



Edwards

**Transkateetriga pulmonaalklapisüsteem Edwards SAPIEN 3
kohandatava prestendiga Alterra
Edwards SAPIEN 3 transkatetra pulmonālā vārstuļa sistēma
ar Alterra adaptīvo pirmsstentu
Transkateterinio plaučiņu vožtuvo sistema „Edwards SAPIEN 3“
su „Alterra“ adaptivuoju priešstenčiu**

Kaust ■ Saturs ■ Katalogas

Eesti (et).....	1
Latviešu (lv).....	10
Lietuvių (lt).....	19
Simbolite seletus ■ Simbolu skaidrojums ■ Simbolii paaškinimas.....	28

Eesti

Kasutusjuhend – pulmonaalne

Transkateetriga südameklappi ja kohandatavat prestanti tohivad implanteerida viia ainult ettevõtte Edwards Lifesciences väljaõppे läbinud arstid. Implanteeriv arst peab olema kogenud balloon-valvuloplastikas.

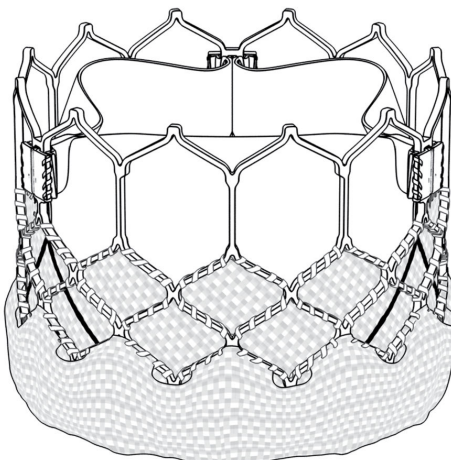
1.0 Seadme kirjeldus

Transkateetriga pulmonaalklapi (TPV) süsteem Edwards SAPIEN 3 kohandatava prestendiga Alterra

Transkateetriga pulmonaalklapisüsteem Edwards SAPIEN 3 kohandatava prestendiga Alterra koosneb 29 mm transkateetriga südameklapist (THV) Edwards SAPIEN 3, pulmonaalsest paigaldussüsteemist (PDS) Edwards SAPIEN 3, kohandatavast prestendisüsteemist Edwards Alterra ja tarvikutest.

- Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 (joonis 1)**

Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 koosneb ballooniga laiendatavast röntgenkontrastest koobalti-kroomi sulamist raamist, veise perikardiaalkoest kolmehöömalisest klapist ja polüetüleentereftalaadist (PET) ümbrisest. Klapihöölmu on töödeldud meetodi Carpentier-Edwards ThermaFix kohaselt.



9600TFX

Joonis 1. Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3

Tabel 1

Klapi suurus	Klapi körgus
29 mm	22,5 mm

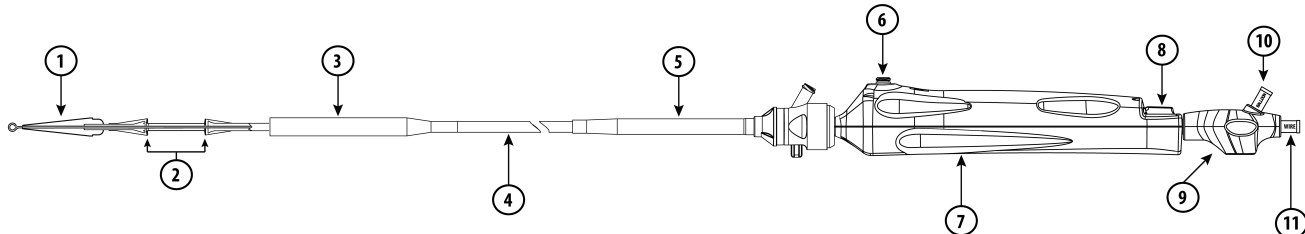
- Pulmonaalne paigaldussüsteem (PDS) Edwards SAPIEN 3 (joonised 2, 3, 4)**

Pulmonaalne paigaldussüsteem Edwards SAPIEN 3 (joonis 2) hõlbustab bioproteesi paigaldamist. See koosneb süsteemisest kanüülist, transkateetriga südameklapi Edwards SAPIEN 3 paigaldamiseks ettenähtud balloonkateetrist ning välimisest kanüülist ja klapikapslist, mis katab transkateetriga südameklappi sisestamise ning kavandatud paigalduskohta edastamise ajal. Paigaldussüsteemil on ahenev otsak, mis aitab südame parempoolsetest struktuuridest läbi minna. Klapikapsel ja ahenev otsak on hüdrofiilse kattega. Ballooniga tagasitõmbamisel on abiks visuaalne ballooni varre marker. Paigaldussüsteemi juhtetraadi valendikus on stilett. 28 F hüdrofiilse kattega dilataatorit (pakendatud koos paigaldussüsteemiga) kasutatakse vajadusel veresoone eellaiendamiseks enne paigaldussüsteemi sisestamist (joonis 3).

Klapi paigaldamise täitmisperameetrid on järgmised.

Tabel 2

Mudel	Ballooni nimiläbimõõt	Nimitäitemaht	Nimilõhkemisrõhk (RBP)
9630PL29	29 mm	33 ml	7 atm (709 kPa)



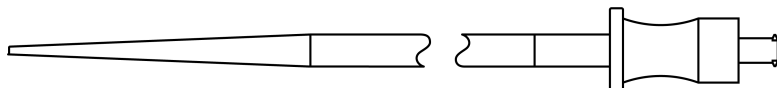
1. Ahenev otsak
2. Balloon'i õlad
3. Klapikapsel
4. Välimine vars
5. Süsteemisene kanüül
6. Loputusava
7. Käepide
8. Lukk
9. Voltija
10. Balloon'i täiteava
11. Juhtetraat/loputusava

Joonis 2. Pulmonaalne paigaldussüsteem Edwards SAPIEN 3

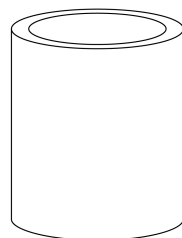
• **Kohandatav prestendisüsteem Edwards Alterra**

Vt kohandatava prestendisüsteemi Edwards Alterra kasutusjuhendit.

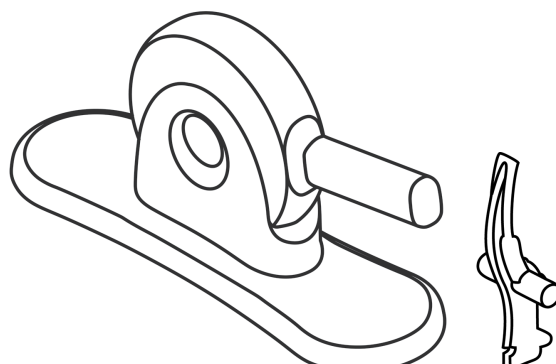
Lisaseadmed ja tarvikud



Joonis 3. Dilataator



Joonis 4. Voltimistarvik Qualcrimp



Joonis 5. Ettevõtte Edwards voltija ja 2-osaline voltimistökesti

• Dilataator (joonis 3)

Dilataator võimaldab arstidel enne klapi paigaldussüsteemi sisestamist juurdepääsukohta eellaiendada.

• Kanüül Edwards

Vt seadme kirjeldust ettevõtte Edwards kanüüli kasutusjuhendist.

• Voltimistarvik Qualcrimp (joonis 4)

Voltimistarvikut Qualcrimp kasutatakse THV voltimise ajal. See on pakendatud koos pulmonaalse paigaldussüsteemiga Edwards SAPIEN 3.

• Ettevõtte Edwards voltija ja voltimistökesti (joonis 5)

Ettevõtte Edwards voltija vähendab klapi läbimõõtu, et selle saaks kinnitada paigaldussüsteemi külge. Voltija koosneb korpusest ja tihendusmehhanismist, mis sulgub korpusel asuva käepideme kasutamisel. Klapi ettenähtud läbimõõduni voltimiseks kasutatakse 2-osalist voltimistökestit. 2-osaline voltimistökesti on pakendatud koos pulmonaalse paigaldussüsteemiga Edwards SAPIEN 3.

2.0 Kasutusotstarve

Prestendiga bioprotees on möeldud kasutamiseks patsientidel, kellel on vajalik pulmonaalse südameklapi asendamine. Paigaldussüsteemid ja tarvikud on möeldud hõlbustamaks bioproteesi ja prestendi paigutamist transfemoraalse juurdepääsu kaudu.

3.0 Näidustused

29 mm transkateetriga pulmonaalklapisüsteem Edwards SAPIEN 3 kohandatava prestendiga Alterra on näidustatud kasutamiseks pulmonaalse tagasivooluga patsientide raviks, kellel on nativne või kirurgiliselt parandatud parema vatsakese väljavoolutrakt ja kellel on kliniliselt näidustatud pulmonaalklapi asendamine.

4.0 Vastunäidustused

Transkateetriga pulmonaalne klapisüsteemi Edwards SAPIEN 3 kohandatava prestendiga Alterra on vastunäidustatud patsientidel, kellel:

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

5.0 Hoiatused

- Seadmed on kujundatud, ette nähtud ja levitatavad STERIILSELT ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge resteriliseerige seadmeid ega kasutage neid korduvalt. Puuduvad andmed selle kohta, kas seade on pärast taastötölemist steriilne, mittepürogeen ja funktsionaalne.
- Arst peab enne implanteerimist klapi õiget suunda kontrollima; klapi sissevool (välisümbrise ots) peab olema paigaldussüsteemi proksimaalse otsa (käepideme) pool, et ennetada patsiendi raskete vigastuste ohtu.
- Patsientidel, kellel on täheldatud kaltsiumi metabolismiga seotud muutusi, võib THV kiiremini kahjustuda.
- Enne klapi implanteerimist on patsiendi tervise kahjustamise vältimiseks äärmiselt oluline hinnata pärarterite kokkusurumise riski.
- Vältimaks klapi funktsionaalsust möjutada 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 klapihõlmasid on protseduuri mis tahes etapi vältel 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 tõttu 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 aegumiskuupäev on möödas, kuna steriilsus või klapi töö võivad olla kahjustatud.
- Ärge kasutage THV-d, kui säilituslahus ei kata THV-d üleni või THV 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 aegumiskuupäev on möödas.
- Klapi saajatel tuleb jätkata antikoagulandi-/antitrombotsüüdiravi (v.a vastunäidustute korral) arsti ettekirjutuse järgi, et vähendada klapitromboosi või trombemboolia ohtu. Käesolevat seadet ei ole testitud kasutamiseks ilma antikoagulantravita.
- Protceduur tuleks läbi viia fluoroskoopia juhendamise all. Mõned fluoroskoopia protseduurid on seotud naha kiirguskahjustusega. Need kahjustused võivad olla valulikud, moonutavad ja kauakestavad.

6.0 Ettevaatusabinõud

- THV pikaajalist vastupidavust ei ole kindlaks tehtud. Klapi toimivuse hindamiseks on soovitatav regulaarne meditsiiniline järelkontroll.
- Glutaaraldehyüd võib põhjustada naha, silmade, nina ja kurgu ärritust. Vältige pikaajalist või korduvat kokkupuudet lahusega või selle sisestehingamist. Kasutage ainult juhul, kui on olemas piisav ventilatsioon. Nahale sattumise korral loputage kokkupuutepiirkonda kohe veega. Silma sattumise korral pöörduge kohe arsti poole. Lisateabe saamiseks glutaaraldehyüdiga kokkupuute kohta vaadake materjali ohutuskaarti, mille saate ettevõttelt Edwards Lifesciences.
- THV implanteerimise ohutust ja töhusust ei ole kinnitatud patsientide puhul, kellel esineb mõni järgmistest seisunditest:
 - vere düskraasiad: leukopenia, äge aneemia, trombotsütoopeenia või anamneesis verejooksu diatees või koagulopaatia;
 - teadaolev ülitundlikkus või vastunäidustus aspiriini, hepariini, tiklopidiini (Ticlid™) või klopidogreeli suhtes (Plavix™) või tundlikkus kontrastaine suhtes, mida ei ole võimalik adekvaatselt eelraviga välidata;
 - rasestumisvõimelistel naistel positiivne uriini või seerumi rasedustest;
 - kaasnev paravalvulaarne leke bioproteesi puudlikult kinnituskohalt sünnpärasele röngasavale või struktuurse terviklikkuse puudumise korral (nt raami juusmurd).
- Kui kateetri sisestamisel läbi veresoonte ilmneb takistuse märkimisväärsne suurenemine, katkestage sisestamine ja tehke enne jätkamist kindlaks takistuse põhjus. Ärge kasutage sisestamisel jõudu, kuna see võib suurendada veresoonte tüsistuste ohtu.
- Klapiproteesi infektsiooni ja endokardiidi riskiga patsientidele on soovitatav protseduurijärgne antibiootikumiprofylaktika.
- Ärge täitke paigaldusballoon'i liigselt, sest see võib takistada klapihõlmade õiget kohastumist ja seega möjutada klapi tööd.
- Hinnata tuleks patsiendi veenide anatoomiat, et vältida ligipääsutakistusi seadme paigaldamisel ja kasutamisel.
- Tromboosi vältimiseks tuleks enne paigaldussüsteemi sisestamist manustada hepariini, et ACT oleks ≥ 250 s.
- Liigne kontrastaine kasutamine võib põhjustada neerukahjustust. Möötke enne protseduuri patsiendi kreatiiniinitaset. Kontrastaine kasutamist tuleb jälgida.

7.0 Võimalikud körvaltoimed

Võimalikud anesteesia, sekkumisprotseduuri ja kuvamise riskid on muuhulgas järgmised:

- surm;
- insult / mööduv isheemia hoog;
- hingamispuidulikkus ehk respiratoorne puudulikkus;
- kardiovaskulaarne või veresoonte vigastus, nt veresoonte perforatsioon või kahjustus (disseksioon), müokardi või klapistruktuuride kahjustus, sh RVOT purunemine, mis võib vajada sekkumist;
- perikardiaalne verejooks / südame tamponaad;
- südamepuudulikkus;
- embol: õhu, kaltsifikaatide, trombi, seadme osiste;
- infektsioon, sh löikekoha infektsioon, septitseemia ja endokardiit;
- müokardi infarkt;
- neerupuudulikkus või neerukahjustus;
- juhtivussüsteemi vigastus;
- arütmia;
- süvaveenitromboos;
- arteriovenoosne (AV) fistul;
- süsteemne või perifeerne närvikahjustus;
- süsteemne või perifeerne isheemia;
- kopsuödeem;
- pneumotooraks;
- pleuraalne efusioon;
- düspnoe;
- atelektaas;
- varem implanteeritud seadmete (st stimulatsioonielektroodi) nihkumine;
- transfusiooni vajav verekaotus;
- aneemia;
- kiirguskahjustus;
- elektrolüütide tasakaaluhäire;
- hüpertensioon või hüpotensioon;
- allergilised reaktsionid anesteesia, kontrastaine, antitrombootilise ravi, seadme materjalide suhtes;
- hematoom või ekhümoos;
- sünkoop;
- valu;
- koormustalumatus või nörkus;
- pöletik;
- stenokardia;
- palavik.

Võimalikud klapi, paigaldussüsteemi ja/või lisatarvikutega seonduvad riskid, mis võivad vajada sekkumist või mitte, on muuhulgas järgmised:

- südameseiskus;
- kardiogeene šokk;
- pärgarterite voolutakistus / klappi läbiva voolu häirumine;
- seadme tromboos;
- trikuspidaalklapi vigastus;
- seadme embolisatsioon;
- seadme akutne paigaltnihkumine või valesti positsioneerimine;
- endokardiit;
- valu/ebamugavustunne rinnus;
- hemoliüs / hemolüütiline aneemia;
- seadme talitlushäired (tagasivool ja/või stenoos);
- aordijuure moonutus;
- emboolne sündmus: seadme fragmendid;
- paigaldussüsteemi ja/või tarvikute mehaaniline rike.

