



Edwards

Edwards Transfemoral Balloon Catheter

Edwards transfemoralt ballongkateter

Transfemoraalinen Edwards -pallokatetri

| DIRECTORY | |
|--|-----|
| English..... | 1 |
| Norsk | 3 |
| Suomi | 5 |
| Symbol Legend / Symbolforklaring / Merkkien selitykset. | 7-8 |

Device compatibility specifications are as follows:

Table 2: Device Compatibility

| Model | Max. Guidewire Diameter | Min. Sheath Compatibility |
|----------|-------------------------|---------------------------|
| 9350BC16 | 0.035" (0.89 mm) | 14F (4.7 mm) |

NOTE: For proper volume sizing, the balloon catheter should be used with the inflation device provided by Edwards Lifesciences.

2.0 Indications

The balloon catheter is indicated for dilation of stenotic native aortic valve leaflets.

3.0 Contraindications

The device is contraindicated for patients with:

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

4.0 Warnings

- The device is designed, intended, and distributed for single use only. Do not resterilize or reuse the device. There are no data to support the sterility, nonpyrogenicity, and functionality of the device after reprocessing.
- Observation of the pacing lead throughout the procedure is essential to avoid the potential risk of pacing lead perforation.
- Use only appropriate balloon inflation medium. Do not use air or gaseous medium to inflate the balloon.
- The balloon inflation diameter must not be significantly greater than the annulus diameter being pre-dilated.
- The device is not intended for post-dilatation of deployed transcatheter heart valves.
- While exposed within the body, device advancement and retrieval should not be done without the aid of fluoroscopy. Do not advance or retract the device unless the balloon is fully deflated under vacuum.
- Do not mishandle the balloon catheter or use it if the packaging or any components are not sterile, have been opened or are damaged (i.e. kinked or stretched), or the expiration date has elapsed.

5.0 Precautions

- The safety and effectiveness of the balloon catheter has not been established in patients who have a congenital unicuspid or congenital bicuspid aortic valve.

English

Instructions for Use

1.0 Device Description

The Edwards Transfemoral Balloon Catheter consists of a shaft and balloon with two radiopaque marker bands that indicate the working length of the balloon. The proximal end of the device has a "Y-connector" with a balloon inflation port labeled as "BALLOON" and a guidewire lumen port labeled as "WIRE".

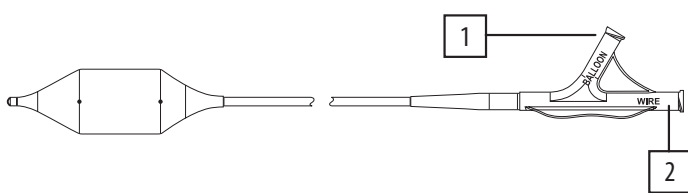
The inflation parameters are as follows:

Table 1: Inflation Parameters

| Model | Nominal | | |
|----------|------------------|------------------|--------------------|
| | Balloon Diameter | Inflation Volume | Inflation Pressure |
| 9350BC16 | 16 mm | 10 mL | 4 atm (405 kPa) |

Edwards Transfemoral Balloon Catheter

THV204



Black dots indicate position of radiopaque marker bands.

- 1 – Balloon Inflation Port
- 2 – Guidewire Lumen Port

6.0 Potential Adverse Events

Complications associated with standard catheterization, balloon aortic valvuloplasty, and the use of angiography include, but are not limited to, allergic reaction to anesthesia or to contrast media, injury including perforation or dissection of vessels, thrombosis, emboli formation, renal failure; renal insufficiency, and plaque dislodgement which may result in myocardial infarction, stroke, and/or death. Additional complications may include arrhythmia development, cardiac perforation, conduction system injury, hematoma, infundibulum injury, annular tear or rupture and/or valvular tearing or trauma.

