



Edwards

Edwards Transfemoral Balloon Catheter

Edwards transfemoralt ballongkateter

Transfemoraalinen Edwards -pallokatetri

DIRECTORY	
English	1
Norsk	3
Finnish	5
Symbol Legend / Symbolforklaring / Symbolien selitykset	7-8

Device compatibility specifications are as follows:

Table 2: Device Compatibility

Model	Max. Guidewire Diameter	Min. Sheath Compatibility
9350BC20	0.035" (0.89 mm)	14F (4.7 mm)
9350BC23	0.035" (0.89 mm)	14F (4.7 mm)
9350BC25	0.035" (0.89 mm)	16F (5.3 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.

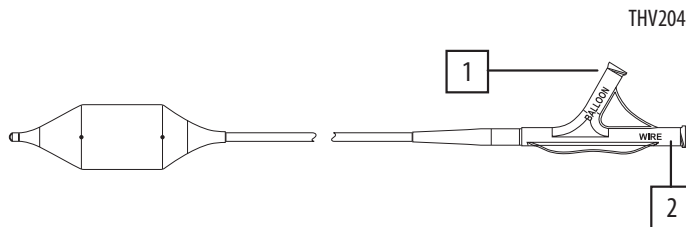
4.0 Warnings

- 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.

Edwards Transfemoral Balloon Catheter



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 markører som indikerer ballongens arbeidslengde. Den proksimale enden av enheten har en "y-konnektor" med en fyllingsport for ballongen merket "BALLONG", og en ledevaier lumenport merket "VAIER".

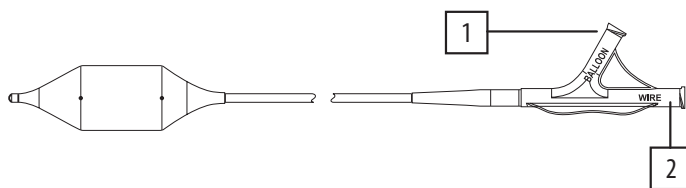
Fyllingsparameterne er som følger:

Tabell 1: Fyllingsparametre

Modell	Nominell		
	Ballongdiameter	Fyllingsvolum	Fyllingstrykk
9350BC20	20 mm	16 mL	4 atm (405 kPa)
9350BC23	23 mm	21 mL	4 atm (405 kPa)
9350BC25	25 mm	26 mL	4 atm (405 kPa)

Edwards transfemoralt ballongkateter

THV204



Svarte prikker indikerer posisjonen av røntgentette ringmarkører.

- 1 – Ballongfyllingsport
- 2 – Ledevaierlumenport

Enhets kompatibilitetsspesifikasjoner er som følger:

Tabell 2: Enhetskompabilitet

Modell	Maks. ledevaierdiameter	Min. Hylsekompabilitet
9350BC20	0,89 mm (0,035")	14F (4,7 mm)
9350BC23	0,89 mm (0,035")	14F (4,7 mm)
9350BC25	0,89 mm (0,035")	16F (5,3 mm)

MERK: For riktig volumdimensjonering skal ballongkateteret brukes med fyllingenheten levert av Edwards Lifesciences.

2.0 Indikasjoner

Ballongkateteret er indisert for dilatasjon av medfødt aortastenose.

3.0 Kontraindikasjoner

Utstyret er kontraindisert hos pasienter med:

- Bevis på indre hjertemasse, trombe, vegetasjon, aktiv infeksjon eller endokarditt.
- Manglende evne til å tåle blodfortynnende/blodplatehemmende behandling.

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

4.0 Advarsler

- Enheten er utviklet, tiltenkt og distribuert kun til engangsbruk. Enheten må ikke resteriliseres eller gjenbrukes. Det finnes ingen data som støtter enhetens sterilitet, ikke-pyrogenitet og funksjonalitet etter gjenbehandling.
- Det er absolutt nødvendig å observere pacing-ledere gjennom hele prosedyren for å unngå potensiell risiko for perforering av pacing-ledere.
- Bruk kun egnet medium for ballongfylling. Ikke bruk luft eller gass til å fylle ballongen.
- Den fylte ballongens diameter må ikke være betraktelig større enn den diameteren på annulus som skal predilateres.
- Enheten er ikke tiltenkt for postdilatering av plassert transkateter-hjerteventiler.
- Den må ikke føres frem eller trekkes tilbake uten fluoroskopi mens utstyret er plassert i kroppen. Ikke før inn eller trekk tilbake enheten med mindre ballongen er fullstendig tømt under vakuum.
- Ballongkateteret skal ikke feilbehandles, bruk heller ikke ballongkateteret dersom emballasjens eller andre komponenters sterile barrierer er brutt, har blitt åpnet eller skadet (f.eks. bøyd eller strukket), eller dersom utløpsdatoen er utløpt.

