



Edwards

Transkateetriga südameklapisüsteemid Edwards SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra

Transkateetriga südameklapid Edwards SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra

Paigaldussüsteem Edwards Certitude

Edwards SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds värstula sistēma

Edwards SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds värstulis

Edwards Certitude piegādes sistēma

Transkateterinio širdies vožtuvo sistemos „Edwards SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“

Transkateteriniai širdies vožtuvai „Edwards SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“

Iterpimo sistema „Edwards Certitude“

Kaust ■ Saturs ■ Katalogas	
Eesti (et).....	1
Latviešu (lv).....	8
Lietuvių (lt).....	16
Joonised ■ Atteli ■ Paveikslėliai.....	24
Simbolite seletus ■ Simbolų skaidrojums ■ Simbolų paaiškinimas.....	27

Eesti

Kasutusjuhend

Transkateetriga südameklapi implantatsiooni tohivad teha ainult ettevõtte Edwards Lifesciences korraldatud väljaoppe saanud arstid. Implanteeriv arst peab olema kogenud standardsetes kateeterdamisvõtetes. Arst valib patsiendi anatoomia ja kaasuvate riskide järgi THV implanteerimiseks sobiva juurdepääsutee.

1.0 Seadme kirjeldus

Transkateetriga südameklapisüsteemid Edwards SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra

Transkateetriga südameklapisüsteemid (THV) Edwards SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra koosnevad transkateetriga südameklappidest Edwards SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra ning paigaldussüsteemidest.

• Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 (joonis 1)

Transkateetriga südameklapp (THV) Edwards SAPIEN 3 koosneb ballooniga laiendatavast röntgenkontrastsest koobalti-kroomi sulamist raamist, kolmehöömalisest veise perikardiaalkoest klapist ning polüetüleenterftalaadist (PET) sise- ja välisümbrisest. Klapihölmu on töödeldud meetodi Carpentier-Edwards ThermaFix kohaselt.

THV on ette nähtud implanteerimiseks sünnipärase rõngasavaga samas suurusjärgus, mis on seotud alusröngal süstoli ajal möödetud aordi annuluse kolmemõõtmelise pindalaga, nagu on näidatud tabelis 1.

• Ettevõtte Edwards SAPIEN 3 Ultra transkateetriga südameklapp (joonis 2)

Transkateetriga südameklapp (THV) Edwards SAPIEN 3 Ultra koosneb ballooniga laiendatavast röntgenkontrastsest koobalti-kroomi sulamist raamist, kolmehöömalisest veise perikardiaalkoest klapist ning polüetüleenterftalaadist (PET) sise- ja välisümbrisest. Klapihölmu on töödeldud meetodi Carpentier-Edwards ThermaFix kohaselt.

Edwards, Edwards Lifesciences, stiliseeritud E-logo, Carpentier-Edwards, Certitude, Edwards SAPIEN, Edwards SAPIEN 3, Edwards SAPIEN 3 Ultra, INSPIRIS, INSPIRIS RESILIA, Qualcrimp, RESILIA, SAPIEN, SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra, ThermaFix ja VFit on ettevõtte Edwards Lifesciences Corporation kaubamärgid. Kõik muud kaubamärgid kuuluvad nende vastavatele omanikele.

Tabel 1

Sünnipärase klapi annuluse suurus (TEE)*	Sünnipärase klapi annuluse suurus (CT)		THV suurus
	Pindala	Tuletatud pindala läbimõõt	
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 suuruse soovitused pöhinevad sünnipärase klapi annuluse suurusel, mis on möödetud söögitorukaudse ehokardiograafia (TEE) või kompuutertomografiaga (KT). THV suuruse valimisel tuleb arvestada patsiendi anatoomilisi tegureid ja mitut kuvamismodaalsust.

Märkus. Ala- ning ülemõõduliseks muutmisega seotud riske tuleb hinnata, et minimeerida paravalvulaarse lekke, paigaltnihkumise ja/või rõngasava rebendi ohtu.

*Kahemõõtmeliste kujutiste piirangute tõttu tuleks 2D TEE-kujutisi täiendada 3D-pindala mõõtmistega.

THV implanteerimiseks soovitatavad mõõtmed kahjustunud bioproteesi korral on esitatud tabelis 2.

Tabel 2

Kirurgilise klapi tegelik siseläbi-mõõt ^[1]	THV suurus
16,5–19,0 mm	20 mm
18,5–22,0 mm	23 mm
22,0–25,0 mm	26 mm
25,0–28,5 mm	29 mm

Märkus. Kirurgilise klapi tegelik siseläbimõõt võib olla väiksem kui klapi sildil esitatud suurus. Kahjustunud stendita bioproteesi korral tuleb arvesse võtta sünnipärase rõngasava puhul soovitatavaid suuruse valimise juhiseid. Kahjustunud bioproteesi mõõtmed tuleb määrate nii, et implanteerida saab õige suurusega THV. Kõige paremini saab seda määräta kompuutertomograafia, magnetresonantskujutise ja/või söögitorukaudse ehokardiograafia abil.

THV implanteerimise soovitatavad mõõtmed kahjustunud aordiklapi bioproteesi INSPIRIS RESILIA suuruste 19–25 mm korral kohapealse testimise põhjal on esitatud allolevas tabelis 3.

Tabel 3

Aordiklapi INSPIRIS RESILIA (mu-del 11500A)* sildil esitatud suu-rus	THV suurus
19 mm	20 mm või 23 mm

Aordiklapi INSPIRIS RESILIA (mudeli 11500A)* sildil esitatud suurus	THV suurus
21 mm	23 mm või 26 mm
23 mm	26 mm
25 mm	29 mm

*Aordiklapi INSPIRIS RESILIA mudeli 11500A suurusvahemikus 19–25 mm loomisel on kasutatud tehnoloogiat VFit, mis koosneb laiendatavatest ribadest ja fluoroskoopias nähtavatest suurusmarkeritest, mis onloodud vöimalike tulevikus toimuvate klapp-klapis-protseduuride jaoks. Aordiklapi INSPIRIS RESILIA mudeli 11500A lainemisvõimekuse kohta klapp-klapis-protseduuride korral praegu kliinilised andmed puuduvad. Koe sissekasvu möju lainemisvõimekusele ei ole aordiklapi INSPIRIS RESILIA korral hinnatud.

HOIATUS. Ärge tehke eraldiseisvaid aordi balloon-valvuloplastika protseduure aordiklapi INSPIRIS RESILIA suuruste 19–25 mm korral. See võib klappi laiendada, põhjustades aordi puudulikkust, pärgearterite embooliat või röngasava rebendeid.

Märkus. Aordiklapi INSPIRIS RESILIA mudel 11500A suurusvahemikus 27–29 mm ei sisalda tehnoloogiat VFit ja seetõttu tuleb kirurgilise klapi tegeliku siseläbimõodu suuruse määramiseks kasutada tabelit 2.

Märkus. Täpne THV paigaldamiseks vajalik maht võib olenevalt bioproteesi siseläbimõodust olla teistsugune. Kujutis ei pruugi näidata selliseid tegureid nagu kaltsifikatsioon ja pannusekoe kasv, mis võivad vähendada kahjustunud bioproteesi tegelikku siseläbimõötu suuruseni, mis on väiksem kui tegelik siseläbimõõt. Nende teguritega tuleb arvestada ja neid hinnata, et määräta kõige õigem THV suurus THV nominaalse paigaldamise saavutamiseks ja piisavaks kinnitamiseks. Nimilõhkemisrõhku ei tohi ületada.

Vaadake tabelis 4 esitatud täitmise parameetreid.

• Paigaldussüsteem Edwards Certitude (joonis 3)

Paigaldussüsteem Edwards Certitude hõlbustab bioproteesi paigaldamist. Paigaldussüsteem koosneb elastsest kateetrist, mis hõlbustab jälgimist ja klapi paigaldamist. Paigaldussüsteemil on ahenev otsak, mis aitab klapist läbi minna. Käepide sisaldb elastsusrastat, mis juhib balloonkateetri painduvust. Paigaldussüsteemi juhttetraadi valendikus on stilett. Klapi asendi määramisel on abiks balooni peal olev röntgenkontrastne keskmarker. THV paigaldamisel kasutatakse pikendusvoolukuid.

Klapi paigaldamise täitmisperameetrid on järgmised.

Tabel 4

Mudel	Ballooninimiläbimõõt	Nimitäitemahd	Nimilõhkemisrõhk (RPB)
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

• Sisestuskanüüli komplekt Edwards Certitude (joonis 4)

Sisestuskanüüli komplekt Edwards Certitude hõlbustab transkateetriga südameklapiga SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra kasutatavate seadmete sisestamist ja eemaldamist. Kanüülil on röntgenkontrastne marker kanüüli otsa visualiseerimiseks ja mitteröntgenkontrasted sügavusmärgid kanüüli korpuse distaalses otsas. Kanüüli proksimaalses otsas on loputustorja ja kolm hemostaasi klappi. Sisesti tartinakse koos kanüüliga. Kogu sisesti on röntgenkontrastne.

Tabel 5

Teave sisestuskanüüli komplekti kohta

Mudel	9620IS18	9620IS21
Kanüüli siseläbimõõt	18F (6,1 mm)	21F (6,9 mm)
Kanüüli efektiivne pikkus	21 cm	21 cm
Sisesti suurus	Välimine läbimõõt: 6,3 mm	Välimine läbimõõt: 7,0 mm

Mudel	9620IS18	9620IS21
Sisesti efektiivne pikkus	33 cm	
Suurima sobiva juhtetraadi läbimõõt	0,035 in (0,89 mm)	

• Voltimistarvik Qualcrimp

Voltimistarvikut Qualcrimp kasutatakse THV voltimise ajal (joonis 5).

• Laadur

Laadurit kasutatakse paigaldussüsteemi sisestamisel kanüüli (joonis 6).

• Ettevõtte Edwards voltija ja voltimistökesti (joonis 7)

Ettevõtte Edwards voltija vähendab klapi läbimõõtu, et selle saaks kinnitada paigaldussüsteemi külge. Voltija koosneb korpusest ja tihendumehhanismist, mis sulgub korpusel asuva käepideme kasutamisel. Klapi ettenähtud läbimõõduni voltimiseks kasutatakse 2-osalist voltimistökestit.

• Täiteseade

Lukustusmehhanismiga täiteseadet kasutatakse klapi paigaldamisel.

Märkus. Õige mahu tagamiseks peab paigaldussüsteemi kasutama ettevõtte Edwards Lifesciences täiteseadmega.

2.0 Kasutusotstarve

Bioprotees on möeldud kasutamiseks patsientidel, kellel on vajalik südameklapi asendamine. Paigaldussüsteem ja tarvikud on möeldud hõlbustamaks bioproteesi paigutamist transapikaalse ja aortidevahelise juurdepääsu kaudu.

3.0 Näidustused

- Transkateetriga südameklapi süsteem Edwards SAPIEN 3 Ultra on ette nähtud kasutamiseks patsientidel, kellel on raskekujiline sümpomaatiline lubjastunud aordiklapi stenoos ning keda on hinnanud südamearstide meeskond ja kellel on keskmine või suurenened risk avatud kirurgilise ravi suhtes (st prognoositav kirurgilise suremuse risk on $\geq 3\%$ 30 päeva jooksul, see põhineb rindkerekirurgide ühingu (STS) riskihinnangul ning muudel STS-i riskikalkulaatoriga mittemõõdetavatel kliinilistel kaasnevatal haigustel).
- Transkateetriga südameklapisüsteem Edwards SAPIEN 3 Ultra on näidustatud kasutamiseks patsientidel, kellel on sümpomaatiline südamearhagus kahjustunud kirurgilise aordiklapi bioproteesi või kahjustunud kirurgilise mitraalklapi bioproteesi töltu (stenoseerunud, ebapiisav või kombineeritud) ning keda on hinnanud südamearstide meeskond, sh südamekirurg, ja kellel on suur või väga suur risk avatud kirurgilise ravi suhtes (st prognoositav kirurgilise suremuse risk on $\geq 8\%$ 30 päeva jooksul, see põhineb rindkerekirurgide ühingu (STS) riskihinnangul ning muudel STS-i riskikalkulaatoriga mittemõõdetavatel kliinilistel kaasnevatal haigustel).

4.0 Vastunäidustused

THV süsteemide Edwards SAPIEN 3 ja SAPIEN 3 Ultra kasutamine on vastunäidustatud patsientidele:

- kellel on talumatus antikoagulant-/antitrombotsültravimite suhtes või aktiivne bakteriaalne endokardiit või mõni muu aktiivne infektsioon.

5.0 Hoiatused

- Seadmed on kujundatud, ette nähtud ja STERIILSELT levitatavad ainult ühekordseks kasutamiseks. **Ärge resteriliseerige seadmeid ega kasutage neid korduvalt.** Puuduvad andmed selle kohta, et seade oleks pärast taastöötlemist sterilne, mittepurogeenne ja funktsionaalne.
- THV suuruse korrektnine määramine on vajalik, et vähendada paravalvulaarse lekke, migratsiooni ja/või klapirõnga rebendi ohtu.
- Arst peab enne THV implantereerimist kontrollima selle õiget suunda.
- Patsientidel, kellel on täheldatud kaltsiumi metabolismiga seotud muutusi, võib THV kiiremini kahjustuda.
- Venoosse kardiostimulatsiooni kasutamisel tuleb kindlasti jälgida stimulatsioonielektroode kogu protseduuri jooksul, et vältida nende tekkitatud kardiovaskulaarse perforatsiooni riski.
- Vältimaks klapi funktsionaalsust mõjutada võivaid klapihõlmakahjustusi, peab THV olema alati hüdreeritud ega tohi kokku puutuda lahuste, antibiootikumide, kemikaalide jm, välja

- arvatud tarnimise säilituslahuse ja steriilse füsioloogilise lahusega. Kui THV klapihölm asid on protseduuri mis tahes etapi välitel valesti kasutatud või vigastatud, tuleb THV välja vahetada.
- Patsientidel, kes on ülitundlikud koobalti, nikli, kroomi, molübdeeni, titaani, mangaani, räni, veisekoe ja/või polümeersete materjalide suhtes, võib esineda nende materjalide töttu allergiline reaktsioon.
 - Ärge kasutage transkateetriga südameklappi, kui avamisel purunev kleebis on katkine, kuna steriilsus võib olla kahjustatud.
 - Ärge kasutage transkateetriga südameklappi, kui selle temperatuurinäidik on aktiveeritud, kuna klapi töö võib olla kahjustatud.
 - Ärge kasutage THV-d, kui aegumiskuuupäev on möödas, kuna steriilsus või klapi töö võivad olla kahjustatud.
 - Ärge kasutage THV-d, kui säilituslahus ei kata klappi üleni või klapp on kahjustunud.
 - Ärge kasutage paigaldussüsteemi valesti ega kasutage paigaldussüsteemi ja lisatarvikuid, kui pakend või mõni komponent on mittesteriilne, avatud või kahjustatud, neid ei saa loputada või aegumiskuuupäev on möödas.
 - Klapi saajaid tuleb hoida antikoagulandi-/antitrombotsüdiravil (v.a vastunäidustuste korral) arsti ettekirjutuse järgi, et vähendada klapitromboosi või trombemboolia ohtu. Käesolevat seadet ei ole testitud kasutamiseks ilma antikoagulantravita.
 - Protseduuri tuleks läbi viia fluoroskoopia juhendamise all. Mõned fluoroskoopia protseduurid on seotud naha kiirguskahjustusega. Need kahjustused võivad olla valulikud, moonutavad ja kauakestavad.
 - Ettevaatlik tuleb olla klapi implanteerimisel patsientidele, kellel on kliiniliselt oluline pärgarterihraigus.
 - Eelneva bioproteesiga patsiente tuleb enne klapi implanteerimist hoolikalt hinnata, et tagada klapi õige asetamine ja paigaldamine.
 - Balloon-valvuloplastikat tuleks kahjustunud bioproteesi ravimisel välida, kuna selle tagajärjeks võib olla bioproteesi materjali embolisatsioon ja klapihölmade mehaaniline katkemine.

6.0 Ettevaatusabinöud

- Transkateetriga südameklapi ei ole määratud pikaaalist kestvust. Klapi jöndluse hindamiseks on soovitatav regulaarne meditsiiniline järelkontroll.
- Glutaaraldehüüd võib pöhjustada nahas, silmade, nina ja kurgu ärritust. Vältige pikaaalist või korduvat kokkupuudet lahusega või selle sissehingamist. Kasutage ainult juhul, kui on olemas piisav ventilatsioon. Nahale sattumise korral loputage kokkupuutepiirkonda kohe veega. Silma sattumise korral pöörduge kohe arsti poole. Lisateabe saamiseks glutaaraldehüüdiga kokkupuute kohta vaadake materjali ohutuskaarti, mille saate ettevõttelt Edwards Lifesciences.
- THV implanteerimise ohutust ega tõhusust pole kinnitatud patsientide puuhul, kellel on järgmised.
 - Mittekaltsifitseerunud aordi annulus
 - Kaasasündinud unikuspidaalne aordiklapp
 - Olemasolev proteesrõngas mistahes asendis
 - Raske vatsakese düsfunktsoon väljitusfraktsiooniga < 20%
 - Obstruktivne või mitteobstruktiivne hüpertroofiline kardiomüopaatia
 - Aordistenoos, mida iseloomustab AV väikese voolu ja väikese gradiendi koosesinemine
 - Kaasnev paravalvulaarne leke bioproteesi puudlikult kinnituskohalt sünnipärasele rõngasavale või struktuurse terviklikkuse puudumise korral (nt raami juusmurd)
 - Kahjustunud bioproteesi osaliselt lahtitulnud klapihölm (aordi positsioonis), mis võib ummistada pärgarteriava
 - Tugevalt kaltsifitseerunud aordiklapihölmad pärgarteriavade vahetus läheduses
 - Klapiproteesi infektsiooni ja endokardiidi riskiga patsientidele on soovitatav protseduurijärgne antibiotikumiprofülaktika.
 - Mitraalklapi asendamise korral tuleb olla eriti ettevaatlik, kui esmasel implanteerimisel kasutati kööluskeelikute säilitamise meetodeid klapialuse süsteemi sulgemise vältimiseks.
 - Klapi võib implanteerida suhteliselt noortele patsientidele, lähtudes raviarsti riskide ja kasu kaalulustest, kuigi pikaaalist vastupidavust alles kliiniliselt uuritakse.
 - Ärge täitke paigaldusballoonil üle, sest see võib takistada klapihölma korralikku kohastumist ja seega mõjutada klapi tööd.

- THV saajaid tuleb hoida antikoagulandi-/antitrombotsüdiravil arsti ettekirjutuse järgi, et vähendada klapitromboosi või trombemboolia ohtu.
- Keskmine jääkgradient võib ebaõnnestunud „THV bioproteesi“ konfiguratsioonis olla suurem kui see, mida tähdeldati pärast klapi implanteerimist sünnipärasesse aordi annuluse, kasutades sama suurusega seadet. Protseduuri järgseid suurenenedud keskmise gradiendiga patsiente tuleb hoolega jälgida. Õige klapi implanteerimiseks ja sobimatu proteesi paigaldamise vältimiseks on oluline määraada eelneva bioproteesklapi tootja, mudel ning suurus. Lisaks tuleb rakendada protseduurieelne kujutise modaalsus võimalikult täpsé siseläbimöödu määramiseks.

7.0 Võimalikud körvaltoimed

Võimalikud riskid, mis on seotud üldprotseduuriga, sealhulgas juurdepääsu, kardiaalse kateeterdamise ja üldanesteesiaga, on järgmised:

- surm;
- insult / mööduv isheemia hoog, klastrid või neuroloogiline puudulikkus;
- halvatus;
- püsiv puue;
- hingamispuudulikkus;
- kardiovaskulaarne vigastus, muu hulgas veresoonte perforatsioon või dissektsoon, vatsakese, koja, vaheseina, müokardi või klapistruktuuride kahjustus, mis võib vajada sekkumist;
- perikardiaalne verejooks või südame tamponaad;
- torakaalne veritus;
- embolisatsioon, sh öhu, klapi kaltsifikatsioonimaterjali või trombi töttu;
- infektsioon, sh septitseemia ja endokardiit;
- südamepuudulikkus;
- südamelihase isheemia või infarkt;
- neerupuudulikkus või neerukahjustus;
- juhtivussüsteemi kahjustus, mis võib vajada püsивat südamerütmurit;
- arütmiad, sealhulgas ventrikulaarne fibrillatsioon (VF) ja ventrikulaarne tahhükardia (VT);
- retroperitoneaalne verejooks;
- arteriovenoos (AV) fistul või pseudoaneurüsm;
- kordusoperatsioon;
- isheemia või närvikahjustus või ölavärrepõimiku vigastus või lihaste survesündroom;
- restenoos;
- kopsuödeem;
- pleuraalne efusioon;
- verejooks, vereülekannet või sekkumist vajav verejooks;
- aneemia;
- veresoone tromboos/ummistus;
- ebatavalised laboriväärtused (sh elektrolüütide tasakaalutus);
- hüpertensioon või hüpotensioon;
- allergilised reaktsioonid anesteesia, kontrastaine, seadme materjalide või veise perikardikoe suhtes;
- hematoom;
- sünkoop;
- valu või muutused (nt haavainfektsioon, hematoom ja muud haava probleemid) juurdepääsukohas;
- koormustalumatus või nörkus;
- pöletik;
- stenokardia;
- vasovagaalne reaktsioon;
- südamekahin;
- palavik.

