV-ingreppet, ungefär 4 cm genom LV-apex och lokalisera hylsspetsen i LV precis under klaffen. Dra långsamt ut införaren medan införarhylsan hålls på plats. Bibehåll ledarens position över klaffen.

Transaortal åtkomst

Steg	Procedur
1	Få åtkomst till den uppåtgående aortan med hjälp av kirurgisk standardteknik (t.ex. med partiell J-sternotomi eller parasternal minitorakotomi på höger sida).
2	Lägg två förstärkta tobakspungssuturer vid det avsedda åtkomststället i den uppåtgående aortan.
	OBS! Det valda åtkomststället bör mjukas upp med fingerpalpering.
3	För in en pacemakerelektrod tills dess distala ände sitter på plats i den högra kammaren. Ställ in stimuleringsparameterna och testa stimulering.
4	Få åtkomst till aortaklaffen med hjälp av transaortal standardtekniker.
5	För in Edwards Certitude införarhylssats, eller önskad införarhylsa för BAV, ungefär 2 cm i aorta. Dra långsamt ut införaren och se till att hylsan sitter kvar. Bibehåll ledarens position över aortaklaffen.

7.3.3 Fordilatation av nativ klaff

VAR FÖRSIKTIG: Var försiktig så att inga skador sker på mjukvävnad, sensträngar, aorta, nativt klaffblad eller kammarväggen under införing, placering och avlägsnande av anordningen.

Steg	Procedur
1	Förbered ballongkatern för klaffplastik enligt den medföljande bruksanvisningen.
2	För fram den förberedda ballongkatern för klaffplastik genom hylsan, över ledaren och genom aortaklaffen, och positionera ballongen.
3	Inled fördilatation: <ul style="list-style-type: none"> - Inled snabb stimulering. När det arteriella blodtrycket har sänkts till 50 mmHg eller lägre kan ballongfyllning påbörjas. - Fyll ballongkatern för klaffplastik enligt den medföljande bruksanvisningen. - Töm ballongen helt. Avbryt snabb stimulering.
4	Avlägsna ballongkatern för klaffplastik och lämna ledaren på plats.
	OBS! Om Edwards Certitude hylsan inte användes vid fördilatation av den nativa klaffen ska hylsan som användes för klaffplastik avlägsnas och Edwards Certitude införarhylssats föras fram över ledaren.

7.3.4 Insättning av THV

VAR FÖRSIKTIG: Var försiktig så att inga skador sker på mjukvävnad, senstränger, aorta, nativ klapptoblad eller kammarväggen under införing, placering och avlägsnande av anordningen.

Steg	Procedur
1	Bekräfta att THV:n är vänd åt rätt håll och att volymen i fyllningsanordningen stämmer överens med den angivna volymen.
2	För fram THV-/ballonganordningen med laddaren över ledaren.
3	Bibehåll ett fast grepp om hylsans stomme och fast laddaren inuti den.
4	För fram klapffen ut ur laddaren till hylsans stora sektion. Knacka på hylsans stomme så att eventuella luftbubblor frigörs till laddarens proximala ände. Tryck ned knappvallen på laddaren för att aspirera den.
5	För fram THV-/ballonganordningen genom hylsan och positionera den i mäkklaffen. Vid behov kan flex-hjulet på handtaget roteras för att artikulera THV-/ballonganordningen till korrekt plats. VAR FÖRSIKTIG: I syfte att undvika skador på klapffladen, vilket kan påverka klapfflens funktion, ska THV:n inte förblif i hylsan längre än 5 minuter.
6	Säkerställ att THV:n är korrekt positionerad mellan leveranssystemets två interna kanter.
7	Inled THV-placering: <ul style="list-style-type: none">– Lås upp fyllningsanordningen.– Säkerställ att hemodynamisk stabilitet råder och påbörja snabb stimulerings. När det arteriella blodtrycket har sänkts till 50 mmHg eller lägre kan ballongfyllning påbörjas.– Placera THV:n genom att fylla ballongen långsamt och kontrollerat med hela volymen i fyllningsanordningen. Avvänt i 13 sekunder och bekräfta att fyllningsanordningens stomme är tom i syfte att säkerställa fullständig fyllning av ballongen.– När THV:n har placerats ska ballongkatetern snabbt tömmas. Stäng av pacemakern när ballongen på leveranssystemet har tömts helt.
8	Om leveranssystemet har artikulerats ska det återställas till rak position innan det avlägsnas. Dra tillbaka leveranssystemet och ledaren in i hylsan. Avlägsna laddaren och leveranssystemet från hylsan. VAR FÖRSIKTIG: Säkerställ att ballongen är helt tömd och att leveranssystemet är rakt innan dessa avlägsnas i syfte att förhindra patientsskador.

7.4 Verifiering av THV-position och mätningar

Steg	Procedur
1	Utför ett angiogram för att utvärdera produktens funktion och koronaröppnenhet (om tillämpligt).
2	Mät och registrera de transvalvulära tryckgradienterna och utvärdera klapfflens funktion.
3	När tillfredsställande placering har bekräftats och ACT-nivån är lämplig (t.ex. när < 150 sekunder) ska alla produkter avlägsnas.
4	Fäst tobakspungssuturerna och bekräfta hemostas.

8.0 Leveransform

STERIL: Klapffen levereras steriliserad med glutaraldehydösning. Leveranssystemet och tillbehören levereras steriliserade med etylenoxidgas.

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

8.1 Förvaring

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

Leveranssystemet och tillbehören ska förvaras svart och torrt.