5.0 Forholdsregler

Sikkerheten og effektiviteten av ballongkateteret er ikke fastlagt hos pasienter med medfødt unicuspид eller bicuspид aortaklaff.

6.0 Potensielle bivirkninger

Komplikasjoner i forbindelse med standard kateterisering, ballong-aorta-valvuloplastikk og bruk av angiografi inkluderer, men er ikke begrenset til: allergisk reaksjon overfor anestesi eller kontrastvæske, skader som perforering eller disseksjon av kar, trombose, utvikling av emboli, nyresvikt, nyreinsuffisiens og løsning av plakk, noe som kan føre til myokardinfarkt, slag og/eller død. Andre mulige komplikasjoner kan være utvikling av arytmia, hjerteperforasjon, ledningssystemskade, hematom, skade på infundibulum, ruptur eller disseksjon på annulus og/eller klaffruptur eller traume.

7.0 Bruksanvisning

Dilater medføgte ventilkammer ved bruk av standard prosedyre og hurtig hjerte-pacing.

Trinn	Prosedyre
1	Bruk standard teknikker til å forberede det vaskulære tilgangsstedet for innføring av kateter og posisjoneringsledevaier.
2	Skyll ledevaierlumen på Edwards transfemorale ballongkateter med heparinert saltvannsoppløsning mens ballongdekselet er på plass. Fest en treveis stoppekran til ballongfyllingsporten.
3	Fyll en sprøyte med fortynnet kontrastmiddel (15:85 medium til saltvannsoppløsning) og fest til treveis-stoppekranen.
4	Fyll fyllingenheten med overflødig mengde fortynnet kontrastmiddel og fest til treveis-stoppekranen. Lås og fest til treveis stoppekranen. Lukk stoppekranen til fyllingenheten.
5	Trekk vakuum sakte ut gjentatte ganger for å fjerne luft slik at det ikke er noe trykk i systemet.
6	Lukk stoppekranen til ballongkateteret. Fjern gradvis kontrastmiddelet inn i sprøyten for å oppnå riktig volum (som angitt i Tabell 1: Fyllingsparametre). Lås fyllingenheten, lukk stoppekranen til sprøyten og fjern sprøyten fra systemet.

Trinn	Prosedyre
7	Fjern ballongdekselet og fukt lengden på ballongkateterets.
8	Før ballongkateteret over ledevaieren gjennom innføringshylsen, over aortaventilen og posisjoner ballongmarkørene på ønsket sted.
9	Påse at hemodynamisk stabilitet er etablert og begynn hurtig pacing. Når arterielt blodtrykk er redusert til 50 mmHg eller lavere, kan ballongfyllingen begynne.
10	Bruk fyllingsenheten og fyll ballongen raskt med det fullstendige volumet. Hvis ballongen er ustabil, gjentas ballongfylling under hurtig ventrikulær pacing. Slå av pacingen når ballongkateteret er helt tømt.

8.0 Hvordan enheten leveres

Leveres i en pose sterilisert av etylenoksid.

9.0 Oppbevaring

Oppbevares på et kjølig, tørt sted.

10.0 Avhending av enhet

Brukte enheter kan håndteres og kastes på samme måte som sykehusavfall og biologisk farlige materialer. Det er ingen spesiell risiko forbundet med avhending av disse enhetene.

Käyttöohjeet

1.0 Laitteen kuvaus

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

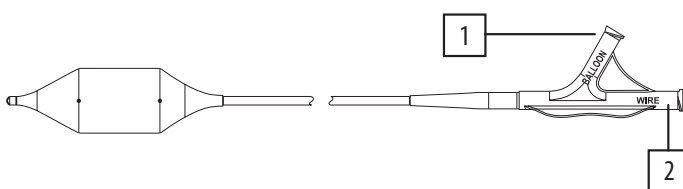
Täytötiedot:

Taulukko 1: Täytötiedot

Malli	Ilmoitettut arvot ovat nimellisiä.		
	Pallon halkaisija	Täytötilavuus	Täytpaine
9350BC20	20 mm	16 mL	4 atm (405 kPa)
9350BC23	23 mm	21 mL	4 atm (405 kPa)
9350BC25	25 mm	26 mL	4 atm (405 kPa)

Transfemoraalinen Edwards -pallokatetri

THV204



Mustat pisteet ilmoittavat röntgenpositiivisten merkkijuovien paikan.