Võimalikud lisariskid, mis on seotud TAVR-protseduuri, bioproteesi ja sellega seotud seadmete ning tarvikute kasutamisega, hõlmavad järgmisi:

- südameseiskus;
- kardiogeenne šokk;
- erakorraline südameoperatsioon;
- südamepuudulikkus või südame väike minutimaht;
- pärgarterite voolutakistus / klappi läbiva voolu häirumine;
- sekkumist vajav seadmetromboos;
- klapitromboos;
- seadme embolisatsioon;

- sekkumist vajav seadme paigaltnihkumine või vale paigaldus;
- vasaku vatsakese väljavoolutrakti obstruktsioon;
- klapi paigaldamine selleks mitte ette nähtud kohta;
- klapi stenoos;
- struktuuralne klapi kahjustus (kulmine, murdumine, kaltsifikatsioon, klapihõlma rebend / rebenemine stendi küljest, klapihõlma tagasitõmbumine, klapiproteesi ömblusjoone osiste kahjustus, paksenemine, stenoos);
- seadme degeneratsioon;
- paravalvulaarne või transvalvulaarne leke;
- klapi tagasivool;
- hemolüüs;
- seadme väljavõtt;
- mediastiniit;
- mediastinaalne verejooks;
- mittestruktuurne düsfunktsioon;
- paigaldussüsteemi ja/või tarvikute mehaaniline häire, sealhulgas balloon'i rebend ja otsa eraldumine;
- mitteerakorraline kordusoperatsioon;
- allergiline/immunoloogiline reaktsioon implantaadi suhtes;
- mitraalklapi kahjustus.

Patsiendile / kasutajale / kolmandale isikule Euroopa Majanduspiirkonnas: kui seadme kasutamise ajal või selle kasutamise tagajärvel toimus raske vahejuhtum, andke sellest teada tootjale ja riigi pädevale asutusele, kes on leitav veebisaidilt https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

8.0 Kasutusjuhend

8.1 Süsteemi ühilduvus

Tabel 6

Toote nimi	20 mm süsteem	23 mm süsteem	26 mm süsteem	29 mm süsteem
	Mudel			
Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Paigaldussüsteem Edwards Certitude	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29
Sisestuskanülli komplekt Edwards Certitude	9620IS18 (18F)			9620IS21 (21F)
Täiteseade	96402			96406
Ettevõtte Edwards voltija	9600CR			
Ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud voltimistarvik Qualcrimp, voltimistökesti, laadur ja pikendusvoolik				

Tabel 7

Toote nimi	20 mm süsteem	23 mm süsteem	26 mm süsteem		
	Mudel				
Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 Ultra	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)		
Paigaldussüsteem Edwards Certitude	9620TA20	9630TA23	9630TA26		
Sisestuskanülli komplekt Edwards Certitude	9620IS18	9620IS21			
Täiteseade	96402				
Ettevõtte Edwards voltija	9600CR				

Ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud voltimistarvik Qualcrimp, voltimistökesti, laadur ja pikendusvoolik

Lisaseadmed

- Balloonkateeter arsti valikul
- 20 cm³ või suurem süstal
- 50 cm³ või suurem süstal
- 3-suunaline köörgröhu-sulgurkraan
- Standardse kardiaalse kateeterdamise labori varustus ja tarvikud ning juurdepääs standardse südameklapi operatsioonitoa varustusele ja tarvikutele
- Fluoroskoopia (fikseeritud, mobiilsed või poolmobiilsed fluoroskoopiasüsteemid, mis sobivad kasutamiseks nahakaudsete koronaarsete sekkumiste korral)
- Söögitorukaudse või transtorakaalse ehhokardiograafia võimalused
- 18 G Seldingeri nööl (aortidevaheline)
- 145 cm x 0,035 in (0,89 mm) pehme juhtetraat
- 180 cm või 260 cm x 0,035 in (0,89 mm) ja muutpiikkusega 0,035 in (0,89 mm) üliüjäik juhtetraat
- Ajutine südamerütmut (pacemaker, PM) ja stimulatsioonielektrood
- Steriilsed loputusnööd, füsioloogilise lahust, hepariniseeritud füsioloogilise lahust, 15% lahjendatud röntgenkontrastaine
- Steriilne laud THV ja tarvikute ettevalmistamiseks

8.2 THV käsitsemine ja ettevalmistamine

Seadme ettevalmistamisel jaimplanteerimisel järgige steriilset tehnikat.

8.2.1 THV loputusprotseduur

Enne avamist kontrollige klapi purki hoolikalt, et sellel ei oleks kahjustusi (nt mõrad purg'il või kaanel, leke või purunenud või puuduvad tihendid).

ETTEVAATUST! Kui pakend on kahjustatud, lekib, ei ole steriliseeritud sobiva vahendiga või selle tihendid puuduvad, siis ei pruugi THV olla steriilne ja seda ei tohi implantatsiooniks kasutada.

- Kasutage kaht (2) steriilset anumat, milles on vähemalt 500 ml steriilset füsioloogilist lahust, et THV põhjalikult puhtaks loputada.
- Eemaldage ettevaatlikult klapi/hoidiku komplekt purgist ilma kude puudutamata. Hoidiku sildil on klapi seeriainumber. Kontrollige, kas see vastab purgi kaanel olevalle numbrile, ja registreerige see patsienditeabe dokumentides. Vaadake klapp üle, et tuvastada mis tahes kahjustusi raamil või koel.
- Loputage THV-d järgmiste juhiste järgi.
 - Asetage THV esimesesse steriilse füsioloogilise lahusega anumassee. Veenduge, et füsioloogilise lahust kataks täielikult THV ja hoidiku.
 - Pöörake lahuses oleva klapi ja hoidikuga anumat aeglaselt pärja- ja vastupäeva (et klappi ning hoidikut kergelt ringi liigutada) minimaalselt 1 minutti jooksul.
 - Töstke THV ja hoidik teise steriilse füsioloogilise lahusega loputusanumasse ning loksutage kergelt vähemalt ühe minutti jooksul. Ärge kasutage esimese kausi loputuslahust.
 - Klapp tuleb jätkata viimasesse loputuslahusesse, kuni seda vaja läheb, et vältida kudede kuivamist.

ETTEVAATUST! Ärge laske klapi loputuslahuses loksutamise või ringi liigutamise käigus kokku puutuda loputusanuma põhja ega külgedega. Loputamise ajal tuleb vältida ka ID-sildi ja klapi ottest kokkupuudet. Loputusanumatesse ei tohi asetada ühtegi teist objekti. Klapp tuleb hoida niiske, et vältida selle kuivamist.

8.2.2 Süsteemi ettevalmistamine

- Kontrollige visuaalselt kõiki komponente kahjustuste suhtes. Veenduge, et süsteem oleks täielikult sirgendatud.
- Eeltäitik ja loputage sisestit ja kanülli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega. Niisutage sisestit ja kanülli kogu pikkuses.
- Lükake sisesti täielikult kanülli korpusesse.
- Eemaldage laaduri kate ja loputage seda hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
- Pange laaduri kate paigaldussüsteemile, nii et katte sisemine pool on suunatud aheneva otsaku poole.
- Loputage pikendusvoolikut ja ühendage see paigaldussüsteemiga.
- Täitke osaliselt 50 ml või suurem süstal lahjendatud kontrastaine ja ühendage pikendusvoolikuga.

- Täitke täiteseade 20 ml lahjendatud kontrastainega, lukustage täiteseade ja ühendage pikendusvoole koga. Sulgege täiteseadme 3-suunaline sulgurkraan.
- Eemaldage paigaldussüsteemist öhk kasutades Luer-lukuga süstalt. Ärge jätké rõhku süsteemi. Sulgege 3-suunaline sulgurkraan Luer-lukuga süstlal.
- Eemaldage paigaldussüsteemist 3 ml vedelikku, pöörates lukustatud täiteseadme nuppu. Hoidke täiteseade THV voltimistointingute ajal lukustatuna.

8.2.3 THV paigaldamine ja voltimine paigaldussüsteemile

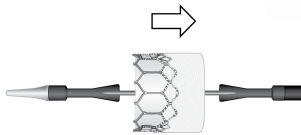
- Kastke voltimistarvik Qualcrimp täielikult 100 ml füsioloogilise lahusega täidetud anumasse. Pigistage seda kergelt, kuni see on täiesti läbi immutatud. Keerutage seda anumas vähemalt 1 minuti jooksul. Korake seda protsessi teises anumas.
- Pöörake voltijat, kuni ava on täielikult avatud. Kinnitage 2-osaline voltimistökesti voltija külge.
- Võtke THV hoidikust välja ja eemaldage ID-silt.
- Vajaduse korral voltige THV voltijas osaliselt kokku, kuni see läheb üleni voltimistarviku Qualcrimp sisse.

Märkus. Osaline voltimine ei ole 20 mm klapi korral vajalik.

- Pange voltimistarvik Qualcrimp THV-le.
- THV suunda paigaldussüsteemil kirjeldataks allpool.

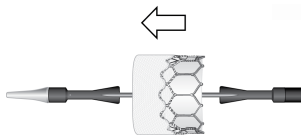
Antegraadne lähenemine

THV sisveool (välisümbrise ots) on suunatud paigaldussüsteemi proksimaalse otsa poole.



Retrograadne lähenemine

THV sisveool (välisümbrise ots) on suunatud paigaldussüsteemi distaalse otsa poole.



- Asetage THV ja voltimistarvik voltijasse Qualcrimp. Sisestage paigaldussüsteem koaksiaalselt THV-sse.
- Voltige THV paigaldussüsteemini kahe sisemise õla vahele, kuni see jõub voltimistarviku Qualcrimp tökestini.
- Eemaldage voltimistarvik Qualcrimp THV/ballooni koostu küljest ja voltimistarviku Qualcrimp tökesti voltimistökesti küljest, jättes lõpptökesti paigale.

Märkus. Veenduge, et THV jäääb tsentraalselt ja koaksiaalselt kahe sisemise õla vahele.

- Pange THV/ballooni koost tagasi voltija avasse, voltige THV täielikult kokku, kuni see jõub lõpptökestini ja hoidke 5 sekundit.
- Korake THV täielikku voltimist veel kaks korda, nii et seda oleks 3 korda volditud.
- Loputage laadurit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega. Lükake laadur kohe THV-le, kuni paistab paigaldussüsteemi ahenev otsak ja THV on laaduri vooliku distaalses otsas.

ETTEVAATUST! THV ei tohi jäääda täielikult voldituks ja/või laadurisse kauemaks kui 15 minutit, sest see võib kahjustada klapihõlma ja mõjutada klapi tööd.

- Kinnitage laaduri kate laadurile ja loputage laaduri loputusava kaudu. Eemaldage stilett ja loputage paigaldussüsteemi juhtetraadi valendikku.

ETTEVAATUST! Hoidke THV-d hüdreerituna kuni implantatsioonini, et vältida hõlmakahjustusi, mis võivad mõjutada klapi funktsionaalsust.

HOIATUS. Arst peab enne THV implanteerimist kontrollima selle õiget suunda, et ennetada patsiendi raskete vigastuste ohtu.

- Avage täiteseade kui 3-suunaline sulgurkraan on veel Luer-lukuga süstlal suletud. Laske paigaldussüsteemil jõuda nulllröhuni.
- Sulgege paigaldussüsteemi 3-suunaline sulgurkraan. Vajadusel kasutage täiteseadmest öhu eemaldamiseks Luer-lukuga süstalt.
- Reguleerige täiteseade THV paigaldamiseks vajalikule täitmismahule vastavalt tabelile 4.

Lukustage täiteseade uuesti. Sulgege Luer-lukuga süstlal 3-suunaline sulgurkraan ja eemaldage süstal.

ETTEVAATUST! Täiteseadet tuleb hoida kuni THV paigalduseni suletud asendis, et vältida enneaeget balloon'i täitumist ja sellest tingitud ebaõiget THV paigaldust.

8.3 Sünnipärase klapi eeldilatatsioon ja THV paigaldus

Sünnipärase klapi eeldilatatsioon ja THV paigaldus tuleb teha üldnarkoosi all ning selle käigus tuleb jälgida hemodünaamikat. Protseduuri tuleb teha kateeterdamislaboris/hübriidoperatsioonitoas, kus on fluoroskoopiliste ja ehokardiograafiliste uuringute võimalus.

Järgmises tabelis on näidatud minimaalsed nõutavad kaugused klapi tasapinnast kanüüli distaalse otsani, et paigaldussüsteemi Edwards Certitude balloon saaks THV paigaldamise ajal korralikult täis pumbata.

Need vahekaugused ei hõlma kanüüli sisestuspikkust, mida tuleb arvesse võtta aordikaudse lähenemise puhul, kui valitakse juurdepääsu kohta ülenevas aordis.

Tabel 8. Süsteem Edwards SAPIEN 3

Paigaldussüsteem	THV	Minimaalne vajalik vahekaugus kanüüli otsast klapi tasapinnani
Mudel 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Mudel 9620TA23	23 mm	3,5 cm
Mudel 9620TA26	26 mm	3,5 cm
Mudel 9620TA29	29 mm	4,0 cm

Tabel 9. Süsteem Edwards SAPIEN 3 Ultra

Paigaldussüsteem	THV	Minimaalne vajalik vahekaugus kanüüli otsast klapi tasapinnani
Mudel 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Mudel 9630TA23	23 mm	3,5 cm
Mudel 9630TA26	26 mm	3,5 cm

Manustage hepariini, et ACT oleks ≥ 250 s.

ETTEVAATUST! Kontrastaine kasutamist tuleb jälgida, et vähendada neerukahjustustesse riski.

8.3.1 Parameetrite alusandmed

- Lükake 5F (1,67 mm) või 6F (2,0 mm) röngaskateeter alanevasse aorti ja tehke aordiülene angiogramm sellise projektsiooniga, et sünnipärane aordiklapp oleks vaatega risti.
- Hinnake parema ja vasaku pärgerteriava kaugust aordi annulusest THV raami kõrguse suhtes.
- Sisestage südamerütmuri elektrood ja paigutage see õigesti.
- Seadistage stimulatsiooni parameetrid, et saada hõive suhtega 1 : 1, ja kontrollige rütmia.

8.3.2 Juurdepääs

ETTEVAATUST! Seadmete sisestamisel, paigaldamisel ja eemaldamisel tuleb olla ettevaatlik, et vältida pehmete kudede, kõöluskeeliku, aordi, sünnipärase klapihõlma või vatsakese seina kahjustamist.

8.3.2.1 Transapikaalne juurdepääs

- Tehke apeksile juurdepääs anteroorse minitorakotoomia kaudu 5. või 6. roidevahelisel alal. Tehke sisselöige perikardi, et paljastada vasaku vatsakese (LV) apeks.
- Kinnitage epikardi stimulatsioonielektroodid vasaku vatsakese külge või sisestage transvenoosse stimulatsioonielektroodid ja kinnitage juhtmete proksimaalsed otsad südamerütmurisse. Seadistage stimulatsiooni parameetrid, kontrollige kiiret stimulatsiooni.
- Tehke vasakule vatsakesele juurde pääsemiseks tugevdatud topelt tubakotööblus LV apeksile.

- Tehke juurdepääs aordiklapile standardsete transapikaalsete tehnikate abil.
- Kasutades kanüüli sügavusmarkereid, lükake sisesti ja kanüül üle juhtetraadi soovitud sügavusele, jälgides samal ajal selle sisenemist fluoroskoopia abil.
- Tömmake sisesti aeglaset tagasi, hoides kanüüli paigal. Hoidke juhtetraati üle klapi.

8.3.2 Aortidevaheline juurdepääs

- Looge juurdepääs ülenevale aordile kasutades standardset kirurgilist tehnikat (nt osalist J-sternootoomiat või parempoolset parasternaalset minitorakootomiati).
- Tehke kaks tugevdatud tubakakoti-ömblust ettenähtud sisenemiskohta ülenevas aordis.

Märkus. Valitud sisenemiskoht peab olema sõrmedega palperides pehme.

- Sisestage südamerütmri elektrood, kuni selle distaalne ots on paremas vatsakeses. Seadistage stimulatsiooni parameetrid ja kontrollige rütmi.
- Tehke juurdepääs aordiklapile standardsete aortidevaheliste tehnikate abil.
- Sisestage sisestuskanüüli komplekt Edwards Certitude või soovitud sisestuskanüüli BAV jaoks aorti umbes 2 cm. Tömmake sisesti aeglaset tagasi, hoides kanüüli paigal. Hoidke juhtetraati üle aordiklapi.

8.3.3 Valvuloplastika

Eellaiendage sünnipärast aordiklappi arsti otsuse kohaselt, järgides valitud aordiklapiplastika balloonkateetri kasutusjuhendit.

ETTEVAATUST! Klappi ei tohi implanteerida, kui balloon ei ole valvuloplastika käigus täismahtu saavutanud.

8.3.4 THV paigaldamine

ETTEVAATUST! Seadmete sisestamisel, paigaldamisel ja eemaldamisel tuleb olla ettevaatlik, et vältida pehmete kudedet, kõoluskeeliku, aordi, sünnipärase klapihõlma või vatsakese seina kahjustamist.

- Veenduge, et THV oleks õigest suunatud ja täiteseades olev maht vastaks näidatud mahule.
- Lükake THV/ballooni koost laaduriga juhtetraadile.
- Ühendage ladur kanüüli korpusega, sellest samal ajal kindlalt kinni hoides.
- Lükake klapp laadurilt edasi kanüüli suurele osale. Koputage kanüüli korpusele, et eemaldada õhumullid laaduri proksimaalsesse otsa. Õhu eemaldamiseks vajutage laaduri klapile.
- Lükake THV/ballooni koost kanüülil edasi ja paigaldage see sihtklapile. Vajadusel pöörake käepidemel olevat elastsusrastast, et THV/ballooni koost kohale liigendada.

ETTEVAATUST! Klapihõlma võimaliku kahjustamise vältimiseks, mis võib kahjustada klapi funktionsust, ei tohi THV jäädä kanüüli kauemaks kui 5 minutiks.

- Veenduge, et THV oleks paigaldatud õigesti paigaldussüsteemi kahe sisemise õla vahese.
- Alustage THV paigaldamist.
 - Lukustage ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud täiteleadmed lahti.
 - Alustage kiiret stimulatsiooni; balooni täitmine võib alata, kui süstoolne vererõhk on langenud tasemele 50 mmHg või alla selle.
 - Paigaldage klapp, täites balooni kogu ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud täiteleadme mahuga, oodake 3 sekundit ja veenduge, et täiteleadme toru oleks tühi, et tagada balooni täielik täitumine.
 - Tühjendage balloon. Kui balloonkateeter on täiesti tühi, lülitage südamerütmur välja.

8.3.5 Süsteemi eemaldamine

- Kui kasutati liidendust, srigendage paigaldussüsteem täielikult. Tömmake paigaldussüsteem ja juhtetraat tagasi kanüüli. Eemaldage ladur ja paigaldussüsteem kanüülist.

ETTEVAATUST! Tühjendage balloon õigesti ja srigendage paigaldussüsteem enne eemaldamist.

- Eemaldage kõik seadmed, kui ACT tase on sobiv.
- Eemaldage kanüül juurdepääsukohast, sulgege juurdepääsukoht ja kinnitage hemostaas.

8.4 THV asendi ja möötmete kontrollimine

Mõõtke ja registreerige hemodünaamilised parameetrid.

- Vajaduse korral tehke seadme toimivuse ja koronaararteri läbitavuse hindamiseks angiogramm.
- Mõõtke ja registreerige transvalvulaarsed röhugradiendid.
- Eemaldage kõik seadmed, kui ACT tase on sobiv (nt saavutatakse < 150 s). Seadme eemaldamiseks vaadake sisestuskanüüli kasutusjuhendit.
- Sulgege juurdepääsukoht.

9.0 Tarneviis

STERILNE: bioprotees tarnitakse glutaaraldehydi lahusega steriliseeritult.

Paigaldussüsteem ja lisatarvikud transporditakse etüleenoksiidiga steriliseeritult.

THV transporditakse avamist tuvastada võimaldava kleebisega plastpurgis, mittepürogeenses pakendis, puhverdatud glutaaraldehydis. Iga purk tarnitakse koos temperatuurinäidikuga, et tuvastada transpordi ajal transkateetriga südameklapi kokkupuude liiga kõrge või madala temperatuuriga. Pakend suletakse enne transportimist stürovahuga.

9.1 Hoiustamine

THV-d tuleb hoiustada temperatuuril 10 °C kuni 25 °C (50 °F kuni 77 °F). Iga purk tarnitakse ümbrisest koos temperatuurinäidikuga, et tuvastada transpordi ajal THV kokkupuude liiga kõrge või madala temperatuuriga.

Paigaldussüsteemi ja lisatarvikuid tuleb hoiustada jahedas kuivas kohas.

10.0 Ohutus magnetresonantstomograafias



Ohutu magnetresonantstomograafias teatud tingimustel

Mitteklinilised uuringud on näidanud, et transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 Ultra ja transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 on teatud tingimustel magnetresonantstomograafias ohutud. Selle seadmega patsienti on ohutu skannida kohe pärast seadme paigaldamist järgmistel tingimustel.

- Staatiline magnetvälgi on 1,5 teslat (T) või 3,0 teslat (T).
- Maksimaalne ruumigradiendi väli on 2500 Gauss/cm (25 T/m) või väiksem.
- MR-süsteemi esitatud maksimaalne kogu keha keskmise erineelduvuskiirus (SAR) on 2,0 W/kg (tavalises töörežiimis)

Ülalkirjeldatud skannimistingimuste korral tekitab transkateetriga südameklapp pärast 15-minutilist pidevat skannimist eeldataval temperatuuritõusu maksimaalselt kuni 3,0 °C.

Kujutise artefakt, mille on põhjustanud seade, ulatub mitteklinilisel uuringul, mis on tehtud MRT-süsteemiga 3,0 T, spinnkaja kujutiste korral kuni 14,5 mm ja gradientkaja kujutiste korral kuni 30 mm implantaadist väljapoole. Artefakt varjab gradientkaja kujutistel seadme valendikku.

Implantaati ei ole hinnatud muudes MR-süsteemides kui 1,5 T või 3,0 T.

Klapp-klapis-implanteerimise või muude implantaatide olemasolu korral lugege enne MR-kujutise tegemist kirurgilise klapi või muude seadmete MRT ohutusteeavet.