7.0 Directions for Use

Dilate native valve leaflets using standard technique and rapid cardiac pacing.

| Step | Procedure |
|-------------|---|
| 1 | Prepare vascular access site for catheter insertion and position guidewire using standard techniques. |
| 2 | With the balloon cover in place, flush the guidewire lumen of the Edwards transfemoral balloon catheter with heparinized saline. Attach a high pressure 3-way stopcock to the balloon inflation port. |
| 3 | Prepare a syringe with diluted contrast solution (15:85 medium to saline dilution) and attach to the stopcock. |
| 4 | Fill the inflation device with excess diluted contrast medium relative to the indicated volume, attach in the locked position to the stopcock, close the stopcock to the inflation device. |
| 5 | Slowly pull vacuum with the syringe repeatedly to remove air, leaving zero pressure in the system. |
| 6 | Close the stopcock to the balloon catheter. Gradually remove contrast medium into the syringe to achieve the appropriate volume (as specified in Table 1: Inflation Parameters). Lock the inflation device, close the stopcock to the syringe and remove the syringe from the system. |
| 7 | Remove the balloon cover and hydrate the length of the balloon catheter. |
| 8 | Advance the balloon catheter over the guidewire, through the introducer sheath, across the aortic valve, and position the balloon markers at the intended site. |
| 9 | Ensure hemodynamic stability is established and begin rapid pacing. Once the blood pressure has decreased to 50 mmHg or below, balloon inflation can commence. |
| 10 | Fully and rapidly inflate the balloon with the inflation device. In case of balloon instability, repeat balloon inflation while ensuring rapid ventricular pacing. When the balloon is fully deflated, the pacing should be turned off. |

8.0 How Supplied

Supplied pouched and sterilized by ethylene oxide.

9.0 Storage

Store in a cool, dry place.

10.0 Device Disposal

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

Bruksanvisning

1.0 Beskrivelse av enhet

Edwards transfemoralt ballongkateter består av et skaft og en ballong med to røntgentette markørband som angir ballongens arbeidslengde. Den proksimale enden av enheten har en «Y-tilkobling» med en ballongventil for fylling merket med «BALLOON» og en føringsledende lumenventil merket med «WIRE».

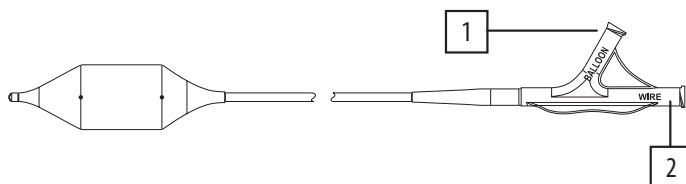
Parametrene for fylling er som følger:

Tabell 1: Parametre for fylling

| Modell | Nominell | | |
|----------|-----------------|---------------|-----------------|
| | Ballongdiameter | Fyllingsvolum | Fyllingstrykk |
| 9350BC16 | 16 mm | 10 ml | 405 kPa (4 atm) |

Edwards transfemoralt ballongkateter

THV204



Svarte prikker angir posisjonen til røntgentette markørband.

- 1 – Ballongventil for fylling
- 2 – Ledevaier lumenventil

Spesifikasjoner for enhetskompatibilitet er som følger:

Tabell 2: Enhetskompatibilitet

| Modell | Maks. diameter for ledevaier | Min. hylsekompabilitet |
|----------|------------------------------|------------------------|
| 9350BC16 | 0,89 mm (0,035") | 4,7 mm (14F) |

MERK: For riktig dimensjonering, skal ballongkateteret brukes sammen med fyllingenheten levert av Edwards Lifesciences.

2.0 Indikasjoner

Ballongkateteret er beregnet for utvidelse av stenose i de naturlige atrioventrikulærklaffene.

3.0 Kontraindikasjoner

Enheten er kontraindisert for pasienter med:

- tegn på intrakardial masse, trombe, vegetasjon, aktiv infeksjon eller endokarditt;
- manglende evne til å tolerere antikoagulasjons-/blodplatehemmende behandling.

4.0 Advarsler

- Enheten er utformet, tiltenkt og distribuert kun til engangsbruk. Enheten skal ikke steriliseres på nytt eller gjenbrukes. Det finnes ingen data som støtter enhetens sterilitet, ikke-pyrogenitet og funksjonalitet etter gjenbehandling.

Edwards, Edwards Lifesciences, og den stiliserte E-logoen er varemerker for Edwards Lifesciences Corporation. Alle andre varemerker tilhører sine respektive eiere.