9.0 MR-säkerhet (magnetisk resonans)



MR-villkorlig

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

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

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

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

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

För klapffen i klapf-implantation eller vid förekomst av andra implantat, se MRT-säkerhetsinformationen för klapffen eller andra produkter innan MRT-avbildning.

10.0 Patientuppgifter

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

11.0 Uttagen THV och kassering av produkten

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

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

Denna produkt tillverkas och säljs under ett eller flera av följande amerikanska patent: 7,530,253; 7,895,876; 8,439,970; 8,475,522; 8,764,820; 8,945,208; och 9,393,110; samt motsvarande utländska patent.

Brugsanvisning

Implantation af transkaterterhjerteklappen må udelukkende udføres af læger, der er blevet opplært af Edwards Lifesciences. Den implanterende læge skal have erfaring med normale kateteranlæggelseskunstnere.

1.0 Beskrivelse af anordningen

Edwards SAPIEN 3 system

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

- Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap (figur 1)**

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

Det anbefales, at THV'en implanteres i et nativt annulusstørrelsesområde forbundet med det tredimensionelle område for aorta annulus målt ved basalomkreds under kontraktion:

Tabel 1

Annulusstørrelse på nativ klap (TEE)*	Annulusstørrelse på nativ klap (CT)		THV-størrelse
	Areal	Diameter ud fra areal	
16–19 mm	273–345 mm ²	18,6–21,0 mm	20 mm
18–22 mm	338–430 mm ²	20,7–23,4 mm	23 mm
21–25 mm	430–546 mm ²	23,4–26,4 mm	26 mm
24–28 mm	540–683 mm ²	26,2–29,5 mm	29 mm

THV-størrelsesanbefalingerne er baseret på den native klaps annulusstørrelse, som målt ved transøsophageal ekokardiografi (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 annular ruptur.

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

Størrelsesanbefalingerne for implantation af Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklappen i en defekt bioprotest er angivet i nedenstående tabel:

Reel indvendige diameter (ID) ^[1] på kirurgisk klap	THV-in-THV (annulusstørrelse på nativ klap)	THV-størrelse
16,5–19,0 mm	18,6–21,0 mm	20 mm
18,5–22,0 mm	20,7–23,4 mm	23 mm
22,0–25,0 mm	23,4–26,4 mm	26 mm
25,0–28,5 mm	26,2–29,5 mm	29 mm

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

BEMÆRK: Den præcise volumen, som er nødvendig for at indsætte THV'en, kan variere afhængigt af bioprotessens indvendige diameter. Faktorer som f.eks. forkalkning og vækst af pannus-væv kan muligvis ikke gengives nojagtigt i en scanning og kan reducere den effektive indvendige diameter af de defekte bioproteste til en mindre størrelse end en reelle indvendig diameter. Disse faktorer skal tages i betragtning og vurderes, for at man kan bestemme den mest passende THV-størrelse med henblik på at opnå nominel THV-indsættelse og tilstrækkelig forankring. Overskrid ikke det nominelle sprængningstryk. Se tabel 2 for inflationsparametre.

- Edwards Certitude indføringssystem (figur 2)**

Edwards Certitude indføringssystemet fremmer placeringen af bioprotessen. Indføringssystemet består af et Flex-kateter, som hjælper ved sporing og placering af klappen. Indføringssystemet omfatter en konisk spids, der fremmer krydsnåling af klappen. Håndtaget består af et Flex-hjul, der styrer bojningen af ballonkateteret. En stilet er inkluderet i indføringssystemsets guidewirelumlen. Ballonen er forsynet med en røntgenfast centermarkering til hjælp ved placering af klap. Forlængerslangen anvendes under indsættelse af THV. Inflationsparametrene for klapindsættelsen er:

Tabel 2

Model	Nominel ballondiameter	Nominel inflations- volumen	Nominelt sprengningstryk (RBP)
9620TA20	20 mm	12 ml	7 atm
9620TA23	23 mm	17 ml	7 atm
9620TA26	26 mm	23 ml	7 atm
9620TA29	29 mm	30 ml	7 atm

- Edwards Certitude indføringshylster (figur 3)**

Edwards Certitude indføringshylsteret letter indføring og fjernelse af anordninger, der bruges sammen med SAPIEN 3 transkaterterhjerteklapsystemet. Hylsteret har en røntgenfast markering til visualisering af hylsterets spids og ikke-røntgenfaste dybdemarkeringer på den distale ende af hylsterets hoveddel. Hylsterets prøksimale ende omfatter en skylleslange og tre hämostaseventiler.

Edwards, Edwards Lifesciences, det stiliserede E-logo, Ascendra, Carpenter-Eduards, Certitude, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Qualcrimp, SAPIEN, SAPIEN 3 og TheraFix er varemærker tilhørende Edwards Lifesciences Corporation. Alle andre varemærker tilhører deres respektive ejere.

Der medfølger en indføringsanordning sammen med hylsteret.

Hele indføringsanordningen er røntgenfast.

Oplysninger om indføringshylster

Model	9620IS18	9620IS21
Hylsterets indvendige diameter	18 F (6,1 mm)	21 F (6,9 mm)
Hylsterets faktiske længde	21 cm	21 cm
Størrelse på indføringsanordning	U.d.: 6,3 mm	U.d.: 7,0 mm
Faktisk længde på indføringsanordning	33 cm	
Diameter for den største guidewire, der kan bruges	0,89 mm (0,035")	

• Qualcrimp kompressionsstilbehør (figur 4a)

Qualcrimp kompressionsstilbehøret (figur 4a) bruges ved THV-kompression.

