

Edwards eSheath+ Introducer Set Ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+

Directory ■ Annuaire	
English (en)	1
Français (fr)	4
Symbol Legend ■ Légende des symboles	6

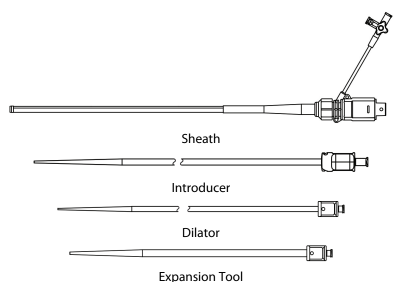
English

Instructions for Use

This product should be used by physicians trained and experienced in interventional techniques.

1.0 Device Description

The Edwards eSheath+ introducer set contains one introducer, one dilator, one expansion tool and a sheath, as well as a loader packaged with an Edwards delivery system. The working lengths of the introducer, dilator, and sheath contain a hydrophilic coating.



Model	Sheath I.D.	Sheath Working Length	Compatible THV	Introducer O.D.	Introducer Working Length	Dilator O.D.	Dilator Working Length
914ESP	14 F	36 cm	20 mm 23 mm 26 mm	14 F	57 cm	16 F	38 cm
916ESP	16 F	36 cm	29 mm	16 F	57 cm	18 F	38 cm

2.0 Indications

The Edwards eSheath+ introducer set is indicated for the introduction and removal of SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra, and SAPIEN 3 Ultra RESILIA transcatheter heart valve systems and the Alterra adaptive prestent system into the vascular system.

Edwards, Edwards Lifesciences, the stylized E logo, Alterra, Edwards eSheath, Edwards eSheath+, eSheath+, RESILIA, SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra, and SAPIEN 3 Ultra RESILIA are trademarks of Edwards Lifesciences Corporation. All other trademarks are the property of their respective owners.

3.0 Contraindications

There are no known contraindications.

4.0 Warnings

The devices are designed, intended, and distributed for single use only.

Do not resterilize or reuse the devices. There is no data to support the sterility, nonpyrogenicity, and functionality of the devices after reprocessing.

The Edwards eSheath+ introducer set must be used with a compatible 0.035" (0.89 mm) guidewire to prevent vessel injury.

5.0 Precautions

- Caution should be used in vessels that have diameters less than 5.5 mm or 6 mm as it may preclude safe placement of the 14F and 16F Edwards eSheath+ introducer set respectively.
- Use caution in tortuous or calcified vessels that would prevent safe entry of the introducer set.
- Do not use the Edwards eSheath+ introducer set if the packaging sterile barriers and any components have been opened or damaged.
- · When inserting, manipulating or withdrawing a device through the sheath, always maintain sheath position.
- When puncturing, suturing or incising the tissue near the sheath, use caution to avoid damage to the sheath.
- Expansion tool does not contain a hydrophilic coating. Do not use as a dilator.

6.0 Potential Adverse Events

Complications associated with standard catheterization and use of angiography include, but are not limited to, injury including perforation or dissection of vessels, thrombosis and/or plaque dislodgement which may result in emboli formation, distal vessel obstruction, hemorrhage, infection, and/or death.

7.0 Directions for Use

- 1. Inspect the length of the introducer, dilator, expansion tool and sheath for surface defects and damage prior to clinical use.
- 2. Flush the introducer and dilator using heparinized saline through the guidewire lumen.
- **3.** Hydrate the length of the introducer, dilator, and sheath with heparinized saline to activate the hydrophilic coating. Wet the surface of the expansion tool.
- 4. Flush the sheath using heparinized saline through the flush port; close the flush port.
- 5. Use the expansion tool to pre-expand the partially expandable portion of the sheath prior to procedural use. **Note: After pre-expanding the sheath, inspect the length of the expandable portion for damage prior to use.**
- **6.** After removing the expansion tool, flush the sheath a second time using heparinized saline through the flush port; close the flush port.
- 7. Insert the introducer completely into the sheath and turn clockwise to lock the introducer hub to the sheath hub.
- **8.** Using standard catheterization techniques, gain access to the vessel and dilate as necessary with the dilator to accommodate the sheath.
- 9. Orient the sheath appropriately and maintain orientation for the duration of the procedure. Insert the sheath assembly using standard technique while following its progression on fluoroscopy. Note: The proximal tapered end of the sheath working length is larger in diameter.
- **10.** If possible, suture the sheath into place.
- 11. Remove the introducer from the sheath by turning counterclockwise to unlock the introducer hub from the sheath.
- 12. Insert the device into the sheath (reference device specific instructions for use).
 - **a.** When using the loader, flush the loader with heparinized saline and insert the device into the loader.
 - **b.** Insert the loader into the sheath until the loader stops. Advance device through the loader and into the sheath.
 - **c.** Retract the loader once the device is passed through the sheath. If additional working length is needed unscrew the cap from the loader and peel the loader from the shaft of the device.
- 13. After the completion of the procedure, remove the device from the sheath. Note: The sheath should be intermittently flushed with heparinized saline per standard technique.
- 14. Remove the suture (if necessary) and remove the sheath entirely without torquing. Do not reinsert the sheath.

8.0 How Supplied

The Edwards eSheath+ introducer set is supplied pouched and sterilized by ethylene oxide.

9.0 Storage

The Edwards eSheath+ introducer set should be stored in a cool, dry place.