- Pacingledningen må observeres gjennom hele prosedyren for å unngå den potensielle risikoen for perforering av pacingledning.
- Bruk kun riktig medium for fylling av ballong. Ikke bruk luft- eller gassmedium til å fylle opp ballongen.
- Ballongens fyllingsdiameter må ikke være vesentlig større enn annulusdiameteren som skal forhåndsutvides.
- Enheten er ikke beregnet for etterutvidelse av utplasserte transkateterbaserte hjerteklaffer.
- Mens enheten er eksponert i kroppen, skal den ikke føres frem eller trekkes ut, uten hjelp av fluoroskop. Enheten skal ikke føres frem eller trekkes tilbake med mindre ballongen er tømt helt under vakuum.
- Ballongkateteret må ikke feilhåndteres, ei heller brukes dersom emballasjen eller komponenter ikke er sterile, har blitt åpnet eller er skadet (dvs. bøyd eller strukket), eller dersom holdbarhetsdatoen er utløpt.

5.0 Forholdsregler

- Sikkerheten og effektiviteten til ballongkateteret har ikke blitt fastslått hos pasienter som har en medfødt unicuspид eller medfødt bicuspid aortaklaff.

6.0 Mulige bivirkninger

Komplikasjoner knyttet til standard kateterisering, ballongvalvuloplastikk av aortaklaffen, og bruk av angiografi omfatter, men er ikke begrenset til, allergisk reaksjon på anestesi eller fra kontrastmiddel, skader som omfatter perforering eller disseksjon av blodårer, trombose, embolisering, nyresvikt, nedsatt nyrefunksjon, og løsringning av plakk, noe som kan resultere i hjerteinfarkt, hjerneslag og/eller død. Andre komplikasjoner kan omfatte utvikling av arytmie, hjerteperforasjon, skade fra ledningssystem, hematom, skade på infundibulum, annulusruptur eller -rift og/eller klaffeassosiert ruptur eller skader.

7.0 Veiledning for bruk

Utvid de naturlige atrioventrikulærklaffene med standard teknikk og rask hjertepacing.

| Trinn | Prosedyre |
|-------|--|
| 1 | Klargjør det vaskulære tilgangsstedet for innføring av kateteret og plasser ledevaieren ved bruk av standard teknikk. |
| 2 | Med ballongdekselet på plass, skal ledevaierlumen til Edwards transfemorale ballongkateter skylles med heparinisert saltvann. Fest en høytrykks-3-veis stoppekran til ballongens fyllingsport. |
| 3 | Klargjør en sprøyte med fortynnet kontrastløsning (15:85 forhold mellom medium og saltvannsfortynning) og fest den til stoppekranen. |
| 4 | Fyll fyllingenheten med overflødig fortynnet kontrastmiddel i henhold til angitt volum, fest i låst stilling til stoppekranen, lukk stoppekranen mot fyllingenheten. |
| 5 | Trekk sakte vakuum med sprøyten flere ganger for å fjerne luft. Ikke la det være noe trykk i systemet. |
| 6 | Steng stoppekranen til ballongkateteret. Flytt kontrastmiddelet gradvis inn i sprøyten for å oppnå det passende volumet (som angitt i tabell 1: Parametre for fylling). Lås fyllingenheten, lukk stoppekranen mot sprøyten og fjern sprøyten fra systemet. |
| 7 | Fjern ballongdekselet og fukt ballongkateterets skaft. |
| 8 | Skyy ballongkateteret over ledevaieren, gjennom innføringshylsen, over aortaklaffen, og plassere ballongmarkørene i det tiltenkte området. |

| Trinn | Prosedyre |
|-------|--|
| 9 | Sørg for at det er hemodynamisk stabilitet og begynn rask pacing. Når blodtrykket er redusert til 50 mmHg eller lavere, kan ballongfylling igangsettes. |
| 10 | Fyll ballongen raskt og fullstendig med fyllingsenheten. Dersom ballongen er ustabil, gjentar du ballongfylling samtidig som du sikrer rask ventrikelpacing. Når ballongen er helt deflatert, skal pacingen slås av. |

8.0 Produktets tilstand ved levering

Blir levert pakket i pose og sterilisert med etylenoksid.