11.0 THV-ga seotud kvalitatiivne ja kvantitatiivne teave

Seade sisaldab järgmist ainet / järgmisi aineid, mis on määratletud CMR 1B järgi kontsentratsiooniga üle 0,1% massist kaalu kohta:

koobalt; CAS-nr 7440-48-4; EC-nr 231-158-0

Praeguste teadusandmete järgi ei suurenda koobalti sulamitest või roostevaba terase sulamitest meditsiiniseadmed, mis sisaldavad koobaltit, vähiriski või kahjulikku toimet reproduktiivsüsteemile.

Järgmistes tabelites on toodud kvalitatiivne ja kvantitatiivne teave THV materjalide ning ainete kohta.

Tabel 10. Transkateetriga südameklapp SAPIEN 3

Aine	CAS	Mudeli massivahe-mik (mg)
Koobalt	7440-48-4	131–427
Nikkel	7440-02-0	148–405
Kroom	7440-47-3	85,2–230
Polüetüleentereftalaat	25038-59-9	102–170
Kollageenid, veis, glutaaral-dehüüdiga polümeerid	2370819-60-4	58,3–141
Molübdeen	7439-98-7	40,3–115
Polütetrafluoroetüleen	9002-84-0	17,5–25,5
Polüetüleen	9002-88-4	14,2–19,7
Raud	7439-89-6	0–10,9
Titaan	7440-32-6	0–10,9
Mangaan	7439-96-5	0–1,64
Räni	7440-21-3	0–1,64
Titaandioksiid	13463-67-7	0,219–0,752
Polübutülaat	24936-97-8	0,273–0,383
Süsiniik	7440-44-0	0–0,274
Antimontrioksiid	1309-64-4	0,112–0,190
Boor	7440-42-8	0–0,164
Fosfor	7723-14-0	0–0,164
Väävel	7704-34-9	0–0,109
D&C Green nr 6	128-80-3	0,0394–0,0578
Ränidioksiid	7631-86-9	0,00422–0,00592
Erukamiid	112-84-5	0,000683–0,00128
4-dodetsülbenseensulfoon-hape	121-65-3	0,000286–0,000430

Tabel 11. Transkateetriga südameklapp SAPIEN 3 Ultra

Aine	CAS	Mudeli massivahe-mik (mg)
Koobalt	7440-48-4	131–314
Nikkel	7440-02-0	148–298
Polüetüleentereftalaat	25038-59-9	142–212
Kroom	7440-47-3	85,2–169
Kollageenid, veis, glutaaral-dehüüdiga polümeerid	2370819-60-4	58,3–97,5
Molübdeen	7439-98-7	40,3–84,6
Polüetüleen	9002-88-4	19,4–22,0
Polütetrafluoroetüleen	9002-84-0	12,3–15,1
Raud	7439-89-6	0–8,06
Titaan	7440-32-6	0–8,06
Mangaan	7439-96-5	0–1,21
Räni	7440-21-3	0–1,21
Titaandioksiid	13463-67-7	0,307–1,03
Polübutülaat	24936-97-8	0,273–0,340
Antimontrioksiid	1309-64-4	0,161–0,243
Süsiniik	7440-44-0	0–0,201
Boor	7440-42-8	0–0,121
Fosfor	7723-14-0	0–0,121
Väävel	7704-34-9	0–0,0806
D&C Green nr 6	128-80-3	0,0394–0,0513

Aine	CAS	Mudeli massivahe-mik (mg)
Ränidioksiid	7631-86-9	0,00422–0,00525
Erukamiid	112-84-5	0,00110–0,00178
4-dodetsülbenseensulfoon-hape	121-65-3	0,000330–0,000453

12.0 Ohutuse ja kliinilise toimivuse kokkuvõte (SSCP)

SSCP-d on kohandatud teavitatud asutuse kliinilise hindamise alusel, mille põhjal on väljastatud ka CE-sertifikaat. SSCP sisaldab sama teabe ajakohast kokkuvõtet.

Teavitatud asutus on võtnud arvesse platvormi SAPIEN 3 / SAPIEN 3 Ultra lühia- ja pikajalise ohutuse ning töhususe kasu-riski suhet ja nõustunud nendega.

Kogu platvormi SAPIEN 3 / SAPIEN 3 Ultra vastavus ohutuse toimivusnõuetele (GSPR) (MDR GSPR1), toimivusele (MDR GSPR1), körvaltoimetate vastuvõetavusele (MDR GSPR8), kasutatavusele (MDR GSPR5), seadme kasutusele (MDR GSPR6) ja vastuvõetavale kasu-riski profiilile (MDR GSPR8) on märgistatud näidustete puhul saavutatud.

Selle meditsiiniseadme SSCP leiate veebisaidilt <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Pärast Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi / Eudamedi kävitamist vaadake selle meditsiiniseadme SSCP-d veebiaadressilt <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

13.0 Seadme kordumatu põhiidentifitseerimistunnus – seadme identifaator (UDI-DI)

Põhi-UDI-DI on juurdepääsuvöti Eudamedi sisestatud seadmega seotud teabele. SSCP leidmiseks saab kasutada klappide, paigaldussüsteemi ja kanüüli põhi-UDI-DI-d.

Järgmine tabel sisaldab põhi-UDI-DI-d.

Tabel 12. Süsteem Edwards SAPIEN 3

Toode	Mudel				Põhi-UDI-DI
	20 mm süsteem	23 mm süsteem	26 mm süsteem	29 mm süsteem	
Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)	0690103D003SAP000VP
Paigaldussüsteem Edwards Certitude	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29	0690103D003CER000QZ
Sisestuskanüüli komplekt Edwards Certitude	9620IS18			9620IS21	0690103D003CIS000SL
Täiteseade	96402			96406	0690103D003IND000TG
Ettevõtte Edwards voltija	9600CR				0690103D003CRI000TH

Tabel 13. Süsteem Edwards SAPIEN 3 Ultra

Toode	Mudel			Põhi-UDI-DI
	20 mm süsteem	23 mm süsteem	26 mm süsteem	
Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 Ultra	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)	0690103D003SAP000VP
Paigaldussüsteem Edwards Certitude	9620TA20	9630TA23	9630TA26	0690103D003CER000QZ
Sisestuskanüüli komplekt Edwards Certitude	9620IS18	9620IS21		0690103D003CIS000SL
Täiteseade	96402		0690103D003IND000TG	
Ettevõtte Edwards voltija	9600CR		0690103D003CRI000TH	

14.0 Seadme eeldatav kasutusiga

Ettevõtte Edwards transkateetriga südameklapi vastupidavust on analüüsitud ulatuslike eelkliiniliste katsetega klapi katsetamise nõuete järgi ning kliinilistes uuringutes ja turustamisjärgsetes uuringutes. Klappe katsetati edukalt simuleeritud 5-aastase kulumise suhtes. Ühtlasi näitavad kliinilised andmed vastupidavust jälgimisajaga 5 aastat. Tegelikku kasutusiga uuritakse jätkuvalt ja see erineb patsienditi.

15.0 Patsiendi teave

Iga THV-ga on kaasas patsiendi implantaadi kaart. Pärastimplanteerimist täitke see nõutud teabega ja andke implantaadi kaart patsiendile. Seerianumbri leiate pakendilt. Implantaadi kaart võimaldab patsientidel tervishoiutöötajaid oma implantaadi tüübist teavitada.

16.0 Eemaldatud THV ja seadme kõrvaldamine

Väljavõetud THV tuleb panna sobivasse histoloogilisse fiksatorisse, nt 10% formaliiini või 2% glutaaraldehydu, ja tagastada ettevõttele. Külmutamine ei ole neis tingimustes vajalik. Väljavõtukomplekti taotlemiseks võtke ühendust ettevõttega Edwards Lifesciences. Kasutatud seadmeid on lubatud käsitseda ja kõrvaldada samal viisil nagu haiglajäätmeid ning bioloogiliselt ohtlikke materjale. Nende seadmete kasutuselt kõrvaldamisega ei kaasne eriohete.

17.0 Kliinilised uuringud

Kliinilist kasu vaadake SSCP-st.

18.0 Viited

- 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.

Latviešu

Lietošanas instrukcija

Transkateatra sirds värstuja implantāciju drīkst veikt tikai ārsti, kas ir pabeiguši Edwards Lifesciences apmācību. Ārstam, kas veic implantēšanu, ir jābūt pieredzei standarta katetrizācijas veikšanā. Ārstam pēc saviem ieskiem jāizvēlas piemērota piekļuves metode THV implantēšanai, nēmot vērā pacienta anatomisko uzbūvi un ar to saistītos riskus.

1.0 Ierīces apraksts

Edwards SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkateatra sirds värstuja sistēma

Edwards SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkateatra sirds värstuja (THV) sistēma sastāv no Edwards SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkateatra sirds värstujiem, kā arī piegādes sistēmām.

• Edwards SAPIEN 3 transkateatra sirds värstulis (1. attēls)

Edwards SAPIEN 3 transkateatra sirds värstuja (THV) sastāvdaļas ir ar balonu izplešams, rentgenstarojumu necaurlaidīgs kobalta un hroma rāmis, liellopa perikarda audu trīsviru värstulis un polietilēntereftalāta (PET) iekšējās un ārējās auduma malas. Viras ir apstrādātas atbilstoši Carpentier-Edwards ThermaFix procesam.

THV ir paredzēts implantēt, ievērojot natīvā värstuja gredzena izmēra diapazonu, ko nosaka pēc aortas gredzena trīs dimensiju laukuma, kas sistoles laikā izmērīts pie värstuja gredzena pamatnes, kā parādīts 1. tabulā.

• Edwards SAPIEN 3 Ultra transkateatra sirds värstulis (2. attēls)

Edwards SAPIEN 3 Ultra transkateatra sirds värstuja (THV) sastāvdaļas ir ar balonu izplešams, rentgenstarojumu necaurlaidīgs kobalta un hroma rāmis, liellopa perikarda audu trīsviru värstulis un polietilēntereftalāta (PET) iekšējās un ārējās auduma malas. Viras ir apstrādātas atbilstoši Carpentier-Edwards ThermaFix procesam.

1. tabula.

Natīvā värstuja gredzena izmērs (TEE)*	Natīvā värstuja gredzena izmērs (DT)		THV izmērs
	Laukums	Diametrs atkarībā no laukuma	
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 izmēru ieteikumi ir izstrādāti, nēmot vērā natīvā värstuja gredzena izmēru, kas tika izmērīts, izmantojot transezofageālo ehokardiogrāfiju (TEE) vai datortomogrāfiju (DT). Izvēloties THV izmēru, jāņem vērā pacienta anatomiskās uzbūves ipatnības un vairākas attēlveidošanas modalitātes.

Piezime. Lai samazinātu paravalvulāras noplūdes, migrācijas un/vai värstuja gredzena plūsuma risku, jāņem vērā ar pārāk liela vai pārāk maza izmēra izvēli saistītie riski.

*Divu dimensiju attēlveidošanas ierobežojumu dēļ 2D TEE attēlveidošana ir jāpapildina ar 3D laukuma mērījumiem.

2. tabulā ir sniegti implantēšanai bojātajā bioprotēzē paredzētā THV izmēra ieteikumi.

2. tabula.

Ķirurģiskā vārstuļa faktiskais iekšējais diametrs (ID) ^[1]	THV izmērs
16,5–19,0 mm	20 mm
18,5–22,0 mm	23 mm
22,0–25,0 mm	26 mm
25,0–28,5 mm	29 mm

Piezīme. Ķirurģiskā vārstuļa "faktiskais iekšējais diametrs" var būt mazāks nekā etiketē norādītais vārstuļa izmērs. Bojātai bioprotēzei bez stenta vēlams izmantot natīvā vārstuļa gredzena izmēra ieteikumus. Lai varētu implantēt atbilstoša izmēra THV, jānosaka bojātās bioprotēzes izmērs. To ieteicams noteikt, izmantojot datortomogrāfiju, magnētiskās rezonances attēlveidošanu un/vai transezofageālo ehokardiogrāfiju.

Nemot vērā pārbaužu rezultātus, 3. tabulā ir sniegti izmēra ieteikumi THV, kas paredzēts implantēšanai bojātajā 19–25 mm izmēra INSPIRIS RESILIA aortas ķirurģiskajā bioprotēzē.

3. tabula.

INSPIRIS RESILIA aortas vārstulis (modelis 11500A)*, izmērs etiketē	THV izmērs
19 mm	20 mm vai 23 mm
21 mm	23 mm vai 26 mm
23 mm	26 mm
25 mm	29 mm

* INSPIRIS RESILIA vārstulis, modelis 11500A, izmērs 19–25 mm, ietver VFit tehnoloģiju ar izplešamām joslām un fluoroskopiski redzamiem izmēra markieriem, kas paredzēti lietošanai nākotnē potenciālās procedūrās, kurās vārstuli implantē citā vārstulī. Pašlaik nav pieejami kliniskie dati par INSPIRIS RESILIA aortas vārstuļa modeļa 11500A izmantošanu procedūrā, kurā vārstulis tiek implantēts citā vārstulī, vai tā izplešanās funkcionālītati. Audu ieaugšanas ieteikme uz INSPIRIS RESILIA aortas vārstuļa izplešanās ipašību nav novērtēta.

BRĪDINĀJUMS! Neveiciet citas aortas balonvalvuloplastijas procedūras ar 19–25 mm izmēra INSPIRIS RESILIA aortas vārstuli. Tas var paplašināt vārstuli un izraisīt aortas mazspēju, koronāro emboliiju vai vārstuļa gredzena plisumu.

Piezīme. INSPIRIS RESILIA aortas vārstulis, modelis 11500A, izmērs 27–29 mm, neietver VFit tehnoloģiju, tāpēc skatiet 2. tabulā norādītos ķirurģiskā vārstuļa faktiskā iekšējā diametra izmērus.

Piezīme. Atkarībā no bioprotēzes iekšējā diametra var mainīties precīzais tilpums, kas nepieciešams THV izvēršanai. Tādi faktori kā kalcifikācija un pannusa audu veidojums var nebūt precizi atveidotī attēlos un var samazināt bojātās bioprotēzes efektīvo iekšējo diametru līdz izmēram, kas ir mazāks par "faktisko iekšējo diametru". Šie faktori ir jāņem vērā un jānovērtē, lai noteiktu vispiemērotāko THV izmēru un nodrošinātu apmierinošu THV izvēršanu un pietiekamu stiprinājumu. Nepārnesdiziet nominālo pārraušanas spiedienu. Uzpildes parametru skatiet 4. tabulā.

• Edwards Certitude piegādes sistēma (3. attēls)

Edwards Certitude piegādes sistēma atvieglo bioprotēzes ievietošanu. Piegādes sistēmā ietilpst lokāmais katetrs, lai atvieglotu vārstuļa izsekošanu un novietošanu. Piegādes sistēma ir aprīkota ar konusveida uzgali, kas atvieglo izvadi caur vārstuli. Rokturis ir aprīkots ar liekšanas ritenīti, kas lauj kontrolierēt balonkatetra saliekšanu. Stilets ir ievietots piegādes sistēmas vadītājstīgas lūmenā. Rentgenstarojumu necaurlaidīga centra atzīme balonā ir paredzēta, lai atvieglotu vārstuļa novietošanu. Pagarinājuma caurulīte tiek izmantota THV izvēršanas laikā.

Uzpildes parametri vārstuļa izvēršanai ir norādīti tālāk.

4. tabula.

Modelis	Nominālais balona diametrs	Nominālais uzpildes tilpums	Nominālais pārraušanas spiediens (RBP)
9620TA20	20 mm	12 ml	7 atm

Modelis	Nominālais balona diametrs	Nominālais uzpildes tilpums	Nominālais pārraušanas spiediens (RBP)
9620TA23	23 mm	17 ml	7 atm
9620TA26	26 mm	23 ml	7 atm
9620TA29	29 mm	30 ml	7 atm

• Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts (4. attēls)

Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts atvieglo ierīču, kuras tiek izmantotas kopā ar SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstuli, ievadišanu un izņemšanu. Apvalkam ir rentgenstarojumu necaurlaidīga atzīme, kas paredzēta apvalka gala vizualizēšanai, un rentgenstarojumu caurlaidīgas dzīluma atzīmes apvalka korpusa distālajā galā. Apvalka proksimālajā galā ir skalošanas caurulīte un trīs hemostāzes vārsti. Ievadītājs tiek piegādāts ar apvalku. Viss ievadītājs ir rentgenstarojumu necaurlaidīgs.

5. tabula.

Informācija par ievadītāja apvalka komplektu

Modelis	9620IS18	9620IS21
Apvalka iekšējais diametrs	18F (6,1 mm)	21F (6,9 mm)
Apvalka darba garums	21 cm	21 cm
Ievadītāja izmērs	Ārējais diametrs: 6,3 mm	Ārējais diametrs: 7,0 mm
Ievadītāja darba garums	33 cm	
Lielākā izmantojamā vadītājstīgas diametrs	0,89 mm (0,035")	

• Qualcrimp appresēšanas piederums

Qualcrimp appresēšanas piederumu izmanto THV appresēšanas laikā (5. attēls).

• Ievietotājs

Ievietotāju izmanto, lai atvieglotu piegādes sistēmas ievietošanu apvalkā (6. attēls).

• Edwards appresēšanas instruments un appresēšanas instrumenta apturētājs (7. attēls)

Edwards appresēšanas instruments samazina vārstuļa diametru, lai to uzstādītu uz tā piegādes sistēmas. Appresēšanas instrumentu veido korpušs un kompresijas mehānisms, ko noslēdz, izmantojot rokturi uz korpusa. Divdalīgo appresēšanas instrumenta apturētāju izmanto vārstuļa appresēšanai līdz paredzētajam diametram.

• Uzpildes ierīce

Vārstuļa izvēršanas laikā tiek izmantota uzpildes ierīce ar bloķēšanas mehānismu.

Piezīme. Lai nodrošinātu tilpumam atbilstošu izmēru, piegādes sistēma ir jālieto kopā ar Edwards Lifesciences nodrošinātu uzpildes ierīci.

2.0 Paredzētais lietojums

Bioprotēzi paredzēts izmantot pacientiem, kuriem ir nepieciešama sirds vārstuļa nomaiņa. Piegādes sistēma un piederumi ir paredzēti, lai atvieglotu bioprotēzes ievietošanu, izmantojot transapikālo un transaortālo piekļuves metodi.

3.0 Indikācijas

1. Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstuļa sistēma ir indicēta lietošanai pacientiem ar smagu, simptomātisku, kalcificētu aortas vārstuļa stenozi, kurus kardiologu konsilijs vērtē kā vidēja vai augstāka risķa pacientus atvērtai sirds operācijai (t. i., paredzamais ķirurģiskās mirstības risks ir $\geq 3\%$ 30 dienu laikā, pamatojoties uz Torakālās ķirurģijas asociācijas (Society of Thoracic Surgeons — STS) risķa skalu un citām kliniskām blakusslimībām, kas nav iekļautas STS risķa aprēķinā).
2. Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstuļa sistēma ir indicēta lietošanai pacientiem, kuriem ir simptomātiska sirds slimība, ko izraisījusi bojāta aortas vārstuļa ķirurģiskā bioprotēze vai mitrālā vārstuļa ķirurģiskā bioprotēze (stenoze, mazspēja vai abi vienlaikus) un kurus kardiologu konsilijs, tostarp sirds ķirurgs, vērtē kā augsta vai

augstāka riska pacientus atvērtai kirurģiskai terapijai (t. i., paredzamais kirurģisks mīstības risks ir $\geq 8\%$ 30 dienu laikā, pamatojoties uz Torakālās kirurģijas asociācijas (Society of Thoracic Surgeons — STS) riska skalu un citām kliniskām blakusslimībām, kas nav iekļautas STS riska aprēķinā).

4.0 Kontrindikācijas

Sistēma Edwards SAPIEN 3 un SAPIEN 3 Ultra THV ir kontrindicētas pacientiem, kuriem ir kāds no šiem stāvokļiem:

- antikoagulantu/prettrombocitu terapijas nepanesība, aktīvs bakteriālais endokardīts vai cita aktīva infekcija.

5.0 Brīdinājumi

- Šīs ierices tiek piegādātas STERILAS un ir izstrādātas, paredzētas un izplatītas tikai vienreizējai lietošanai. **Nesterilizēt un nelietot ierices atkārtoti.** Nav datu, kas apliecinātu ieriču sterilitāti, nepirogenitāti un funkcionalitāti pēc atkārtotas apstrādes.
- Lai samazinātu paravalvulāras noplūdes, protēzes migrācijas un/vai vārstuļa gredzena plūsuma risku, ir svarīgi izvēlēties pareiza izmēra THV.
- Ārstam pirms THV implantācijas ir jāpārliecinās par pareizu THV novietojumu.
- Pacientiem ar kalcija metabolisma izmaiņām THV var nolietoties ātrāk.
- Ja tiek izmantota venoza kardiostimulācija, visas procedūras gaitā ir jānovēro kardiostimulācijas pievads, lai nepieļautu iespējamo risku, ka kardiostimulācijas pievads rada kardiovaskulāru perforāciju.
- Lai nepieļautu viru bojājumus, kas var ietekmēt vārstuļa darbibu, THV vienmēr ir jābūt samitrinātam un to nedrīkst pakļaut nekādu šķidumu, antibiotiku, ķīmisko vielu un citu materiālu iedarbibai, izņemot glabāšanas šķidumu, kurā THV tiek piegādāts, un sterīlu fizioloģisko šķidumu. Ja kādā no procedūras posmiem THV viras netiek apstrādātas pareizi vai tiek bojātas, THV ir jānomaina.
- Pacientiem ar paaugstinātu jutību pret kobaltu, nikeli, hromu, molibdēnu, titānu, mangānu, silikonu, liellopa audiem un/vai polimēru materiāliem var rasties alerģiska reakcija pret šiem materiāliem.
- Nelietojet THV, ja iepakojuma plomba ir salauzta, jo var būt apdraudēta ierices sterilitāte.
- Nelietojet THV, ja ir aktivizēts temperatūras indikators, jo var būt apdraudēta vārstuļa funkcionalitāte.
- Nelietojet THV, ja ir beidzies deriguma termiņš, jo tādējādi var būt apdraudēta vārstuļa funkcionalitāte.
- Nelietojet THV, ja glabāšanas šķidums pilnībā nenosedz vārstuļi vai vārstulis ir bojāts.
- Lietojet piegādes sistēmu tikai paredzētajā veidā un nelietojet piegādes sistēmu un papildierices, ja iepakojuma sterīlie noslēgi vai jebkura daļa ir atvērta vai bojāta, tās nevar izskalot vai ir beidzies deriguma termiņš.
- Pacientiem, kuriem ir implantēts vārstulis, ir jāturpina ārsta noteiktā antikoagulantu/prettrombocitu terapija, izņemot kontrindikāciju gadījumā, lai samazinātu vārstuļu trombozes vai trombembolijs notikumu risku. Ierīce nav pārbaudīta izmantošanai bez antikoagulācijas.
- Procedūra jāveic fluoroskopijas kontrollē. Dažas fluoroskopijas pārraudzībā vaditas procedūras ir saistītas ar starojuma izraisītu ādas traumu risku. Šīs traumas var būt sāpīgas, kroplojošas un ilgstošas.
- Pacientiem ar kliniski nozīmīgu koronāro artēriju slimību vārstuļa implantācija jāveic ar piesardzību.
- Pacienti, kuriem ir iepriekš implantēta bioprotēze, pirms vārstuļa implantācijas ir rūpīgi jānovērtē, lai nodrošinātu pareizu vārstuļa novietošanu un izvēršanu.
- Bojātas bioprotēzes nedrīkst ārstēt ar balonvalvuloplastiju, jo var notikt bioprotēzes materiāla embolizācija vai vārstuļa viru mehānisks bojājums.