- 1 - pallon täytpöortti
- 2 - ohjainlangan luumenin portti

Laitteen yhteensopivustiedot:

Taulukko 2: Laitteen yhteensopivus

Malli	Ohjainlangan enimmäishalkaisija	Holkin vähimmäishalkaisija
9350BC20	0,035 tuumaa (0,89 mm)	14 F (4,7 mm)
9350BC23	0,035 tuumaa (0,89 mm)	14 F (4,7 mm)
9350BC25	0,035 tuumaa (0,89 mm)	16 F (5,3 mm)

HUOMAUTUS: Pallokatetrin tilavuus saadaan mitattua oikein käyttämällä mukana toimitettavaa Edwards Lifesciences -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 endokarditiista
- jotka eivät siedä antikoagulantti- tai verihiuutale-estäjähoitoa.

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

4.0 Varoitukset

- Laite on suunniteltu ja tarkoitettu ja sitä myydään ainoastaan kertakäyttöön. Laitetta ei saa steriloida uudelleen tai käyttää uudelleen. Mitkään tiedot eivät tue laitteen steriliyyttä, vapautta pyrogeenisuudesta tai toimintakykyä uudelleenkäsitteily jälkeen.
- Tahdistinjohto on ehdottomasti tarkkailtava koko toimenpiteen ajan tahdistinjohtdon aiheuttaman perforatiovaaran vuoksi.
- Täytä pallo vain sopivalla aineella. Älä täytä palloa ilmallalla tai kaasumaisella aineella.
- Täytetyn pallon halkaisija ei saa olla merkittävästi esilaajennettavan 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 aorttaläppä.

6.0 Mahdolliset haittatapahtumat

Normaaliin katetrisaatioon, aorttaläpän pallolaajennukseen ja verisuonten varjoaineekuvaamiseen 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 irtominen, jolloin seurauksena saattaa olla sydäninfarkti, aivohalvaus ja/tai kuolema. Muita komplikaatioita voivat olla rytmihäiriön kehityminen, kardiaalinen perforatio, johtoratajärjestelmän vaurio, hematooma, valtimokartion vaurio, anuluksen repeytyminen tai ruptuura ja/tai läpän repeytyminen tai trauma.

7.0 Käyttöohjeet

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

Vaihe	Toimenpide
1	Valmistele vaskulaarinen syöttökohta katetrin sisäänvientiä varten ja aseta ohjainlanka käytäen tavallisia tekniikoita.
2	Kun pallon suojuus on paikallaan, huutele transfemoraalisen Edwards -pallokatetrin ohjainlangan luumen heparinisoidulla suolaliuoksella. Liitä korkeapaineinen kolmitiehana pallon täytpöorttiin.
3	Ota ruiskuun laimennettua varjoaineliuosta (laimennus 15 osaa varjoainetta ja 85 osaa suolaliuosta) ja kiinnit hanaan.
4	Täytä täytölaitte ylijääneellä laimennetulla varjoaineella suhteessa ilmoitettuun tilavuuteen, kiinnitä lukitussa asennossa hanaan ja sulje täytölaitteen hana.
5	Luo alipaine vetämällä ruiskua toistuvasti ja poista ilma siten, että järjestelmän paineeksi jääd nolla.
6	Sulje pallokatetrin hana. Siirrä varjoaine vähitellen ruiskuun ja muodosta näin tarvittava määriä (kuten ilmoitettu taulukossa 1: Täytötiedot). Lukitse täytölaitte, sulje ruiskun hana ja irrota ruisku järjestelmästä.

7	Poista pallon suojuus ja kostuta pallokateetri koko pituudeltaan.
8	Siirrä pallokateetria eteenpäin ohjainlangan yli, sisäänvientiholkin läpi aorttaläpän toiselle puolelle ja aseta pallon markkerit haluttuun kohtaan.
9	Varmista, että potilaan hemodynamikka on vakaa, ja aloita nopea tahdistus. Kun verenpaine on enintään 50 mmHg, voit aloittaa pallon täyttämisen.
10	Täytä pallo kokonaan ja nopeasti käytäällä 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 kokoinen katetrilla asennettavan Edwards -sydänläpän kanssa
	Non-sterile	Usterilt	Epästeriili
	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	Dryppsikkert utstyr	Tippuvesisuojattu 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 steriili ja nestereitti pyrogeeniton, jos pakkauks on avaamaton ja vahingoittumaton. Älä käytä, jos pakkauks 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 steriili ja pyrogeeniton, jos pakkauks on avaamaton ja vahingoittumaton. Älä käytä, jos pakkauks 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 compatibility	eSheath kompatibilitet	eSheath -yhteensopivus
	Separate collection for batteries in accordance with EC Directive 2006/66/EC	Separat innsamling for batterier i samsvar med EU-direktiv 2006/66/EU	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 välttämättä ole käytetty tämän tuotteen pakkausmerkinnöissä.



Edwards

EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH

Edisonstr. 6
85716 Unterschleissheim
Germany



Telephone +1 949.250.2500
+1 800.424.3278
FAX +1 949.250.2525

2022-01

149934005 A

© Copyright 2022, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.



Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA
Made in USA

Web IFU