9.0 Oppbevaring

Oppbevar på et kjølig og tørt sted.

10.0 Kasting av enhet

Brukte enheter kan håndteres og kastes på samme måte som sykehusavfall og biologisk farlige materialer. Det er ingen spesielle risikoer knyttet til avhending av disse enhetene.

Käyttöohjeet

1.0 Laitteen kuvaus

Transfemoraalinen Edwards -pallokatetri koostuu varresta ja pallosta, jossa on kaksi pallon työpituuden ilmoittavaa röntgenpositiivista merkkiyuovaa. Laitteen proksimaalipäässä on Y-liitin, jonka pallon täytöportissa on BALLOON-merkintä, kun taas ohjainlangan luumenin portissa lukee WIRE.

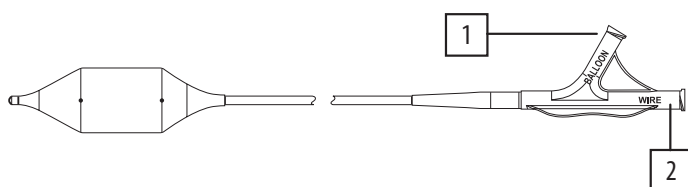
Täytötiedot:

Taulukko 1: Täytötiedot

| Malli | Nimellisarvot | | |
|----------|-------------------|---------------|-----------------|
| | Pallon halkaisija | Täytötilavuus | Täytöpaine |
| 9350BC16 | 16 mm | 10 ml | 4 atm (405 kPa) |

Transfemoraalinen Edwards -pallokatetri

THV204



Mustat pisteet ilmoittavat röntgenpositiivisten merkkiyuovien paikan.

- 1 - pallon täytöportti
- 2 - ohjainlangan luumenin portti

Laitteen yhteensopivuustiedot:

Taulukko 2: Laitteen yhteensopivuus

| Malli | Ohjainlangan enimmäishalkaisija | Holkin vähimmäishalkaisija |
|----------|---------------------------------|----------------------------|
| 9350BC16 | 0,035 tuumaa (0,89 mm) | 14 F (4,7 mm) |

HUOMAUTUS: Pallokatetrin tilavuus saadaan mitattua oikein käytämällä Edwards Lifesciences -yhtiön toimittamaa täytölaitetta.

2.0 Käyttöaiheet

Pallokatetri on tarkoitettu ahtautuneiden nativien aorttaläppien liuskojen laajentamiseen.

3.0 Vasta-aiheet

Laite on vasta-aiheinen potilaalla,

- joilla on merkkejä sydämen sisäisestä massasta, trombista, vegetatiosta, aktiivisesta infektiosta tai endokardiitista
- jotka eivät siedä antikoagulantti- tai verihiuutale-estäjähoitoa.

4.0 Varoitus

- Laite on suunniteltu, tarkoitettu ja myyty ainoastaan kertakäyttöön. Laitetta ei saa steriloida uudelleen tai käyttää uudelleen. Mitkään tiedot eivät tue laitteen steriliittä, pyrogeenittomuutta tai toimivuutta uudelleenkäsittelyn jälkeen.

Edwards, Edwards Lifesciences ja tyylitelty E-logo ovat Edwards Lifesciences Corporationin tavaramerkkejä. Kaikki muut tavaramerkit ovat omistajiensa omaisuutta.

- Tahdistinjohtoa on ehdottomasti tarkkailtava koko toimenpiteen ajan tahdistinjohdon aiheuttaman perforatiovaaran vuoksi.
- Täytä pallo vain sopivalla aineella. Älä täytä palloa ilmallalla tai kaasumaisella aineella.
- Pallon halkaisija täytetynä ei saa olla merkittävästi esilajennettavan anuluksen halkaisijaa suurempi.
- Laitetta ei ole tarkoitettu jo asennettujen transkatetristen sydänläppien jälkeenpäin tapahtuvan laajentamiseen.
- Kehoon vietyä laitetta saa siirtää eteen- ja taaksepäin vain fluoroskopian avulla. Laitetta saa siirtää eteen- tai taaksepäin vain, kun pallo on täysin tyhjennetty käytäen alipainetta.
- Pallokatetrin väärinkäyttö on kiellettyä, eikä sitä saa käyttää, mikäli pakaus tai mikä tahansa komponentti on epästeriili, avattu tai vaurioitunut (esim. taipunut tai venynyt) tai mikäli viimeinen käyttöpäivä on mennyt.