6.0 Piesardzības pasākumi

- THV vārstulim ilgttermiņa izturība nav noteikta. Lai novērtētu vārstuļa veikspēju, ieteicams regulāri veikt medicīniskus izmeklējumus.
- Glutāraldehids var izraisīt ādas, acu, deguna un rīkles kairinājumu. Izvairīties no ilgstošas vai atkārtotas saskares ar šķidumu, kā arī no tā ieelpošanas. Lietojet tikai atbilstoši vēdinātās telpās. Ja šķidums nonāk uz ādas, nekavējoties skalojiet skarto zonu ar ūdeni. Ja šķidums nonāk acis, nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību. Papildu informāciju par saskari ar glutāraldehiđu skatiet materiālu drošības datu lapā, ko var saņemt no Edwards Lifesciences.

- THV implantācijas drošums un efektivitāte nav noteikta pacientiem ar tālāk norāditajiem stāvokļiem.
 - Nekalcificēts aortas gredzens
 - ledzimts vienvirās aortas vārstulis
 - Jau implantēts protēzes gredzens jebkurā pozīcijā
 - Smaga ventrikulārā disfunkcija ar izsviedes frakciju $< 20\%$
 - Hipertrofiska obstruktīva vai neobstruktīva kardiomiopātija
 - Aortas stenoze, kam raksturīga pazeminātas AV plūsmas un zema gradiента kombinācija
 - Vienlaicīga paravalvulāra noplūde, ja bojātā bioprotēze nav droši nosītā natīvā vārstuļa gredzenā vai nav strukturāli neskarta (piem., metāla sieta rāmja lūzums)
 - Dalēji atvienojusies bojātās bioprotēzes vārā, kas aortālajā pozīcijā var nosprostot koronāro atveri
 - Apjomīgi kalcificētas aortas vārstuļa viras tiešā koronārās atveres tuvumā
- Pacientiem, kuri ir pakļauti vārstuļa protēzes infekcijas un endokardita riskam, pēc procedūras ieteicama piemērota profilaktiska antibiotiku terapija.
- Ja, veicot primāro implantāciju, tika izmantotas hordu saglabāšanas metodes, lai novērstu vārstuļa aparāta iesprūšanu, mitrālā vārstuļa aizvietošanas laikā jāievēro īpaša piesardzība.
- Balstoties uz ārstējošā ārsta apsvērumiem par iespējamiem riskiem un ieguvumiem, vārstuli var implantēt relatiūvi jauniem pacientiem, taču tā ilgttermiņa izturība joprojām tiek pārbaudīta kliniskajos pētījumos.
- Nepieļaujiet pārmērīgu izvēršanas balona uzpildi, jo tas var negatīvi ietekmēt pareizu vārstuļa viru savienojumu un tādējādi apdraudēt vārstuļa funkcionalitāti.
- Pacientiem, kuriem ir implantēts THV, ir jāturpina ārsta noteiktā antikoagulantu/prettrombocitu terapija, lai samazinātu vārstuļu trombozes vai trombembolijs gadījumu risku.
- "THV implantējot bojātā bioprotēzē", atlikušais vidējais gradients var būt lielāks nekā tas, kas tiek novērots pēc vārstuļa implantācijas natīvajā aortas gredzenā, izmantojot tāda paša izmēra ierīci. Pacienti, kuriem ir palielināts vidējais gradients, pēc procedūras ir rūpīgi jānovēro. Lai implantētu atbilstošu vārstuļu un izvairītos no bioprotēzes atgrūšanas, ir svarīgi noteikt esošā bioprotēzes vārstuļa ražotāju, modeli un izmēru. Pirms procedūras arī jāveic attēlveidošana, lai pēc iespējas precīzāk noteiktu iekšējo diametru.

7.0 Iespējamie nevēlamie notikumi

Tālāk ir minēti iespējamie riski, kas ir saistīti ar procedūru kopumu, ietverot piekļuvi, sirds katetrizāciju un vispārējo anestēziju.

- Nāve
- Insults/pārejoša išēmiska lēkme, simptomu kopums vai neiroloģisks traucējums
- Paralīze
- Pastāvīga invaliditāte
- Elpošanas nepietiekamība vai elpošanas mazspēja
- Kardiovaskulāra trauma, ietverot asinsvadu, kambaru, priekškambaru, starpsienas, miokarda vai vārstuļu struktūru perforāciju, kam var būt nepieciešama invazīva iejaukšanās
- Asinsizplūdums perikardā vai sirds tamponāde
- Asinošana krūškurvī
- Embolizācija, tostarp gaisa, vārstuļu pārkalpojuma materiāla vai trombu izraisīta
- Infekcija, tostarp septicēmija un endokardīts
- Sirds mazspēja
- Miokarda išēmija vai infarkts
- Nieru nepietiekamība vai nieru mazspēja
- Vadītājsistēmas defekts, kura dēļ var būt nepieciešams pastāvīgs kardiostimulators
- Aritmijas, ietverot kambaru fibrilāciju (KF) un kambaru tahikardiju (KT)
- Retroperitoneālā asinošana
- Arteriovenoza (AV) fistula vai pseidoaneirisma
- Atkārtota operācija
- Išēmija vai nervu trauma, vai pleca pinuma trauma, vai nodalījuma sindroms
- Restenoze
- Plaušu tūska
- Šķidrums pleiras dobumā
- Asinošana vai tāda asinošana, kuras dēļ ir nepieciešama asins pārlietšana vai invazīva iejaukšanās

- Anēmija
- Asinsvadu tromboze/oklūzija
- Patoloģiskas laboratorisko rādītāju vērtības (ietverot elektrolītu līdzsvara traucējumus)
- Hipertensija vai hipotensija
- Alerģiska reakcija pret anestēziju, kontrastvielu, ierīces materiāliem vai liellopa perikarda audiem
- Hematoma
- Sinkope
- Sāpes vai pārmaiņas (piemēram, brūces infekcija, hematoma un citas ar brūces aprūpi saistītas komplikācijas) piekļuves vietā
- Nespēja veikt fiziskas aktivitātes vai vājums
- Iekaisums
- Stenokardija
- Vazovagāla reakcija
- Trokšņi sirdī
- Drudzis

Tālāk ir minēti iespējamie papildu riski, kas ir saistīti ar TAVR procedūru, bioprotēzi un ar to saistīto ierīcu un piederumu lietošanu.

- Sirdsdarbības apstāšanās
- Kardiogēnišks šoks
- Neatliekama ķirurģiska operācija
- Sirds mazspēja vai maza sirds izsviede
- Koronārās plūsmas obstrukcija/transvalvulārās plūsmas traucējumi
- Ierīces tromboze, kuras dēļ nepieciešama invazīva iejaukšanās
- Vārstuļa tromboze
- Ierīces embolizācija
- Ierīces migrācija vai nepareizs novietojums, kura dēļ nepieciešama invazīva iejaukšanās
- Kreisā kambara izplūdes trakta obstrukcija
- Vārstuļa izvēršanās neparedzētā vietā
- Vārstuļa stenoze
- Strukturāls vārstuļa bojājums (nodilums, lūzums, kalcifikācija, viras plisums/atplišana no stenta balstiņiem, viru atvilkšanās, vārstuļa protēzes sastāvdaļu šuves līnijas pārtrūkšana, sabiezēšana, stenoze)
- Ierīces deģenerācija
- Paravalvulārā vai transvalvulārā nooplūde
- Vārstuļa regurgitācija
- Hemolize
- Ierīces eksplantācija
- Mediastinīts
- Mediastināla asiņošana
- Nestrukturāla disfunkcija
- Piegādes sistēmas un/vai piederumu mehāniski darbības traucējumi, ietverot balona plisumu un uzgaļa atdalīšanos
- Plānveida atkārtota operācija
- Alerģiska/imunoloģiska reakcija uz implantu
- Mitrālā vārstuļa trauma

Pacientam/lietotājam/trešajai pusei Eiropas Ekonomikas zonā: ja šīs ierīces lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir noticis nopietns negadijums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un savas valsts kompetentajai iestādei, kuru var noskaidrot tīmekļa vietnē https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

8.0 Lietošanas norādījumi

8.1 Sistēmas saderība

6. tabula.

Produkta nosaukums	20 mm sistēma	23 mm sistēma	26 mm sistēma	29 mm sistēma
	Modelis			
Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Edwards Certitude piegādes sistēma	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29

Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts	9620IS18 (18F)	9620IS21 (21F)
Uzpildes ierīce	96402	96406
Edwards appresēšanas instruments	9600CR	
Qualcrimp appresēšanas piederums, appresēšanas instrumenta apturētājs, ievietotājs un pagarinājuma caurulīte, ko nodrošina Edwards Lifesciences		

7. tabula.

Produkta nosaukums	20 mm sistēma	23 mm sistēma	26 mm sistēma
	Modelis		
Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstulis	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)
Edwards Certitude piegādes sistēma	9620TA20	9630TA23	9630TA26
Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts	9620IS18	9620IS21	
Uzpildes ierīce	96402		
Edwards appresēšanas instruments	9600CR		
Qualcrimp appresēšanas piederums, appresēšanas instrumenta apturētājs, ievietotājs un pagarinājuma caurulīte, ko nodrošina Edwards Lifesciences			

Papildu aprīkojums

- Balonkatetrs pēc ārsta ieskatiem
- 20 cm³ šķirce vai lielāka
- 50 cm³ šķirce vai lielāka
- Augstspiediena trīsvirzienu noslēgkrāns
- Standarta sirds katetrizācijas laboratorijas aprīkojums un piederumi, kā arī piekļuve standarta sirds vārstuļa operācijas zāles aprīkojumam un piederumiem
- Fluoroskopijas aparāts (stacionāra, mobila vai daļēji mobila fluoroskopijas sistēma, kas ir piemērota perkutānas koronāras iejaukšanās procedūru veikšanai)
- Transezofageālās vai transtorakālās ehokardiogrāfijas iekārta
- 18. izmēra Seldingera adata (transaortālai pieejai)
- 145 cm x 0,89 mm (0,035") mīkstā vadītājstīga
- 180 cm vai 260 cm x 0,89 mm (0,035") un maināma garuma 0,89 mm (0,035") īpaši stingrās vadītājstīgas
- Pagaidu kardiostimulators un kardiostimulācijas pievads
- Sterili trauki skalošanai, fizioloģiskais šķidums, heparinizēts fizioloģiskais šķidums, atšķaidīts 15% rentgenstarojumu necaurlaidīgas kontrastvielas šķidums
- Sterils galds THV un piederumu sagatavošanai

8.2 Darbs ar THV un tā sagatavošana

Sagatavojot un implantējot ierīci, ir jāizmanto sterili paņēmieni.

8.2.1 THV skalošanas procedūra

Pirms vārstuļa tvertnes atvēršanas rūpīgi pārbaudiet, vai tā nav bojāta (piemēram, ieplaisājusi tvertne vai vāciņš, nooplūde, saplūšušas vai pazudušas plombas).

UZMANĪBU! Ja tiek konstatēts, ka tvertne ir bojāta, ir radusies nooplūde, sterilizēšanas šķidums nav pietiekamā daudzumā vai arī plombas ir bojātas vai noņemtas, THV nedrikst izmantot implantācijai, jo, iespējams, ierīce vairs nav sterila.

1. Sagatavojiet divus (2) sterilius traukus ar vismaz 500 ml sterila fizioloģiskā šķiduma, lai rūpīgi noskalotu THV.
2. Uzmanīgi izņemiet vārstuļa/turētāja bloku no tvertnes, nespieskaroties audiem. Salīdziniet vārstuļa sērijas identifikācijas

numuru ar numuru uz tvertnes vāciņa un ierakstiet pacienta informācijas dokumentācijā. Pārbaudiet, vai vārstuļa korpusam vai audiem nav bojājumu pazīmu.

3. THV ir jāskalo tālāk norādītajā veidā.
 - a) levietojet THV pirmajā traukā ar sterīlu fizioloģisko šķidumu. Pārliecinieties, ka fizioloģiskais šķidums pilnībā pārklāj THV un turētāju.
 - b) Kad vārstulis un turētājs ir iemērkti, lēnām kustiniet (tā, lai vārstulis un turētājs viegli grieztos) uz priekšu un atpakaļ vismaz 1 minūti.
 - c) Pārvietojet THV un turētāju otrā skalošanas traukā ar sterīlu fizioloģisko šķidumu un lēnām kustiniet vismaz vēl vienu minūti. Raugieties, lai netiek lietots skalošanas šķidums no pirmā trauka.
 - d) Lai nepieļautu audu izžūšanu, vārstulis ir jāatstāj pēdējā skalošanas šķidumā līdz izmantošanas brīdim.

UZMANĪBU! Kad kustināt vai grozāt vārstuli skalošanas šķidumā, tas nedrīkst saskarties ar skalošanas trauka malām vai dibenu. Skalošanas laikā nedrīkst pieļaut arī identifikācijas etiķetes tiešu saskari ar vārstuli. Skalošanas traukos nedrīkst ievietot citus priekšmetus. Lai nepieļautu audu izžūšanu, vārstulum nepārtraukti ir jābūt mitram.

8.2.2 Sistēmas sagatavošana

1. Vizuāli pārbaudiet, vai neviens komponenti nav bojāts. Pārbaudiet, vai sistēma ir pilnībā atliekta.
2. Uzpildiet un izskalojiet ievadītāju un apvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu. Samitriniet ievadītāju un apvalku visā to garumā.
3. Virziet uz priekšu ievadītāju, līdz tas ir pilnībā ievadīts apvalka korpusā.
4. Noskrūvējiet ievietotāja vāciņu no ievietotāja un izskalojiet ievietotāja vāciņu ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
5. Novietojiet ievietotāja vāciņu uz piegādes sistēmas tā, lai vāciņa iekšpusē būtu vērsta uz konusveida uzgali.
6. Izskalojiet pagarinājuma caurulīti un pievienojiet to piegādes sistēmai.
7. Uzpildiet 50 ml vai lielāku šīrci ar atšķaiditu kontrastvielu un pievienojiet pagarinājuma caurulītei.
8. Iepildiet uzpildes ierīcē 20 ml atšķaidītas kontrastvielas, nobloķējiet uzpildes ierīci un pievienojiet to pagarinājuma caurulītei. Aizveriet trīsvirzienu noslēgkrānu uz uzpildes ierīci.
9. Atgaisojiet piegādes sistēmu, izmantojot Luer Lock tipa šīrci. Atstājiet sistēmā nulles spiedienu. Aizveriet trīsvirzienu noslēgkrānu uz Luer Lock tipa šīrci.
10. Atsūciet 3 ml šķidruma no piegādes sistēmas, pagriežot bloķētās uzpildes ierīces grozāmpogu. Uzpildes ierīcei jābūt bloķētai THV appresēšanas darbību laikā.

8.2.3 THV piestiprināšana piegādes sistēmai un appresēšana

1. Pilnībā iemērciet Qualcrimp appresēšanas piederumu traukā ar 100 ml fizioloģiskā šķiduma. Viegli saspiediet, līdz tas pilnībā piesūcas ar šķidumu. Ar aplveida kustībām maisiet traukā vismaz 1 minūti. Atkārtojet šo procedūru otrā traukā.
2. Grieziet appresēšanas instrumentu, līdz atvere ir pilnīgi atvērta. Pievienojiet divdalīgo appresēšanas instrumenta apturētāju pie appresēšanas instrumenta.
3. Noņemiet THV no turētāja un noņemiet iekšējā diametra etiķeti.
4. Ja nepieciešams, daļēji appresējiet THV appresēšanas instrumentā, līdz tas cieši iegulst Qualcrimp appresēšanas piederuma iekšpusē.

Piezīme. Daļēja appresēšana nav nepieciešama 20 mm vārstulim.

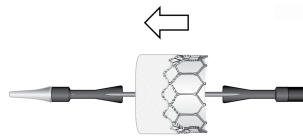
5. Novietojiet Qualcrimp appresēšanas piederumu virs THV.
6. THV orientācija piegādes sistēmā ir aprakstīta tālāk.

Antegrāda piekļuves metode

THV ieplūde (ārējās malas gals) piegādes sistēmas **proksimālā gala** virzienā.

Retrogrāda piekļuves metode

THV ieplūde (ārējās malas gals) piegādes sistēmas **distālā gala** virzienā.



7. levietojet THV un Qualcrimp appresēšanas piederumu appresēšanas instrumentā. Levietojet piegādes sistēmu koaksiāli THV.
8. Appresējiet THV starp piegādes sistēmas diviem iekšējiem izcilīniem, līdz tiek sasniegti Qualcrimp atdure.
9. Noņemiet Qualcrimp appresēšanas piederumu no THV/balona konstrukcijas un Qualcrimp atduri no appresēšanas instrumenta apturētāja, atstājot galējās atdures pozīciju savā vietā.

Piezīme. Pārbaudiet, vai THV ir centrēts un atrodas koaksiāli starp diviem iekšējiem izcilīniem.

10. levietojet THV/balona konstrukciju atpakaļ appresēšanas instrumenta atverē, pilnībā appresējiet THV, līdz tiek sasniegti galējās atdures pozīcija, un turiet 5 sekundes.
11. Atkārtojet pilnīgu THV appresēšanu divas reizes, kopumā veicot 3 appresēšanas.
12. Izskalojiet ievietotāju ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu. Nekavējoties virziet ievietotāju virs THV, līdz piegādes sistēmā esošais konusveida uzgalis ir izvadīts un THV atrodas ievietotāja distālajā galā.

UZMANĪBU! THV nedrīkst atrasties pilnīgi saspieštā stāvoklī un/vai ievietotājā ilgāk par 15 minūtēm, jo tas var radīt viru bojājumu un ieteikmēt vārstuļa funkcionalitāti.

13. Pievienojiet ievietotājam ievietotāja vāciņu un veiciet skalošanu, izmantojot ievietotāja skalošanas atveri. Noņemiet stiletu un izskalojiet piegādes sistēmas vadītājstīgas lūmenu.

UZMANĪBU! THV jāsaglabā mitrs, līdz viss ir sagatavots implantēšanai, lai nepieļautu vārstuļa viras bojājumus, kas var ieteikmēt vārstuļa funkcionalitāti.

BRĪDINĀJUMS! Pirms THV implantēšanas ārstam ir jāpārliecinās, vai THV ir pareizi novietots, lai novērstu būtiska pacienta apdraudējuma risku.

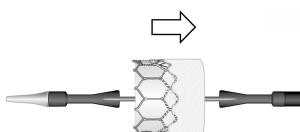
14. Kamēr trīsvirzienu noslēgkrānu uz Luer Lock tipa šīrci ir aizvērts, atbloķējiet uzpildes ierīci. Ľaujiet piegādes sistēmai sasniegt nulles spiedienu.
15. Aizveriet trīsvirzienu noslēgkrānu uz piegādes sistēmu. Ja nepieciešams, izmantojiet Luer Lock tipa šīrci, lai atgaisotu uzpildes ierīci.
16. Noregulējiet uzpildes ierīci uz tilpumu, kas nepieciešams THV izvēšanai, kā norādīts 4. tabulā. Atkārtoti bloķējiet uzpildes ierīci. Aizveriet trīsvirzienu noslēgkrānu uz Luer Lock tipa šīrci un noņemiet šīrci.

UZMANĪBU! Lai nepieļautu priekšlaicīgu balona uzpildi un tai sekojošu nepareizu THV izvēšanu, uzpildes ierīce jāsaglabā noslēgtā stāvoklī līdz THV izvēšanai.

8.3 Natīvā vārstuļa predilatācija un THV ievadišana

Natīvā vārstuļa predilatācija un THV ievadišana ir jāveic vispārējā anestēzijā, veicot hemodinamiskā stāvokļa pārraudzību katetrizācijas laboratorijā/operāciju zālē ar fluoroskopijas un ehokardiogrāfijas attēlveidošanas iekārtām.

Nākamajās tabulās ir norādīti minimāli nepieciešamie attālumi no vārstuļa plaknes līdz apvalka distālajam galam, lai nodrošinātu atbilstošu Edwards Certitude piegādes sistēmas balona uzpildi THV izvēšanas laikā. **Norādītajā attālumā nav iekļauts apvalka ievietošanas dzījums, kas jāņem vērā transaortālās piekļuves laikā, izvēloties piekļuves vietu uz augšupejošās aortas.**



8. tabula. Edwards SAPIEN 3 sistēma

Piegādes sistēma	THV	Minimāli nepieciešamais attālums no apvalka gala līdz vārstuļa plaknei
Modelis 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Modelis 9620TA23	23 mm	3,5 cm
Modelis 9620TA26	26 mm	3,5 cm
Modelis 9620TA29	29 mm	4,0 cm

9. tabula. Edwards SAPIEN 3 Ultra sistēma

Piegādes sistēma	THV	Minimāli nepieciešamais attālums no apvalka gala līdz vārstuļa plaknei
Modelis 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Modelis 9630TA23	23 mm	3,5 cm
Modelis 9630TA26	26 mm	3,5 cm

levadiet heparīnu, lai aktivēto recēšanas laiku (activated clotting time — ACT) saglabātu ≥ 250 s līmenī.