• Isætningsanordning (figur 4b)

Isætningsanordningen bruges til hjælp ved indsættelse af indføringssystemet i hylsteret.

• Kompressionsanordning og kompressionsstopper (figur 4c)

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

• Inflationsanordning

En inflationsanordning med läsemekanisme bruges ved klapindsættelse.

BEMÆRK: For at få passende volumenstørrelser bør indføringssystemet og Ascendra ballonkæteter til aortavalvuloplastik anvendes med inflationsanordningen fra Edwards Lifesciences.

2.0 Indikationer

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

3.0 Kontraindikationer

Brug af Edwards SAPIEN 3 systemet kontraindiceres for patienter med:

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

4.0 Advarsler

- Anordningerne er udelukkende designet, beregnet og distribueret STERILE til engangsbrug. **Disse anordninger må ikke resteriliseres eller genanvendes.** Der er ingen data, der underbygger, at anordningerne er sterile, ikke-pyrogener og funktionsdygtige efter genbearbejdning.
- Korrekt mæling af THV'en er afgørende for at minimere risikoen for paravalvulær lækage, migration og/eller annuler ruptur.
- Lægen skal kontrollere, at THV'en vender rigtigt forud for dens implantation.
- Nedbrydningen af THV'en kan fremskyndes hos patienter med ændret calciummetabolisme.
- Ved brug af venos pacing er observation af pacledningen under hele proceduren afgørende for at undgå den potentielle risiko for, at pacledningen forårsager kardiovaskulær perforation.
- THV'en skal holdes hydreret konstant og må ikke udsættes for oplosninger, kemikalier, antibiotika osv. bortset fra opbevaringsoplosningen under transport og steril, fysiologisk saltvandsoplosning for at undgå beskadigelse af fligene, som kan påvirke klapfunktionen. 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 åbenlyssikre forsegling er brutt, eftersom sterilitetten kan være kompromitteret.
- Brug ikke THV'en, hvis temperaturindikatoren er aktiveret, eftersom klapfunktionen kan være kompromitteret.
- Brug ikke THV'en, hvis udlobsdatoen er overskredet, eftersom enten steriliteten eller klapfunktionen kan være kompromitteret.
- Indføringssystemet må ikke fejlhåndteres, og indføringssystemet og tilbehørsværtydningerne må ikke bruges, hvis emballagenes sterile barrierer og eventuelle komponenter er blevet åbnet eller beskadiget eller ikke kan gennemsyilles, eller hvis udlobsdatoen er overskredet.
- Ballonvalvuloplastik bør undgås ved behandling af defekte bioproseser, da det kan medføre embolisering af bioprotesemateriale og mekanisk brud på klapflige.

5.0 Forholdsregler

- Glutaraldehyd kan forårsage hud-, øjen-, næse- og halsirritation. Undgålgængerevante eller gentagen udsættelse for eller indåndning 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 søges læge. For yderligere oplysninger om eksponering for glutaraldehyd henvises der til sikkerhedsdatabladet, der kan fås hos Edwards Lifesciences.
- THV-implantationsens sikkerhed er ikke blevet bestemt hos patienter med:
 - Medfødt unicuspids aortaklap
 - Allerede eksisterende prostetisk ring uanset position
 - Svær ventrikulær dysfunktion med ejektionsfraktion < 20 %
 - Obstruktiv eller ikke-obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati

- Aortastenose karakteriseret ved en kombination af AV lav gennemstrømning, lav gradient
- Residual gennemsnitlig gradient kan være højere i forbindelse med THV-i-defekt bioprotese end observeret efter implantation af klappen i en nativ aorta annulus ved hjælp af samme størrelse enhed. Patienter med forhøjet gennemsnitlig gradient efter indgreb skal overvåges nøje. Detervigtigt, at producenten, modellen og størrelsen på den allerede eksisterende bioproteseklap bestemmes, så den relevante klap kan planteres, og uoverensstemmelse mellem protese og patient undgås. Derudover skal modaliteter scannes for indgrebet med henblik på nøjagtig bestemmelse af den indvendige diameter.
- Pasrene antibiotisk prøflylakse anbefales som efterbehandling af patienter med risiko for infektion af den protetiske hjerteklap og endocarditis.
- Der skal udvises særlig stor forsigtighed ved udskiftning af mitralklap, hvis der i forbindelse med den primære implantation er blevet anvendt kirurgisk teknik til bevarelse af chordae tendineae for at undgå fastklemning af det subvalvulære apparat.
- THV-modtagere bør holdes på antikoagulations-/antitrombocytt behandling for at minimerne risikoen for klaptrombose og tromboemboliske hændelser som bestemt af deres læge.
- Langvarig holdbarhed er ikke blevet bestemt for THV'en. Regelmæssig opfølgning hos lægen anbefales for at evaluere hjerteklappens funktion.
- Basert på den behandelnde læges overvejelse af risici og fordele kan SAPIEN 3 klappen implanteres i relativt unge patienter, selvom den langsigtede holdbarhed stadig er genstand for fortsat klinisk forskning.
- Indsættelsesballonen må ikke overinflates, da det kan forhindre fligenes korrekte koaptation og dermed påvirke klappens funktionsdygtighed.
- Patienter med præeksisterende bioproteser bør vurderes nøje før implantation af THV'en for at sikre korrekt THV-placering og indsættelse.