Kliinilises uuringus esinened körvalnähtude kohta vt lõik 12.

8.0 Kasutusjuhend

8.1 Süsteemi ühilduvus

Tabel 3

Toote nimi	Mudel
Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 (29 mm)	9600TFX29
Pulmonaalne paigaldussüsteem Edwards SAPIEN 3 ^[1]	9630PL29

Toote nimi	Mudel
Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekt ^[2] või ettevõtte Edwards eSheath sisestite komplekt ^[2]	916ESP või 9610ES16
Ettevõtte Edwards voltija	9600CR
Kohandatav prestendisüsteem Edwards Alterra ^[3]	29AP4045
Täiteseade	96406
Ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud voltimistarvik Qualcrimp ja voltimistökesti	

[1] Hölmab 28 F dilataatorit

[2] Ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud või samavärne kanüül

[3] Hölmab kohandatavat prestenti Alterra, mis on täielikult laetud paigaldussüsteemi Alterra

Lisaseadmed

- Balloonotsaga kateeter
- Möötmisballoonid
- 20 cm³ või suurem süstal (2 tk)
- 50 cm³ või suurem süstal
- 3-suunaline körgröhu-sulgurkraan
- Standardse kardiaalse kateeterdamislabori varustus ja tarvikud ning jurdepääs standardse südameklapi operatsioonitoa varustusele ja tarvikutele
- Fluoroskoopia (kahetasandiline, fikseeritud, mobiilsed või poolmobiilsed fluoroskoopiasüsteemid, mis sobivad kasutamiseks nahakaudsete koronaarsete sekkumiste korral)
- Jäik juhtetraat muutpuikkusega 0,035 in (0,89 mm)
- Steriilsed loputusnööd, füsioloogiline lahus, hepariniseeritud füsioloogiline lahus, 15% lahjendatud röntgenkontrastaine
- Steriilne laud klapi ja tarvikute ettevalmistamiseks

8.2 Kohandatava prestendisüsteemi Edwards Alterra protseduur

Seadme ettevalmistamise ja implanteerimise kohta enne transkateetriga südameklapi ettevalmistamist ning implanteerimist vt kohandatava prestendisüsteemi Edwards Alterra kasutusjuhendit.

Enne klapi implanteerimist hinnake prestendi Alterra stabiilsust, hinnates tippude haardumist ümbritseva koega, seina apositiooni ja/või prestendi liikumist anatoomias. Prestendi vöökohal on kolm röntgenkontrastset markerit, et hõlbustada paigutamist fluoroskoopia ajal. Kui piisavat stabiilsust ei täheldata, kaaluge astmelise klapi kasutamist pärast prestendi endotelisatsiooniks piisava aja möödumist.

ETTEVAATUST! Prestendi ebastiilsuse tuvastamata jätmine võib sekkumisseadmete prestendi läbimisel kaasa tuua prestendi migreerumise/embolisatsiooni.

8.3 Klapi käsitsemine ja ettevalmistamine

Seadme ettevalmistamisel ja implanteerimisel järgige steriilset tehnikat.

8.3.1 Klapi loputamise protseduur

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

ETTEVAATUST! Klapid, mille mahutid on kahjustatud, lekivad, ei ole steriliseeritud sobiva vahendiga või mille tihendid puuduvad, ei tohi implanteerimiseks kasutada.

1. Kasutage kahte (2) steriilset anumat, milles on vähemalt 500 ml steriilset füsioloogilist lahust, et klapp põhjalikult glutaaraldehyüdi steriliseerimisvahendist puhtaks loputada.
2. Eemaldage ettevaatlikult klapi/hoidiku komplekt purgist ilma kude puudutamata. Hoidiku sildil on klapi seerianumber. Kontrollige, kas see vastab purgi kaanel olevale numbrile, ja registreerige see patsienditeabe dokumentides. Vaadake klapp üle, et tuvastada mis tahes kahjustusi raamil või koel.
3. Loputage klappi järgmiselt: asetage klapp esimesse steriilse füsioloogilise soolalahusega anumassee. Veenduge, et füsioloogiline lahus kataks täielikult klapi ja hoidiku. Pöörake lahuses oleva klapi ja hoidikuga anumat aeglaset päri- ja vastupäeva (et klappi ning hoidikut kergelt ringi liigutada) minimaalselt 1 minuti jooksul. Töstke klapp ja hoidik teise steriilse füsioloogilise lahusega loputusanumassee ning loksutage kergelt vähemalt ühe minuti jooksul. Ärge kasutage esimeses anumas olevat loputuslahust. Klapp tuleb jäätta viimasesse loputuslahusesse, kuni seda vaja läheb, et vältida kudedet 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 otsest kokkupuudet. Loputusanumatesse ei tohi asetada ühtegi teist objekti. Klapp tuleb hoida niiske, et vältida koe kuivamist.

8.3.2 Süsteemi ettevalmistamine

Vt seadme ettevalmistamise kohta kanüüli Edwards, voltija Edwards kasutusjuhendist.

1. Kontrollige visuaalselt kõiki komponente kahjustuste suhtes. Veenduge, et käepide oleks täielikult voltijale tagasi tömmatud.

Märkus. Paigaldussüsteem on pakendatud balloonile paigaldatud balloonil kattega ja seda ei tohi eemaldada enne, kui juhendis seda teha palutakse.

2. Eemaldage juhtetraadi valendiku distaalsest otsast stilett ja pange see kõrvale.
3. Loputage juhtetraadi valendikku hepariniseeritud füsioloogilise lahusega. Sisestage stilett uuesti juhtetraadi valendikku.

ETTEVAATUST! Kui te stiletti juhtetraadi valendikku tagasi ei pane, võib valendik voltimise ajal kahjustada saada.

4. Kinnitage balloonil täiteavale 3-suunaline sulgurkraan. Veenduge, et sulgurkraan oleks kindlalt suletud. Täitke 50 cm³ või suurem süstal 15–20 ml lahjendatud kontrastaine ning kinnitage see 3-suunalise sulgurkraani külge.
5. Täitke ettevõtte Edwards Lifesciences täiteseade suurema koguse lahjendatud kontrastainega kui ettenähtud täitemaht. Lukustage ja kinnitage 3-suunaline sulgurkraan.
6. Sulgege täiteseadme kraan. Eemaldage süsteemist öhk, kasutades 50 cm³ või suuremat süstalt. Vabastage aeglaset kolb ja taastage neutraalne rõhk.

Märkus. Ärge võtke süsteemist öhu eemaldamise ajal balloonni katet ära.

Märkus. Balloonkateerist öhu eemaldamiseks võib olla vaja teha mitu tömmet.

7. Sulgege paigaldussüsteemi kraan ja eemaldage täiteleadme nuppu, edastage kontrastaine süstlasse, et saavutada täitmise parameetrite järgi klapi paigaldamiseks täitemaht.
8. Veenduge, et täiteleadme täitemaht oleks õige. Sulgege 50 cm³ või suurema süstla kraan. Lukustage täiteeadme ja eemaldage süstal. Kontrollige, et kraan oleks kindlalt balloonni täiteavale kinnitatud.

ETTEVAATUST! Hoidke ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud täiteeadet klapi paigaldamiseni lukustatud asendis.

8.3.3 Klapi paigaldamine ja voltimine paigaldussüsteemis

1. Kasutage kaht (2) steriilset lisaanumamat, milles on vähemalt 100 ml steriilset füsioloogilist lahust, et voltimistarvikut Qualcrimp põhjalikult loputada.
2. Kastke voltimistarvik Qualcrimp esimeses anumas täielikult lahusesse ja suruge see kergelt kokku, et tagada füsioloogilise lahuse täielik imendumine. Keerutage voltimistarvikut Qualcrimp aeglaselt minimaalselt 1 minuti vältel. Korralekseda teises anumas.
3. Võtke voltija pakendist välja. Pöörake voltija käepidet, kuni ava on täielikult avatud. Kinnitage 2-osaline voltimistökesti voltija aluse külge ja klöpsake paigale.
4. Eemaldage balloonni kate ettevaatlikult paigaldussüsteemilt. Kontrollige visuaalselt balloonni kahjustuste suhtes. Veenduge, et stilett on sisestatud juhtetraadi valendikku.
5. Võtke klapp hoidikust välja ja eemaldage ID-silt.
6. Kui voltija on avatud asendis, asetage klapp ettevaatlikult voltija avasse. Voltige klappi osaliselt, kuni see sobitub voltimistarvikusse Qualcrimp.
7. Asetage voltimistarvik Qualcrimp üle klapi, veendudes, et voltimistarviku Qualcrimp serv oleks klapi sissevooluga paralleelne.
8. Asetage klapp ja voltimistarvik Qualcrimp voltija avale. Sisestage paigaldussüsteem koaksiaalselt klappi, nii et paigaldussüsteemil oleva klapi sissevool (välisümbris) oleks suunatud käepideme poole.

Märkus. Kontrollige klapi õiget asendit, et sissevool (välisümbris) oleks suunatud käepideme poole.

9. Voltige klapp sisemiste ölgade vahelle, kuni see jõuab tökestini Qualcrimp, mis asub 2-osalisel voltimistökestil.
10. Eemaldage ettevaatlikult voltimistarvik Qualcrimp klapilt. Eemaldage tökesti Qualcrimp voltimistökestilt, jäättes lõpptökesti paigale.
11. Joondage klapp voltija avaga. Voltige klapp täielikult kokku, kuni see jõuab lõpptökestini, ja hoidke seda seal 5 sekundit. Korralekseda voltimistoimingut veel kolm (3) korda, nii et kokku oleks tehtud 4 voltimist.

Märkus. Veenduge, et klapp oleks koaksiaalselt voltija avas ja jääks paigaldussüsteemi kahe sisemise õla vaheli.

HOIATUS. Arst peab enne klapi implanteerimist kontrollima selle õiget suunda.

12. Loputage välimine vars hepariniseeritud füsioloogilise lahusega läbi käepideme loputusava.
13. Katke volditud klapp klapikapsliga, tömmates balloonkateetri tagasi välimisse varde. Veenduge, et klapikapsli distaalne serv puutuks kokku paigaldussüsteemi aheneva otsakuga.

ETTEVAATUST! Hoidke klappi implanteerimiseni vedelikus.

14. Lukustage paigaldussüsteem.
15. Eemaldage stilett ja loputage paigaldussüsteemi juhtetraadi valendikku.
16. Loputage süsteemisest kanüüli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega. Lükake süsteemisene kanüül kohe edasi, kuni kanüüli ots on vastu klapikapsli proksimaalset otsa.

Märkus. Ärge suruge süsteemisest kanüüli jõuga üle klapikapsli.

17. Niisutage paigaldussüsteemi ahenevat otsakut ja klapikapslit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
18. Loputage ja niisutage dilataatorit.

8.4 Klapi paigaldamine

Klapi paigaldus tuleb teha kohaliku tuimestuse ja/või üldnarkoosi all ning selle käigus tuleb jälgida hemodünaamikat. Protseduur tuleb teha kateeterdamislaboris/hübridoperatsioonitoas, kus on fluoroskoopiliste ja ehokardiograafiliste uuringute võimalus.

ETTEVAATUST! Liigne kontrastaine kasutamine võib põhjustada neerukahjustust. Möötke enne protseduuri patsiendi kreatiniininitaset.

Kontrastaine kasutamist tuleb jälgida.

1. Vajadusel looge juurdepääs standardsete kateteriseerimistehnikatega.
2. Veenduge, et paigaldussüsteemi ahenev otsak ja klapikapsel oleksid niisutatud ja paigaldussüsteem lukustatud.
3. Kui see juba seal ei ole, sisestage juhtetraat veresoontesse. Lükake juhtetraat edasi standardtehnika kohaselt ettenähtud toetustsooni.
4. Vajadusel eemaldage olemasolev kanüül.
5. Ellaiendage vereson kaasoleva dilataatoriga, et valmistada veresooneed ette paigaldussüsteemi ja süsteemisese kanüüli sisestamiseks ja edasi lükkamiseks.
6. Sisestage paigaldussüsteem ja süsteemisene kanüül, kuni see on täielikult veresoontesse sisestatud.
7. Jätkake paigaldussüsteemi sisestamist, säilitades samal ajal süsteemisese kanüüli asendi, ja lükake edasi ettenähtud toetustsooni.

ETTEVAATUST! Olge seadmete/paigaldussüsteemide sisestamisel implanteeritud kohandatavasse prestenti Alterra ettevaatlik, et vältida haardumist sissevoolu tippudega.

8. Asetage klapp kohandatava prestendi Alterra vöökohta, kasutades fluoroskoopiliselt nähtavaid vöökoha markereid.
9. Kui olete ettenähtud toetustsoonis, lukustage paigaldussüsteem lahti. Vabastage klapp kanüülist, tömmates välimist vart tagasi, säilitades samal ajal balloonni ja süsteemisese kanüüli asendi. Klapp on täielikult katmata, kui käepide puutub haaratsiga kokku. Lukustage paigaldussüsteem. Kontrollige, et kraan oleks kindlalt balloonni täiteavale kinnitatud.

ETTEVAATUST! Säilitage klapi kanüülist vabastamise ajal juhtetraadi asend kopsquarteris, et juhtetraadi asend ei muutuks.

10. Kontrollige löplikku asendit ja alustage klapi paigaldamist.
 - a) Lukustage ettevõtte Edwards Lifesciences tarnitud täiteeadme lahti.
 - b) Paigaldage klapp aeglase kontrollitud täitmisega, kasutades ära täiteeadme kogu mahu, hoidke 3 sekundit ning veenduge, et täiteeadme toru oleks balloonni täieliku täituvuse tagamiseks tühi.
 - c) Tühjendage balloon.

8.5 Süsteemi eemaldamine

1. Kui balloon on täielikult tühjenenud, veenduge, et käepide on lukustatud asendis ja tömmake paigaldussüsteem tagasi öönesveeni sisse.
2. Lukustage paigaldussüsteem lahti, tömmake balloon tagasi klapikapslisse.
ETTEVAATUST! Katke balloon enne eemaldamist täielikult, et vähendada veresoonte vigastamise ohtu.
3. Lukustage paigaldussüsteem.
4. Eemaldage kõik seadmed, kui ACT tase on sobiv. Jätkake paigaldussüsteemi eemaldamist, kuni klapikapsel puutub kokku süsteemisisese kanüüli otsaga. Eemaldage süsteemisisene kanüül ja paigaldussüsteem üksteisest.
Märkus. Hooldusstandardi kohaselt võib olla vaja sisestada kanüül või muu seade.
5. Eemaldage kõik seadmed, kui ACT tase on sobiv.
Sulgege juurdepääsukoht.

9.0 Tarneviis

STERIILNE: klapp tarnitakse glutaaraldehydi lahusega steriliseeritult. Paigaldussüsteem, kanüül ja voltija transporditakse etüleenoksiidiga steriliseeritult. Kohandatav prestendisüsteem Edwards Alterra tarnitakse kotis ja see on steriliseeritud elektromagnetkiirgusega.

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

9.1 Hoiustamine

Transkateetriga südameklappi 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. Prestenti ja paigaldussüsteemi tuleb hoiustada jahedas kuivas kohas.