5.0 Varotoimet

- Pallokatetrin turvallisuutta ja tehokkuutta ei ole osoitettu potilailla, joilla on synnynnäisesti yksiliuskainen tai synnynnäisesti kaksiliuskainen aorttalappi.

6.0 Mahdolliset haittatapahtumat

Normaaliin katetrisaatioon, aorttaläpän pallolaajennukseen ja verisuonten varjoainevuamiseen liittyviä komplikaatioita ovat mm. allerginen reaktio anestesiasta tai varjoaineelle, vauriot mukaan lukien suonten perforatio tai dissektio, tromboosi, veritulppien muodostuminen, munuaisten toimimattomuus ja munuaisten vajaatoiminta sekä plakin irtoaminen, jolloin seurauksena saattaa olla sydäinfarkti, aivohalvaus ja/tai kuolema. Muita komplikaatioita voivat olla rytmihäiriön kehittyminen, kardiaalinen perforatio, johtoratajärjestelmän vaurio, hematooma, valtimokartion vaurio, anuluksen repeytyminen tai ruptuura ja/tai läpän repeytyminen tai trauma.

7.0 Käyttöohjeet

Laajenna natiivin läpän liuskoja käytäen tavallista tekniikkaa ja nopeaa sydämen tahdistusta.

| Vaihe | Toimenpide |
|-------|--|
| 1 | Valmistele vaskulaarinen syöttökohta katetrin sisäänvientiä varten ja aseta ohjainlanka käytäen tavallisista tekniikoita. |
| 2 | Kun pallon suojuus on paikallaan, huuhtele transfemoraalisen Edwards -pallokatetrin ohjainlangan luumen heparinisoidulla suolaliuoksella. Liitä korkeapaineinen kolmitiehana pallon täytöporttiin. |
| 3 | Ota ruiskuun laimennettua varjoaineliuosta (laimennus 15 osaa varjoainetta ja 85 osaa suolaliuosta) ja kiinnitä hanaan. |
| 4 | Täytä täytölaite ylijääneellä laimennetulla varjoaineella suhteessa ilmoitettuun tilavuuteen, kiinnitä lukitussa asennossa hanaan ja sulje täytölaite. |
| 5 | Luo alipaine vetämällä ruiskua toistuvasti ja poista ilma siten, että järjestelmän paineeksi jäädä nolla. |
| 6 | Sulje pallokatetrin hana. Siirrä varjoaine vähitellen ruiskuun ja muodosta näin tarvittava määri (kuten ilmoitettu taulukossa 1: Täytötiedot). Lukitse täytölaite, sulje ruiskun hana ja irrota ruisku järjestelmästä. |
| 7 | Poista pallon suojuus ja kastele pallokatetri koko pituudeltaan. |
| 8 | Siirrä pallokatetria eteenpäin ohjainlangan yli, sisäänvientiholkin läpi aorttaläpän toiselle puolelle ja aseta pallon markkerit haluttuun kohtaan. |

| Vaihe | Toimenpide |
|-------|--|
| 9 | Varmista, että potilaan hemodynamiikka on vakaa, ja aloita nopea tahdistus. Pallon täyttäminen voidaan aloittaa, kun verenpaine on laskenut 50 mmHg:iin tai sen alle. |
| 10 | Täytä pallo kokonaan ja nopeasti käyttämällä täyttölaitetta. Mikäli pallo pyrkii tyhjenemään, täytä uudelleen huolehtimalla samanaikaisesti nopeasta kammiotahdistuksesta. Sammuta tahdistus, kun pallo on täysin tyhjä. |

8.0 Toimitustapa

Toimitetaan pakattuna pussiin ja steriloituna etyleenioksidilla.