6.0 Potentielle bivirkninger

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

- Allergisk reaktion på antitrombotisk terapi eller kontrastmedie eller anæstesi
- Anæmi
- Aneurisme
- Angina
- Arytmier, herunder ventrikulær fibrillation (VF) og ventrikulær takykardi (VT)
- AV-fistel eller pseudoaneurisme
- Kardiogen shock
- Kompartmentsyndrom
- Dødsfald
- Dissektion: aorta eller andre kar
- Emboli, distal (luft, væv 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 eller nerveskade
 - Lungeødem
 - Nyreinsufficiens eller nyresvigt
 - Respirationsinsufficiens eller respirationssvigt
 - Synkope
 - Vasovagal respons
 - Blodkarsammentrækninger
 - Kartrombose/-okklusion
 - Kartraume, der kræver kirurgisk reparation eller intervention
- Yderligere potentielle risici i forbindelse med implantationsproceduren for stansete hjerteklap, bioprotese og brugen af dens tilhørende anordninger og tilbehør omfatter:
- Allergisk/immunologisk reaktion på implantatet
 - Atrial fibrillation/atrieflimmer
 - Blødning, der kræver transfusion eller intervention
 - Hjertestop
 - Hjertesvigt eller lavt hjerteminutvolumen
 - Kardiogen shock
 - Skade 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
 - Hæmolysse
 - Infektion, feber, septikæmi, absces, endocarditis
 - Skade på mitralklap
 - Tilstopning af venstre ventrikulære infundibulum
 - Apparatsvigt i indføringssystem og/eller tilbehør, herunder ballonruptur og løsrivelse af spids
 - Mediastinitis
 - Mediastinal blødning
 - Tavs cerebral iskæmi, slægtlfælde, forbigående iskæmisk slægtlfælde, kognitiv svækkelse
 - Forringelse af klappens struktur (slid, revne, forkalkning, stenose)

- Indsættelse af klap i utilsigtet placering
- Klapeksplantater
- Klapvandring, fejlplacering eller embolisering, der kræver intervention
- Klapregurgitation, paravalvulær eller transvalvulær
- Klap trombose

7.0 Brugsanvisning

7.1 Systemkompatibilitet

Produktnavn	20 mm	23 mm	26 mm	29 mm
	Model/REF			
Edwards SAPIEN 3 transkaterterhjerteklap	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Certitude indføringssystem	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29
Edwards Certitude indføringshylster		9620IS18 (18 F)	9620IS21 (21 F)	
Kompressionsanordning		9600CR		
Inflationsanordning, Qualcrimp kompressionsstilbehør, 2-delt kompressionsstopper, isætningsanordning og forlængerslange fra Edwards Lifesciences				

Yderligere udstyr

- Hjertekatererisation/hybrid ELLER operationsstue
- Standardlaboratorieudstyr og -materiale til hjertekatererisation og adgang til standardudstyr og -materiale i operationsstue til hjerteklapoperation
- Fluoroskopi (faste, mobile eller semi-mobile fluoroskopisystemer, der er velegnede til bruk i forbindelse med perkutane koronarindgreb)
- Transøsafagalt eller transtorakalt ekokardiografisystem
- 18 gauge Seldinger-nål (til transaortal)
- 145 cm × 0,89 mm (0,035") blød guidewire
- 180 cm eller 260 cm × 0,89 mm (0,035") og ekstra stive guidewirer 0,89 mm (0,035") til udskiftning
- Midlertidig pacemaker (PM) og pacerledninger
- 20 mm Ascendra ballonkateter til aortavalvuloplastik (BAVC) eller tilsvarende til 23 mm-, 26 mm- og 29 mm-klapper
- Kommercielt tilgængelige 16 mm-ballonkatetre til aortavalvuloplastik til 20 mm-klap
- Sterile skyteskåle, fysiologisk saltvand, hepariniseret saltvand, røntgenfast 15 % fortynnet kontrastmedie
- Sterilt bord til THV og klargøring af tilbehør
- 20 cm³-sprojete eller større
- 50 cm³-sprojete eller større
- Trevejsstophane med høj tryk

7.2 Håndtering og klargøring af klap

Følg steril teknik under klargøring og implantation af anordningen.

7.2.1 THV-skylleprocedure

Før den åbnes, skal beholderen undersøges grundigt for tegn på beskadigelse (f.eks. revner i beholderen eller låget eller defekte eller manglende forseglinger).

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

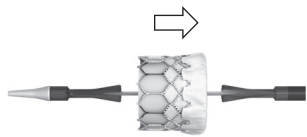
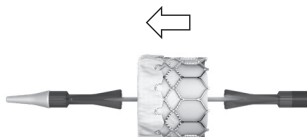
Trin	Procedure
1	Opstil to (2) sterile skåle med mindst 500 ml steril fysiologisk saltvand til grundig skyllning af THV'en.
2	Tag forsigtigt klappen/holderen ud af beholderen uden at berøre vævet. Kontroller klappens serieidentifikationsnummer med nummeret på beholderens låg, og registrér det i patientinformationsdokumenterne. Efterfør klappen for eventuelle tegn på skader på rammen eller vævet.
3	<p>Skyl THV'en som følger:</p> <ul style="list-style-type: none"> Placer THV'en i den første skål med steril, fysiologisk saltvand. Kontrollér, at saltopløsningen dækker THV'en og holderen helt. Med klappen og holderen nedssænket, vippes skålen langsomt (lad forsigtigt klappen og holderen skulpe) frem og tilbage i mindst 1 minut. Flyt THV'en og holderen til den anden skyleskål med fysiologisk saltvand, og vipp forsigtigt rundt i mindst 1 minut mere. Sørg for, at skylleopløsningen i den første skål ikke bruges. Klappen skal efterlades i den sidste skylleopløsning, indtil den skal bruges, for at forhindre, at vævet udtørrer. <p>FORSIGTIG: Undgå, at klappen kommer i kontakt med bunden eller siderne på renseskålen, mens den rystes eller hvirles i renseopløsningen. Direkt kontakt mellem identifikationsmærket og klappen skal også undgås under skylleproceduren. Der må ikke anbringes andre genstande i skyleskålene. Klappen skal holdes fugtig for at forhindre, at vævet udtørrer.</p>