10.0 Ohutus magnetresonantstomograafias



Ohutu magnetresonantstomograafias teatud tingimustel

Mittekliinilised uuringud on näidanud, et kohandatav prestent Edwards Alterra, üks või kasutades koos transkateetriga südameklapiga SAPIEN 3, on teatud tingimustel magnetresonantstomograafias ohutu. Patsienti on ohutu skannida kohe pärast selle implantaadi paigaldamist järgmistele tingimustele vastavas MR-süsteemis:

- staatiline magnetväli on 1,5 teslat (T) või 3,0 teslat;
- ruumilise magnetilise gradientvälja tugevus 3000 Gauss/cm (30 T/m) või vähem;
- MR-süsteemi esitatud maksimaalne kogu keha keskmine erineelduvuskiirus (SAR) on 2,0 W/kg (tavalises töörežiimis) skannimise sekvensi kohta;
- gradiendisüsteem on tavalises töörežiimis.

Ülalkirjeldatud skannimistingimuste korral tekitab kohandatav prestent Edwards Alterra, üks või koos transkateetriga südameklapiga SAPIEN 3, pärast 15-minutilist pidevat skannimist eeldatavalt maksimaalse temperatuuritõusu 4,0 °C või vähem.

Kujutise artefakt, mille on põhjustanud seade, ulatub mittekliinilisel uuringul, mis on tehtud MRT-süsteemiga 3,0 T, gradientkaja kujutiste korral kuni 15 mm implantaadist väljapoole. Artefakt varjab spinn- ja gradientkaja kujutistel seadme valendikkul.

Paigaldussüsteemi MR-i ühilduvust ei ole hinnatud ja seda peetakse magnetresonantstomograafias ohtlikuks.

11.0 Kohandatava prestendisüsteemiga Alterra ja transkateetriga südameklapiga SAPIEN 3 seotud kvalitatiivne ja kvantitatiivne teave

Kohandatav prestendisüsteem Alterra ja transkateetriga südameklapp SAPIEN 3 sisaldavad järgmist ainet / järgmisi aineid, mis on määratletud CMR 1B järgi kontsentratsiooniga üle 0,1% massiühikut kaalu kohta:

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

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

Järgmises tabelis on toodud kvalitatiivne ja kvantitatiivne teave kohandatava prestendi Alterra materjalide ning ainete kohta.

Tabel 4

Aine	CAS	Mudeli massivahemik (mg)
Nikkel	7440-02-0	430–450
Titaan	7440-32-6	337–359
Polüetüleentereftalaat	25038-59-9	146
Polüetüleen	9002-88-4	27,5
Tantaal	7440-25-7	9,68–9,70
Titaandioksiid	13463-67-7	0,319–0,613
Raud	7439-89-6	0–0,396
Koobalt	7440-48-4	0–0,395
Hapnik	7782-44-7	0–0,317
Süslinik	7440-44-0	0–0,317

Aine	CAS	Mudeli massivahemik (mg)
Nioobium	3/1/7440	0-0,207
Antimonriksiid	1309-64-4	0,176
Kroom	7440-47-3	0-0,0789
Vask	7440-50-8	0-0,0789
Lämmastik	7727-37-9	0-0,0404
Vesinik	1333-74-0	0-0,0396
Volfram	7440-33-7	0-0,00485
Molübdeen	7439-98-7	0-0,00194
Erukamiid	112-84-5	0,00149-0,00152
Räni	7440-21-3	0-0,000485
4-dodetsülbenseensulfoonhape	121-65-3	0,000160

Järgmine tabel näitab kvalitatiivset ja kvantitatiivset teavet transkateetriga südameklapi SAPIEN 3 materjalide ning ainete kohta.

Tabel 5

Aine	CAS	Mudeli massivahemik (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, glutaaraldehydiga polümeerid	2370819-60-4	58,3-141
Molübdeen	7439-98-7	40,3-115
Polütetrafluoroetüleen	9002-84-0	17,5-25,5
Poliütüleen	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
Polübutilaat	24936-97-8	0,273-0,383
Süslinik	7440-44-0	0-0,274
Antimonriksiid	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-dodetsülbenseensulfoonhape	121-65-3	0,000286-0,000430

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 asjakohast kokkuvõtet.

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

Platvormi Alterra ja platvormi SAPIEN 3 vastavus ohutuse toimivusnõuetele (GSPR) (MDR GSPR1), toimivusele (MDR GSPR1), kõrvaltoimete vastuvõetavusele (MDR GSPR8), kasutatavusele (MDR GSPR5), seadme kasutusele (MDR GSPR6) ja vastuvõetavale kasu-riski profiilile (MDR GSPR8) on märgistatud näidustuse puhul saavutatud.

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

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

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

Tabel 6

Toote nimi	Mudel	Põhi-UDI-DI
Transkateetriga südameklapp Edwards SAPIEN 3 (29 mm)	9600TFX29	0690103D003SAP000VP
Pulmonaalne paigaldussüsteem Edwards SAPIEN 3	9630PL29	0690103D00 3COM000TC
Ettevõtte Edwards eSheath+ sisestite komplekt või ettevõtte Edwards eSheath sisestite komplekt	916ESP või 9610ES16	0690103D003S3E000NT
Ettevõtte Edwards voltija	9600CR	0690103D003CRI000TH
Kohandatav prestendisüsteem Edwards Alterra	29AP4045	0690103D003AAP000ND
Täiteseade	96406	0690103D003IND000TG

14.0 Seadme eeldatav kasutusiga

Transkateetriga pulmonaalklapisüsteemi Edwards SAPIEN 3 koos kohandatava prestendiga Alterra vastupidavust on analüüsitud ulatuslike prekliiniliste uuringutega klapi katsetamise nõuete järgi ning kliinilistes uuringutes ja turustamisjärgsetes uuringutes. Prestendiga klappi on katsetatud edukalt simuleeritud 5-aastase kulumise suhtes. Ühtlasi näitavad kliinilised andmed vastupidavust jälgimisajaga 2 aastat. Tegelikku kasutusiga uuritakse jätkuvalt ja see erineb patsienditi.

15.0 Teave patsiendile

Patsiendi koolitusbrošüürid antakse igale haiglale ja need tuleb anda patsiendile õigeaegselt enne protseduuri, et teavitada teda protseduuri riskist ja kasust ning alternatiividest, et ta saaks neid lugeda ja arstiga arutada. Selle brošüüri koopia võib saada ka ettevõttelt Edwards Lifesciences, helistades telefonil 1 800 822 9837. Iga prestendi ja THV-ga on kaasas patsiendi implantaadikaart. Pärastimplanteerimist kandke implantaadikaardile kogu nõutud teave ja andke see patsiendile. Seerianumbri leiate pakendilt. Implantaadikaart võimaldab patsientidel tervishoiutöötajaid oma implantaadi tüübist teavitada.

16.0 Eemaldatud klapi, prestendi ja seadme kõrvaldamine

Väljavõetud klapp tuleb panna sobivasse histoloogilisse fiksaatorisse, nt 10% formalini või 2% glutaaraldehydi, ja tagastada ettevõttele. Väljavõetud prestent tuleb panna sobivasse mahutisse ja ettevõttele tagastada. 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.

Lietošanas instrukcija — pulmonālais vārstulis

Transkatetra sirds vārstuļa un adaptīvā pirmsstenta implantēšanu drīkst veikt tikai ārsti, kuri ir saņēmuši Edwards Lifesciences apmācību. Ārstam, kas veic implantēšanu, ir jābūt pieredzei balonvalvuloplastijas veikšanā.

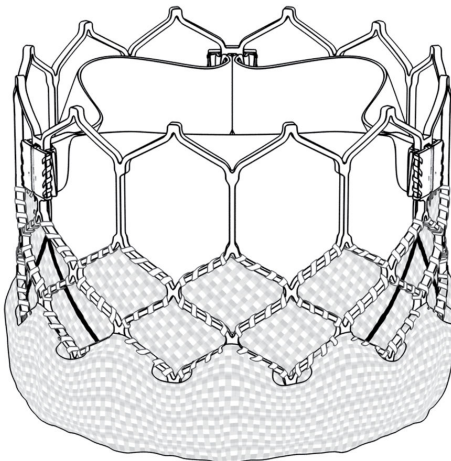
1.0 Ierīces apraksts

Edwards SAPIEN 3 transkatetra pulmonālā vārstuļa (TPV) sistēma ar Alterra adaptīvo pirmsstentu

Edwards SAPIEN 3 transkatetra pulmonālā vārstuļa sistēma ar Alterra adaptīvo pirmsstentu sastāv no Edwards 29 mm SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuļa (THV), Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēmas (PDS), Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēmas un piederumiem.

- Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis (1. attēls)**

Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuļa daļas ir ar balonu izplešams, rentgenstarojumu necaurlaidīgs kobalta un hroma rāmis, liellopa perikarda audu trīsviru vārstulis un polietilēnereftalāta (PET) auduma mala. Viras ir apstrādātas saskaņā ar Carpentier-Edwards ThermaFix procesu.



9600TFX

1. attēls. Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis

1. tabula.

Vārstuļa izmērs	Vārstuļa augstums
29 mm	22,5 mm

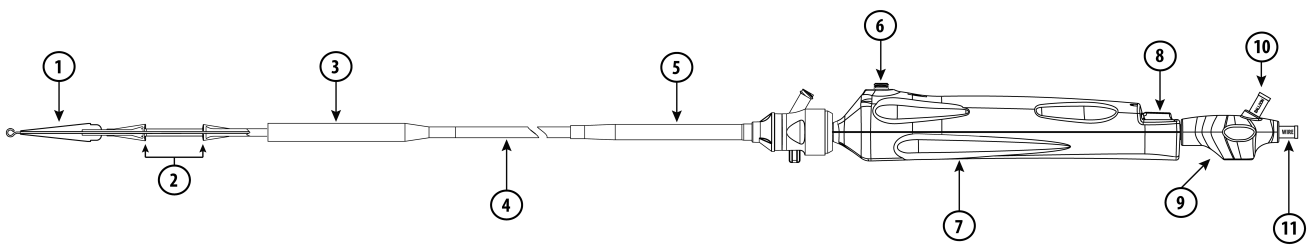
- Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēma (PDS) (2., 3., 4. attēls)**

Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēma (2. attēls) atvieglo bioprotēzes ievietošanu. Tajā ietilpst iekšējais apvalks, balonkatetrs, kas paredzēts Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuļa izvēršanai, kā arī ārējā ass un vārstuļa kapsula, kas paredzēta transkatetra sirds vārstuļa nosegšanai ievietošanas laikā un izsekošanai līdz paredzētajai izvēršanas vietai. Piegādes sistēma ir aprīkota ar konusveida uzugali, kas atvieglo sirds labās pušes struktūru šķērsošanu. Vārstuļa kapsulai un konusveida uzugalim ir hidrofils pārklājums. Uz balona ass ir vizuāli redzama atzīme, lai atvieglotu balona atkārtotu satveršanu. Stilets ir ievietots piegādes sistēmas vadītājstigas lūmenā. Dilatatoru ar hidrofilo pārklājumu (28 F, iepakots kopā ar piegādes sistēmu) izmanto, lai pirms piegādes sistēmas ievietošanas veiktu asinsvada dilatāciju, ja tas ir nepieciešams (3. attēls).

Uzpildes parametri vārstuļa izvēršanai ir norādīti tālāk.

2. tabula.

Modelis	Nominālais balona diametrs	Nominālais uzpildes tilpums	Nominālais pārraušanas spiediens (RBP)
9630PL29	29 mm	33 ml	7 atm (709 kPa)



1. Konusveida uzgalis

2. Balona izcilīji

3. Vārstuļa kapsula

4. Ārējā ass

5. Iekšējais apvalks

6. Skalošanas atvere

7. Rokturis

8. Bloķētājs

9. Satvērējs

10. Balona uzpildes atvere

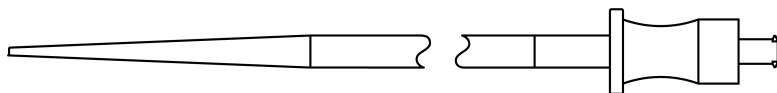
11. Vadītājstīga/skalotājstīga atvere

2. attēls. Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēma

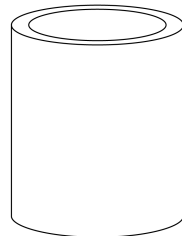
• **Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēma**

Skatiet Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēmas lietošanas instrukciju.

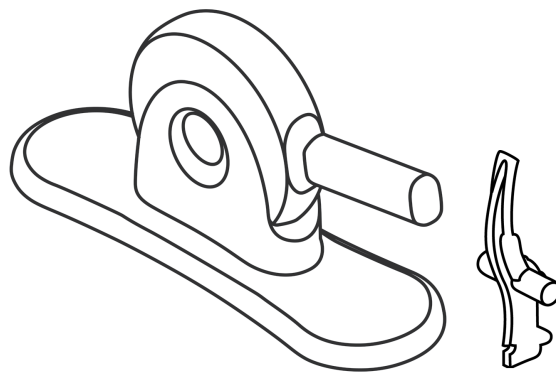
Papildu ierīces un piederumi



3. attēls. Dilatators



4. attēls. Qualcrimp appresēšanas piederums



5. attēls. Edwards appresēšanas instruments un divdaļīgs appresēšanas instrumenta apturētājs

• **Dilatators (3. attēls)**

Dilatators nodrošina ārstiem iespēju veikt piekļuves vietas dilatāciju pirms vārstuļa piegādes sistēmas ievietošanas.

• **Edwards apvalks**

Ierīces aprakstu skatiet Edwards apvalka lietošanas instrukcijā.

• **Qualcrimp appresēšanas piederums (4. attēls)**

Qualcrimp appresēšanas piederumu izmanto THV appresēšanas laikā. Tas ir iepakots kopā ar Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēmu.

• **Edwards appresēšanas instruments un appresēšanas instrumenta apturētājs (5. attēls)**

Edwards appresēšanas instruments samazina vārstuļa diametru, lai to uzstādītu uz piegādes sistēmas. Appresēšanas instruments sastāv no korpusa un kompresijas mehānisma, ko noslēdz, izmantojot rokturi uz korpusa. Divdaļīgo appresēšanas instrumenta apturētāju izmanto vārstuļa appresēšanai līdz paredzētajam diametram. Divdaļīgais appresēšanas instrumenta apturētājs ir iepakots kopā ar Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēmu.

2.0 Paredzētais lietojums

Bioprotēzi ar pirmsstentu ir paredzēts izmantot pacientiem, kuriem ir nepieciešama sirds pulmonālā vārstuļa nomaiņa. Piegādes sistēmas un piederumi ir paredzēti, lai atvieglotu bioprotēzes un pirmsstenta ievietošanu, izmantojot transfemorālo piekļuves metodi.

3.0 Indikācijas

29 mm Edwards SAPIEN 3 transkatetra pulmonālā vārstuļa sistēma ar Alterra adaptīvo pirmsstentu ir indicēta lietošanai pacientiem ar pulmonālā vārstuļa regurgitāciju, kuriem ir iedzimts vai ķirurģiski labots labā kambara izplūdes trakts un kuriem ir kliniski indicēta pulmonālā vārstuļa nomaiņa.