UZMANĪBU! Jākontrolē kontrastvielas lietošana, lai ierobežotu nieru traumu risku.

8.3.1 Sākumstāvokļa parametri

- Virziet 5F (1,67 mm) vai 6F (2,0 mm) "cūkastes" tipa katetu lejupejošajā aortā un veiciet supraortisko angiogrammu projekcijā, kurā natīvais aortas vārstulis atrodas perpendikulāri attiecībā pret skatu.
- Novērtējiet attālumu starp labo un kreiso koronāro atveri un aortas gredzenu attiecībā pret THV korpusa augstumu.
- levadiet un atbilstoši novietojiet kardiostimulatora vadu.
- Iestatiet stimulācijas parametrus, lai iegūtu 1:1 tvērumu, un veiciet kardiostimulācijas testu.

8.3.2 Piekļuve

UZMANĪBU! Ierīču ievietošanas, novietošanas un izņemšanas laikā jāievēro piesardzība, lai novērstu mīksto audu, cipslainās stīgas, aortas, natīvā vārstuļa vai kambara sieniņas bojājumus.

8.3.2.1 Transapikāla piekļuve

- Piekļūstiet galotnei, izmantojot priekšējo mini torakotomiju 5. vai 6. starpribu telpā. Veiciet iegriezumu perikardā, lai atklātu kreisā kambara (KK) galotni.
- Pievienojiet epikarda kardiostimulācijas pievadus kreisajam kambarim vai ievietojiet transvenozās kardiostimulācijas pievadus un nostipriniet to proksimālos galus kardiostimulatorā. Iestatiet stimulācijas parametrus, veiciet kardiostimulācijas testu.
- Uzlieciet stingru dubulto cirkulāro šuvi uz KK galotnes, lai piekļūtu kreisajam kambarim.
- Piekļūstiet aortas vārstulim, izmantojot standarta transapikālās metodēs.
- Izmantojot apvalka dzīluma marķierus, virziet ievadītāju un apvalku virs vadītāstīgas vēlamajā dzīlumā, novērojot to virzību fluoroskopijas procedūras laikā.
- Lēnām izvelciet ievadītāju, turot apvalku vietā. Vadītāstīgai jāatrodas pāri vārstulim; saglabājiet šo pozīciju.

8.3.2.2 Transaortāla piekļuve

- Piekļūstiet augšupejošajai aortai, izmantojot standarta kirurģisko metodi (piemēram, daļēju J veida sternotomiju vai labās pusēs parasternālu mini torakotomiju).
- Uzlieciet divas stingras cirkulāras šuves uz augšupejošās aortas paredzētajā piekļuves vietā.

Piezīme. Veicot palpaciju ar pirkstiem, izvēlētajai piekļuves vietai jābūt mīkstai.

- levadiet kardiostimulatora vadu, līdz tā distālais gals atrodas labajā kambarī. Iestatiet stimulācijas parametrus un veiciet kardiostimulācijas testu.
- Piekļūstiet aortas vārstulim, izmantojot standarta transaortālās metodēs.

- levietojiet Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplektu vai vēlamo BAV ievadītāja apvalku aortā aptuveni 2 cm dzīlumā. Lēnām izvelciet ievadītāju, turot apvalku vietā. Vadītāstīgai jāatrodas pāri aortas vārstulim, saglabājiet šo novietojumu.

8.3.3 Valvuloplastija

Pēc ārsta ieskatiem veiciet natīvā aortas vārstuļa iepriekšēju dilatāciju saskaņā ar izvēlētā aortas balonvalvuloplastijas katetra lietošanas instrukciju.

UZMANĪBU! Vārstuļa implantēšanu nedrīkst veikt, ja balonu valvuloplastijas laikā nav iespējams pilnībā piepildīt.

8.3.4 THV ievadišana

UZMANĪBU! Ierīču ievietošanas, novietošanas un izņemšanas laikā jāievēro piesardzība, lai novērstu mīksto audu, cipslainās stīgas, aortas, natīvā vārstuļa vai kambara sieniņas bojājumus.

- Pārliecinieties, vai THV ir pareizi orientēts un uzpildes ierīcē esošais šķidruma tilpums atbilst norādītajam tilpumam.
 - Izmantojot ievietotāju, virziet THV/balona konstrukciju pa vadītāstīgu.
 - Virziet ievietotāju apvalka korpusā, vienlaikus saglabājot stingru satvērienu.
 - Virziet vārstu no ievietotāja uz apvalka lielāko daļu. Piesitiet pie apvalka korpusa, lai izvadītu gaīsa burbuļus pa ievadītāja proksimālo galu. Nos piediet uz ievietotāja vārsta pogas, lai veiktu atgaisošanu.
 - Virziet THV/balona konstrukciju caur apvalku un novietojiet to mērķa vārstulī. Ja nepieciešams, pagrieziet uz roktura esošo liekšanas ritenīti, lai THV/balona konstrukciju novietotu vietā.
- UZMANĪBU! THV nedrīkst atrasties apvalkā ilgāk par 5 minūtēm, jo tas var radīt viru bojājumu un ieteikmēt vārstuļa funkcionālītāti.**
- Pārbaudiet, vai THV ir pareizi novietots starp piegādes sistēmas diviem iekšējiem izcīlējiem.
 - Sāciet THV izvēšanu.
 - Atbloķējiet uzpildes ierīci, ko nodrošina Edwards Lifesciences.
 - Sāciet strauju kardiostimulāciju; tiklīdz sistoliskais asinsspiediens ir samazinājies līdz 50 mmHg vai mazāk, varat sākt balona piepildīšanu.
 - Izvērsiet vārstuli, uzpildot balonu ar visu Edwards Lifesciences nodrošinātās uzpildes ierīces tilpumu, noturiet to 3 sekundes un pārliecinieties, vai uzpildes ierīces cilindrī ir tukši, lai nodrošinātu pilnīgu balona uzpildi.
 - Iztukšojet balonu. Kad balons ir pilnībā iztukšots, izslēdziet kardiostimulatoru.

8.3.5 Sistēmas noņemšana

- Ja tika veikti locījumi, pilnībā atlīciet piegādes sistēmu.

Atvelciet piegādes sistēmu un vadītāstīgu apvalkā. Izņemiet ievietotāju un piegādes sistēmu no apvalka.

UZMANĪBU! Pirms izņemšanas pareizi iztukšojet balonu un atlīciet piegādes sistēmu.

- Izņemiet visas ierīces, kad ACT sasniedzis piemērotu līmeni.
- Izņemiet apvalku no piekļuves vietas, noslēdziet piekļuves vietu un pārliecinieties, vai ir notikusi hemostāze.

8.4 THV pozicijas pārbaude un mērījumu veikšana

Izmēriet un reģistrējiet hemodinamiskos parametrus.

- Uzņemiet angiogrammu, lai novērtētu ierīces darbību un koronāro caurlaidību (ja nepieciešams).
- Izmēriet un reģistrējiet transvalvulārā spiediena gradientus.
- Izņemiet visas ierīces, kad ACT sasniedzis piemērotu līmeni (piemēram, < 150 s). Skatiet ievadītāja apvalka lietošanas instrukciju par ierīces izņemšanu.
- Noslēdziet piekļuves vietu.

9.0 Piegādes veids

STERILS. Vārstulis tiek piegādāts sterilizēts ar glutāraldehīda šķidumu.

Piegādes sistēma un piederumi tiek piegādāti sterilizēti ar etilēna oksīdu.

THV tiek piegādāts nepirogēns un iepakots buferētā glutāraldehīdā, plastmasas tvertnē, kurai ir plomba, kas ļauj konstatēt, vai šī tvertnē nav

bojāta vai atvērta. Katra tvertne tiek transportēta korpusā ar temperatūras indikatoru, lai noteiktu, vai THV nav bijis pakļauts ekstremālai temperatūrai. Pirms transportēšanas šis korpuiss tiek iepakots putuplastā.

9.1 Glabāšana

THV jāglabā no 10 °C līdz 25 °C (no 50 °F līdz 77 °F). Katra tvertne tiek transportēta kastē ar temperatūras indikatoru, lai noteiktu, vai THV nav bijis pakļauts ekstremālas temperatūras iedarbībai.

Piegādes sistēma un piederumi ir jauzglabā vēsā, sausā vietā.

10.0 Drošums, lietojot MR vidē



Izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus

Neklinisko pārbaužu rezultāti liecina, ka Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstulis un Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis ir izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus. Pacientu ar šo ierīci var droši skenēt uzreiz pēc ierīces implantācijas, ievērojot tālāk norādītos nosacījumus.

- Statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 teslas (T) vai 3,0 teslas (T)
- Maksimālais telpiskais magnētiskā gradiента lauks ir 2500 gausi/cm (25 T/m) vai mazāks
- Maksimālais MR sistēmas ziņotais visa ķermēja vidējais īpatnējās absorbēcijas ātrums (specific absorption rate — SAR) ir 2,0 W/kg (normālās darbības režīmā)

Ja tiek ievēroti iepriekš norādītie skenēšanas nosacījumi, paredzams, ka transkatetra sirds vārstulis izraisīs temperatūras paaugstināšanos maksimāli par 3,0 °C pēc nepārtrauktas 15 minūšu skenēšanas.

Nekliniskās pārbaudēs ierīces radītais attēla artefakts spina echoimpulu attēlos sasniedz līdz 14,5 mm un gradiента echoimpulsu attēlos līdz 30 mm no implanta, veicot skenēšanu ar 3,0 T magnētiskās rezonances attēlveidošanas sistēmu. Gradienta echoimpulsu attēlos ierīces lūmenu aptumšo artefakts.

Implants ir pārbaudīts tikai 1,5 T vai 3,0 T MR sistēmās.

Ja vārstulis tiek implantēts citā vārstulī vai ķermenī ir cita veida implantī, pirms MR procedūras ir jāpārskata magnētiskās rezonances attēlveidošanas drošības informācija attiecībā uz ķirurģisko vārstuli vai citām ierīcēm.

11.0 Uz THV attiecīnāmā kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija

Šī ierīce satur tālāk norādīto(-ās) vielu(-as), kas definēta(-as) kā CMR 1B koncentrācijā, kas pārsniedz 0,1% masas:

Kobalts; CAS Nr. 7440-48-4; EK Nr. 231-158-0

Pašreizējā pierādījumos balstītā zinātniskā informācija liecina, ka medicīniskas ierīces, kas izgatavotas no kobalta sakausējumiem vai kobaltu saturošā nerūsošā tērauda sakausējumiem, neizraisa saslimšanas ar vēzi vai kaitīgas ietekmes uz reproduktīvo sistēmu riska palielināšanos.

Tabulās tālāk parādīta uz THV attiecīnāmā kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija par materiāliem un vielām.

10. tabula. SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis

Viela	CAS	Modeļa svara diapāzons (mg)
Kobalts	7440-48-4	131–427
Niķelis	7440-02-0	148–405
Hroms	7440-47-3	85,2–230
Polietilēntereftalāts	25038-59-9	102–170
Kolagēns, liellopu audi, polimēri un glutāraldehīds	2370819-60-4	58,3–141
Molibdēns	7439-98-7	40,3–84,6
Polietilēns	9002-88-4	19,4–22,0
Politetrafluoretīlēns	9002-84-0	12,3–15,1
Dzelzs	7439-89-6	0–8,06
Titāns	7440-32-6	0–8,06
Mangāns	7439-96-5	0–1,21
Silikons	7440-21-3	0–1,21
Titāna dioksīds	13463-67-7	0,307–1,03
Polibutilāts	24936-97-8	0,273–0,340
Antimona trioksīds	1309-64-4	0,161–0,243
Ogleklis	7440-44-0	0–0,201
Bors	7440-42-8	0–0,121
Fosfors	7723-14-0	0–0,121
Sērs	7704-34-9	0–0,0806
Krāsviela "D&C Green No. 6"	128-80-3	0,0394–0,0513
Silicija dioksīds	7631-86-9	0,00422–0,00525
Erukamīds	112-84-5	0,00110–0,00178
4-dodecibenzolsulfonskābe	121-65-3	0,000330–0,000453

Viela	CAS	Modeļa svara diapāzons (mg)
Titāns	7440-32-6	0–10,9
Mangāns	7439-96-5	0–1,64
Silikons	7440-21-3	0–1,64
Titāna dioksīds	13463-67-7	0,219–0,752
Polibutilāts	24936-97-8	0,273–0,383
Ogleklis	7440-44-0	0–0,274
Antimona trioksīds	1309-64-4	0,112–0,190
Bors	7440-42-8	0–0,164
Fosfors	7723-14-0	0–0,164
Sērs	7704-34-9	0–0,109
Krāsviela "D&C Green No. 6"	128-80-3	0,0394–0,0578
Silicija dioksīds	7631-86-9	0,00422–0,00592
Erukamīds	112-84-5	0,000683–0,00128
4-dodecibenzolsulfonskābe	121-65-3	0,000286–0,000430

11. tabula. SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstulis

Viela	CAS	Modeļa svara diapāzons (mg)
Kobalts	7440-48-4	131–314
Niķelis	7440-02-0	148–298
Polietilēntereftalāts	25038-59-9	142–212
Hroms	7440-47-3	85,2–169
Kolagēns, liellopu audi, polimēri un glutāraldehīds	2370819-60-4	58,3–97,5
Molibdēns	7439-98-7	40,3–84,6
Polietilēns	9002-88-4	19,4–22,0
Politetrafluoretīlēns	9002-84-0	12,3–15,1
Dzelzs	7439-89-6	0–8,06
Titāns	7440-32-6	0–8,06
Mangāns	7439-96-5	0–1,21
Silikons	7440-21-3	0–1,21
Titāna dioksīds	13463-67-7	0,307–1,03
Polibutilāts	24936-97-8	0,273–0,340
Antimona trioksīds	1309-64-4	0,161–0,243
Ogleklis	7440-44-0	0–0,201
Bors	7440-42-8	0–0,121
Fosfors	7723-14-0	0–0,121
Sērs	7704-34-9	0–0,0806
Krāsviela "D&C Green No. 6"	128-80-3	0,0394–0,0513
Silicija dioksīds	7631-86-9	0,00422–0,00525
Erukamīds	112-84-5	0,00110–0,00178
4-dodecibenzolsulfonskābe	121-65-3	0,000330–0,000453

12.0 Drošuma un klīniskās veikspējas kopsavilkums (Summary of Safety and Clinical Performance — SSCP)

SSCP ir pielāgots atbilstoši paziņotās struktūras veiktajam kliniskajam novērtējumam, par kuru ir piešķirts CE sertifikāts. SSCP satur atbilstošu šīs informācijas apkopojumu.

Paziņotā struktūra ir nēmusi vērā ieguvumu un riska pamatojumam un piekritusi tam attiecībā uz īslaicīgu un ilgtermiņa SAPIEN 3/SAPIEN 3 Ultra platformas drošumu un efektivitāti.

Visas SAPIEN 3/SAPIEN 3 Ultra platformas atbilstība veikspējas prasībām (GSPR) attiecībā uz drošumu (MDR GSPR1), veikspēju (MDR GSPR1), blakusparādību pieņemamību (MDR GSPR8), lietojamību (MDR GSPR5),

ierīces kalpošanas ilgumu (MDR GSPR6) un pieņemamu ieguvumu un risku attiecību (MDR GSPR8) ir noteikta atbilstoši markējumā norādītajām indikācijām.

Šīs medicīniskās ierīces SSCP skatiet vietnē <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Kad kļūs pieejama Eiropas Medicīnisko ierīču datubāze/Eudamed, šīs medicīniskās ierīces SSCP skatiet vietnē <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

13.0 Pamata ierīces unikālais identifikators — ierīces identifikators (UDI-DI)

Pamata UDI-DI ir piekļuves atslēga ar ierīci saistītai informācijai, kas ievadīta Eudamed sistēmā. Vārstuļu, piegādes sistēmas un apvalka pamata UDI-DI var izmantot, lai noteiktu SSCP.

Pamata UDI-DI ir norādīts tālāk esošajā tabulā.

12. tabula. Edwards SAPIEN 3 sistēma

Izstrādājums	Modelis				Pamata UDI-DI
	20 mm sistēma	23 mm sistēma	26 mm sistēma	29 mm sistēma	
Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)	0690103D0 03SAP000V P
Edwards Certitude piegādes sistēma	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29	0690103D0 03CER000Q Z
Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts	9620IS18			9620IS21	0690103D0 03CIS000SL
Uzpildes ierīce	96402			96406	0690103D0 03IND000T G
Edwards appresēšanas instruments	9600CR				0690103D0 03CRI000TH

13. tabula. Edwards SAPIEN 3 Ultra sistēma

Izstrādājums	Modelis			Pamata UDI-DI		
	20 mm sistēma	23 mm sistēma	26 mm sistēma			
Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstulis	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)	0690103D0 03SAP000V P		
Edwards Certitude piegādes sistēma	9620TA20	9630TA23	9630TA26	0690103D0 03CER000Q Z		
Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts	9620IS18	9620IS21		0690103D0 03CIS000SL		
Uzpildes ierīce	96402			0690103D0 03IND000T G		
Edwards appresēšanas instruments	9600CR			0690103D0 03CRI000TH		

14.0 Paredzamais ierīces kalpošanas laiks

Edwards transkatetra sirds vārstulim ir veikta rūpīga pirmskliniskā vārstuļa izturības testēšana atbilstoši vārstuļu testēšanas prasībām kliniskajos pētījumos un pēcreģistrācijas pētījumos. Vārstuļi tika sekmiņi testēti, imitējot 5 gadus ilgu darbības periodu. Papildus tam kliniskie dati parāda izturību līdz 5 gadiem ar novērošanu. Tieki turpināti faktiskā kalpošanas laika pētījumi, un tas atšķiras katram pacientam.

15.0 Informācija par pacientu

Kopā ar katru THV komplektāciju ir iekļauta pacienta implanta karte. Pēc implantācijas norādīet visu nepieciešamo informāciju un izsniedziet pacientam implanta karti. Sērijas numurs ir atrodams uz iepakojuma. Izmantojot šo karti, pacenti, ja viņiem ir nepieciešama medicīniskā palidzība, var informēt veselības aprūpes speciālistus par implanta veidu.

16.0 Atgūto THV un ierīču utilizēšana

Eksplantētais THV ir jāievieto piemērotā histoloģiskā fiksācijas līdzeklī, piemēram, 10% formalinā vai 2% glutāraldehīdā, un jānosūta atpakaļ uzņēmumam. Ja tieki ievēroti šie nosacījumi, sasaldēšana nav nepieciešama. Lai pieprasītu eksplantācijas komplektu, sazinieties ar uzņēmumu Edwards Lifesciences.

Rīkojieties ar izmantotajām ierīcēm un utilizējet tās tādā pašā veidā kā ar slimnīcas atkritumiem un bioloģiski bīstamiem materiāliem. Šo ierīču iznīcināšana nav saistīta ar īpašu risku.

17.0 Kliniskie pētījumi

Kliniskos ieguvumus skatiet SSCP.

18.0 Atsauces

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.

Lietuvių

Naudojimo instrukcijos

Transkaterinė širdies vožtuvą gali implantuoti tik bendrovės „Edwards Lifesciences“ išmokyti gydytojai. Implantuojantis gydytojas privalo turėti standartinių kateterizavimo metodų naudojimo patirties. Gydytojas, atsižvelgdamas į paciento anatomiją ir susijusią riziką, savo nuožiūra pasirenka tinkamą THV implantavimo būdą.

1.0 Priemonės aprašymas

Transkaterinio širdies vožtuvu sistemos „Edwards SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“

Transkaterinių širdies vožtuvų (THV) sistemas „Edwards SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“ sudaro transkateriniai širdies vožtuvai „Edwards SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“ bei įterpimo sistemos.

• Transkaterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“ (1 pav.)

Transkaterinį širdies vožtuvą (THV) „Edwards SAPIEN 3“ sudaro balioneliu išplečiamas, rentgenokontrastiškas kobalto ir chromo rémas, triburis galvijų širdiplėvės audinio vožtuvas ir polietileno tereftalato (PET) audinio vidinis bei išorinis apsauginiai gaubteliai. Burės apdorojamos pagal „Carpentier–Edwards ThermaFix“ procedūrą.

THV yra skirtas implantuoti pagal natyvinio žiedo dydžio intervalą, susijusį su aortos žiedo trimačiu plotu, išmatuotu ties pagrindo žiedu per sistolę, kaip nurodyta 1 lentelė:

• Transkaterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3 Ultra“ (2 pav.)

Transkaterinį širdies vožtuvą (THV) „Edwards SAPIEN 3 Ultra“ sudaro balioneliu išplečiamas, rentgenokontrastiškas kobalto ir chromo rémas, triburis galvijų širdiplėvės audinio vožtuvas bei polietileno tereftalato (PET) audinio vidinis ir išorinis apsauginiai gaubteliai. Burės apdorojamos pagal „Carpentier–Edwards ThermaFix“ procedūrą.

1 lentelė

Natyvinio vožtuvu žiedo dydis (TEE)*	Natyvinio vožtuvu žiedo dydis (KT)		THV dydis
	Plotas	Ploto išvestinis skersmuo	
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 dydžio rekomendacijos pagrystos natyvinio vožtuvu žiedo dydžiu, nustatomu transezofaginės echokardiografijos (TEE) arba kompiuterinės tomografijos (KT) matavimais. Pasirenkant THV dydį reikia atsižvelgti į paciento anatomiją ir taikyti kelis vaizdavimo režimus.

Pastaba. Siekiant sumažinti paravožtuvinės regurgitacijos, pasislinkimo ir (arba) žiedo plyšimo riziką, reikia įvertinti per mažo ir per didelio dydžio pasirinkimo riziką.