7.2.2 Klargøring af systemet

Trin	Procedure
1	Se alle komponenter efter for beskadigelse. Sørg for, at systemet ikke er bojet.
2	Prim og skyl indføringsanordningen og hylsteret med hepariniseret saltvand. Hydrer indføringsanordningen og hylsteret i hele deres længde.
3	Før indføringsanordningen helt ind i hylsterets kabinet.
4	Skrub isætningsanordningens låg af isætningsanordningen, også skytten på isætningsanordningens låg med hepariniseret saltvand.
5	Sæt isætningsanordningens låg på indføringssystemet med indersiden af låget mod den koniske spids.
6	Skyl forlængerslangen, og tilslut den til indføringssystemet.

Trin	Procedure
7	Fyld en 50 ml- eller større sprojte delvist med fortyndet kontrastmedie, og tilslut til forlængerslangen.
8	Fyld inflationsanordningen med 20 ml fortyndet kontrastmedie, løs inflationsanordningen, og tilslut til forlængerslangen. Luk trevejsstophanen til inflationsanordningen.
9	Afluft indføringssystemet ved hjælp af luer-lock-sprojen. Efterlad nultryk i systemet. Luk trevejsstophanen til luer-lock-sprojen.
10	Fjern 3 ml væske fra indføringssystemet ved at dreje på grebet på den læste inflationsanordning. Hold inflationsanordningen låst under THV-kompressionsstrin.

7.2.3 Montering og komprimering af THV'en på indføringssystemet

Trin	Procedure
1	Nedsænk Qualcrimp kompressionsstilbehøret helt i en skål med 100 ml fysiologisk saltvandsoplosning. Tryk forsigtigt, indtil det er helt gennemvædet. Sving rundt i mindst 1 minut. Gentag denne procedure for den anden skål.
2	Drej kompressionsanordningen, indtil åbningen er helt åbnet. Sæt den todelte kompressionsstopper på kompressionsanordningen.
3	Fjern THV'en fra holderenheden, og fjern id-mærket.
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	Placer Qualcrimp kompressionsstilbehøret over THV'en.
6	THV'en retning på indføringssystemet er beskrevet nedenfor: Anterograd tilgang: Indløbsenden (udvendig manchet) af THV'en mod den proximale ende af indføringssystemet.  Retrograd tilgang: Indløbsenden (udvendig manchet) af THV'en mod den distale ende af indføringssystemet. 

Trin	Procedure
7	Placer THV'en og Qualcrimp kompressionsstilbehøret i kompressionsanordningen. Indsæt indføringssystemet koaksialt i THV'en.
8	Komprimer THV'en mellem de to interne ansatser i indføringssystemet, indtil den når Qualcrimp stoppet.
9	Fjern Qualcrimp kompressionsstilbehøret fra THV'en/ballonenheden og Qualcrimp stopperen fra kompressionsstopperen, og hold det sidste stop på plads. BEMÆRK: <i>Sorg for, at THV'en holdes centreret og koaksialt inden for de to interne ansatser.</i>
10	Sæt THV'en/ballonenheden tilbage i kompressionsanordningens åbning, komprimer THV'en helt, indtil den når det sidste stop, og hold den i 5 sekunder.
11	Gentag fuld kompression af THV'en to gange for i alt 3 kompressioner.
12	Skyl isætningsanordningen med hepariniseret saltvand. Før straks isætningsanordningen over THV'en, indtil den koniske spids på indføringssystemet er synlig, og THV'en er inden for den distale ende af isætningsanordningsrøret. FORSIGTIG: <i>THV'en bør ikke holdes helt komprimeret og/eller i isætningsanordningen i mere end 15 minutter, da det kan føre til beskadigelse af fligene og påvirke klapfunktionen.</i>
13	Sæt isætningsanordningens låg på isætningsanordningen, og skyld gennem skyllerporten på isætningsanordningen. Fjern stiletten, og skyld indføringssystemets guidewirelumen. FORSIGTIG: <i>Hold THV'en hydreret, indtil den er klar til implantation, for at undgå beskadigelse af fligene, hvilket kan påvirke klapfunktionen.</i> ADVARSEL: <i>Inden implantation skal lægen verificere, at THV'en vender den rigtige vej, så der ikke er risiko for, at patienten tager alvorligt skade.</i>
14	Mens trevejsstophanen stadig er lukket til luer-lock-sprojen, skal inflationsanordningen løses op. Muliggør, at indføringssystemet når til et tryk på nul.
15	Luk trevejsstophanen til indføringssystemet. Brug luer-lock-sprojen til at aflufte inflationsanordningen om nødvendigt.
16	Tilpas inflationsanordningen til den påkrævede inflationsvolumen for at indsætte THV'en i henhold til tabel 2. Lås inflationsanordningen igen. Luk trevejsstophanen til luer-lock-sprojen, og fjern sprojen. FORSIGTIG: <i>Hold inflationsanordningen i en låst position indtil THV-indsættelse for at forhindre for tidlig balloninflation og efterfølgende ukorrekt THV-indsættelse.</i>

7.3 Prædilatation af den native klap og fremføring af THV

Prædilatation af den native klap og fremføring af THV skal udføres under generel anæstesi med hæmodynamisk overvågning i et hjertekatereterisationslaboratorium/en hybrid operationsstue med muligheder for fluoroskopisk og ekkokardiografisk billeddiagnostik.