4.0 Kontrindikācijas

Edwards SAPIEN 3 transkatetra pulmonālā vārstuļa sistēma ar Alterra adaptīvo pirmsstentu ir kontrindicēta pacientiem, kuriem ir:

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

5.0 Brīdinājumi

- Šīs ierīces tiek piegādātas STERILAS un ir izstrādātas, paredzētas un izplatītas tikai vienreizējai lietošanai. Ierīces nedrīkst sterilizēt un lietot atkārtoti. Nav datu, kas apliecinātu ierīču sterilitāti, nepirogenitāti un funkcionalitāti pēc atkārtotas apstrādes.
- Pirms vārstuļa implantēšanas ārstam ir jāpārliecīnās, vai tas ir pareizi novietots. Vārstuļa ieplūdei (ārējās malas galam) ir jābūt vērstai piegādes sistēmas proksimālā gala (roktura) virzienā, lai novērstu smaga kaitējuma risku pacientam.
- Pacientiem ar kalcija metabolisma izmaiņām THV var nolietoties ātrāk.
- Lai novērstu smaga kaitējuma risku pacientam, pirms vārstuļa implantēšanas svarīgs ir koronāro artēriju saspiešanas riska novērtējums.
- 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 iedarbībai, 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, nikelī, 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 ierīces sterilitāte.
- Nelietojet THV, ja ir aktivizēts temperatūras indikators, jo var būt apdraudēta vārstuļa funkcionalitāte.
- Nelietojet THV, ja ir beidzies derīguma termiņš, jo tādējādi var būt apdraudēta ierīces sterilitāte vai vārstuļa funkcionalitāte.
- Nelietojet THV, ja uzglabāšanas šķidums pilnībā nenosedz THV vai THV ir bojāts.
- Lietojet piegādes sistēmu tikai paredzētajā veidā un nelietojet piegādes sistēmu un papildierīces, ja iepakojuma sterilie noslēgi vai jebkura daļa ir atvērta vai bojāta, tās nevar izskalot vai ir beidzies derīguma termiņš.
- Lai samazinātu vārstuļu trombozes vai trombembolijs notikumu risku, pacientiem, kuriem ir implantēts vārstulis, ir jāturpina ārstu noteiktā antikoagulantu/prettrombocitu terapija, izņemot kontrindikāciju gadījumā. Ierīce nav pārbaudīta izmantošanai bez antikoagulācijas.
- Procedūra jāveic fluoroskopijas kontrolē. Dažas fluoroskopijas kontroles veiktas procedūras ir saistītas ar starojuma izraisītu ādas traumu risku. Šīs traumas var būt sāpīgas, kroplojošas un ilgstošas.

6.0 Piesardzības pasākumi

- THV ilgtermiņa izturība nav noteikta. Lai novērtētu vārstuļa veikspēju, ieteicama regulāra medicīniskā novērošana.
- Glutāraldehids var izraisīt ādas, acu, deguna un rīkles kairinājumu. Izvairieties 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 acīs, nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību. Papildu informāciju par saskari ar glutāraldehidu skatiet materiālu drošības datu lapā, ko var saņemt no Edwards Lifesciences.
- THV implanta drošums un efektivitāte nav noteikta pacientiem ar tālāk norādītajiem stāvokļiem.
 - Asins diskräzijas, kas definētas kā leikopēnija, akūta anēmija, trombocitopēnija vai anamnēzē asinojoša diatēze vai koagulopātija
 - Zināma paaugstināta jutība pret aspirīnu, heparīnu, tiklopīdinu (TiclidTM) vai klopīdogrelu (PlavixTM) vai kontrindikācijas to lietošanai, kā arī paaugstināta jutība pret kontrastvielu, kurai nevar nodrošināt pietiekamu premedikāciju
 - Pozitīvs urīna vai serumā grūtniečības tests sievietēm reproduktīvā vecumā
 - Vienlaicīga paravalvulāra noplūde, ja bojātā bioprotēze nav ciešinofiksēta natīvā vārstuļa gredzenā vai nav strukturāli vesela (piemēram, notices metāla sietā rāmja lūzums)
- Ja, virzot katetu uz priekšu pa asinsvadu, rodas būtiska pretestība, pārtrauciet virzišanu un pirms procedūras turpināšanas noskaidrojet pretestības cēloni. Nevirziet katetu uz priekšu ar spēku, jo tas var paaugstināt asinsvadu komplikāciju risku.
- Pacientiem, kuri ir pakļauti vārstuļa protēzes infekcijas un endokardīta riskam, pēc procedūras ieteicama piemērota profilaktiska antibiotiku terapija.
- Nepieļaujiet pārmērīgu izvēršanas balona uzpildi, jo tas var negatīvi ietekmēt pareizu vārstuļa viru savienojumu un tādējādi apdraudēt vārstuļa funkcionalitāti.
- Jānovērtē pacienta vēnu anatomija, lai novērstu piekļuves risku, kas nejautu piegādāt un izvērst ierīci.
- Pirms piegādes sistēmas ievadišanas jāievada pacientiem heparīns ACT uzturēšanai pie ≥ 250 s, lai novērstu trombozi.
- Ievadot pārmērīgi daudz kontrastvielas, var rasties nieru mazspēja. Pirms procedūras ir jāizmēra pacienta kreatīnīna līmenis. Jāuzrauga kontrastvielas lietojums.

7.0 Iespējamie nevēlamie notikumi

Potenciālie riski, kas saistīti ar anestēziju, iejaukšanās procedūru un attēlveidošanu, ir norādīti tālāk (saraksts nav pilnīgs).

- Nāve
- Insults/pārejoša išēmiska lēkme
- Elpošanas nepietiekamība vai elpošanas mazspēja
- Kardiovaskulāra vai vaskulāra trauma, kā asinsvadu, miokarda vai vārstuļu struktūru perforācija vai bojājumi (disekcija), ietverot RVOT plīsumu, kam var būt nepieciešama invazīva iejaukšanās
- Asinsizplūdums perikardā / sirds tamponāde
- Sirds mazspēja
- Embolisks notikums: gaiss, kalcificēts materiāls, trombs, ierīces fragmenti
- Infekcija, tostarp iegriezuma vietas infekcija, septicēmija un endokardīts

- Miokarda infarkts
- Nieru nepietiekamība vai nieru mazspēja
- Vadišanas sistēmas trauma
- Aritmija
- Dziļo vēnu tromboze
- Arteriovenoza (AV) fistula
- Sistēmiska vai perifēra nervu trauma
- Sistēmiskā vai perifērā išēmija
- Plaušu tūska
- Pneimotorakss
- Šķidrums pleiras dobumā
- Dispnoja
- Atelektāze
- Iepriekš implantēto ierīču (t. i., kardiostimulācijas pievada) dislokācija
- Asiņu zaudēšana, kā dēļ ir nepieciešama asins pārliešana
- Anēmija
- Starojuma izraisīta trauma
- Elektrolītu līdzsvara traucējumi
- Hipertensija vai hipotensija
- Alerģiska reakcija pret anestēziju, kontrastvielu, antitrombotisko terapiju, ierīces materiāliem
- Hematoma vai ekhimoze
- Sinkope
- Sāpes
- Nespēja veikt fiziskas aktivitātes vai vājums
- Iekaisums
- Stenokardija
- Drudzis

Potenciālie riski, kas saistīti ar vārstuli, piegādes sistēmu un/vai piederumiem un kuru novēršanai var būt nepieciešama invazīva iejaukšanās, ir norādīti tālāk (saraksts nav pilnīgs).

- Sirdsdarbības apstāšanās
- Kardiogēnišks šoks
- Koronārās plūsmas obstrukcija / transvalvulārās plūsmas traucējumi
- Ierīces tromboze
- Trīsviru vārstuļa traumas
- Ierīces embolizācija
- Ierīces akūta pārvietošanās vai nepareizs novietojums
- Endokardīts
- Sāpes krūškurvī / diskomforts
- Hemolize / hemolitiskā anēmija
- Ierīces darbības traucējumi (regurgitācija un/vai stenoze)
- Aortas saknes deformācija
- Embolisks notikums: ierīces fragmenti
- Mehānisks piegādes sistēmas un/vai piederumu bojājums

Lai iegūtu informāciju par nevēlamajiem notikumiem, kas radās kliniskā pētījuma laikā, skatiet 12. sadaļu.

8.0 Lietošanas norādījumi

8.1 Sistēmas saderība

3. tabula.

Izstrādājuma nosaukums	Modelis
Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis (29 mm)	9600TFX29
Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēma ^[1]	9630PL29
Edwards eSheath+ ievadītāja komplekts ^[2]	916ESP
vai	vai
Edwards eSheath ievadītāja komplekts ^[2]	9610ES16
Edwards appresēšanas instruments	9600CR
Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēma ^[3]	29AP4045
Uzpildes ierīce	96406
Qualcrimp appresēšanas piederums un appresēšanas instrumenta apturētājs, ko nodrošina Edwards Lifesciences	

[1] Ietver 28 F dilatatoru

[2] Apvalks, ko nodrošina Edwards Lifesciences, vai līdzvērtīgs

[3] Ietver Alterra adaptīvo pirmsstentu, kas ir pilnībā ievietots Alterra piegādes sistēmā

- Balona uzgaja katetrs
- Izmēru noteikšanas baloni
- 20 cm³ vai lielāka šīrce (2 gab.)
- 50 cm³ šīrce vai lielāka
- Augstspiediena trīsvirzienu noslēgkrāns
- Standarta sirds katetrizācijas laboratorijas aprīkojums un piederumi, kā arī piekļuve standarta sirds vārstuļa operācijas zāles aprikojumam un piederumiem
- Fluoroskopijas aparāts (divdimensiju, stacionāra, mobila vai daļēji mobila fluoroskopijas sistēma, kas ir piemērota perkutānas koronāras ķirurģiskas ieraukšanās procedūru veikšanai)
- Maināmu garumu 0,89 mm (0,035") stingra vadītājstīga
- Sterili trauki skalošanai, fizioloģisks ūdens, heparinizēts fizioloģisks ūdens, atšķaidīts 15% rentgenstarojumu necaurlaidīgas kontrastvielas ūdens
- Sterils galds vārstuļa un piederumu sagatavošanai

8.2 Ar Edwards Alterra adaptīvo pirmsstenta sistēmu saistītā procedūra

Lai iegūtu informāciju par ierīces sagatavošanu un implantēšanu pirms transkatetra sirds vārstuļa sagatavošanas un izvēršanas, skatiet Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēmas lietošanas instrukciju.

Pirms vārstuļa implantēšanas novērtējet Alterra pirmsstenta stabilitāti, pārbaudot virsotņu novietojumu apkārtējos audos, sienu novietojumu un/vai pirmsstenta kustību anatomiskajās struktūrās. Pirmsstenta vidusdaļā ir trīs rentgenstarojumu necaurlaidīgas atzīmes, kas palīdz noteikt tā pozīciju fluoroskopijas laikā. Ja stabilitāte nav apmierinoša, apsveriet pakāpenisku vārstuļa izvēršanu, atvēlot pietiekami daudz laika pirmsstenta endotelizācijai.

UZMANĪBU! Ja pirmsstenta nestabilitāte netiek konstatēta, var notikt pirmsstenta pārvietošanās/embolizācija, vadot intervences ierīces cauri pirmsstentam.

8.3 Darbs ar vārstuli un tā sagatavošana

Sagatavojot un implantējot ierīci, ir jāizmanto sterili paņēmieni.

8.3.1 Vārstuļa skalošanas procedūra

Pirms vārstuļa tvertnes atvēršanas rūpīgi pārbaudiet, vai tā nav bojāta (piemēram, ieplaisājusi tvertne vai vāciņš, noplūde, saplusušas vai trūkstošas plombas).

UZMANĪBU! Ja tiek konstatēts, ka tvertnē esošie vārstuļi ir bojāti, ir radusies noplūde, sterilizēšanas ūdens nav pietiekamā daudzumā vai arī trūkst plombas, izstrādājumus nedrīkst izmantot implantēšanai.

1. Sagatavojiet divus (2) sterilus traukus ar vismaz 500 ml sterila fizioloģiskā ūdens, lai pilnībā noskalotu glutāraldehīda sterilizēšanas ūdeni no vārstuļa.
2. Uzmanīgi izņemiet vārstuļa/turētāja bloku no tvertnes, nepieskaroties audiem. Salīdziniet vārstuļa sērijas identifikācijas numuru ar numuru uz tvertnes vāciņa un ierakstiet pacienta informācijas dokumentācijā. Pārbaudiet, vai vārstuļa korpusam vai audiems nav bojājuma pazīmju.
3. Skalojiet vārstuļi tālāk norāditajā veidā. levietojiet vārstuļi pirmajā traukā ar sterili fizioloģisko ūdeni. Pārliecinieties, ka fizioloģisks ūdens pilnībā pārkāj vārstuļi un turētāju. Kad vārstulis un turētājs ir iemerkti, lēnām kustiniet (tā, lai vārstulis un turētājs viegli grieztos) uz priekšu un atpakaļ vismaz 1 minūti. Pārvietojiet vārstuļi un turētāju otrā skalošanas traukā ar fizioloģisko ūdeni un lēnām kustiniet vismaz vēl vienu minūti. Raugieties, lai netiek lietots skalošanas ūdens no pirmā trauka. Lai nepieļautu audu izžūšanu, vārstulis ir jāatlāj pēdējā skalošanas ūdeni līdz izmantošanas brīdim.

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

8.3.2 Sistēmas sagatavošana

Lai iegūtu informāciju par ierīces sagatavošanu, skatiet Edwards apvalku, Edwards appresēšanas instrumenta lietošanas instrukciju.

1. Visuāli pārbaudiet, vai neviens detaļa nav bojāta. Pārliecinieties, vai rokturis ir pilnībā atvilkts satvērējā.

Piezīme. Piegādes sistēma ir iepakota kopā ar balona pārsegu, kas novietots pāri balonam, un to nedrīkst noņemt, kamēr nav norādīts to darīt.

2. Izņemiet stileta distālo galu no vadītājstīgas lūmena un nolieciet malā.
3. Izskalojiet vadītājstīgas lūmenu ar heparinizētu fizioloģisko ūdeni. Levietojiet stiletu atpakaļ vadītājstīgas lūmenā.

UZMANĪBU! Ja stilets netiek ievietots atpakaļ vadītājstīgas lūmenā, appresēšanas procesa laikā var rasties lūmena bojājumi.

4. Pievienojiet trīsvirzienu noslēgkrānu balona uzpildes atverei. Pārliecinieties, vai noslēgkrāns ir cieši pievilkts. Uzpildiet 50 cm³ vai lielāku ūrīci ar 15–20 ml atšķaidītas kontrastvielas un pievienojiet trīsvirzienu noslēgkrānam.
5. Uzpildiet Edwards Lifesciences nodrošināto uzpildes ierīci ar atšķaidītās kontrastvielas tilpumu, kas pārsniedz norādīto uzpildes tilpumu. Noslēdziet un pievienojiet trīsvirzienu noslēgkrānam.
6. Aizveriet noslēgkrānu, pagriezot to uzpildes ierīces virzienā. Izmantojot 50 cm³ vai lielāku ūrīci, atgaisojiet sistēmu. Lēnām atlaidiet virzuli un atjaunojiet neitrālu spiedienu.

Piezīme. Nenovēršams balona pārsegu atgaisošanas laikā.

Piezīme. Var būt nepieciešams vairākkārt pavilkst negatīvā virzienā, lai atgaisotu balonkatetru.

7. Aizveriet noslēgkrānu uz piegādes sistēmu un atgaisojiet uzpildes ierīci. Pagrieziet uzpildes ierīces pogu, lai ievadītu kontrastvielu ūrīcē un sasniegstu pareizo tilpumu, kas nepieciešams vārstuļa izvēršanai atbilstoši tālāk norādītajiem uzpildes parametriem.
8. Pārliecinieties, vai uzpildes ierīcē esošais uzpildes tilpums ir pareizs. Aizveriet noslēgkrānu uz 50 cm³ vai lielāku ūrīci. Noslēdziet uzpildes ierīci un nonēmiet ūrīci. Pārliecinieties, vai noslēgkrāns ir cieši piestiprināts pie balona uzpildes atveres.

UZMANĪBU! Līdz vārstuļa izvēršanai Edwards Lifesciences nodrošinātajai uzpildes ierīcei ir jāatlodas noslēgtā pozīcijā.