9.0 Säilytys

Säilytettävä kuivassa ja viileässä paikassa.

10.0 Laitteen hävittäminen

Käytettyjen laitteiden käsittelyssä ja hävittämisessä voi noudattaa sairaalajätettä ja biovaarallisia materiaaleja koskevia menettelytapoja. Laitteiden hävittämiseen ei liity erityisiä riskejä.

Symbol Legend • Symbolforklaring • Merkkien selitykset

| | English | Norsk | Suomi | | English | Norsk | Suomi | |
|--------------------------|--|--|--|--|------------------------|---|---|--|
| REF REF | Catalogue Number | Katalognummer | Luettelonumero | | STERILE | Sterile using steam or dry heat | Sterilisert med stråling eller tørr varme | Lämpö- tai höyrysteriloitu |
| # | Quantity | Antall | Määrä | | Axela™ | Axela Compatibility | Axela kompatibilitet | Axela -yhteensopivus |
| I | Minimum introducer size | Minste tillatte innførerstørrelse | Sisäänviejän vähimmäiskoko | | | Use-by date | Utløpsdato | Viimeinen käyttöpäivä |
| — cm — | Usable length | Anvendelig lengde | Käyttöpituus | | SN SN | Serial Number | Serienummer | Sarjanumero |
| | Do not re-use | Må ikke gjenbrukes | Ei uudelleenkäytettävä | | | Manufacturer | Produsent | Valmistaja |
| LOT | Lot Number | Lotnummer | Eränumero | | | Date of manufacture | Produksjonsdato | Valmistuspäivämäärä |
| | Caution Attention, see instructions for use | Forsiktig Pass på, se bruksanvisningen | Tärkeä huomautus Huomio, katso käyttöohjeet | | EC REP | Authorized representative in the European Community | Autorisert representant i Det europeiske fellesskap | Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä |
| | Consult instructions for use | Se bruksanvisningen | Katso käyttöohjeet | | GW | Recommended guidewire size | Anbefalt ledenvaierstørrelse | Ohjainlangan suositeltu koko |
| | Consult instructions for use on the website | Se bruksanvisningen på nettsiden | Katso käyttöohjeet verkossivustolta | | SZ | Size | Størrelse | Koko |
| | Do not use if package is damaged | Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet | Älä käytä, jos pakkaus on vahingoittunut | | GWC | Guidewire compatibility | Ledenvaier-kompatibilitet | Ohjainlangan yhteensopivus |
| | Do not use if package is opened or damaged. | Må ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet. | Älä käytä, jos pakkaus on avattu tai vahingoittunut. | | NP | Nominal pressure | Nominelt trykk | Nimellispaine |
| | Do not use if package is opened or damaged. | Må ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet. | Älä käytä, jos pakkaus on avattu tai vahingoittunut. | | RBP | Rated burst pressure | Nominelt sprenghøyde | Nimellinen murtumispaine |
| | Exterior diameter | Ytre diameter | Ulkohalkaisija | | STRAIGHT | Straight | Rett | Suora |
| | Inner diameter | Innvendig diameter | Sisäläpimitta | | DEFLECTED | Deflected | Bøyd | Taivutettu |
| | Keep dry | Oppbevares tørt | Pidä kuivana | | | Recommended guidewire length | Anbefalt ledenvaierlengde | Suositeltu ohjainlangan pituus |
| | Store in a cool, dry place | Oppbevares tørt og kjølig | Säilytettävä kuivassa ja viileässä | | Sheath | Minimum sheath size | Minste hyllestørrelse | Holkin vähimmäiskoko |
| UDI | Unique Device Identifier | Unik enhetsidentifikator | Laitteen yksilöivä tunnus | | Catheter | Catheter shaft size | Kateterskaftets størrelse | Katetrin varren koko |
| | Temperature Limit | Temperaturgrense | Lämpötilaraja | | | Balloon diameter | Ballongdiameter | Pallon halkaisija |
| STERILE | Sterile | Steril | Sterili | | | Balloon working length | Ballongens arbeidslengde | Pallon käyttöpituus |
| STERILE EO | Sterilized using ethylene oxide | Sterilisert med etylenoksid | Steriloitu etyleenioksidilla | | | Type CF applied part | Pasientnær del av type CF | Tyypin CF liityntäosa |
| STERILE R | Sterilized using irradiation | Sterilisert med stråling | Steriloitu säteilyttämällä | | | Defib Proof Type CF applied Part | Defibrillatorbeständig type CF pasientnær del | Defibrilloointia kestävä CF-tyypin liityntäosa |