Følgende tabel viser de påkrævede minimumsafstande fra det valvulære plan til den distale spids af Edwards Certitude hylsteret for at muliggøre, at ballonen i Edwards Certitude indføringssystemet inflates korrekt under indsættelse af THV'en. **Denne afstande omfatter ikke indsættelsesdybden af hylsteret**, som bør overvejes under den transaortale tilgang ved valg af adgangsstedet på aorta ascendens.

Indføringssystem	THV	Påkrævet minimumsafstand fra hylsterspids til klapområdet
Model 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Model 9620TA23	23 mm	3,5 cm
Model 9620TA26	26 mm	3,5 cm
Model 9620TA29	29 mm	4,0 cm

Indgiv heparin, så ACT holdes på ≥ 250 sek.

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

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

7.3.1 Grundlinjeparametre

Trin	Procedure
1	Før et grisehalekateter på 5 F (1,67 mm) eller 6 F (2,0 mm), og udfør angiografi med vinkelret projktion af klappen på skærmen.
2	Vurder afstanden mellem den højre og venstre koronare ostium fra den aorta annulus i forhold til THV'en rammehøjde.
3	Indfør en pacemakerledning til korrekt position.
4	Vælg stimulationsparametrene for at opnå 1:1-registrering, og test pacing.

7.3.2 Adgang

FORSIGTIG: Der skal udvises forsigtighed for at undgå beskadigelse af bloddele, chordae, aorta, native flige eller ventrikelveg under indsætning, placering og fjernelse af anordninger.

Transapikal adgang

Trin	Procedure
1	Få adgang til apex gennem en anterior mini-thorakotomi ved femte eller sjette interkostalrum. Læg et snit i perikardium for at dække venstre ventrikels apex (LV).
2	Fastgør epikardiale paceledninger på venstre ventrikkel, eller indsæt transvenøse paceledninger, og tilslut ledningernes proksimale ende til pacemakeren. Fastsæt stimulationsparametre, test hurtig pacing.
3	Placer en forstærket dobbelt tobakposesusur på LV-apex for at få adgang til venstre ventrikel.
4	Opnå adgang via transapikal standardteknik.
5	Indsæt spidsen af Edwards Certitude indføringshylster eller et ønsket indføringshylster til BAV gennem apex af LV til ca. 4 cm, og find spidsen af hylsteret i LV umiddelbart under klappen; træk indføringsanordningen langsomt tilbage, mens hylsteret holdes på plads. Fasthold guidewirens position hen over klappen.

Transaortal adgang

Trin	Procedure
1	Få adgang til aorta ascendens ved hjælp af kirurgisk standardteknik (f.eks. en delvis J-sternotomi eller højre parasternal mini-thorakotomi).
2	Placer to forstærkede tobakposesusurer ved det tilsigtede adgangssted i aorta ascendens.
	BEMÆRK: Det valgte adgangssted skal være blødt ved digital palpation.
3	Indfør en pacemakerledning, indtil dens distale ende er placeret i højre ventrikkel. Indstil stimulationsparametrene, og test pacing.
4	Brug transaortale standardteknikker til at opnå adgang til aortaklappen.
5	Indsæt spidsen af Edwards Certitude indføringshylster eller det ønskede indføringshylster til BAV i aorta ca. 2 cm. Træk langsomt indføringsanordningen tilbage, mens hylsteret holdes på plads. Fasthold guidewirens position hen over aortaklappen.

7.3.3 Prædilatation af den native klap

FORSIGTIG: Der skal udvises forsigtighed for at undgå beskadigelse af bloddele, chordae, aorta, native flige eller ventrikelveg under indsætning, placering og fjernelse af anordninger.

Trin

Trin	Procedure
1	Klargør ballonkateteret til valvuloplastik iht. dets brugsanvisning.
2	Før det klargjorte kateter til ballonvalvuloplastik gennem hylsteret over guidewirene, hen over aortaklappen, og placer ballonen.

Trin	Procedure
3	<p>Begynd prædilation:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Begynd hurtig pacing. Så snart det arterielle blodtryk er faldet til 50 mmHg eller lavere, kan balloninflationen begynde. - Inflater ballonkateteret til valvuloplastik iht. dets brugsanvisning. - Deflater ballonen helt. Stop hurtig pacing.
4	<p>Fjern ballonkateteret til valvuloplastik, mens guidewiren efterlades på plads.</p> <p>BEMÆRK: Hvis der ikke anvendes Edwards Certitude hylster til prædilation af den native klap, fjernes hylsteret, der er anvendt til valvuloplastik, og Edwards Certitude indføringshylsteret føres over guidewiren.</p>

7.3.4 Fremføring af THV

FORSIGTIG: Der skal udvises forsigtighed for at undgå beskadigelse af bloddele, chordae, aorta, native flige eller ventrikelvæg under indsætning, placering og fjernelse af anordninger.