8.3.3 Vārstuļa piestiprināšana piegādes sistēmai un appresēšana

1. Sagatavojiet papildu divus (2) sterilus traukus ar vismaz 100 ml sterila fizioloģiskā ūdens, lai rūpīgi izskalojtu Qualcrimp appresēšanas piederumu.
2. Pilnībā iemērciet Qualcrimp appresēšanas piederumu pirmajā traukā un uzmanīgi saspiediet piederumu, lai nodrošinātu pilnīgu fizioloģiskā ūdens absorbciju. Lēnām ar apļveida kustībām skalojiet Qualcrimp appresēšanas piederumu vismaz 1 minūti. Atkārtojiet šo procedūru otrajā traukā.
3. Izņemiet appresēšanas instrumentu no iepakojuma. Grieziet appresēšanas instrumenta rokturi, līdz atvere ir pilnīgi atvērta. Pievienojiet divdaļīgo appresēšanas instrumenta apturētāju pie appresēšanas instrumenta pamatnes un ar klikšķi iebidiet to vietā.
4. Uzmanīgi izņemiet balona apvalku no piegādes sistēmas. Visuāli pārbaudiet, vai balons nav bojāts. Pārliecinieties, vai stilets ir ievietots vadītājstīgas lūmenā.
5. Nonēmiet vārstuļi no turētāja un nonēmiet iekšējā diametra etiķeti.

-
6. Turot appresēšanas instrumentu atvērtā pozīcijā, uzmanīgi ievietojet vārstuli appresēšanas instrumenta atverē. Dalēji appresējiet vārstuli, līdz tas iederas Qualcrimp appresēšanas piederumā.
 7. Novietojet Qualcrimp appresēšanas piederumu pāri vārstulim tā, lai Qualcrimp appresēšanas piederuma mala atrastos paralēli vārstuļa ieplūdei.
 8. Ievietojet vārstuli un Qualcrimp appresēšanas piederumu appresēšanas instrumenta atverē. Ievietojet piegādes sistēmu koaksiāli vārstulī, lai uz piegādes sistēmas esošais vārstulis būtu vērts ar vārstuļa ieplūdi (ārējo blīvējuma malu) pret rokturi.

Piezīme. Pārbaudiet vārstuļa novietojumu — tā ieplūdei (ārējai blīvējuma malai) jābūt vērstai roktura virzienā.

9. Appresējiet vārstuli starp iekšējiem izcilījiem, līdz tas sasniedz Qualcrimp atduri, kas atrodas uz divdaļīgā appresēšanas instrumenta apturētāja.
10. Uzmanīgi izņemiet Qualcrimp appresēšanas piederumu no vārstuļa. Nonemiet Qualcrimp atduri no appresēšanas instrumenta apturētāja, atstājot galigo atduri vietā.
11. Centrējiet vārstuli appresēšanas instrumenta atverē. Pilnīgi appresējiet vārstuli, līdz tas sasniedz galējo atduri, un turiet 5 sekundes. Atkārtojet šo appresēšanas darbību vēl tris (3) reizes, kopā veicot 4 appresēšanas.

Piezīme. Pārliecinieties, vai vārstulis appresēšanas instrumenta atverē atrodas koaksiāli un paliek starp diviem piegādes sistēmas iekšējiem izcilījiem.

BRĪDINĀJUMS! Ārstam pirms vārstuļa implantēšanas ir jāpārliecinās par pareizu tā novietojumu.

12. Izmantojot uz roktura esošo skalošanas atveri, izskalojiet ārējo asi ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
13. Nosedziet appresēto vārstuli ar vārstuļa kapsulu, atvelkot balonkatetru ārējā asī. Pārliecinieties, vai vārstuļa kapsulas distālā mala saskaras ar piegādes sistēmas konusveida uzgali.

UZMANĪBU! Uzturiet vārstuli mitru, līdz esat gatavs implantēšanai.

14. Nofiksējiet piegādes sistēmu.
15. Noņemiet stiletu un izskalojiet piegādes sistēmas vadītāstīgas lūmenu.
16. Izskalojiet iekšējo apvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu. Nekavējoties virziet iekšējo apvalku uz priekšu, līdz apvalka gals atrodas pret vārstuļa kapsulas proksimālo galu.

Piezīme. Nevirziet ar spēku iekšējo apvalku pāri vārstuļa kapsulai.

17. Samitriniet piegādes sistēmas konusveida uzgali un vārstuļa kapsulu ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
18. Izskalojiet un samitriniet dilatatoru.

8.4 Vārstuļa ievadišana

Vārstuļa ievadišana ir jāveic vietējā un/vai vispārējā anestēzijā, veicot hemodinamiskā stāvokļa pārraudzību katetrizācijas laboratorijā / operāciju zālē ar fluoroskopijas un ehogardiogrāfijas attēlveidošanas iekārtām.

UZMANĪBU! Ievadot pārmēriģi daudz kontrastvielas, var rasties nieru mazspēja. Pirms procedūras ir jāizmēra pacienta kreatinīna līmenis. Jāuzrauga kontrastvielas lietojums.

1. Ja nepieciešams, iegūstiet piekļuvi, izmantojot standarta katetrizācijas paņēmienus.
2. Pārliecinieties, vai piegādes sistēmas konusveida uzgalis un vārstuļa kapsula ir samitrināti un piegādes sistēma ir noslēgta.
3. Ja tās nav, ievietojet vadītāstīgu asinsvadu sistēmā. Virziet vadītāstīgu uz paredzēto novietošanas zonu, izmantojot standarta paņēmienus.
4. Ja nepieciešams, izņemiet esošo apvalku.
5. Veiciet asinsvada predilatāciju ar komplektā iekļauto dilatatoru, lai sagatavotu asinsvadus piegādes sistēmas un iekšējā apvalka ievietošanai un virzišanai.
6. Virziet piegādes sistēmu un iekšējo apvalku, līdz iekšējais apvalks ir pilnībā ievietots asinsvadā.
7. Turpiniel virzīt piegādes sistēmu, vienlaikus turot iekšējo apvalku vietā, uz paredzēto novietošanas zonu.

UZMANĪBU! Ievērojiet piesardzību, virzot ierices/piegādes sistēmas implantētajā Alterra adaptīvajā pirmsstentā, lai nepieļautu to saskaršanos ar ieplūdes virsotnēm.

8. Izmantojot fluoroskopiski redzamās, rentgenstarojumu necaurlaidīgās vidusdaļas atzīmes, novietojet vārstuli Alterra adaptīvā pirmsstenta vidusdaļā.
9. Atrodoties paredzētajā novietošanas zonā, atbloķējiet piegādes sistēmu. Atsedziet vārstuli, atvelkot ārējo asi, vienlaikus turot balonu un iekšējo apvalku vietā. Vārstulis ir pilnībā atsegts, kad rokturis saskaras ar satvērēju. Nofiksējiet piegādes sistēmu. Pārliecinieties, vai noslēgkrāns ir cieši piestiprināts pie balona uzpildes atveres.

UZMANĪBU! Lai nepieļautu vadītāstīgas izkustēšanas, vārstuļa atsegšanas laikā vadītāstīgu nedrīkst izkustināt no plaušu artērijas.

10. Pārbaudiet beigu pozīciju un sāciet vārstuļa izvēršanu.
 - a) Atbloķējiet uzpildes ierīci, ko nodrošina Edwards Lifesciences.
 - b) Veicot lēnu, kontrolētu uzpildes procesu, izvērsiet vārstuli, turiet 3 sekundes un pēc tam pārliecinieties, vai uzpildes ierīces cilindrs ir tukšs, lai nodrošinātu pilnīgu balona uzpildi.
 - c) Iztukšojet balonu.

8.5 Sistēmas izņemšana

1. Kad balons ir pilnībā iztukšots, pārliecinieties, vai rokturis ir noslēgtā pozīcijā, un atvelciet piegādes sistēmu dobjā vēnā.
2. Atbloķējiet piegādes sistēmu, atvelciet balonu vārstuļa kapsulā.

UZMANĪBU! Lai samazinātu asinsvadu traumas risku, pirms piegādes sistēmas izņemšanas pilnībā nosedziet balonu.

3. Nofiksējiet piegādes sistēmu.
4. Izņemiet visas ierīces, kad ACT ir sasniedzis piemērotu līmeni. Turpiniel piegādes sistēmas izņemšanu, līdz vārstuļa kapsula saskaras ar iekšējā apvalka galu.

Izņemiet iekšējo apvalku un piegādes sistēmu kā vienotu konstrukciju.

Piezīme. Iespējams, ka atbilstoši aprūpes standartam būs jāievieto apvalks vai cita ierīce.

5. Izņemiet visas ierīces, kad ACT ir sasniedzis piemērotu līmeni.

Noslēdziet piekļuves vietu.

9.0 Piegādes komplektācija

STERILS. Vārstulis tiek piegādāts sterilizēts ar glutāraldehīda šķidumu. Piegādes sistēma, apvalks un appresēšanas instruments tiek piegādāti sterilizēti ar etilēna oksīdu. Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēma tiek piegādāta iepakota maisiņā, un tā ir sterilizēta ar e-starojumu.

THV tiek piegādāts nepirogēns un iepakots buferētā glutāraldehīdā, plastmasas tvertnē, kurai ir plomba, kas ļauj konstatēt, vai šī tvertne nav bojāta vai atvērta. Katra tvertne tiek transportēta kārbā ar temperatūras indikatoru, lai noteiktu, vai THV nav bijis pakļauts ekstremālās temperatūras iedarbībai. Pirms transportēšanas šī kārba tiek iepakota putuplastā.

9.1 Glabāšana

Transkatetra sirds vārstulis jāglabā temperatūrā 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 ekstremālās temperatūras iedarbībai. Piegādes sistēma un piederumi ir jāglabā vēsā, sausā vietā. Pirmsstents un piegādes sistēma ir jāglabā vēsā, sausā vietā.

10.0 Drošums, lietojot MR vidē



Izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacijumus

Saskaņā ar neklinisko pārbaužu rezultātiem Edwards Alterra adaptīvais pirmsstents viens pats vai ar izvērstu SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuli ir izmantojami MR vidē, ievērojot noteiktus nosacijumus. Pacientu var droši skenēt uzreiz pēc implanta implantēšanas, izmantojot MR sistēmu, kas atbilst šādiem nosacijumiem:

- statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 vai 3,0 teslas;
- telpiskais magnētiskā gradienta lauks ir 3000 gausi/cm (30 T/m) vai mazāks;
- maksimālais MR sistēmas ziņotais visa ķermēja vidējais ipatnējās absorbcijas ātrums (specific absorption rate — SAR) ir 2,0 W/kg (normālās darbības režīmā) vienas skenēšanas sekvences laikā;
- gradienta sistēma ir normālās darbības režīmā.

Ja tiek ievēroti iepriekš norādītie skenēšanas nosacijumi, paredzams, ka Edwards Alterra adaptīvais pirmsstents viens pats vai ar izvērstu SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuli izraisīs temperatūras paaugstināšanos maksimāli par 4,0 °C pēc nepārtrauktas 15 minūšu skenēšanas.

Nekliniskās pārbaudēs ierīces radītais attēla artefakts gradienta echoimpulsu attēlos sniedzas līdz 15 mm no implanta, veicot skenēšanu ar 3,0 T magnētiskās rezonances attēlveidošanas sistēmu. Spina un gradienta echoimpulsu attēlos ierīces lūmenu aptumšo artefakts.

Piegādes sistēma nav novērtēta attiecībā uz MR saderību, un tiek uzskatīts, ka to nedrīkst lietot MR vidē.

11.0 Uz Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēmu un SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuli attiecināmā kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija

Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēma un SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis satur tālāk norādīto(-ās) vielu(-as), kas definēta(-as) kā CMR 1B, koncentrācijā, kura pārsniedz 0,1% masas daļas.

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

Pašreizējā uz pierādījumiem balstītā zinātniskā informācija liecina, ka medicīniskas ierīces, kas izgatavotas no kobalta sakausējumiem vai kobaltu saturošiem nerūsējošā tērauda sakausējumiem, nepalielina vēža vai kaitīgas reproduktīvās sistēmas izpausmju risku.

Tabulā tālāk parādīta uz Alterra adaptīvo pirmsstentu attiecināmā kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija par materiāliem un vielām.

4. tabula.

Viela	CAS	Modeļa svara diapazons (mg)
Niķelis	7440-02-0	430–450
Titāns	7440-32-6	337–359
Polietilēntereftalāts	25038-59-9	146
Polietilēns	9002-88-4	27,5
Tantals	7440-25-7	9,68–9,70
Titāna dioksīds	13463-67-7	0,319–0,613
Dzelzs	7439-89-6	0–0,396
Kobalts	7440-48-4	0–0,395
Skābeklis	7782-44-7	0–0,317
Ogleklis	7440-44-0	0–0,317
Niobijs	3/1/7440	0–0,207
Antimona trioksīds	1309-64-4	0,176
Hroms	7440-47-3	0–0,0789
Varš	7440-50-8	0–0,0789
Slāpeklis	7727-37-9	0–0,0404
Ūdenīradis	1333-74-0	0–0,0396
Volframs	7440-33-7	0–0,00485
Molibdēns	7439-98-7	0–0,00194

Viela	CAS	Modeļa svara diapazons (mg)
Erukamīds	112-84-5	0,00149–0,00152
Silicījs	7440-21-3	0–0,000485
4-dodecilbenzolsulfonskābe	121-65-3	0,000160

Tabulā tālāk parādīta uz SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstuli attiecīnāmā kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija par materiāliem un vielām.

5. tabula.

Viela	CAS	Modeļa svara diapazons (mg)
Kobalts	7440-48-4	131–427
Nikēlis	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	40,3–115
Politetrafluoretīlēns	9002-84-0	17,5–25,5
Polietilēns	9002-88-4	14,2–19,7
Dzelzs	7439-89-6	0–10,9
Titāns	7440-32-6	0–10,9
Mangāns	7439-96-5	0–1,64
Silicījs	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
Silicīja dioksīds	7631-86-9	0,00422–0,00592
Erukamīds	112-84-5	0,000683–0,00128
4-dodecilbenzolsulfonskābe	121-65-3	0,000286–0,000430

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

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

Pilnvarotā iestāde ir jēmuši vērā ieguvumu un riska pamatojumu un piekritusi tam attiecībā uz īslaicīgu un ilgtermiņa Alterra platformas un SAPIEN 3 platformas drošumu un efektivitāti.

Altera platformas un SAPIEN 3 platformas atbilstība veikspējas prasībām (GSPR) attiecībā uz drošumu (MDR GSPR1), veikspēju (MDR GSPR1), blakusparādību pieņemamību (MDR GSPR8), lietojamību (MDR GSPR5), ierīces kalpošanas laiku (MDR GSPR6), pieņemamu ieguvumu un risku profilu (MDR GSPR8) ir noteikta marķējumā 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)

6. tabula.

Izstrādājuma nosaukums	Modelis	Pamata UDI-DI
Edwards SAPIEN 3 transkatetra sirds vārstulis (29 mm)	9600TFX29	0690103D003SAP000VP
Edwards SAPIEN 3 pulmonālā vārstuļa piegādes sistēma	9630PL29	0690103D00 3COM000TC
Edwards eSheath+ ievadītāja komplekts vai Edwards eSheath ievadītāja komplekts	916ESP vai 9610ES16	0690103D003S3E000NT
Edwards appresēšanas instruments	9600CR	0690103D003CRI000TH

Izstrādājuma nosaukums	Modelis	Pamata UDI-DI
Edwards Alterra adaptīvā pirmsstenta sistēma	29AP4045	0690103D003AAP000ND
Uzpildes ierīce	96406	0690103D003IND000TG

14.0 Paredzamais ierīces kalpošanas laiks

Edwards SAPIEN 3 transkatetra pulmonālā vārstuļa sistēmai ar Alterra adaptīvo pirmsstentu ir veikta rūpīga pirmskliniskā izturības testēšana atbilstoši testēšanas prasībām kliniskajos pētījumos un pēcreģistrācijas pētījumos. Vārstulis kopā ar pirmsstentu tika sekmīgi testēti, imitējot 5 gadus ilgu lietošanu. Turklat kliniskie dati norāda uz izturību līdz 2 gadiem ar novērošanu. Tieki turpināti faktiskā kalpošanas laika pētījumi, un tas katram pacientam atšķiras.