* Dėl dvimačių vaizdų apribojimų dvimatį TEE vaizdavimą reikia papildyti trimačio ploto matavimais.

2 lentelėje pateiktos dydžio rekomendacijos implantuojant THV bioproteze, kuris tinkamai nebeveikia.

2 lentelė

Chirurginio vožtuvu tikrasis vidinis skersmuo (VS) ^[1]	THV dydis
16,5–19,0 mm	20 mm
18,5–22,0 mm	23 mm
22,0–25,0 mm	26 mm

„Edwards“, „Edwards Lifesciences“, stilizuotas „E“ logotipas, „Carpentier–Edwards“, „Certitude“, „Edwards SAPIEN“, „Edwards SAPIEN 3“, „Edwards SAPIEN 3 Ultra“, „INSPIRIS“, „INSPIRIS RESILIA“, „Qualcrimp“, „RESILIA“, „SAPIEN“, „SAPIEN 3“, „SAPIEN 3 Ultra“, „ThermaFix“ ir „VFit“ yra „Edwards Lifesciences Corporation“ prekių ženklai. Visi kiti prekių ženklai yra jų atitinkamų savininkų nuosavybė.

Chirurginio vožtuvu tikrasis vidinis skersmuo (VS) ^[1]	THV dydis
25,0–28,5 mm	29 mm

Pastaba. Chirurginio vožtuvu tikrasis vidinis skersmuo (VS) gali būti mažesnis nei etiketėje nurodytas vožtuvu dydis. Tinkamai neveikiančio bioprotezo, kai nebuvu įdėtas stentas, atveju atsižvelkite į natyvinio žiedo dydžio nustatymo rekomendacijas. Kad būtų implantuotas tinkamo dydžio THV, reikia nustatyti nebeveikiančio bioprotezo matmenis; tai geriausia padaryti atliekant kompiuterinę tomografiją, magnetinio rezonanso tyrimą ir (arba) transezofaginę echokardiografiją.

3 lentelėje pateiktos laboratoriniuose bandymuose paremtos dydžio rekomendacijos implantuojant THV, kai tinkamai neveikia INSPIRIS RESILIA aortos bioprotezai, kurių dydžiai 19–25 mm:

3 lentelė

INSPIRIS RESILIA aortos vožtuvu (11500A modelio)* nurodytas dydis	THV dydis
19 mm	20 mm arba 23 mm
21 mm	23 mm arba 26 mm
23 mm	26 mm
25 mm	29 mm

* INSPIRIS RESILIA aortos vožtuvu 11500A modelio 19–25 mm dydžių vožtuvuose įdiegta „VFit“ technologija, kurią sudaro išplečiamos juostos ir fluoroskopu matomi dydžio žymekliai, skirti galimoms būsimoms „vožtuvu vožtuve“ procedūroms. Šiuo metu nėra klinikinių duomenų apie INSPIRIS RESILIA 11500A modelio aortos vožtuvu „vožtuvu vožtuve“ procedūrą ar išplėtimo funkciją. Audinių įaugimo poveikis INSPIRIS RESILIA aortos vožtuvu išplėtimo savybėms nebuvu vertintas.

ISPĖJIMAS. Neatlikite savarankiškų balioninės aortos valvuloplastikos procedūrų INSPIRIS RESILIA 19–25 mm dydžio aortos vožtuvui. Dėl to vožtuvas gali išsplėsti ir sukelti aortos vožtuvu nepakankamumą, koronarinę emboliją arba žiedo plyšimą.

Pastaba. INSPIRIS RESILIA 11500A modelio 27–29 mm dydžio aortos vožtuvuose nenaudojama „VFit“ technologija, todėl jie atitinka 2 lentelėje pateiktus chirurginio vožtuvu tikrojo vidinio skersmens (VS) dydžius.

Pastaba. Tikslus reikalingas THV išskleidimo tūris gali kisti atsižvelgiant į vidinį bioprotezo skersmenį. Gautuose vaizduose gali nebūti tiksliai atvaizduoti tokie veiksnių kaip kalcifikacija ir granuliacionio audinio augimas, dėl kurių tinkamai nebeveikiančio bioprotezo efektyvusis vidinis skersmuo gali tapti mažesnis nei tikrasis vidinis skersmuo (VS). Norint nustatyti tinkamiausią THV dydį ir užtikrinti vardinį THV išskleidimą bei pakankamą įtvirtinimą, reikia atsižvelgti į šiuos veiksnius ir juos įvertinti. Neviršykite vardinio plyšimo slėgio. Žr. 4 lentelėje nurodytus išplėtimo parametrus.

• Įterpimo sistema „Edwards Certitude“ (3 pav.)

Įterpimo sistema „Edwards Certitude“ padeda įdėti bioprotezą. Įterpimo sistemą sudaro lankstus kateteris, skirtas padėti stebėti ir įdėti vožtuvą. Įterpimo sistema turi smailėjantį galiuką, palengvinantį perėjimą per vožtuvą. Ant rankenos yra lankstumo valdymo ratukas, skirtas balioninio kateterio sulenkimui valdyti. Įterpimo sistemos kreipiamosi vienos spindyje yra vielinių kaištis. Kad būtų lengviau nustatyti vožtuvu padėti, balionėlyje yra radiokontrastinė vidurio žyma. Išskleidžiant THV naudojamas pailginimo vamzdelis.

Išplėtimo parametrai išskleidžiant vožtuvą:

4 lentelė

Modelis	Vardinis balionėlio skersmuo	Vardinis išplėtimo tūris	Vardinis plyšimo slėgis (RPB)
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“ įvediklio movos rinkinys (4 pav.)

„Edwards Certitude“ įvediklio movos rinkinys padeda įvesti ir išimti priemones, naudojamas su transkateriniais širdies vožtuvais SAPIEN 3 ir „SAPIEN 3 Ultra“. Ant movos yra radiokontrastinė žyma, skirta movos galiukui vizualizuoti, o ant movos korpuso distalinio galio yra neradiokontrastinės glylo žymos. Proksimaliniame movos gale yra plovimo vamzdelis ir trys hemostatiniai vožtuvai. Įvediklis tiekiamas su mova. Visas įvediklis yra radiokontrastinis.

5 lentelė

Informacija apie įvediklio movos rinkinį

Modelis	9620IS18	9620IS21
Movos vidinis skersmuo	18 F (6,1 mm)	21 F (6,9 mm)
Movos veiksmingasis ilgis	21 cm	21 cm
Įvediklio dydis	Išorinis skers-muo: 6,3 mm	Išorinis skers-muo: 7,0 mm
Įvediklio veiksmingasis ilgis	33 cm	
Didžiausios kreipiamosios vienos, kurią galima naudoti, skersmuo	0,89 mm (0,035 col.)	

• Papildomas veržiamasis įtaisas „Qualcrimp“

Papildomas veržiamasis įtaisas „Qualcrimp“ naudojamas veržiant THV (5 pav.).

• Kroviklis

Kroviklis naudojamas įterpimo sistemių į movą įvesti (6 pav.).

• „Edwards“ veržtuvas ir veržtuvu stabdiklis (7 pav.)

„Edwards“ veržtuvas sumažina vožtuvu skersmenį taip, kad jį būtų galima tvirtinti ant jo įterpimo sistemos. Veržtuvą sudaro korpusas ir suspaudimo mechanizmas; jis uždaromas ant korpuso esančia rankena. Dvių dalių veržtuvu stabdiklis naudojamas veržiant vožtuvą iki jo numatytojo skersmens.

• Išplėtimo priemonė

Išplėtimo priemonė su fiksavimo mechanizmu naudojama vožtuvui išplėsti.

Pastaba. Siekiant tinkamai nustatyti tūrį, įterpimo sistema reikia naudoti kartu su bendrovės „Edwards Lifesciences“ tiekiamą išplėtimo priemonę.

2.0 Paskirtis

Bioprotezas yra skirtas naudoti pacientams, kuriems reikia pakeisti širdies vožtuvą. Įterpimo sistema ir priedai yra skirti palengvinti bioprotezo įvedimą naudojant transapikalines ir transaortinės prieigos metodus.

3.0 Indikacijos

- Transkaterinio širdies vožtuvu sistema „Edwards SAPIEN 3 Ultra“ skirta naudoti pacientams, sergantiems sunkia simptomine kalcifikuoto aortos vožtuvu stenoze, kurios atviras širdies chirurginis gydymas, širdies specialistų komandos vertinimu, yra vidutinės arba didesnės rizikos (t. y. prognozuojama mirštamuvo dėl operacijos rizika $\geq 3\%$ per 30 dienų, remiantis „Society of Thoracic Surgeons“ (STS) rizikos vertinimu ir sergamumu kitomis klinikinėmis gretutinėmis ligomis, kurių nevertina STS rizikos skaičiuotuvas).
- Transkaterinio širdies vožtuvu sistema „Edwards SAPIEN 3 Ultra“ skirta naudoti pacientams, sergantiems simptomine širdies liga dėl tinkamai nebeveikiančio (paveikto stenozės, nepakankamai našaus ar esant šiuo veiksniu deriniui) aortos vožtuvu chirurginio bioprotezo arba mitralinio vožtuvu chirurginio bioprotezo, kurios atviras chirurginis gydymas, širdies chirurgų komandos vertinimu, yra didelės arba didesnės rizikos (t. y. prognozuojama mirštamuvo dėl operacijos rizika $\geq 8\%$ per 30 dienų, remiantis „Society of Thoracic Surgeons“ (STS) rizikos vertinimu ir sergamumu kitomis klinikinėmis gretutinėmis ligomis, kurių nevertina STS rizikos skaičiuotuvas).

4.0 Kontraindikacijos

THV sistemos „Edwards SAPIEN 3“ ir „SAPIEN 3 Ultra“ naudojimas kontraindikuotas pacientams, kurie:

- negali toleruoti gydymo antikoagulantais / antitrombocitiniais preparatais arba serga bakteriniu endokarditu ar kitomis infekcinėmis ligomis.

5.0 Ispėjimai

- Prietaisai yra sukurti, skirti naudoti ir platinami STERILŪS, jie yra tik vienkartinio naudojimo. **Šiuo prietaisu negalima pakartotinai sterilizuoti ar pakartotinai naudoti.** Néra duomenų, patvirtinančių prietaisų sterilumą, nepirogeniškumą ir veiksmingumą pakartotinai apdorojus.
 - Tinkamas THV dydžio nustatymas svarbus siekiant sumažinti paravožtuvinės regurgitacijos, pasislinkimo ir (arba) žiedo plyšimo riziką.
 - Prieš implantavimą gydytojas turi patikrinti tinkamą THV nukreipimą.
 - THV gali greitai susidėvėti, jei jis implantuojamas pacientams, kuriu kalcio metabolizmas paketęs.
 - Kai vykdomas veninis stimulavimas, atliekant procedūrą svarbu stebeti stimulavimo laidą, kad būtų išvengta galimos širdies ir kraujagyslių perforacijos stimulavimo laidu.
 - THV visada turi būti sudrėkintas ir negali būti veikiamas jokiais tirpalais, cheminėmis medžiagomis, antibiotikais ir pan., išskyrus laikymo tirpalą, kuriame laikomas gabenant, ir sterilių fiziologinį tirpalą, kad nebūtų pažeistos burės ir dėl to vožtuvas nepradėtų prasčiau veikti. Bet kuriuo procedūros metu netinkamai elgiantis arba pažeidus THV burei, THV reikės pakeisti.
 - Pacientai, kurie yra pernelyg jautrūs kobaltui, nikeliui, chromui, molibdenui, titanui, manganui, siliciui, galvijų audiui ir (arba) polimerinėms medžiagoms, gali patirti alerginę reakciją.
 - Nenaudokite THV, jeigu pažeista kontrolinė plomba, nes prietaisai gali būti nesterilus.
 - Nenaudokite THV, jeigu buvo suaktyvintas temperatūros indikatorius, nes gali pablogėti vožtuvu veikimas.
 - Nenaudokite THV, jeigu baigėsi jo galiojimo trukmė, nes gali būti pažeistas jo sterilumas arba pablogėti vožtuvu veikimas.
 - Nenaudokite THV, jei tirpalas talpykloje nevisiškai padengia vožtuvą arba vožtuvas yra pažeistas.
 - Nesieltkite netinkamai su įterpimo sistema arba nenaudokite įterpimo sistemos ir priedų, jeigu pakuocią sterilumo barjerai ir kitos dalys buvo atidarytos ar pažeistos, jų negalima išplauti arba baigėsi jų galiojimo trukmė.
 - Vožtuvų recipientams turėtų būti taikomas gydymas antikoagulantais / antitrombocitiniais väistais, išskyrus atvejus, kai jis kontraindikuotas, kad būtų sumažinta vožtuvu trombozės ar tromboembolinii reiškiniai rizika, kaip buvo nustatyta jų gydytojų. Ši priemonė nebuvo išbandyta naudoti be antikoagulantų terapijos.
 - Procedūrą reikia atlkti naudojant fluoroskopiją. Tam tikros procedūros, kai naudojama fluoroskopija, yra susijusios su spinduliuotės sužalojimais odai. Šie sužalojimai gali būti skausmingi, sudarkantys ir ilgalaikiai.
 - Būkite atsargūs implantuodami vožtuvą pacientams, kuriems nustatyta kliniskai reikšminga vainikinės arterijos liga.
 - Pacientus, kuriems anksčiau implantuoti bioprotezai, reikia nuodugniai įvertinti prieš implantuojant vožtuvą, kad būtų užtikrintas tinkamas vožtuvu padėties nustatymas ir įstatymas.
 - Gydant tinkamai nebeveikiančius bioprotezes balioninę valvuloplastiką atlkti nepartartina, nes gali prasidėti bioprotezo medžiagos embolizacija ir būti mechaniskai sutrikdyta vožtuvu burų veikla.
- ## 6.0 Atsargumo priemonės
- Nenustatytas ilgalaikis THV patvarumas. Rekomenduojama reguliarai medicininė priežiūra siekiant įvertinti vožtuvu veikimą.
 - Glutaraldehidas gali sudirginti odą, akis, nosį ir gerklę. Venkite ilgesnio ar kartotinio salyčio su tirpalu ir stenkiteis jo nejkvėpti. Naudokite tik esant tinkamam védinimui. Patekus ant odos, iškart nuplaukite paveiktą vietą vandeniu; jei tirpalo patenka į akis, iškart kreipkitės į gydytoją pagalbos. Daugiau informacijos apie glutaraldehydo poveikį rasite medžiagos saugos duomenų lape, kurį gali pateikti bendrovė „Edwards Lifesciences“.
 - THV implantavimo saugumas ir veiksmingumas nebuvo patirkintas pacientams, kuriems:
 - nekalcifikuotas aortos žiedas;
 - yra įgimtas vienburis aortos vožtuvas;
 - bet kurioje padėtyje yra anksčiau įdėtas protezinis žiedas;
 - yra sunki skilvelių disfunkcija, kai išstumimo frakcija $< 20\%$;
 - yra hipertrofinė kardiomiopatija, esant obstrukcijai ar nesant jos;
 - yra aortos stenozė, kuriai būdinga AV maža tėkmė, mažas gradientas;

- lydinčioji paravožtuvinė regurgitacija, kai neveikiantis bioprotezas nėra tvirtai pritvirtintas natyviname žiede arba jo struktūra yra pažeista (pvz., vielinio karkaso lūžis);
- iš dalies atskirta tinkamai nebeveikiančio bioprotezo burė, kuri būdama aortos padėtyje gali užstoti vainikinės arterijos angą;
- yra stipriai kalcifikuotos aortos vožtuvo burės netoli vainikinių arterijų angų.
- Po procedūros rekomenduojama profilaktiskai skirti atitinkamų antibiotikų pacientams, kuriems kyla didesnis protezinių vožtuvo infekcijos ir endokardito pavojus.
- Jei per pradinį implantavimą buvo taikiytu chordiniai išlaikymo metodai, keičiant mitralinį vožtuvą reikia būti ypač atsargiems, kad neįstigtu povožtuvinis prietasas.
- Remiantis gydančiojo gydytojo nuomone dėl pavojų ir naudos, vožtuvą galima implantuoti santykinių jauniems pacientams, nors dėl ilgalaikio patvarumo vis dar atliekami klinikiniai tyrimai.
- Neperpildykite išplečiamą balionėlio, nes tai gali trukdyti tinkamai sugretinti vožtuvu bures, dėl to nukentėtų vožtuvu veikimas.
- THV recipientams turėtų būti taikomas gydymas antikoagulantais / antitrombocitiniais vaistais, kad būtų sumažinta vožtuvu trombozės ar tromboembolijos atvejų rizika, kaip buvo nustatyta jų gydytoju.
- „Tinkamai nebeveikiančiam bioproteze esančio THV“ konfigūracijos atveju vidutinis liekamasis gradientas gali būti didesnis nei stebimas implantavus vožtuvą į natyvinį aortos žiedą, kai naudota to paties dydžio priemonė. Pacientai, kurių vidutinis gradientas po procedūros padidėjęs, turi būti atidžiai stebimi. Svarbu nustatyti ankščiau implantuoto bioprotezo vožtuvu gamintoją, modelį ir dydį, kad būtų galima implantuoti tinkamą vožtuvą ir išvengti protezo ir paciento nesutapties. Be to, prieš procedūrą reikia taikiytu tinkamus vaizdavimo režimus, kad būtų kuo tiksliau nustatytas vidinis skersmuo.

7.0 Galimi nepageidaujami reiškiniai

Galima rizika, susijusi su bendra procedūra, išskaitant prieiga, širdies kateterizaciją ir bendrąjį nejautrą:

- mirtis;
- insultas / trumpalaikis išeminis kraujotakos sutrikimas, klasteriai arba neurologinis deficitas;
- paralyžius;
- nuolatinė negalia;
- kvėpavimo nepakankamumas arba kvėpavimo sutrikimas;
- širdies ir kraujagyslių pažeidimas, išskaitant kraujagyslių, skilvelio, priesirdžio, pertvaros, miokardo ar vožtuvų struktūrų perforaciją ar disekaciją, dėl ko gali prieikti intervencijos;
- perikardo efuzija ar širdies tamponada;
- kraujavimas iš krūtinės ląstos;
- embolizacija, išskaitant oro, kalcifikuoto vožtuvu medžiagos arba trombų;
- infekcija, išskaitant septicemiją ir endokarditą;
- širdies nepakankamumas;
- miokardo išemija arba infarktas;
- inkstų nepakankamumas arba inkstų sutrikimas;
- laidumo sistemos pažeidimas, dėl kurio gali reikėti visam laikui implantuoti širdies stimulatorių;
- aritmijos, tarp jų skilvelių virpėjimas (VF) ir skilvelių tachikardija (VT);
- kraujavimas už pilvaplėvės;
- arterioveninė (AV) fistulė arba pseudoaneurizma;
- pakartotinė operacija;
- išemija, nervo pažeidimas, peties rezginio pažeidimas arba ankštumo sindromas;
- restenozė;
- plaučių edema;
- pleuros efuzija;
- kraujavimas, kai reikia perpilti kraują arba intervencijos;
- anemija;
- kraujagyslių trombozė / okliuzija;
- patologinės laboratorinių tyrimų vertės (išskaitant elektrolitų pusiausvyros sutrikimą);
- hipertenzija arba hipotenzija;
- alerginė reakcija į nejautrą, kontrastinę medžiagą, priemonės medžiagas arba galvijų širdiplėvės audinį;
- hematoma;
- sinkopė;

- skausmas arba pokyčiai (pvz., žaizdos infekcija, hematoma ir kitos žaizdos priežiūros komplikacijos) prieigos vietoje;
- fizinių pratimų netoleravimas arba silpnumas;
- uždegimas;
- krūtinės angina;
- vazovagalinė reakcija;
- širdies ūžesys;
- karščiavimas.

Papildoma galima rizika, susijusi su transkateterinio aortos vožtuvu keitimo (TAVR) procedūra, bioprotezu ir susijusių priemonių bei priedų naudojimu:

- širdies sustojimas;
- kardiogeninis šokas;
- skubi širdies operacija;
- širdies nepakankamumas arba mažas minutinis širdies tūris;
- vainikinių arterijų užsikimšimas / tēkmės tarp vožtuvų sutrikimai;
- priemonės trombozė, dėl kurios reikalinga intervencija;
- vožtuvu trombozė;
- priemonės embolizacija;
- priemonės pasislirkimas ar netinkama padėtis, kai reikia intervencijos;
- kairiojo skilvelio ištekamojo trakto obstrukcija;
- vožtuvu išskleidimas nepageidaujamoje vietoje;
- vožtuvu stenozė;
- vožtuvu struktūrų pablogėjimas (nusidėvėjimas, skilimas, kalcifikacija, burių plyšimas / atplyšimas nuo stento smaugių, burių itraukimas, protezinių vožtuvų komponentų siūlės linijų plyšimas, sustorėjimas, stenozė);
- priemonės degeneracija;
- paravožtuvinė arba transvožtuvinė regurgitacija;
- vožtuvu regurgitacija;
- hemolizė;
- priemonės eksplantacija;
- mediastinitas;
- kraujavimas į tarpuplautį;
- nekonstrukcinė disfunkcija;
- mechaninis įterpimo sistemų ir (arba) priedų gedimas, išskaitant balionėlio trūkimą ir galiuko atsiškyrimą;
- neskubi pakartotinė operacija;
- alerginė / imunologinė reakcija į implantą;
- mitralinio vožtuvu sužalojimas.

Pacientui, naudotojui ir (arba) trečiajai šalai Europos ekonominėje erdvėje; jeigu naudojant šią priemonę arba dėl jos naudojimo įvyksta rimtas incidentas, praneškite gamintojui ir savo nacionalinei kompetentingai institucijai; jos kontaktiniai duomenis galite rasti adresu https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en.