Trin	Procedure
1	Bekræft, at THV'en vender korrekt, og at volumenet i inflationsanordningen svarer til det angivne volumen.
2	Før THV'en/ballonenheden med isætningsanordningen over guidewiren.
3	Sæt isætningsanordningen i hylsterets kabinet, mens den holdes med et fast greb.
4	Før klappen ud af isætningsanordningen og ind i den store del af hylsteret. Bank på hylsterets kabinet for at slippe luftbobler ud til den proksimale ende af isætningsanordningen. Tryk på trykknapventilen på isætningsanordningen for at aspirere isætningsanordningen.
5	Før THV'en/ballonenheden gennem hylsteret, og placer den i mælklassen. Drej om nødvendigt Flex-hjulet på håndtaget for at bringe THV'en/ballonenheden i den rigtige position. FORSIGTIG: For at undgå eventuelle skader på fligene, som kan påvirke klapfunktionen, bør THV'en ikke holdes i hylsteret i mere end 5 minutter.
6	Sørg for, at THV'en er korrekt placeret mellem de to interne ansatser i indføringssystemet.

Trin	Procedure
7	<p>Start indsættelse af THV'en:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Lås inflationsanordningen op. - Vær sikker på, at der er skabt hæmodynamisk stabilitet, og påbegynd hurtig pacing. Så snart det arterielle blodtryk er faldet til 50 mmHg eller lavere, kan balloninflationen begynde. - Indsæt THV'en vha. en langsom og kontrolleret inflation ved at inflatore ballonen med hele volumenet i inflationsanordningen, hold i 3 sekunder, og bekræft, at inflationsanordningens cylinder er tom for at sikre fuldstændig inflation af ballonen. - Når THV'en er indsat, lukkes luften hurtigt ud af ballonkateteret. <p>Når indføringssystemets ballon er komplet deflateret, slukkes der for pacemakeren.</p>
8	<p>Hvis der blev anvendt artikulering, sættes indføringssystemet tilbage i lige position, inden det fjernes.</p> <p>Træk indføringssystemet og guidewiren ind i hylsteret. Fjern isætningsanordningen og indføringssystemet fra hylsteret.</p> <p>FORSIGTIG: Luk luften korrekt ud af ballonen, og ret indføringssystemet ud, før det fjernes, for at undgå skade på patienten.</p>

7.4 Bekræftelse af THV'ens placering og målinger

Trin	Procedure
1	Udfør angiogram for at evaluere anordningens ydelse og koronare passabel tilstand, hvis det er relevant.
2	Mål, og registrer de transvalvulære trykgradienter, og vurder klapfunktion.
3	Hvis indsættelsen er tilfredsstillende, fjernes alle anordninger, når ACT-niveauet er passende (når det f.eks. når < 150 sek.).
4	Bind tobaksposesturerne fast, og bekræft hæmostasen.

8.0 Levering

STERIL: Klappen leveres steriliseret med glutaraldehydoplosning. Indføringssystemet og tilbehør leveres steriliseret med ethylenoxidgas.

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

8.1 Opbevaring

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

Indføringssystemet og tilbehør skal opbevares et tørt og koldt sted.

9.0 MR-sikkerhed



MR-betinget

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

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

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

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

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

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

10.0 Patientinformation

Der følger en patientregistreringsblanket med hver THV. Opgiv alle de anmodede oplysninger efter implantation. Serienummeret findes på emballagen og på det identifikationsmærke, der sidder på THVen. 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 Udtaget THV og bortskaffelse af anordningen

En eksplanteret THV skal placeres i et passende histologisk fikseringsmiddel, f.eks. 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, og returneres til firmaet.

Nedkøling er ikke nødvendig i disse tilfælde. Kontakt Edwards Lifesciences for at anmode om et eksplanteringssæt.

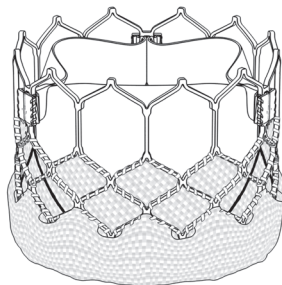
Brugte indføringssystemer kan bortskaffes på samme måde som hospitalaffald og biologisk farligt materiale. Der er ingen særlige risici forbundet med bortskaffelse af disse anordninger.

Dette produkt fremstilles og sælges under et eller flere af følgende amerikanske patenter: 7,530,253; 7,895,876; 8,439,970; 8,475,522; 8,764,820; 8,945,208; og 9,393,110; og tilsvarende udenlandske patenter.