15.0 Informācija pacientam

Katrai klinikai tiek nodrošinātas izglītojošas brošūras pacientiem. Tās ir jāizsniedz pacientiem, lai informētu viņus par riskiem, ieguvumiem un alternatīvām, kas saistīti ar procedūru, savlaicīgi pirms procedūras, lai to varētu izlasīt un jautājumus pārrunāt ar ārstu. Šīs brošūras kopiju var saņemt arī no Edwards Lifesciences, zvanot pa tālruni 1.800.822.9837. Kopā ar katru pirmsstentu un THV komplektācijā ir iekļauta pacienta implanta karte. Pēc implantēšanas norādīet visu nepieciešamo informāciju un izsniedziet pacientam implanta karti. Sērijas numurs ir atrodams uz iepakojuma. Izmantojot šo karti, pacienti, ja viņiem ir nepieciešama medicīniskā palīdzība, var informēt veselības aprūpes speciālistus par implanta veidu.

16.0 Izņemto vārstuļu, pirmsstentu un ierīču utilizēšana

Eksplantētais vārstulis ir jāievieto piemērotā histoloģiskās fiksācijas līdzekļi, piemēram, 10% formalīnā vai 2% glutāraldehīdā, un jānosūta atpakaļ uzņēmumam. Eksplantētais pirmsstents jāievieto piemērotā tvertnē un jānosūta atpakaļ uzņēmumam. Ja tiek ievēroti šie nosacījumi, sasaldēšana nav nepieciešama. Lai pieprasītu eksplantācijas komplektu, sazinieties ar uzņēmumu Edwards Lifesciences.

Ar izlietotajām ierīcēm ir jārīkojas un tās ir jāutilizē tādā pašā veidā kā slimnīcas atkritumi un bioloģiski bīstami materiāli. Šo ierīču iznīcināšana nav saistīta ar īpašu risku.

17.0 Kliniskie pētījumi

Kliniskos ieguvumus skatiet SSCP.

Lietuvių

Naudojimo instrukcijos – plaučiuose

Transkaterinė širdies vožtuvą ir adaptyvujį priešstentį gali implantuoti tik bendrovės „Edwards Lifesciences“ išmokyti gydytojai. Implantuojantis gydytojas privalo turėti balioninės valvuloplastikos patirties.

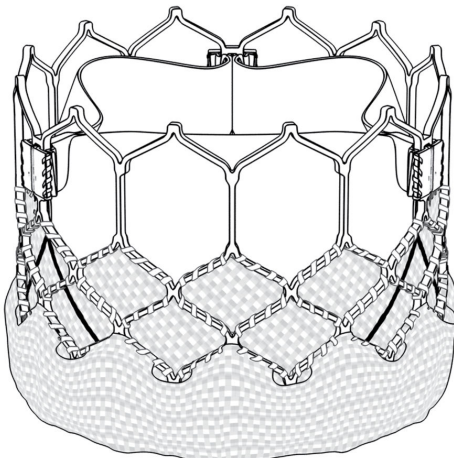
1.0 Priemonės aprašymas

„Edwards SAPIEN 3“ transkaterinio plaučių vožtuvo (TVP) sistema su „Alterra“ adaptyviuoju priešstenčiu

„Edwards SAPIEN 3“ transkaterinio plaučių vožtuvo sistemą su „Alterra“ adaptyviuoju priešstenčiu sudaro „Edwards“ 29 mm SAPIEN 3 transkaterinis širdies vožtuvas (THV), „Edwards SAPIEN 3“ plautinė įterpimo sistema (PDS), „Edwards Alterra“ adaptyviojo priešstenčio sistema ir priedai.

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

Transkaterinė širdies vožtuvą „Edwards SAPIEN 3“ sudaro balioneliu išplečiamas, rentgenokontrastinis kobalto ir chromo rėmelis, triburis galvijų širdiplėvės audinio vožtuvas ir polietileno tereftalato (PET) audinio apsauginis gaubtelis. Burės apdorojamos pagal „Carpentier-Edwards ThermaFix“ procedūrą.



9600TFX

1 pav. Transkaterinės širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“

1 lentelė

Vožtuvo dydis	Vožtuvo aukštis
29 mm	22,5 mm

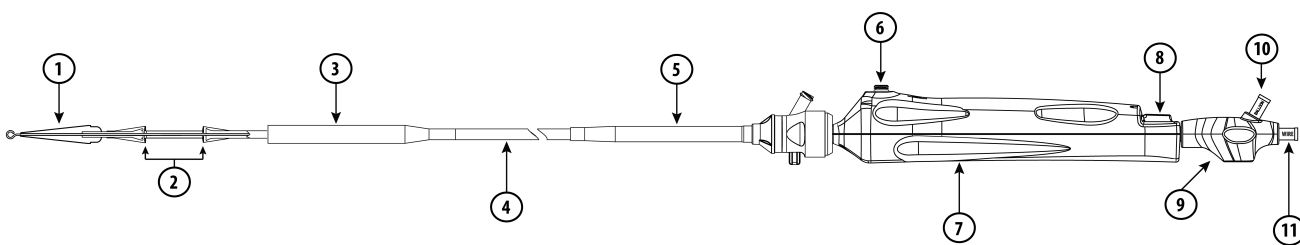
• „Edwards SAPIEN 3“ plautinė įterpimo sistema (PDS) (2, 3, 4 pav.)

„Edwards SAPIEN 3“ plautinė įterpimo sistema (2 pav.) padeda įdėti bioprotezą. Ją sudaro linjinė mova, balioninis kateteris, skirtas „Edwards SAPIEN 3“ transkateriniams širdies vožtuvui išplėsti, išorinis kotelis ir vožtuvo kapsulė, dengianti transkaterinę širdies vožtuvą, kai jis įvedamas ir stumiamas į numatyta implantavimo vietą. Įterpimo sistema turi smailėjantį galiuką, palegvinantį įvedimą per dešiniosios širdies pusės struktūras. Vožtuvo kapsulė ir smailėjantis galiukas padengti hidrofiline danga. Kad būtų lengviau sugrąžinti balioneli, balionėlio kotelyleje yra vaizdinė žyma. Įterpimo sistemos kreipiamosios vienos spindyme yra vielinius kaištis. 28 F hidrofiline danga padengtas skėtiklis (pakuojamas su įterpimo sistema) naudojamas kraujagyslei išplėsti prieš įvedant įterpimo sistemą (jei reikia) (3 pav.).

Išplėtimo parametrai išskleidžiant vožtuvą:

2 lentelė

Modelis	Vardinis balionėlio skersmuo	Vardinis išplėtimo tūris	Vardinis plyšimo slėgis (RBP)
9630PL29	29 mm	33 ml	7 atm (709 kPa)



1. Smailėjantis galiukas

2. Balionėlio juostelės

3. Vožtuvu kapsulė

4. Išorinis kotelis

5. Linijinė mova

6. Plovimo anga

7. Rankena

8. Fiksatorius

9. Laikiklis

10. Balionėlio priplūtimo anga

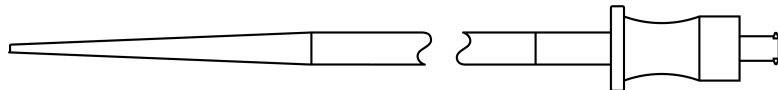
11. Kreipiamoji viela / plovimo anga

2 pav. „Edwards SAPIEN 3“ plautinė įterpimo sistema

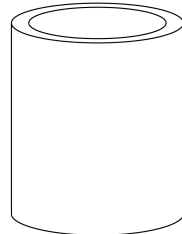
- „Edwards Alterra“ adaptyviojo priešstenčio sistema

Žr. „Edwards Alterra“ adaptyviojo priešstenčio sistemos naudojimo instrukcijas.

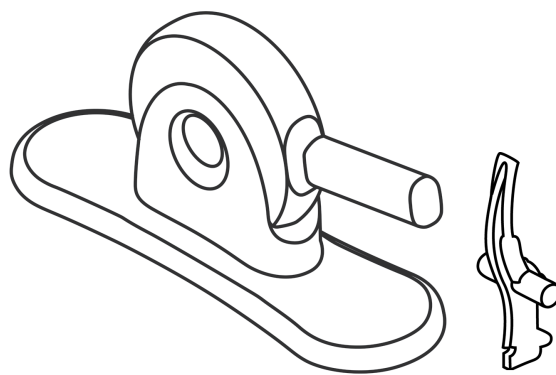
Papildomos priemonės ir priedai



3 pav. Skétklis



4 pav. Papildomas veržiamasis įtaisas „Qualcrimp“



5 pav. „Edwards“ veržtuvas ir 2 dalių veržtuvo stabdiklis

- Skétklis (3 pav.)**

Skétkliui gydytojai gali iš anksto išplėsti prieigos vietą prieš įvesdamai vožtuvu įterpimo sistemą.

- „Edwards“ mova**

Priemonės aprašymą rasite „Edwards“ movos naudojimo instrukcijoje.

- Papildomas veržiamasis įtaisas „Qualcrimp“ (4 pav.)**

Papildomos veržiamasis įtaisas „Qualcrimp“ naudojamas veržiant THV. Supakuotas su „Edwards SAPIEN 3“ plautine įterpimo sistema.

- „Edwards“ veržtuvas ir veržtuvo stabdiklis (5 pav.)**

„Edwards“ veržtuvas sumažina vožtuvu skersmenį taip, kad jį būtų galima tvirtinti ant įterpimo sistemos. Veržtuvą sudaro korpusas ir suspaudimo mechanizmas; jis uždaromas ant korpuso esančia rankena. Dvių dalių veržtuvo stabdiklis naudojamas veržtuvą iki jo numatytojo skersmens. Dvių dalių veržtuvo stabdiklis pakuojamas kartu su „Edwards SAPIEN 3“ plautine įterpimo sistema.

2.0 Paskirtis

Bioprotezas su priešstenčiu skirtas naudoti pacientams, kuriems reikia pakeisti plaučių arterijos vožtuva. Įterpimo sistemos ir priedai yra skirti palengvinti bioprotezo ir priešstenčio įvedimą naudojant transfemoralinės prieigos metodą.

3.0 Indikacijos

29 mm „Edwards SAPIEN 3“ transkateterinio plaučių vožtuvo sistema su „Alterra“ adaptyviuoju priešstenčiu skirta pacientams su plaučių arterijos vožtuvo regurgitacija, kuriu dešiniojo skilvelio ištekamasis traktas yra natyvinis arba chirurgiškai atkurtas ir kuriems pagal klinikines indikacijas reikia pakeisti plaučių arterijos vožtuva, gydyti.

4.0 Kontraindikacijos

Negalima naudoti „Edwards SAPIEN 3“ transkateterinio plaučių vožtuvo sistemos su „Alterra“ adaptyviuoju priešstenčiu pacientams, kurie:

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

5.0 Ispėjimai

- Priemonės suprojektuotos, skirtos ir platinamos STERILIOS, jos yra skirtos tik vienkartiniams naudojimui. Priemonių kartotinai nesterilizuokite ir nenaudokite pakartotinai. Néra duomenų, patvirtinančių pakartotinai apdorotų priemonių sterilumą, nepirogeniškumą ir funkcionalumą.
- Prieš implantuodamas gydytojas turi patikrinti, ar vožtuvo padėtis tinkama; vožtuvo ištekamasis traktas (išorinio apsauginio gaubtelio galas) turi būti nukreiptas įterpimo sistemos proksimalinio galo (rankenos) link, kad būtų išvengta rimtos žalos pacientui rizikos.
- THV gali greitai susidėvėti, jei jis implantuojamas pacientams, kuriu kalcio metabolizmas pakiteš.
- Prieš implantuojant vožtvą svarbu įvertinti vainikinės arterijos susiaurėjimo riziką, kad būtų išvengta sunkaus pakenkimo pacientui rizikos.
- 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 bures, THV reikės pakeisti.
- Pacientai, kurie yra pernelyg jautrūs kobaltui, nikeliui, chromui, molibdenui, titanui, manganui, siliciui, galvijų audiniui ir (arba) polimerinėms medžiagoms, gali patirti alerginę reakciją.
- Nenaudokite THV, jeigu pažeista kontrolinė plomba, nes prietaisais gali būti nesterilus.
- Nenaudokite THV, jeigu buvo suaktyvintas temperatūros indikatorius, nes gali pablogėti vožtuvo veikimas.
- Nenaudokite THV, jeigu baigėsi jo galiojimo trukmė, nes gali būti pažeistas jo sterilumas arba pablogėti vožtuvo veikimas.
- Nenaudokite THV, jei tirpalas talpykloje nevisiškai padengia THV arba THV yra pažeistas.
- Nesielkite netinkamai su įterpimo sistema arba nenaudokite įterpimo sistemas ir priedų, jeigu pakuočių sterilumo barjerai ir kitos dalys buvo atidarytos ar pažeistos, jų negalima išplauti arba baigėsi jų galiojimo trukmė.
- Vožtvų recipientams turėtų būti taikomas gydymas antikoagulantais / antitrombocitiniais vaistais, išskyrus atvejus, kai jis kontraindikuotinas, kad būtų sumažinta vožtuvo trombozės ar tromboembolinių reiškinų rizika, kaip buvo nustatyta jų gydytoju. Ši priemonė nebuvo išbandyta naudoti be antikoagulantų terapijos.
- Procedūrą reikia atlitti naudojant fluoroskopiją. Tam tikros procedūros, kai naudojama fluoroskopija, yra susijusios su spinduliuotės sužalojimais odai. Šie sužalojimai gali būti skausmingi, sudarkantys ir ilgalaikiai.

6.0 Atsargumo priemonės

- Ilgalakis THV patvarumas nenustatytas. Siekiant įvertinti vožtuvo veikimą, rekomenduojama reguliari medicininė pooperacinė priežiūra.
- Glutaraldehidas gali sudirginti odą, akis, nosį ir gerklę. Venkite ilgesnio ar kartotinio tirpalio poveikio arba stenkitės neįkvėpti ilgesnį laiką. Naudokite tik esant tinkamam vėdinimui. Patekus ant odos, iškart nuplaukite paveiktą vietą vandeniu; jei tirpalas patenkja į akis, iškart kreipkitės į gydytojų pagalbos. Daugiau informacijos apie glutaraldehido poveikį rasite medžiagos saugos duomenų lape, kurį gali patekti bendrovė „Edwards Lifesciences“.
- THV implantavimo saugumas ir veiksmingumas nebuvo patikrinti pacientams, kuriems nustatytos šios būklės:
 - krauso diskrazijos sutrikimai: leukopenija, ūmi anemija, trombocitopenija arba anksčiau buvo hemoraginė diatezė ar koagulopatijs;
 - padidėjęs jautrumas aspirinui, heparinui, tiklopolidinui („Ticlid™“) ar klopidogrelui („Plavix™“) arba šie vaistai kontraindikuotini, arba jautumas kontrastinei medžiagai, kurio negalima pakankamai sumažinti vaistais;
 - teigiamas šlapimo ar serumo nėštumo testas vaisingoms moterims;
 - lydinčioji paravožtuvinė regurgitacija, kai neveikiantis bioprotezas nėra tvirtai pritvirtintas natyviniame žiede arba jo struktūra yra pažeista (pvz., vielinio karkaso lūžis).
- Jei įstumdamai kateterį į kraujagyslę pajusite didesnį pasipriešinimą, nustokite stumti ir prieš tēsdami išsiaiškinkite pasipriešinimo priežastį. Nestumkite per jégą, nes taip padidinsite kraujagyslių sužalojimo riziką.
- Po procedūros rekomenduojama profilaktiškai skirti atitinkamų antibiotikų pacientams, kuriems kyla didesnis protezino vožtuvo infekcijos ir endokardito pavojus.
- Neperpildykite išplečiamojo balionėlio, nes tai gali trukdyti tinkamai sugretinti vožtuvo bures, dėl to nukentėtų vožtuvo veikimas.
- Reikėtų įvertinti paciento venos anatomiją, kad nekiltų prieigos rizikos, dėl kurios nebūtų galima priemonės įvesti ir įstatyti.
- Pacientui reikia suleisti heparino, kad prieš įvedant įterpimo sistemą būtų palaikomas ≥ 250 sek. AKL ir išvengta trombozės.
- Pernelyg didelis kontrastinės medžiagos kiekis gali sukelti inkstų sutrikimą. Prieš procedūrą išmatuokite paciento kreatinino lygį. Reikia stebeti kontrastinės medžiagos naudojimą.