8.0 Naudojimo nurodymai

8.1 Sistemos suderinamumas

6 lentelė

Gaminio pavadinimas	20 mm sistema	23 mm sistema	26 mm sistema	29 mm sistema
	Modelis			
Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)
Įterpimo sistema „Edwards Certitude“	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29
Jvediklio movos rinkinys „Edwards Certitude“		9620IS18 (18 F)		9620IS21 (21 F)
Išplėtimo priemonė		96402		96406
„Edwards“ veržtuvas		9600CR		

Papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“, veržtuvu stabdiklį, kroviklį ir pailginimo vamzdelį tiekia „Edwards Lifesciences“

7 lentelė

Gaminio pavadinimas	20 mm sistema	23 mm sistema	26 mm sistema
	Modelis		
Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3 Ultra“	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)
Įterpimo sistema „Edwards Certitude“	9620TA20	9630TA23	9630TA26
Jvediklio movos rinkinys „Edwards Certitude“	9620IS18		9620IS21
Išplėtimo priemonė		96402	
„Edwards“ veržtuvas		9600CR	
Papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“, veržtuvu stabdiklį, kroviklį ir pailginimo vamzdelį tiekia „Edwards Lifesciences“			

Papildoma įranga

- Balioninis kateteris gydytojo nuožiūra
- 20 ml ar didesnis švirkštas
- 50 ml ar didesnis švirkštas
- Didelio slėgio trikryptis čiaupas
- Įprasta širdies kateterizacijos laboratorinė įranga ir priemonės, prieiga prie įprastos širdies vožtvų operacinių įrangos ir priemonių
- Fluoroskopija (fiksujotos, mobilių ar pusiau mobilių fluoroskopijos sistemas, tinkamos naudoti atliekant perkutanines koronarinės intervencijas)
- Transezofaginės arba transtorakalinės echokardiografijos galimybės
- 18 dydžio „Seldinger“ adata (transaortiniams metodui)
- 145 cm x 0,89 mm (0,035 col.) minkšta kreipiamoji viela
- 180 cm arba 260 cm x 0,89 mm (0,035 col.) ir keičiamu ilgiu 0,89 mm (0,035 col.) labai standžios kreipiamosios vielos
- Laikinasis širdies stimulatorius (ŠS) ir stimuliavimo laidas
- Steriliros skalavimo vonelės; fiziologinis tirpalas, fiziologinis tirpalas su heparinu, 15 % atskiesta rentgenokontrastinė medžiaga
- Sterilus stalas THV ir priedams ruošti

8.2 THV naudojimas ir paruošimas

Ruošdami ir implantuodami priemonę, vadovaukitės steriliais metodais.

8.2.1 THV skalavimo procedūra

Priei atidarydami vožtuvą indą, atidžiai patikrinkite, ar néra pažeidimo požymių (pvz., ar nesusikilęs indas ar dangtelis, ar néra nuotekio, ar plomba nesulūžusi ir ar ji yra).

PERSPĖJIMAS. Jei pastebėjote, kad talpyklė pažeista, nesandari, nepakanka sterilizavimo medžiagos arba néra talpyklės plombu, THV negalima implantuoti, nes jis galėjo tapti nesterilus.

- Paruoškite du (2) sterilius dubenis ir ne mažiau kaip 500 ml sterilaus fiziologinio tirpalo, kad galėtumėte kruopščiai praskalauti THV.
- Neliesdami audinio iš indo atsargiai išimkite vožtuvą ir laikiklio konstrukciją. Palyginkite vožtuvą serijos identifikavimo numerij su ant indo dangtelio esančiu numeriu ir rašykite paciento informacijos dokumentuose. Patikrinkite, ar ant vožtuvu rémelio arba audinio néra jokių pažeidimo požymių.
- THV skalaukite, kaip nurodyta toliau.
 - Įdékite THV į pirmajį dubenį su steriliu fiziologiniu tirpalu. Užtikrinkite, kad fiziologinis tirpalas visiškai apsemtu THV ir laikiklį.
 - Panardinę vožtuvą ir laikiklį lėtai purtykite (norėdami atsargiai pasukioti vožtuvą ir laikiklį) mažiausiai 1 minutę pirmyn ir atgal.
 - Perkelkite THV ir laikiklį į antrąjį skalavimo dubenį su steriliu fiziologiniu tirpalu ir švelniai judinkite dar bent vieną minutę. Užtikrinkite, kad pirmajame dubenyje buvęs skalavimo tirpalas nebūtų naudojamas.
 - Vožtuvą reikia palikti galutiniame skalavimo tirpale, kol jis bus reikalingas, kad audinys neišdžiūtų.

PERSPĖJIMAS. Neleiskite, kad judinant ar sukojant vožtuvas skalavimo tirpale liestūsi su skalavimo dubens apačia arba šonais. Skalavimo procedūros metu venkite tiesioginio kontakto tarp identifikavimo žymos ir vožtovo. I skalavimo dubenį negalima dėti jokių kitų daiktų. Vožtuvas turi likti sudrėkintas, kad neišdžiūtų audinys.

8.2.2 Sistemos paruošimas

- Apžiūrėkite visus komponentus, ar jie nepažeisti. Įsitikinkite, kad sistema visiškai atlenkta.
- Praplaukite jvediklį ir movą fiziologiniu tirpalu su heparinu. Sudrėkinkite jvediklį ir movą per visą ilgį.
- Visiškai įstumkite jvediklį į movos korpusą.
- Nusukite kroviklio dangtelį nuo kroviklio ir plaukite jį fiziologiniu tirpalu su heparinu.
- Uždékite kroviklio dangtelį ant įterpimo sistemos taip, kad dangtelio vidus būtų nukreiptas į smailėjantį galiuką.
- Praplaukite pailginimo vamzdelį ir prijunkite jį prie įterpimo sistemos.
- Iš dalies pripildykitė 50 ml ar didesnį švirkštą atskiestos kontrastinės medžiagos ir prijunkite prie pailginimo vamzdelio. Uždarykite trikryptį čiaupą, vedantį į išplėtimo priemonę.
- Naudodami švirkštą su Luerio jungtimi, išleiskite orą iš įterpimo sistemos. Sistemoje palikite nulinį slėgį. Uždarykite trikryptį čiaupą, vedantį į švirkštą su Luerio jungtimi.
- Pašalinkite 3 ml skysčio iš įterpimo sistemos, pasukdami užrakinčios išplėtimo priemonės rankenelę. Atliekami THV priveržimo veiksmus, išplėtimo priemonę palikite užrakinčią.

8.2.3 THV tvirtinimas ir suveržimas ant įterpimo sistemos

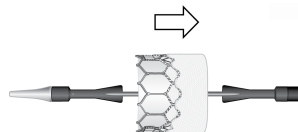
- Papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ visiškai panardinkite inde su 100 ml fiziologinio tirpalo. Nestipriai suspauskite, kol visiškai įsigers. Pasukiokite ne mažiau kaip 1 minutę. Pakartokite šį procesą antrajame inde.
- Sukite veržtuvą, kol anga bus visiškai atidaryta. Dvių dalių veržtuvu stabdiklį pritvirtinkite prie veržtuvu.
- Išimkite THV iš laikiklio ir nuimkite vidinio skersmens žymą.
- Jei reikia, iš dalies priveržkite THV veržtuvę, kol jis gerai priglus papildomo veržiamojo įtaiso „Qualcrimp“ viduje.

Pastaba. Dalinis priveržimas nereikalingas 20 mm vožtuvui.

- Uždékite papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ virš THV.
- THV kryptis ant įterpimo sistemos apibūdinta toliau:

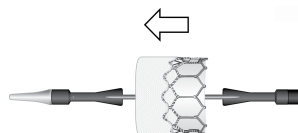
Antegradinis būdas

THV įtekamas traktas (išorinis apsauginis gaubtelis) nukreiptas link įterpimo sistemos **proksimalinio galo**.



Retrogradinis būdas

THV įtekamas traktas (išorinis apsauginis gaubtelis) nukreiptas link įterpimo sistemos **distalinio galo**.



- THV ir papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ įdékite į veržtuvą. Įveskite įterpimo sistemą į THV koaksialiai.
- Priveržkite THV tarp dviejų vidinių įterpimo sistemos juostelių, kol jis pasiek „Qualcrimp“ stabdiklį.
- Papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ išimkite iš THV / balionėlio mazgo, o „Qualcrimp“ stabdiklį – iš veržtuvu stabdiklio, nejudindami galutinio stabdiklio.

Pastaba. **Įsitikinkite, kad THV liktų centruotas ir koaksialiai tarp dvių vidinių juostelių.**

10. Jdékite THV / balionėlio mazgą atgal į veržtuvo angą, visiškai priveržkite THV, kol jis pasieks galutinį stabdiklį, ir palaikykite 5 sekundes.
11. Du kartus pakartotinai visiškai priveržkite THV, t. y. iš viso visiškai priveržkite 3 kartus.
12. Praplaukite kroviklį fiziologiniu tirpalu su heparinu. Iškart įstumkite kroviklį per THV, kol išsiųs smailėjantis įterpimo sistemos galiukas, o THV atsidurs kroviklio vamzdelio distaliniame gale.

PERSPĒJIMAS. THV neturėtų likti visiškai suveržtas ir (arba) kroviklyje daugiau nei 15 minučių, nes gali įvykti burių pažeidimas, o tai turės įtakos vožtuvo veikimui.

13. Pritvirtinkite kroviklio dangtelį prie kroviklio ir praplaukite per kroviklyje esančią plovimo angą. Išmkite vielinį kaištį ir išplaukite įterpimo sistemos kreipiamosios vielos spindį.

PERSPĒJIMAS. Laikykite THV sudrėkintą, kol bus pasiruošta implantuoti, kad apsaugotumėte bures nuo pažeidimo, galinčio turėti poveikio vožtuvo veikimui.

ĮSPĖJIMAS. Prieš implantuodamas, gydytojas turi patirkinti, ar THV padėtis tinkama, kad būtų išvengta sunkaus paciento sužalojimo rizikos.

14. Kai trikryptis čiaupas, vedantis į švirkštą su Luerio jungtimi, vis dar uždarytas, atrakinkite išplėtimo priemonę. Palaukite, kol įterpimo sistema pasieks nulinį slėgi.
15. Uždarykite trikryptį čiaupą, vedantį į įterpimo sistemą. Jei reikia, orui išeisti iš išplėtimo priemonės naudokite švirkštą su Luerio jungtimi.
16. Pakoreguokite išplėtimo priemonę pagal išplėtimo tūri, kurio reikia THV išskleisti; žr. 4 lentelę.

Pakartotinai užrakinkite išplėtimo priemonę. Uždarykite trikryptį čiaupą, vedantį į švirkštą su Luerio jungtimi, ir ištraukite švirkštą.

PERSPĒJIMAS. Iki THV išskleidimo laikykite išplėtimo prietaisą užfiksuojuote padėtyje, kad balionėlis per anksti nebūtų išplėstas ir po to THV netinkamai išskleistas.

8.3 Išankstinis natyvinio vožtuvo išplėtimas ir THV įvedimas

Išankstinį natyvinio vožtuvo išplėtimą ir THV įvedimą reikia atlikti taikant bendrają neautrą, atliekant hemodinaminį stebėjimą kateterizacijos laboratorijoje arba mišrioje operacinėje, kurioje yra fluoroskopinio ir echokardiografinio vaizdavimo įranga.

Šiose lentelėse nurodyti minimalūs reikalingi atstumai nuo vožtuvo plokštumos iki movos distalinio galiuko, kad išskleidžiant THV tinkamai išsiplėstų „Edwards Certitude“ įterpimo sistemos balionėlis. **[šiuos atstumus neįjeina movos iđėjimo gylis, į kurį reikia atsižvelgti naudojant transaortinį metodą prieigos vietai ant kylandžiosios aortos pasirinkti.**

8 lentelė. Sistema „Edwards SAPIEN 3“

Įterpimo sistema	THV	Minimalus reikalingas atstumas nuo movos galiuko iki vožtuvo plokštumos
Modelis 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Modelis 9620TA23	23 mm	3,5 cm
Modelis 9620TA26	26 mm	3,5 cm
Modelis 9620TA29	29 mm	4,0 cm

9 lentelė. Sistema „Edwards SAPIEN 3 Ultra“

Įterpimo sistema	THV	Minimalus reikalingas atstumas nuo movos galiuko iki vožtuvo plokštumos
Modelis 9620TA20	20 mm	3,5 cm
Modelis 9630TA23	23 mm	3,5 cm
Modelis 9630TA26	26 mm	3,5 cm

Skirkite heparino, kad būtų palaikomas ≥ 250 sek. AKL (aktyvintas krejėjimo laikas).

PERSPĒJIMAS. Reikia stebeti kontrastinės medžiagos naudojimą siekiant sumažinti inkstų pažeidimo riziką.

8.3.1 Pradiniai parametrai

1. Įstumkite 5 F (1,67 mm) arba 6 F (2,0 mm) kateterį su uodegėle į nusileidžiančiąją aortą ir atlikite supraortinę angiografiją su natyvinio aortos vožtuvo, kuris yra statmenas vaizdo atžvilgiu, projekcija.
2. Įvertinkite kairiųjų ir dešiniųjų vainikinių arterijų angų atstumą nuo aortos žiedo, atsižvelgdami į THV remo aukštį.
3. Įveskite širdies stimulatoriaus (SS) laidą ir nustatykite tinkamą jo padėtį.
4. Nustatykite stimuliavimo parametrus, kad užtikrintumėte 1:1 duomenų fiksavimą, ir patirkinkite stimuliavimą.

8.3.2 Prieiga

PERSPĒJIMAS. Reikia elgtis atsargiai, kad įkišant, įstatant į padėtį ir išimant priemones nebūtų pažeistas minkštasis audinys, chordos, aorta, natyvinė burė ar skilvelio sienelė.

8.3.2.1 Transapikalinė prieiga

1. Pasiekite viršunę, atlikdami nedidelę priekinės dalies torakotomiją 5-ajame ar 6-ajame tarpslonkauliniam tarpe. Ipjaukite perikardą, kad pasimatytu kairiojo skilvelio (KS) viršunę.
2. Prijunkite epikardinio stimuliavimo laidus prie kairiojo skilvelio arba įkiškite transveninės stimuliacijos laidus ir pritvirtinkite laidų proksimalinius galus prie širdies stimulatoriaus. Nustatykite stimuliavimo parametrus, patirkinkite greitą stimuliavimą.
3. Ant KS viršunės padarykite sutvirtintą dvigubą raukinę siūlę, kad būtų galima pasiekti kairijų skilvelį.
4. Gaukite prieigą prie aortos vožtuvo, naudodami standartinius transapikalinius metodus.
5. Naudodami movos gylį žymas, per kreipiamą vielą įstumkite įvediklį ir movą į norimą gylį, stebédami eigą fluoroskopijos metodu.
6. Létai ištraukite įvediklį, palikdami movą vietoje. Išlaikykite kreipiamosios vielos padėtį išilgai vožtuvo.

8.3.2.2 Transaortinė prieiga

1. Pasiekite kylančiąją aortą naudodami standartinį chirurginį metodą (pvz., dalinę sternotomią, atliekant J formos pjūvį, arba dešiniajā nedidelę parasterninę torakotomiją).
2. Numatytose prieigos vietoje kylančioje aortoje padarykite dvi sutvirtintas rauktines siūles.

Pastaba. Apčiuopiant pirštais, pasirinkta prieigos vieta turėtų būti minkšta.

3. Įveskite širdies stimulatoriaus laidą, kol jo distalinis galas atsidurs dešiniajame skilvelelyje. Nustatykite stimuliavimo parametrus ir patirkinkite stimuliavimą.
4. Gaukite prieigą prie aortos vožtuvo, naudodami standartinius transaortinius metodus.
5. Įveskite „Edwards Certitude“ įvediklio movos rinkinį arba pageidaujamą balioninės aortos valvuloplastikos (BAV) įvediklio movą į aortą maždaug 2 cm. Létai ištraukite įvediklį, palikdami movą vietoje. Išlaikykite kreipiamosios vielos padėtį išilgai aortos vožtuvo.

8.3.3 Valvuloplastika

Gydytojas savo nuožiūra gali iš anksto išplėsti natyvinį aortos vožtuva pagal pasirinkto balioninio aortos valvuloplastikos kateterio naudojimo instrukcijas.

PERSPĒJIMAS. Vožtuvo negalima implantuoti, jei atliekant valvuloplastiką neįmanoma visiškai išplėsti balionėlio.

8.3.4 THV įvedimas

PERSPĒJIMAS. Reikia elgtis atsargiai, kad įkišant, įstatant į padėtį ir išimant priemones nebūtų pažeistas minkštasis audinys, chordos, aorta, natyvinė burė ar skilvelio sienelė.

1. Įsitikinkite, kad THV tinkamai orientuotas, o išplėtimo priemonės tūris atitinka nurodytą tūri.
2. Įstumkite THV / balionėlio mazgą su krovikliu per kreipiamą vielą.
3. Tvirtai laikydami, užfiksuojite kroviklį movos korpusę.
4. Įstumkite vožtuvą iš kroviklio į didelę movos dalį. Pakabnsokite į movos korpusą, kad į proksimalinį kroviklio galą išeitų oro burbuliukai. Nuspauskite ant kroviklio esantį vožtuvo mygtuką, kad išleistumėte orą.

- Istumkite THV / balionėlio mazgą per movą ir įstatykite tiksliniame vožtuve.
- Jei reikia, pasukite lankstumo valdymo mygtuką ant rankenos, kad įstatytumėte THV / balionėlio mazgą į vietą.
- PERSPĖJIMAS. THV neturėtų likti movoje ilgiau nei 5 minutes, nes burės gali būti pažeistos, o tai turės įtakos vožtuvo veikimui.**
- Įsitinkinkite, kad THV tinkamai įtaisytas tarp dviejų vidinių įterpimo sistemų juostelių.
- Pradėkite THV išskleidimą
 - Atfiksuojite „Edwards Lifesciences“ tiekiamą išplėtimo priemonę.
 - Pradėkite greitą stimuliaciją; kai sistolinis kraujospūdis sumažėja iki 50 mm Hg ar daugiau, galima pradėti balionėlio išplėtimą.
 - Įšskleiskite vožtvą, pripildę balionėlių visu türiu, esančiu „Edwards Lifesciences“ tiekamoje išplėtimo priemonėje, palaikykite 3 sekundes ir patirkinkite, ar išplėtimo priemonės cilindrą yra tuščias, kad užtikrintumėte, jog balionėlis visiškai išplėstas.
 - Subliūškinkite balionėlių. Visiškai subliūškinę balionėlių, išjunkite širdies stimulatorių.

8.3.5 Sistemos pašalinimas

- Jei buvo naudojamas sujungimas, visiškai atlenkite įterpimo sistemą. Itraukite įterpimo sistemą ir kreipiamają vielą į movą. Išimkite kroviklį įterpimo sistemą iš movos.
- PERSPĖJIMAS. Prieš išimdami tinkamai išleiskite balionėlių ir atlenkite įterpimo sistemą.**
- Esant tinkamam AKL (aktyvinto krešėjimo laiko) lygiui, išimkite visas priemones.
- Išimkite movą iš prieigos vietos, užverkite prieigos vietą ir patvirtinkite hemostazę.

8.4 THV padėties tikrinimas ir matavimai

Išmatuokite ir užregistruokite hemodinaminius parametrus.

- Atlikite angiogramą, įvertindami priemonės veikimą ir vainikinių kraujagyslių praeinamumą, jei tinkama.
- Išmatuokite ir užrašykite slėgio gradientus tarp vožtuvu.
- Esant tinkamam AKL (aktyvintam krešėjimo laikui) (pavyzdžiu, pasiekia < 150 sek.), išimkite visas priemones.
Kaip išimti priemonę, skaitykite jvediklio movos naudojimo instrukcijose.
- Uždarykite prieigos vietą.

9.0 Kaip tiekiamा

STERILUS: vožtuvas pateikiamas sterilizuotas gliutaraldehydo tirpalu.

Įvedimo sistema ir priedai pateikiами sterilizuoti etileno oksido dujomis. THV pateikiamas nepirogeniškai supakuotas buferiniame gliutaraldehydo tirpale, plastiniame inde su plomba. Kiekvienas indas siunčiamas laikymo pakuočėje su temperatūros indikatoriumi. Jis padeda nustatyti, ar gabenant THV nebuvo paveiktas ribinių temperatūrų. Prieš siunčiant laikymo pakuočę jėdedama į polistireno pakuočę.

9.1 Sandėliavimas

THV reikia laikyti 10 °C–25 °C (50 °F–77 °F) temperatūroje. Kiekvienas indas siunčiamas jėdėklė su temperatūros indikatoriumi. Jis padeda nustatyti, ar gabenant THV nebuvo paveiktas ribinių temperatūrų.

Įterpimo sistemą ir priedus reikia laikyti vėsioje, sausoje vietoje.

10.0 MR sauga



Sąlyginis MR

Neklinikiniai tyrimai nustatyta, kad transkateteriniai širdies vožtuvai „Edwards SAPIEN 3 Ultra“ ir „Edwards SAPIEN 3“ yra sąlyginiai MR. Pacientą, kuriam ką tik įsodintas šis prietaisas, saugu tirti tomografu, jei laikomasi šių sąlygų:

- statinis magnetinis laukas 1,5 teslos (T) arba 3,0 teslos (T);
- maksimalus erdvinis gradiento laukas – 2500 Gauss/cm (25 T/m) arba mažesnis;

• maksimali nurodyta MR sistemos viso kūno vidutinė savitosios energijos sugerties sparta (SAR) yra 2,0 W/kg (veikiant įprastu režimu).

Esant pirmiau minėtomis skenavimo sąlygomis, tiketina, kad transkateterinio širdies vožtuvo temperatūra daugiausiai padidės 3,0 °C po 15 minutes nepertraukiamo skenavimo.

Neklinikiniuose tyrimuose priemonės sukeliamas vaizdo artefaktas tėsiasi ne daugiau kaip 14,5 mm nuo implanto gaunant sukinio aido vaizdus ir 30 mm gaunant gradiento aido vaizdus, kai skenuojama 3,0 T MRT sistemoje. Artefaktas užtemdo prietaiso spindį gradiento aido vaizduose.