12.0 References / Referenser / Referencer

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

13.0 Figures / Figurer



9600TFX

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

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

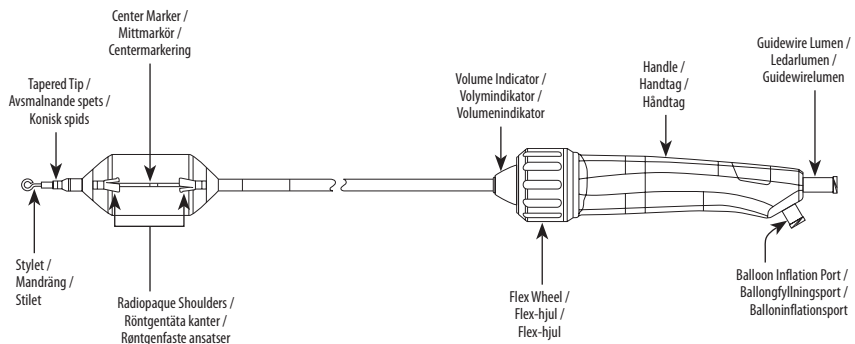
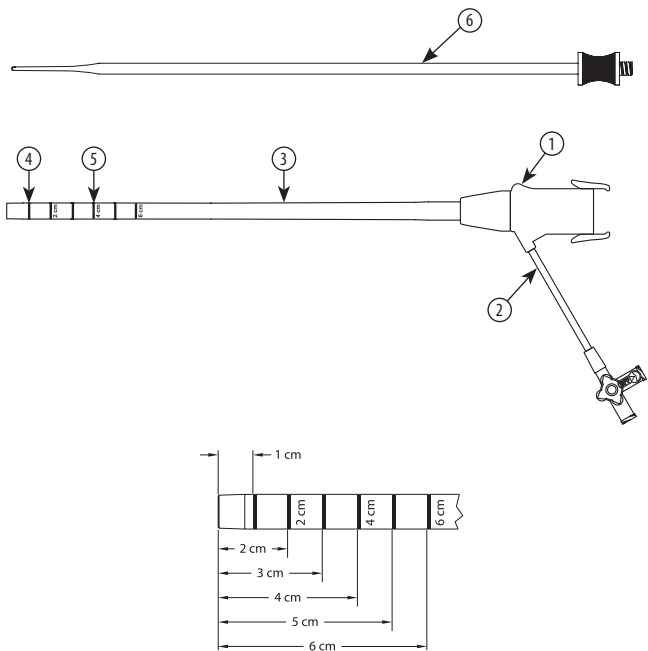


Figure 2. Edwards Certitude Delivery System / Figur 2. Edwards Certitude leveranssystem /
Figur 2. Edwards Certitude indføringssystem

1. Housing /
Stomme /
Kabinet
2. Flush Tube with Stopcock /
Spolslang med kran /
Skylleslange med stopphane
3. Sheath /
Hylsa /
Hylster
4. Radiopaque Marker /
Röntgentät markör /
Röntgenfast marker
5. Non-Radiopaque Depth
Markers /
Icke-röntgentäta
djupmarkörer /
Ikke-röntgenfaste
dybdemarkörer
6. Introducer /
Införare /
Indføringsanordning



**Figure 3. Edwards Certitude Introducer Sheath Set / Figur 3. Edwards Certitude införarhyllsats /
Figur 3. Edwards Certitude indføringshylster**

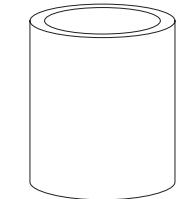
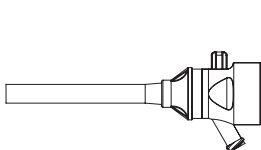


Figure 4a. Qualcrimp Crimping Accessory / Figur 4a. Qualcrimp krimp tillbehör / Figur 4a. Qualcrimp kompressionsstilbehør



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



**Figure 4c. Crimper and Crimp Stopper /
Figur 4c. Krimpverktyg och krimpstoppare /
Figur 4c. Kompressionsanordning og kompressionsstopper**

This page intentionally left blank.

Denna sida har avsiktligt lämnats tom.

Denne side skal være tom.

This page intentionally left blank.

Denna sida har avsiktligt lämnats tom.

Denne side skal være tom.

This page intentionally left blank.

Denna sida har avsiktligt lämnats tom.

Denne side skal være tom.

Symbol Legend • Symbolförlägning • Symbolforklaring

	English	Svenska	Dansk		English	Svenska	Dansk
REF REF	Catalogue Number	Katalognummer	Katalognummer	STERILE	Sterilized using steam or dry heat	Steriliserad 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	Anwendelig 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 repræsentant i Det Europæiske Fællesskab
	Consult instructions for use	Se bruksanvisningen	Se brugsanvisningen	GW	Recommended guidewire size	Rekommenderad ledarstørlek	Anbefalet guidewirestørrelse
	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	Bojet
	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 hylsstørlek	Minimal hylsterstørrelse
	Temperature Limit	Temperaturgräns	Temperaturgrænse		Catheter shaft size	Kateterschaftstørlek	Kateterørstørrelse
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 arbejdslængde	Ballonens arbejds længde
STERILE R	Sterilized using irradiation	Steriliserad med strålning	Steriliseret ved brug af bestråling		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	Defibrilleringsikker type CF-anvendt del

Symbol Legend • Symbolförlägning • Symbolforklaring

	English	Svenska	Dansk
20 mm	For use with size 20 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 20 mm	Til brug med størrelse 20 mm Edwards -transkateterhjerteklap
23 mm	For use with size 23 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 23 mm	Til brug med størrelse 23 mm Edwards -transkateterhjerteklap
26 mm	For use with size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 26 mm	Til brug med størrelse 26 mm Edwards -transkateterhjerteklap
29 mm	For use with size 29 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 29 mm	Til brug med størrelse 29 mm Edwards -transkateterhjerteklap
23 mm / 26 mm	For use with size 23 mm or size 26 mm Edwards transcatheter heart valve	För användning med Edwards kateterburna hjärtklaff, storlek 23 mm eller 26 mm	Til brug med størrelse 23 mm eller størrelse 26 mm Edwards -transkateterhjerteklap
	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 öppnad 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 öppnad 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.



Edwards

[EC] [REP]

Edwards Lifesciences Services GmbH
Edisonstr. 6
85716 Unterschleißheim
Germany

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

Telephone 949.250.2500
 800.424.3278
FAX 949.250.2525

CE 0344

2021-08
10037384003 A
© Copyright 2021, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.