7.0 Galimi nepageidaujami reiškiniai

Galima su anestezija, intervencine procedūra ir vizualizavimu susijusi rizika apima toliau išvardytus ir kitus nepageidaujamus reiškinius:

- mirtis;
- insultas / trumpalaikis išeminis kraujotakos sutrikimas;
- kvėpavimo nepakankamumas arba kvėpavimo sutrikimas;
- širdies kraujagyslių ar kraujagyslių sužalojimas, pavyzdžiui, kraujagyslių, miokardo ar vožtuvu struktūrų perforacija ar pažeidimas (disekacija), išskaitant DSIT plyšimą, dėl kurių gali prieikti intervencijos;
- perikardo efuzija / širdies tamponada;
- širdies nepakankamumas;
- emboliniai reiškiniai: oro, kalcifikuotos medžiagos, trombo, priemonės fragmentų;

- infekcija, įskaitant pjūvio vietos infekciją, septicemiją ir endokarditą;
- miokardo infarktas;
- inkstų nepakankamumas arba inkstų sutrikimas;
- laidumo sistemos pažeidimas;
- aritmija;
- gilių venų trombozė;
- arterioveninė (AV) fistulė;
- sisteminio ar periferinio nervo pažeidimas;
- sisteminė ar periferinė išemija;
- plaučių edema;
- pneumotoraksas;
- pleuros efuzija;
- dispnéja;
- atelektazė;
- anksčiau implantuotų priemonių (pvz., stimuliavimo laidų) atsiskyrimas;
- kraujavimas, dėl kurio reikia perpilti kraują;
- anemija;
- spinduliuotės sukeltas sužalojimas;
- elektrolityčių pusiausvyros sutrikimas;
- hipertenzija arba hipotenzija;
- alerginė reakcija į neautrą, kontrastinę medžiagą, antitrombocitų terapiją, priemonės medžiagas;
- hematoma arba ekchimozė;
- sinkopė;
- skausmas;
- fizinių pratimų netoleravimas arba silpnumas;
- uždegimas;
- krūtinės angina;
- karščiavimas.

Galima rizika, dėl kurios gali prieikti arba neprireikti intervencijos, susijusi su vožtuvu, įterpimo sistema ir (arba) priedais, apima toliau išvardytus ir kitus nepageidaujamus reiškinius:

- širdies sustojimas;
- kardiogeninis šokas;
- vainikinių arterijų užsikimšimas / tékmės tarp vožtuvų sutrikimai;
- priemonės trombozė;
- triburio vožtuvu pažeidimas;
- priemonės embolizacija;
- staigus priemonės pasislinkimas ar netinkama padėtis, kai reikia intervencijos;
- endokarditas;
- skausmas / diskomfortas krūtinėje;
- hemolizė / hemolizinė anemija;
- netinkamas priemonės veikimas (regurgitacija ir (arba) stenozė);
- aortos šaknies deformacija;
- embolinis įvykis dėl priemonės fragmentų;
- mechaninis įterpimo sistemos ir (arba) priedų gedimas.

Informacijos apie klinikinio tyrimo metu pasireiškusius nepageidaujamus reiškinius ieškokite 12 skyriuje.

8.0 Naudojimo nurodymai

8.1 Sistemos suderinamumas

3 lentelė

Gaminio pavadinimas	Modelis
Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“ (29 mm)	9600TFX29
„Edwards SAPIEN 3“ plautinė įterpimo sistema ^[1]	9630PL29
„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinys ^[2] arba „Edwards eSheath“ įvediklio rinkinys ^[2]	916ESP arba 9610ES16
„Edwards“ veržtuvas	9600CR
„Edwards Alterra“ adaptyviojo priesstentio sistema ^[3]	29AP4045
Išplėtimo priemonė	96406
Papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ ir veržtuvo stabdiklį tiekia „Edwards Lifesciences“	

[1] Į rinkinį įeina 28 F skėtiklis

[2] „Edwards Lifesciences“ tiekama arba lygiavertė mova

[3] Į rinkinį įeina „Alterra“ adaptyvusis priesstentis, kuris yra visiškai įtaisytas į „Alterra“ įterpimo sistemą

Papildoma įranga:

- kateteris su balioniniu galiuku;
- dydžio parinkimo balionėliai;
- 20 ml ar didesnis švirkštas (2 vnt.);
- 50 ml ar didesnis švirkštas;
- didelio slėgio trikryptis čiaupas;
- Įprasta širdies kateterizacijos laboratorinė įranga ir priemonės, prieiga prie įprastos širdies vožtuvų operacinės įrangos ir priemonių
- Fluoroskopija (dviejų plokštumų, fiksujotos, mobilios ar iš dalies mobilios fluoroskopijos sistemos, tinkamos naudoti atliekant perkutinines koronarines intervencijas)
- keičiamoji ilgio 0,89 mm (0,035 col.) standi kreipiamoji viela;
- steriliros skalavimo vonelės; fiziologinis tirpalas, fiziologinis tirpalas su heparinu, 15 % atskiesta rentgenokontrastinė medžiaga;
- sterilius stalas vožtuvui ir priedams ruošti.

8.2 „Edwards Alterra“ adaptyviosios priešstentinės sistemos procedūra

Prieš transkatereterinio širdies vožtovo paruošimą ir naudojimą perskaitykite „Edwards Alterra“ adaptyviojo priešstenčio sistemos naudojimo instrukcijas, kuriose pateikama informacija apie priemonės paruošimą ir implantavimą.

Prieš implantuodami vožtuvą, patirkinkite „Alterra“ priešstenčio stabilumą, įvertindami viršunių įsitvirtinimą aplinkiniuose audiniuose, sienelės prigludimą ir (arba) priešstenčio judėjimą anatomijoje. Trys radiokontrastinės žymos, esančios ties priešstenčio vidurine dalimi, padeda nustatyti padėtį atliekant fluoroskopiją. Jei pastebėjote nepakankamą stabilumą, apsvarstykite galimybę atidėti vožtuvą įvedimą, kad būtų pakankamai laiko priešstenčio endotelizacijai.

PERSPĒJIMAS. Nepavykus nustatyti priešstenčio nestabilumo, per prieštentį įvedant intervencines priemones gali įvykti priešstenčio pasislinkimas / embolizacija.

8.3 Vožtovo naudojimas ir paruošimas

Ruošdami ir implantuodami priemonę, vadovaukitės steriliais metodais.

8.3.1 Vožtovo skalavimo procedūra

Prieš atidarydami vožtuvą indą, atidžiai patirkinkite, ar nėra pažeidimo požymių (pvz., ar nesuskilęs indas ar dangtelis, ar nėra nuotėkio, ar plomba nesulūžusi ir ar ji yra).

PERSPĒJIMAS. Vožtuvu iš talpyklų, kurios yra pažeistos, nesandarios, kuriose nepakanka sterilizavimo medžiagos arba kurios yra be plombų, negalima implantuoti.

1. Paruoškite du (2) sterilius dubenis ir ne mažiau kaip 500 ml sterylus fiziologinio tirpalu, kad iš vožtovo kruopščiai išskalautumėte glutaraldehydo sterilizavimo medžiągą.
2. Neliesdami audinio iš indo atsargiai išimkite vožtuvą ir laikiklio konstrukciją. Palyginkite vožtuvu serijos identifikavimo numerį su ant indo dangtelio esančiu numeriu ir įrašykite paciento informacijos dokumentuose. Patirkinkite, ar ant vožtovo rėmelio arba audinio nėra jokių pažeidimo požymių.
3. Vožtuvą skalaukite vadovaudamiesi toliau pateiktais nurodymais. Įdėkite vožtuvą į pirmajį dubenį su steriliu fiziologiniu tirpalu. Pasirūpinkite, kad fiziologinis tirpalas visiškai apsemтu vožtuvą ir laikiklį. Panardinę vožtuvą ir laikiklį lėtai purtykite (norėdami atsargiai pasukioti vožtuvą ir laikiklį) mažiausiai 1 minutę pirmyn ir atgal. Perkelkite vožtuvą ir laikiklį į antrajį skalavimo dubenį su fiziologiniu tirpalu ir švelniai judinkite dar bent vieną minutę. Užtirkinkite, kad pirmajame dubenyje buvęs skalavimo tirpalas nebūtų naudojamas. Vožtuvą reikia palikti galutiniame skalavimo tirpale, kol jis bus reikalingas, kad audinys neišdžiūtų.

PERSPĒJIMAS. Neleiskite, kad judinant ar sukiojant vožtuvas skalavimo tirpale liestusis su skalavimo dubens apačia arba šonais. Skalaudami venkite tiesioginio kontakto tarp identifikavimo žymos ir vožtovo. I skalavimo dubenis negalima dėti jokių kitų daiktų. Vožtuvas turi likti sudrėkintas, kad neišdžiūtų audinys.

8.3.2 Sistemos paruošimas

Priemonės paruošimo nurodymus rasite „Edwards“ movos ir „Edwards“ veržtovo naudojimo instrukcijose.

1. Gerai apžiūrėkite visus komponentus, ar jie nepažeisti. Įsitikinkite, kad rankena yra visiškai įtraukta į laikiklį.

Pastaba. Įterpimo sistema supakuota su uždėtu balionėlio dangteliu, kurio negalima nuimti, kol nenurodoma tai padaryti.

2. Ištraukite vielinį kaiščių iš kreipiamosios vielos spindžio distalinio galo ir padékite į šalį.
3. Plaukite kreipiamosios vielos spindžių fiziologiniu tirpalu su heparinu. Vėl įkiškite vielinį kaiščių į kreipiamosios vielos spindžių.

PERSPĒJIMAS. Neįdėjus vielinio kaiščio į kreipiamosios vielos spindžių, suveržiant spindis gali būti pažeistas.

4. Prijunkite trikryptį čiaupą prie balionėlio pripūtimo angos. Įsitikinkite, kad čiaupas gerai užveržtas. Priplidykite 50 ml arba didesnį švirkštą 15–20 ml atskiestos kontrastinės medžiagos ir prijunkite trikryptį čiaupą.
5. „Edwards Lifesciences“ tiekiamą išplėtimą priemonę priplidykite daugiau atskiestos kontrastinės medžiagos, nei nurodytas išplėtimu tūris. Užfiksukite ir pritvirtinkite prie trikrypčio čiaupo.
6. Uždarykite čiaupo kanalą, vedantį į išplėtimą priemonę. Naudodami 50 ml ar didesnį švirkštą pašalinkite orą iš sistemas. Lėtai atleiskite stūmoklį ir vėl nustatykite neutralų slėgį.

Pastaba. Nenuimkite balionėlio dangtelio, kai šalinate orą.

Pastaba. Gali prireikiti kelių neigiamą slėgį sukuriančių patraukimų, kad iš balioninio kateterio būtų pašalintasoras.

7. Uždarykite čiaupo kanalą, vedantį į įterpimo sistemą, ir pašalinkite orą iš išplėtimo priemonės. Sukdami išplėtimo priemonės rankenėlę, perkelkite kontrastinę medžiągą į švirkštą, kad pasiekumėte reikalingą tūrį vožtuvui išskleisti pagal išplėtimo parametrus.
8. Patirkinkite, ar išplėtimo tūris išplėtimo priemonėje yra tinkamas. Užsukite čiaupą į 50 ml ar didesnį švirkštą. Užfiksukite išplėtimo priemonę ir atjunkite švirkštą. Patirkinkite, ar čiaupas tvirtai prijungtas prie balionėlio pripūtimo angos.

PERSPĒJIMAS. Išlaikykite „Edwards Lifesciences“ parūpintą išplėtimą priemonę nustatytą į užfiksotą padėtį iki vožtovo išskleidimo.

8.3.3 Vožtovo tvirtinimas ir suveržimas ant įterpimo sistemos

1. Paruoškite du (2) sterilius dubenis ir ne mažiau kaip 100 ml sterylus fiziologinio tirpalu, kad galėtumėte kruopščiai praskalauti papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“.
2. Visiškai panardinkite papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ į pirmajį dubenį ir lėtai įjūsuspauskite, kad visiškai prisipildytų fiziologinio tirpalu. Mažiausiai 1 minutę lėtai sukite papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“. Pakartokite šį procesą antrajame dubenyje.
3. Išimkite veržtuvą iš pakuotės. Sukite veržtuvu rankeną, kol anga bus visiškai atidaryta. Dvieju dalių veržtuvu stabdiklį pritvirtinkite prie veržtuvu pagrindo ir užfiksukite.

4. Nuo įterpimo sistemos atsargiai nusukite balionėlio dangtelį. Apžiūrėkite balionėlį, ar jis nepažeistas. Jisitinkite, kad vielinj kaištis įstatytas į kreipiamosios vienos spindžių.
5. Išimkite vožtuvą iš laikiklio ir nuimkite identifikacijos žymą.
6. Kai veržtuvas atidarytas, švelniai įdékite vožtuvą į veržtovo angą. Šiek tiek suveržkite vožtuvą, kol jis tilps į papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“.
7. Uždékite papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ ant vožtovo ir įsitinkite, kad veržiamojo įtaiso „Qualcrimp“ kraštas yra lygiagretus su vožtuvu įtekamuuoju traktu.
8. Vožtuvą ir papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ įdékite į veržtovo angą. Įstatykite įterpimo sistemą koaksialiai į vožtuvą taip, kad ant įterpimo sistemos esančio vožtovo įtekamasis traktas (išorinis sandarinimo apsauginis gaubtelis) būtų nukreiptas į rankeną.

Pastaba. Patirkinkite, ar vožtuvu padėtis tinkama ir įtekamasis traktas (išorinis sandarinimo apsauginis gaubtelis) yra nukreiptas į rankeną.

9. Veržkite vožtuvą tarp dviejų vidinių juostelių, kol jis pasieks „Qualcrimp“ stabdiklį, esantį ant dviejų dalių veržtovo stabdiklio.
10. Atsargiai nuimkite papildomą veržiamajį įtaisą „Qualcrimp“ nuo vožtovo. Nuimkite „Qualcrimp“ stabdiklį nuo veržtovo stabdiklio, palikdami galutinį stabdiklį jo vietoje.
11. Sucentruokite vožtuvą veržtovoangoje. Visiškai priveržkite vožtuvą, kol jis pasieks galutinį stabdiklį, ir palaikykite 5 sekundes. Pakartokite šį veržimo veiksmą dar 3 (tris) kartus, kad iš viso priveržtumėte 4 kartus.

Pastaba. Įsitinkite, kad vožtuvas yra vienoje ašyje su veržtovo anga ir lieka tarp dviejų vidinių įterpimo sistemos juostelių.