Implantas nebuvo įvertintas tiriant kitomis nei 1,5 T arba 3,0 T MR sistemomis.

Vožtuvą implantuodami vožtuvę arba esant kitų implantų, prieš atlikdamis MR tomografiją, žr. chirurginio vožtuvo arba kitų priemonių MRT saugos informaciją.

11.0 Kokybinė ir kiekybinė informacija, susijusi su THV

Šioje priemonėje yra šios (-ių) cheminės (-ių) medžiagos (-ų), apibrėžtos (-ų) kaip CMR 1B, kurios (-ių) koncentracija viršija 0,1 % masės:

Kobaltas; CAS Nr. 7440-48-4; EB Nr. 231-158-0

Dabartiniai moksliniai įrodymai patvirtina, kad medicinos priemonės, pagamintos iš kobalto lydinių arba nerūdijančiojo plieno lydinių, kurių sudėtyje yra kobalto, nesukelia padidėjusios vėžio ar nepageidaujamo poveikio reprodukcijai rizikos.

Toliau pateiktose lentelėse pateikiama kokybinė ir kiekybinė informacija apie THV medžiagas.

10 lentelė. Transkateterinis širdies vožtuvas SAPIEN 3

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
Kobaltas	7440-48-4	131–427
Nikelis	7440-02-0	148–405
Chromas	7440-47-3	85,2–230
Polietileno tereftalatas	25038-59-9	102–170
Kolagenai, galvijų medžiagos, polimerai su glutaraldehydu	2370819-60-4	58,3–141
Molibdenas	7439-98-7	40,3–115
Politetrafluoretilenas	9002-84-0	17,5–25,5
Polietilenas	9002-88-4	14,2–19,7
Geležis	7439-89-6	0–10,9
Titanas	7440-32-6	0–10,9
Manganas	7439-96-5	0–1,64
Silicis	7440-21-3	0–1,64
Titano dioksidas	13463-67-7	0,219–0,752
Polibutilatas	24936-97-8	0,273–0,383
Anglis	7440-44-0	0–0,274
Stibio trioksidas	1309-64-4	0,112–0,190
Boras	7440-42-8	0–0,164
Fosforas	7723-14-0	0–0,164
Siera	7704-34-9	0–0,109
„D&C Green“ Nr. 6	128-80-3	0,0394–0,0578
Silicio dioksidas	7631-86-9	0,00422–0,00592
Erukamidas	112-84-5	0,000683–0,00128
4-dodecilbenzensulfonio rūgštis	121-65-3	0,000286–0,000430

11 lentelė. Transkateterinis širdies vožtuvas „SAPIEN 3 Ultra“

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
Kobaltas	7440-48-4	131–314

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
Nikelis	7440-02-0	148–298
Polietyleno tereftalatas	25038-59-9	142–212
Chromas	7440-47-3	85,2–169
Kolagenai, galvijų medžiagos, polimerai su glutaraldehidu	2370819-60-4	58,3–97,5
Molibdenas	7439-98-7	40,3–84,6
Polietilenas	9002-88-4	19,4–22,0
Politetrafluoretilenas	9002-84-0	12,3–15,1
Geležis	7439-89-6	0–8,06
Titanas	7440-32-6	0–8,06
Manganas	7439-96-5	0–1,21
Silicis	7440-21-3	0–1,21
Titano dioksidas	13463-67-7	0,307–1,03
Polibutilatas	24936-97-8	0,273–0,340
Stibio trioksidas	1309-64-4	0,161–0,243
Anglis	7440-44-0	0–0,201
Boras	7440-42-8	0–0,121
Fosforas	7723-14-0	0–0,121
Siera	7704-34-9	0–0,0806
„D&C Green“ Nr. 6	128-80-3	0,0394–0,0513
Silicio dioksidas	7631-86-9	0,00422–0,00525
Erukamidas	112-84-5	0,00110–0,00178
4-dodecilbenzensulfonio rūgštis	121-65-3	0,000330–0,000453

12.0 Saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauka (SSCP)

SSCP buvo pritaikyta atsižvelgiant į notifikuotosios įstaigos atliktą klinikinį vertinimą, kuriuo remiantis suteiktas CE sertifikatas. SSCP pateikiama atitinkama tos pačios informacijos santrauka.

Notifikuotoji įstaiga atkreipė dėmesį į SAPIEN 3 / „SAPIEN 3 Ultra“ platformos trumpalaikį bei ilgalaikį saugumą bei veiksmingumą ir patvirtino teiginius dėl naudos ir rizikos santykio.

Patvirtinta, kad SAPIEN 3 / „SAPIEN 3 Ultra“ platforma atitinka saugos (Medicinos priemonių direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), veiksmingumo (Medicinos priemonių direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), priimtinę šalutinių poveikių (Medicinos priemonių direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa), tinkamumo naudoti (Medicinos priemonių direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 5 pastraipa), priemonės gyvavimo laiko (Medicinos priemonių direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 6 pastraipa), priimtino naudos ir rizikos santykio (Medicinos priemonių direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa) veiksmingumo reikalavimus, ją naudojant numatytomis indikacijomis.

Šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://meddeviceinfo.edwards.com/>. Pradėjus veikti Europos medicinos priemonių duomenų bazei („Eudamed“), šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

13.0 Bazinis unikalusis priemonių identifikavimo priemonės identifikatorius (UDI-DI)

Bazinis UDI-DI yra prieigos raktas, skirtas su priemonė susijusių informacijai, kuri pateikta „Eudamed“, pasiekti. Pagal vožtuvą, įterpimo sistemos ir movos bazinį UDI-DI galima rasti saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauką (SSCP).

Tolesnėje lentelėje pateikiamas bazinis UDI-DI:

12 lentelė. Sistema „Edwards SAPIEN 3“

Gaminys	Modelis				Bazinis UDI-DI
	20 mm sistema	23 mm sistema	26 mm sistema	29 mm sistema	
Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“	9600TFX (20 mm)	9600TFX (23 mm)	9600TFX (26 mm)	9600TFX (29 mm)	0690103D0 03SAP000V P
Įterpimo sistema „Edwards Certitude“	9620TA20	9620TA23	9620TA26	9620TA29	0690103D0 03CER000Q Z
Įvediklio movos rinkinys „Edwards Certitude“	9620IS18			9620IS21	0690103D0 03CIS000SL
Išplėtimo priemonė	96402			96406	0690103D0 03IND000T G
„Edwards“ veržtuvas	9600CR				0690103D0 03CRI000TH

13 lentelė. Sistema „Edwards SAPIEN 3 Ultra“

Gaminys	Modelis			Bazinis UDI-DI		
	20 mm sistema	23 mm sistema	26 mm sistema			
Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3 Ultra“	9750TFX (20 mm)	9750TFX (23 mm)	9750TFX (26 mm)	0690103D0 03SAP000V P		
Įterpimo sistema „Edwards Certitude“	9620TA20	9630TA23	9630TA26	0690103D0 03CER000Q Z		
Įvediklio movos rinkinys „Edwards Certitude“	9620IS18	9620IS21		0690103D0 03CIS000SL		
Išplėtimo priemonė	96402			0690103D0 03IND000T G		
„Edwards“ veržtuvas	9600CR			0690103D0 03CRI000TH		

14.0 Numatoma priemonės naudojimo trukmė

Transkateteriniams širdies vožtuvui „Edwards“ buvo atlirkti griežti iki klinikiniai ilgaamžiškumo bandymai pagal vožtuvu bandymų reikalavimus, klinikiniai bandymai ir tyrimai po pateikimo rinkai. Vožtuvai buvo sekmingai išbandyti 5 metus imituojant nusidėvėjimą. Be to, klinikiniai duomenys rodo patvarumą stebint iki 5 metų. Tikroji naudojimo trukmė yra toliau tiriamą ir skiriasi kiekvienam pacientui.

15.0 Informacija pacientui

Su kiekvienu THV pateikiama paciento implanto kortelė. Implantave užpildykite visą reikiamą informaciją ir atiduokite implanto kortelę pacientui. Serijos numerį rasite nurodytą ant pakuočių. Ši implanto kortelė dėl sveikatos priežiūros besikreipiantiems pacientams leis informuoti sveikatos priežiūros paslaugų teikėjus apie tai, kokio tipo implantą jie turi.

16.0 Išimtų THV ir priemonių išmetimas

Eksplantuotas THV turi būti panardintas į tinkamą histologinį fiksavimo tirpalą, pvz., 10 % formalino arba 2 % glutaraldehydo tirpalą, ir grąžintas

bendrovei. Šaldyti šiomis aplinkybėmis nebūtina. Norėdami gauti eksplantacijos rinkinį, kreipkitės į „Edwards Lifesciences“.

Panaudotos priemonės tvarkomos ir šalinamos taip pat, kaip ir ligoninių atliekos arba biologiškai pavojingos medžiagos. Nėra ypatingų grėsmių, kylančių šalinant šias priemones.

17.0 Klinikiniai tyrimai

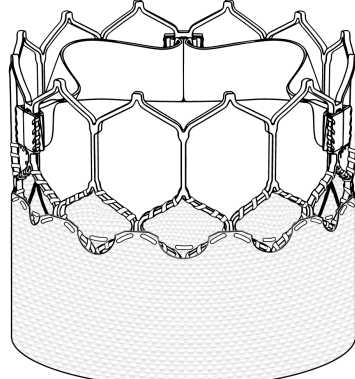
Klinikinę naudą žr. SSCP.

18.0 Literatūros sąrašas

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. *Cardiovascular Interventions*. Vol. 7, No. 2 2014: 115-127.



9600TFX



9750TFX

Klapi suurus

Klapi kõrgus

20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm
29 mm	22,5 mm

■ **9600TFX**

Värstuļa izmērs

Värstuļa augstums

20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm
29 mm	22,5 mm

■ **9600TFX**

Vožtuvo dydis

Vožtuvo aukštis

20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm
29 mm	22,5 mm

Joonis 1. Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3
 ■ 1. attēls. Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis
■ 1 pav. Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“

Klapi suurus

Klapi kõrgus

20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm

■ **9750TFX**

Värstuļa izmērs

Värstuļa augstums

20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm

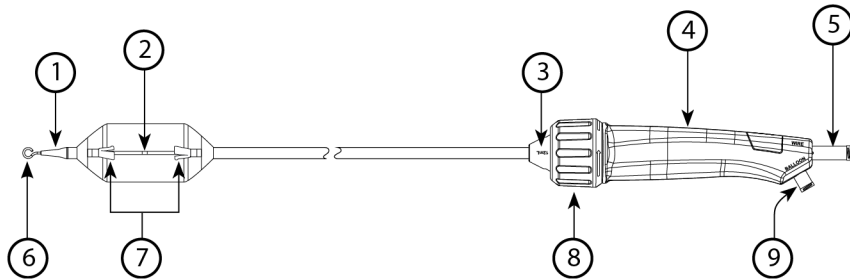
■ **9750TFX**

Vožtuvo dydis

Vožtuvo aukštis

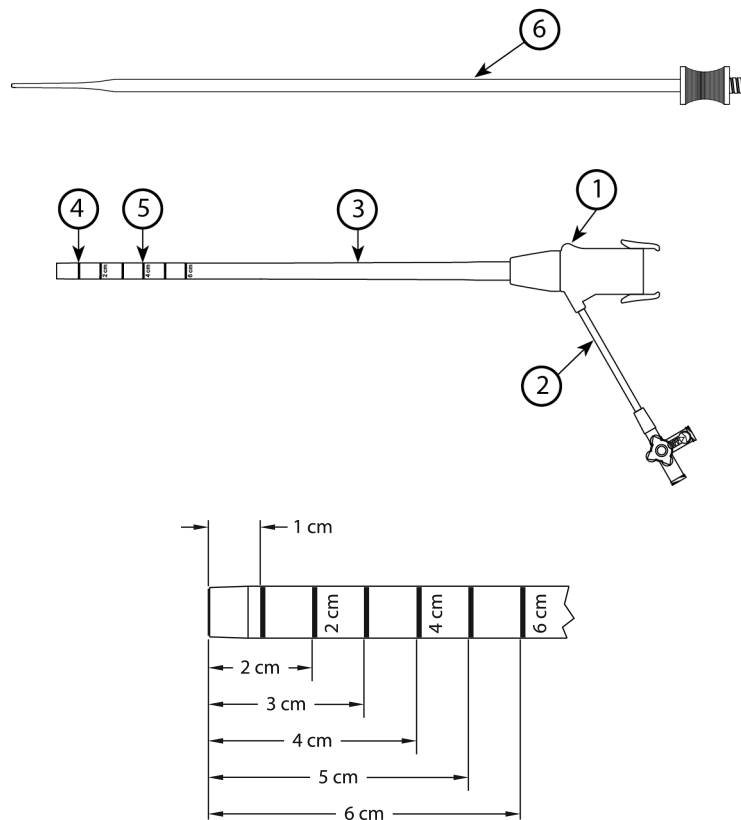
20 mm	15,5 mm
23 mm	18 mm
26 mm	20 mm

Joonis 2. Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 Ultra
 ■ 2. attēls. Edwards SAPIEN 3 Ultra transkatetra sirds vārstulis
■ 2 pav. Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3 Ultra“



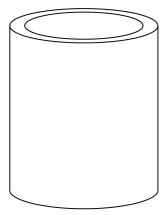
1. Ahenev otsak ■ Konusveida uzgalis ■ Smailējantis galiukas
2. Keskmarker ■ Centra atzīme ■ Vidurio žyma
3. Mahunādīk ■ Tilpuma indikators ■ Tūrio indikatorius
4. Käepide ■ Rokturis ■ Rankena
5. Juhtetraadi valendik ■ Vadītājstīgas lūmens ■ Kreipiamosios vielos spindis
6. Stilett ■ Stilets ■ Vielinis kaiščis
7. Röntgenkontrastsed ölad ■ Rentgenstarojumu necaurlaidīgi izciļņi ■ Radiokontrastinės juostelės
8. Elastsusratas ■ Liekšanas ritenītis ■ Lankstumo valdymo ratukas
9. Balloonī tāiteava ■ Balona uzpildes atvere ■ Balionėlio pripūtimo anga

Joonis 3. Paigaldussüsteem Edwards Certitude ■ 3. attēls. Edwards Certitude piegādes sistēma ■ 3 pav. Įterpimo sistema „Edwards Certitude“

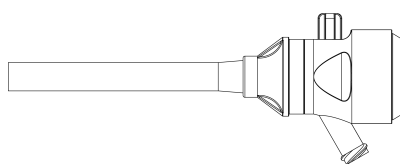


1. Korpus ■ Korpuiss ■ Korpusas
2. Sulgurkraaniga loputusvoilik ■ Skalošanas caurulīte ar noslēgkrānu ■ Plovimo vamzdelis su čiaupu
3. Kanūl ■ Apvalks ■ Mova
4. Röntgenkontrastne mārgis ■ Rentgenstarojumu necaurlaidīga atzīme ■ Radiokontrastinė žyma
5. Mitteröntgenkontrastne sūgavusmarker ■ Rentgenstarojumu caurlaidīgas dziļuma atzīmes ■ Neradiokontrastinė gylio žyma
6. Sisesti ■ Ievadītājs ■ Įvediklis

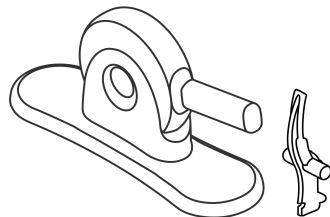
Joonis 4. Sisestuskanūli komplekt Edwards Certitude ■ 4. attēls. Edwards Certitude ievadītāja apvalka komplekts ■ 4 pav. Įvediklio movos rinkinys „Edwards Certitude“



Joonis 5. Voltimistarvik Qualcrimp
■ 5. attēls. Qualcrimp appresēšanas piederums
■ 5 pav. Papildomas veržiamasis ītaisas „Qualcrimp“



Joonis 6. Laadur ■ 6. attēls. levietotājs ■ 6 pav. Kroviklis



Joonis 7. Ettevõtte Edwards voltija ja 2-osaline voltimistōkesti
■ 7. attēls. Edwards appresēšanas instruments un divdaļīgs
appresēšanas instrumenta apturētājs
■ 7 pav. „Edwards“ veržtuvas ir 2 dalių veržtuvo stabdiklis

Sümbolite seletus ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbolių paaiškinimas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
REF	Kordustellimuse number	Atkārtota pasūtījuma numurs	Pakartotinio užsakymo numeris
#	Mudeli number	Modeļa numurs	Modelio numeris
— cm —	Kasutatav pikkus	Izmantojamais garums	Naudingasis ilgis
	Ärge taaskasutage	Nelietot atkārtoti	Nenaudokite pakartotinai
LOT	Partii number	Partijas numurs	Partijos numeris
	Ettevaatust	Uzmanību!	Perspējimas
	Palun lugege kasutusjuhiseid!	Skatīt lietošanas instrukciju	Žr. naudojimo instrukcijas
eifu.edwards.com +1 888 570 4016	Palun lugege veebisajil olevaid kasutusjuhiseid	Skatīt lietošanas instrukciju timekļa vietnē	Žr. naudojimo instrukcijas, pateiktas interneto svetainēje
	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud, ja palun lugege kasutusjuhiseid	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts, un skatīt lietošanas instrukciju	Nenaudoti, jei pakuotē pažeista, ir žr. naudojimo instrukcijas
	Välisläbimōöt	Ārējais diametrs	Īšorinis skersmuo
	Sisemine läbimōöt	Iekšējais diametrs	Vidinis skersmuo
	Säilitage jahedas ja kuivas kohas.	Uzglabāt vēsā, sausā vietā	Laikyti vēsioje, sausoje vietoje
	Hoida kuivalt	Uzglabāt sausu	Laikykite sausoje vietoje
	Hoida eemal päikesevalgusest	Sargāt no saules gaismas	Saugoti nuo saulēs šviesos
UDI	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus	Unikāls ierīces identifikatoris	Unikalusis priemonės identifikatorius
	Temperatuuripiirang	Temperatūras ierobežojums	Temperatūros apribojimas
STERILE	Steriilne	Sterils	Sterilus
STERILE EO	Steriliseeritud etüleenoksiidi kasutades	Sterilizēts ar etilēna oksīdu	Sterilizuota etileno oksīdu
STERILE R	Steriliseeritud kiiritamist kasutades	Sterilizēts apstarojot	Sterilizuota švitinant
	Ärge resteriliseerige	Nesterilizēt atkārtoti	Kartotinai nesterilizuokite

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
eSheath	Tarviku eSheath ühilduvus	eSheath saderiba	„eSheath“ suderinamumas
eSheath™	Tarviku eSheath ühilduvus	eSheath saderiba	„eSheath“ suderinamumas
	Ühekordne steriilne kattesüsteem	Viena sterilitātes aizsargslāņa sistēma	Vieno sterilaus barjero sistēma
	Ühekordne steriilne kattesüsteem, mille sees on kaitsepakend	Viena sterilitātes aizsargslāņa sistēma ar aizsargiepakoju mu iekšpusē	Vieno sterilaus barjero sistēma su apsaugine pakuote viduje
QTY	Kogus	Daudzums	Kiekis
	Kölblik kuni	Deriguma terminš	Tinkamumo terminas
SN	Seerianumber	Sērijas numurs	Serijos numeris
	Tootja	Ražotājs	Gamintojas
	Tootmiskuupäev	Izgatavošanas datums	Pagaminimo data
EC REP	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	Igaliotasis atstovas Europas Bendrijoje / Europos Sajungoje
GWC	Juhtetraadi ühilduvus	Vaditājstīgas saderiba	Kreipiamosios vielos suderinamumas
NP	Nimirōhk	Nominālais spiediens	Nominalusis slēgis
RBP	Nimilõhkemisrõhk	Nominālais pārraušanas spiediens	Vardinis plyšimo slēgis
	Soovituslik juhtetraadi pikkus	Ieteicamais vaditājstīgas garums	Rekomenduo-jamas kreipiamosios vielos ilgis
Sheath	Minimaalne ümbris läbimōöt	Minimālais apvalka izmērs	Mažiausias movos dydis
Catheter	Kateetri varre suurus	Katetra ass izmērs	Kateterio vamzdelio dydis
	Importija	Importētājs	Importuotojas
	Balloon läbimōöt	Balona diametrs	Balionélio skersmuo
	Balloon tööpikkus	Balona darba garums	Balionélio darbinis ilgis
20 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 20 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 20 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 20 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“

Sümbolite seletus ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbolių paaiškinimas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
23 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 23 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 23 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 23 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards”
26 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 26 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 26 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 26 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards”
29 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 29 mm transkateetriga südameklapiga	Lietošanai ar 29 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	Skirta naudoti su 29 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards”
	Ohutu magnetresonantstomograafias teatud tingimustel	Izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus	Sālyginis MR
	Sisu	Saturs	Turinys
	Mittepürogeenne	Nepirogēns	Nepirogeniškas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
	Meditsiiniseade	Medicīniska ierīce	Medicinos prietaisas
	Sisaldab loomset pāritolu bioloogilist materjali	Satur dzīvnieku izcelsmes bioloģisko materiālu	Sudėtyje yra biologinių gyvūninės kilmės medžiagų
	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.
	Aja- ja temperatuuritundlik	Jutīgums pret laika un temperatūras režīmu	Priklauso nuo laiko ir temperatūros
	Sisaldab ohtlikke aineid	Satur bīstamas vielas	Sudėtyje yra pavojingų medžiagų
	Suurus	Izmērs	Dydis

Märkus. Kõik sümbolid ei pruugi antud toote etiketil esineda. ■ **Piezīme.** Šī izstrādājuma marķējumā var nebūt iekļauti visi simboli. ■ **Pastaba.** Šio gaminio etiketējé gali būti pateikti ne visi simboliai.



EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH

Edisonstr. 6
85716 Unterschleissheim
Germany

2023-01

10055172001 B

© Copyright 2023, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.



Telephone +1 949.250.2500

+1 800.424.3278

FAX +1 949.250.2525

Web IFU



Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA



Edwards Lifesciences B.V.
Verlengde Poolseweg 16
4818 CL Breda, Netherlands