Symbol Legend • Symbolforklaring • Merkkien selitykset

| | English | Norsk | Suomi |
|----------------------|--|---|--|
| 20 mm | For use with size 20 mm Edwards transcatheter heart valve | Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 20 mm | Käytetään 20 mm:n kokoisten katetrilla asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa |
| 23 mm | For use with size 23 mm Edwards transcatheter heart valve | Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 23 mm | Käytetään 23 mm:n kokoisten katetrilla asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa |
| 26 mm | For use with size 26 mm Edwards transcatheter heart valve | Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 26 mm | Käytetään 26 mm:n kokoisten katetrilla asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa |
| 29 mm | For use with size 29 mm Edwards transcatheter heart valve | Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 29 mm | Käytetään 29 mm:n kokoisten katetrilla asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa |
| 23 mm / 26 mm | For use with size 23 mm or size 26 mm Edwards transcatheter heart valve | Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 23 mm eller størrelse 26 mm | Käytetään 23 mm:n tai 26 mm:n kokoisen katetrilla asennettavan Edwards -sydänläpän kanssa |
| | Non-sterile | Usterilt | Epästerili |
| | Contains phthalates | Inneholder ftalater | Sisältää ftalaatteja |
| | MR Conditional | MR-sikker under spesifiserte forhold | Ehdollisesti turvallinen magneettikuvauksessa |
| | Contents | Innhold | Sisältö |
| | Nonpyrogenic | Ikke-pyrogen | Pyrogeeniton |
| IPX1 | Drip proof equipment | Drypssikkert utstyr | Tippuveisuojattu laite |
| | Contents sterile and fluid path nonpyrogenic if package is unopened and undamaged. Do not use if package is opened or damaged. Do not resterilize. | Innholdet er sterilt og væskebanen ikke-pyrogen hvis pakningen er uåpnet og uten skader. Må ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet. Må ikke resteriliseres. | Sisältö on sterili ja nestereitti pyrogeeniton, jos pakkaus on avaamaton ja vahingoittumaton. Älä käytä, jos pakkaus on avattu tai vahingoittunut. Älä steriloi uudelleen. |
| | Contents sterile and nonpyrogenic if package is unopened and undamaged. Do not use if package is opened or damaged. Do not resterilize. | Innholdet er sterilt og ikke-pyrogenet hvis pakningen er uåpnet og uten skader. Må ikke brukes hvis pakningen er åpnet eller skadet. Må ikke resteriliseres. | Sisältö on sterili ja pyrogeeniton, jos pakkaus on avaamaton ja vahingoittumaton. Älä käytä, jos pakkaus on avattu tai vahingoittunut. Älä steriloi uudelleen. |
| Rx only | Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. | Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. | Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. |
| eSheath eSheath™ | eSheath compatibility | eSheath kompatibilitet | eSheath -yhteensopivuus |
| | Separate collection for batteries in accordance with EC Directive 2006/66/EC | Separat innsamling for batterier i samsvar med EU-direktiv 2006/66/EF | Erillinen akkujen ja paristojen keräys EY-direktiivin 2006/66/EY vaatimusten mukaisesti |

Note: Not all symbols may be included in the labeling of this product. • **Merk:** Alle symboler er kanskje ikke inkludert på produktmerkingen.
Huomautus: kaikkia symboleja ei välittämättä ole käytetty tämän tuotteen pakausmerkinnöissä.



Edwards

EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH

Edisonstr. 6
85716 Unterschleissheim
Germany

2022-01

148075004 A

© Copyright 2022, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.



0344



Edwards Lifesciences LLC

One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA

Made in USA

Telephone +1 949.250.2500
+1 800.424.3278
FAX +1 949.250.2525

Web IFU