ĮSPĖJIMAS. Prieš implantuodamas gydytojas turi patirkinti tinkamą vožtuvu kryptį.

12. Praplaukite išorinį kotelį fiziologiniu tirpalu su heparinu per rankenoje esančią plovimo angą.
13. Uždenkite priveržtą vožtuvą vožtuvu kapsule, įtraukdami balioninį kateterį į išorinį kotelį. Įsitinkite, kad vožtuvu kapsulės distalinis kraštas sutampa su smailėjančiu įterpimo sistemos galiuku.

PERSPĖJIMAS. Drékinkite vožtuvą, kol jis bus paruoštas implantuoti.

14. Užfiksukite įterpimo sistemą.
15. Išimkite vielinj kaištį ir išplaukite įterpimo sistemos kreipiamosios vienos spindžių.
16. Praplaukite linijinę movą fiziologiniu tirpalu su heparinu. Nedelsdami stumkite linijinę movą tol, kol movos galas atsidurs prie vožtovo kapsulės proksimalinio galo.

Pastaba. Nebandykite jėga užmauti linijinės movos ant vožtuvu kapsulės.

17. Sudrékinkite smailėjančią galiuką ir vožtuvu kapsulę fiziologiniu tirpalu su heparinu.
18. Praplaukite ir sudrékinkite skétiklį.

8.4 Vožtuvu įvedimas

Vožtuvu įvedimą reikia atlikti taikant vietinę ir (arba) bendrają nejautrą, atliekant hemodinaminę stebėjimą kateterizacijos laboratorijoje arba mišrioje operacinėje, kurioje yra fluoroskopinio ir echokardiografinio vaizdavimo įrangos.

PERSPĖJIMAS. Pernelyg didelis kontrastinės medžiagos kiekis gali sukelti inkstų sutrikimą. Prieš procedūrą išmatuokite paciento kreatinino lygi. Reikia stebėti kontrastinės medžiagos naudojimą.

1. Jei reikia, gaukite prieigą naudodamini standartinius kateterizavimo būdus.
2. Įsitinkite, kad įterpimo sistemos smailėjantis galiukas ir vožtuvu kapsulė yra sudrékinti, o įterpimo sistema užfiksuota.
3. Jei jos nėra, įveskite kreipiamają vielą į kraujagyslę. Įveskite kreipiamają vielą į numatyta tikslinę zoną, taikydami standartinį metodą.
4. Jei reikia, ištraukite esamą movą.
5. Iš anksto praplēskite kraujagyslę pridėtu skétikliu, kad paruoštumėte kraujagyslę įterpimo sistemai bei linijinei movai įvesti.
6. Įveskite įterpimo sistemą į linijinį apvalkalą, kol linijinis apvalkalas bus visiškai įvestas į kraujagyslę.
7. Toliau stumkite įterpimo sistemą, išlaikydami linijinės movos padėtį, kol pasieksite tikslinę zoną.

PERSPĖJIMAS. Būkite atsargūs įstumdamis priemones / įterpimo sistemas į implantuotą „Alterra“ adaptuojų prieštentį, kad jos neužkliliūtų už įtekamojo trakto viršunių.

8. Perkelkite vožtuvą ties „Alterra“ adaptvijojo priešstenčio vidurine dalimi, naudodami vidurinėje dalyje esančius fluoroskopu matomus rentgenokontrastinius žymeklius.
9. Pasiekę tikslinę zoną, atfiksukite įterpimo sistemą. Ištraukite vožtuvą iš movos įtraukdami išorinį kotelį; išlaikykite balionėlio ir linijinės movos padėtį. Vožtuvas yra visiškai atidengtas, kai rankena susiliečia su laikikliu. Užfiksukite įterpimo sistemą. Patirkinkite, ar čiaupas tvirtai prijungtas prie balionėlio priplūtimo angos.

PERSPĖJIMAS. Ištraukdami vožtuvą iš movos išlaikykite kreipiamosios vienos padėtį plaučių arterijoje, kad išvengtumėte kreipiamosios vienos pasislinkimo.

10. Patirkinkite galutinę padėtį ir pradékite vožtuvu išskleidimą:
 - a) atfiksukite „Edwards Lifesciences“ tiekiamą išplėtimo priemonę;
 - b) lėtai ir valdydami išplėtimo veiksmą išskleiskite vožtuvą įleisdami visą tūri, esantį išplėtimo priemonėje, palaikykite 3 sek. ir įsitinkite, kad balionėlis yra visiškai išplėstas, patirkindami, ar išplėtimo priemonės cilindras yra tuščias;
 - c) subliuškinkite balionėlį.

8.5 Sistemos ištraukimas

1. Kai balionėlis visiškai subliuškės, įsitinkite, kad rankena yra užfiksuotoje padėtyje, tada ištraukite įterpimo sistemą į tuščiąją veną.
2. Atfiksukite įterpimo sistemą, ištraukite balionėlį į vožtuvu kapsulę.

PERSPĖJIMAS. Prie ištraukdami sistemą visiškai uždenkite balionėlį, kad sumažintumėte kraujagyslės sužalojimo riziką.

3. Užfiksukite įterpimo sistemą.
4. Esant tinkamam AKL (aktyvinto krešėjimo laiko) lygiui, išimkite visas priemones. Tęskite įterpimo sistemos ištraukimo procedūrą, kol vožtuvu kapsulę bus prie linijinės movos galiuko.

Kartu ištraukite linijinę movą ir įterpimo sistemą.

Pastaba. Pagal priežiūros standartą gali prireikiti įvesti movą ar kitą priemonę.

5. Esant tinkamam AKL (aktyvinto krešėjimo laiko) lygiui, išimkite visas priemones.

Uždarykite prieigos vietą.

9.0 Kaip tiekama

STERILUS. Vožtuvas pateikiamas sterilizuotas gliutaraldehydo tirpalu. Įterpimo sistema, mova ir veržtuvas tiekami sterilizuoti etileno oksido dujomis. „Edwards Alterra“ adaptyviojo prieštenčio sistema tiekama supakuota ir sterilizuota elektronų pluoštu.

THV pateikiamas nepirogeniškai supakuotas buferiniame gliutaraldehydo tirpale, plastikiniame 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 išdedama į polistireno pakuočę.

9.1 Sandėliavimas

Transkateterinį širdies vožtuvą reikia laikyti 10 °C–25 °C (50 °F–77 °F) temperatūroje. Kiekvienas indas siunčiamas įdėklę su temperatūros indikatoriumi. Jis padeda nustatyti, ar gabenant THV nebuvo paveiktas ribinių temperatūrų. Įterpimo sistemą ir priedus reikia laikyti vėsioje, sausoje vietoje. Prieštentį ir įterpimo sistemą reikia laikyti vėsioje, sausoje vietoje.

10.0 MR sauga



Sąlyginis MR

Atlikus neklinikinius tyrimus nustatyta, kad „Edwards Alterra“ adaptyvusis prieštentis, naudojamas atskirai arba su išskleistu transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards SAPIEN 3“, yra sąlyginis MR. Pacientą saugu skenuoti MR sistemoje iš karto po šio implanto įvedimo, jei sistema atitinka šias sąlygas:

- statiniai magnetiniai laukai – 1,5 teslos ir 3,0 teslos;
- erdvinis magnetinio lauko gradientas 3000 gausų/cm (30 T/m) arba mažesnis;
- maksimali nurodyta MR sistemos viso kūno vidutinė savitosios energijos sugerties sparta (SAR) yra 2,0 W/kg (veikiant įprastu režimu), skenuojant viena seką;
- gradiento sistema veikia įprastu režimu.

Esant pirmiau minėtomis skenavimo sąlygoms, tikėtina, kad „Edwards Alterra“ adaptyviojo prieštentio, naudojamo atskirai arba su išskleistu transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards SAPIEN 3“, temperatūra daugiausiai padidės 4,0 °C po 15 minučių nepertraukiamo skenavimo.

Neklinikiniuose tyrimuose priemonės sukeliamas vaizdo artefaktas tėsiasi ne daugiau kaip 15 mm gaunant gradiento aido vaizdus, kai skenuojama 3,0 T MRT sistemoje. Artefaktas užtemdo priemonės spindį sukinio ir gradiento aido vaizduose.

Įterpimo sistemos suderinamumas su MR nebuvo įvertintas ir ji laikoma nesaugia naudoti MR aplinkoje.

11.0 Kokybinių ir kiekybių informacija, susijusi su „Alterra“ prieštentčio sistema ir „SAPIEN 3“ transkateteriniu širdies vožtuvu

„Alterra“ adaptyvioji prieštentčio sistemoje ir SAPIEN 3 transkateteriniame širdies vožtuve yra šios cheminės medžiagos (-ų), apibrėžtos kaip CMR 1B, kurios masinė dalis viršija 0,1 %:

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 pateiktoje lentelėje pateikiama kokybinė ir kiekybinė informacija apie „Alterra“ adaptyviojo prieštentčio medžiagas.

4 lentelė

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
Nikelis	7440-02-0	430–450
Titanas	7440-32-6	337–359
Polietileno tereftalatas	25038-59-9	146
Polietilenas	9002-88-4	27,5
Tantaras	7440-25-7	9,68–9,70
Titano dioksidas	13463-67-7	0,319–0,613
Geležis	7439-89-6	0–0,396
Kobaltas	7440-48-4	0–0,395
Deguonis	7782-44-7	0–0,317
Anglis	7440-44-0	0–0,317
Niobis	3/1/7440	0–0,207
Stibio trioksidas	1309-64-4	0,176
Chromas	7440-47-3	0–0,0789
Varis	7440-50-8	0–0,0789
Azotas	7727-37-9	0–0,0404
Vandenilis	1333-74-0	0–0,0396
Volframias	7440-33-7	0–0,00485
Molibdenas	7439-98-7	0–0,00194
Erukamidas	112-84-5	0,00149–0,00152
Silicis	7440-21-3	0–0,000485

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
4-dodecilbenzensulfonio rūgštis	121-65-3	0,000160

Toliau pateiktoje lentelėje pateikiama kokybinė ir kiekybinė informacija apie SAPIEN 3 transkateterinio širdies vožtuvo medžiagas.

5 lentelė

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 glutaraldehidu	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

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 „Alterra“ platformos ir SAPIEN 3 platformos trumpalaikį ir ilgalaikį saugumą bei veiksmingumą ir patvirtino teiginius dėl naudos ir rizikos santykio.

Patvirtinta, kad visa „Alterra“ platforma ir SAPIEN 3 platforma atitinka saugos (Medicinos priemonių reglamente nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), veiksmingumo (Medicinos priemonių reglamente nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), priimtinų šalutinių reiškiniių (Medicinos priemonių reglamente nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa), tinkamumo naudoti (Medicinos priemonių reglamente nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 5 pastraipa), priemonės naudojimo trukmės (Medicinos priemonių reglamente nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 6 pastraipa), priimtinio naudos ir rizikos santykio (Medicinos priemonių reglamente nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa) veiksmingumo reikalavimus, ją naudojant pagal nurodytas indikacijas.

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 priemonės identifikatorius-priemonės identifikatorius (UDI-DI)

6 lentelė

Gaminio pavadinimas	Modelis	Bazinis UDI-DI
Transkateterinis širdies vožtuvas „Edwards SAPIEN 3“ (29 mm)	9600TFX29	0690103D003SAP000VP
„Edwards SAPIEN 3“ plautinė įterpimo sistema	9630PL29	0690103D00 3COM000TC
„Edwards eSheath+“ įvediklio rinkinys arba „Edwards eSheath“ įvediklio rinkinys	916ESP arba 9610ES16	0690103D003S3E000NT

Gaminio pavadinimas	Modelis	Bazinis UDI-DI
„Edwards“ veržtuvas	9600CR	0690103D003CRI000TH
„Edwards Alterra“ adaptyviojo priešstenčio sistema	29AP4045	0690103D003AAP000ND
Isplėtimo priemonė	96406	0690103D003IND000TG

14.0 Numatoma priemonės naudojimo trukmė

„Edwards SAPIEN 3“ transkaterinio plaučių vožtuvo sistemai su „Alterra“ adaptyviuoju priešstenčiu buvo atliki griežti ikiklinikiniai ilgaamžiškumo bandymai pagal bandymų reikalavimus, klinikiniai bandymai ir tyrimai po pateikimo rinkai. Vožtuvas ir prieštentis buvo sėkmingai išbandyti 5 metus imituojant nusidėvėjimą. Be to, klinikiniai duomenys rodo patvarumą stebint iki 2 metų. Tikroji naudojimo trukmė yra toliau tiriamą ir skiriasi kiekvienam pacientui.

15.0 Informacija pacientui

Pacientų informavimo brošiūros pateikiamos kiekvienai gydymo įstaigai ir turėtų būti įteiktos pacientui, kad likus pakankamai laiko iki procedūros jis būtų informuotas apie procedūros riziką ir naudą bei alternatyvas ir kad pacientas galėtų jas perskaityti ir aptarti su gydytoju. Šios brošiūros kopiją taip pat galima gauti iš „Edwards Lifesciences“ paskambinės telefonu 1 800 822 9837. Su kiekvienu priešstenčiu ir THV pateikiama paciento implanto kortelė. Implantavę užpildykite visą reikiamą informaciją ir atiduokite implanto kortelę pacientui. Serijos numerį rasite nurodytą ant pakuotės. Ši implanto kortelė dėl sveikatos priežiūros besikreipiantiems pacientams leis informuoti sveikatos priežiūros paslaugų teikėjus apie tai, kokio tipo implantą jie turi.

16.0 Išoperuotų vožtuvų, priešstenčių ir priemonių išmetimas

Eksplantuotas vožtuvas turi būti panardintas į tinkamą histologinį fiksavimo tirpalą, pvz., 10 % formalino arba 2 % gliutaraldehydo tirpalą, ir grąžintas bendrovei. Eksplantuotą prieštentį reikia įdėti į tinkamą talpyklą ir grąžinti bendrovei. Šaldyti šiomis aplinkybėmis nebūtina. Norėdami gauti eksplantacijos rinkinių, 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.

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
	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 pärstāvis 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 vožtuviu „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”
MR	[Ainult implantaat] Implaataateade on määratud ohutuks magnetresonantstomograafias teatud tingimustel, kui seda kasutatakse kasutusjuhendis nimetatud tingimustel.	[Tikai implantam] Tika noteikts, ka implantēšanas ierīce ir izmantojama MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus, ja tā tiek izmantota saskaņā ar lietošanas instrukcijā minētajiem nosacījumiem.	[Tik implantas] Buvo nustatyta, kad implanto prietais yra santykinai saugus MR aplinkojе, kai naudojamas pagal šioje naudojimo instrukcijoje nurodytas sąlygas.
	Sisu	Saturs	Turinys
	Mittepürogeenne	Nepirogēns	Nepirogeniškas

	Eesti	Latviešu	Lietuvių
MD	Meditsiiniseade	Medicīniska ierīce	Medicinos prietaisas
	Sisaldab loomset pāritolu bioloogilist materjali	Satur dzīvnieku izcelsmes bioloģisko materiālu	Sudėtyje yra biologinių gyvūninės kilmės medžiagų
Rx only	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
	Aja- ja temperatuuritundlik	Jutīgums pret laika un temperatūras režīmu	Priklauso nuo laiko ir temperatūros
	Sisaldab ohtlikke aineid	Satur bīstamas vielas	Sudėtyje yra pavojingu medžiagų
SZ	Suurus	Izmērs	Dydis

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



Edwards

EC REP

Edwards Lifesciences GmbH

Parkring 30
85748 Garching bei München
Germany



10057949001 A

© Copyright 2024, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.



Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614 USA



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

Telephone +1.949.250.2500
+1.800.424.3278

FAX +1.949.250.2525

Web IFU