10.0 Device Disposal

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

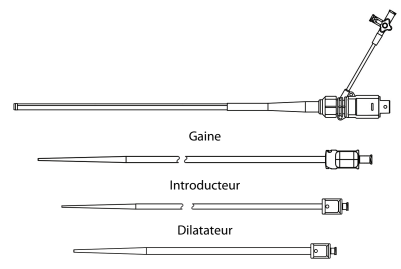
Français

Mode d'emploi

Ce produit doit être utilisé par des médecins formés en techniques interventionnelles et expérimentés en la matière.

1.0 Description du dispositif

L'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ contient un introducteur, un dilatateur, un outil de déploiement et une gaine, ainsi qu'un chargeur emballé avec un système de mise en place Edwards. Les longueurs utiles de l'introducteur, du dilatateur et de la gaine sont recouvertes d'un matériau hydrophile.



Outil de déploiement

Modèle	Diamètre interne de la gaine	Longueur utile de la gaine	THV compatible	Diamètre externe de l'introducte ur	Longueur utile de l'introducte ur	Diamètre externe du dilatateur	Longueur utile du dilatateur
914ESP	14 F	36 cm	20 mm 23 mm 26 mm	14 F	57 cm	16 F	38 cm
916ESP	16 F	36 cm	29 mm	16 F	57 cm	18 F	38 cm

2.0 Indications

L'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ est indiqué pour l'introduction et le retrait des systèmes de valve cardiaque transcathéter SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra, SAPIEN 3 Ultra RESILIA et du système de pré-stent adaptatif Alterra dans le système vasculaire.

3.0 Contre-indications

Il n'existe pas de contre-indications connues.

4.0 Mises en garde

Les dispositifs sont conçus, prévus et distribués exclusivement pour un usage unique.

Ne pas restériliser ou réutiliser les dispositifs. Il n'existe aucune donnée corroborant le caractère stérile, l'apyrogénicité et la fonctionnalité des dispositifs après reconditionnement.

L'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ doit être utilisé avec un fil-guide compatible de 0,89 mm (0,035") pour empêcher toute lésion vasculaire.

5.0 Précautions

• Il convient de faire preuve de prudence dans les vaisseaux dont le diamètre est inférieur à 5,5 mm ou 6 mm, car cela peut empêcher la mise en place sûre de l'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ 14 F et 16 F, respectivement.

Edwards, Edwards Lifesciences, le logo E stylisé, Alterra, Edwards eSheath, Edwards eSheath+, eSheath+, eSheath+, RESILIA, SAPIEN, SAPIEN 3, SAPIEN 3 Ultra, et SAPIEN 3 Ultra RESILIA sont des marques commerciales d'Edwards Lifesciences Corporation. Toutes les autres marques commerciales sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

- Faire preuve de prudence dans des vaisseaux tortueux ou calcifiés qui pourraient empêcher l'introduction sûre de l'ensemble de gaine d'introduction.
- Ne pas utiliser l'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ si les barrières stériles de l'emballage et tout autre composant ont été ouverts ou endommagés.
- Toujours maintenir la position de la gaine lors de l'insertion, de la manipulation ou du retrait d'un dispositif par la gaine.
- En cas de ponction, de suture ou d'incision du tissu à proximité de la gaine, prendre les précautions nécessaires pour éviter d'endommager la gaine.
- · L'outil d'extension n'est pas recouvert d'un matériau hydrophile. Ne pas l'utiliser comme dilatateur.

6.0 Événements indésirables potentiels

Les complications liées à un cathétérisme standard et à l'utilisation d'une angiographie englobent notamment, mais pas exclusivement, une lésion incluant une perforation ou une dissection des vaisseaux, une thrombose et/ou le déplacement de plaques pouvant entraîner la formation d'une embolie, une obstruction des vaisseaux distaux, une hémorragie, une infection et/ou la mort.

7.0 Consignes d'utilisation

- 1. Inspecter la longueur de l'introducteur, du dilatateur, de l'outil de déploiement et de la gaine pour détecter les dommages et défauts de surface avant toute utilisation clinique.
- 2. Rincer l'introducteur et le dilatateur avec une solution saline héparinée à travers la lumière du fil-guide.
- **3.** Mouiller l'introducteur, le dilatateur et la gaine sur toute leur longueur avec une solution saline héparinée afin d'activer le revêtement en matériau hydrophile. Humidifier la surface de l'outil de déploiement.
- 4. Rincer la gaine avec une solution saline héparinée à travers l'orifice de rinçage, puis fermer l'orifice de rinçage.
- 5. Utiliser l'outil de déploiement pour prédéployer la portion partiellement extensible de la gaine avant de réaliser la procédure. Remarque : après avoir prédéployé la gaine, inspecter la portion extensible sur toute sa longueur afin de déceler d'éventuels dommages avant de réaliser la procédure.
- **6.** Après avoir retiré l'outil de déploiement, rincer la gaine une deuxième fois avec une solution saline héparinée à travers l'orifice de rinçage, puis fermer l'orifice de rinçage.
- 7. Insérer entièrement l'introducteur dans la gaine et le tourner dans le sens horaire pour verrouiller l'embase de l'introducteur sur celle de la gaine.
- **8.** En utilisant les techniques de cathétérisme standard, accéder au vaisseau et le dilater autant que nécessaire avec le dilatateur afin qu'il puisse accueillir la gaine.
- 9. Orienter la gaine de manière appropriée et maintenir cette orientation pendant toute la durée de la procédure. Insérer l'ensemble de gaine en utilisant la technique standard tout en surveillant sa progression grâce à la fluoroscopie.
 - Remarque : l'extrémité proximale fuselée de la longueur utile de la gaine présente un diamètre plus large.
- **10.** Si possible, suturer la gaine en place.
- 11. Retirer l'introducteur de la gaine en le tournant dans le sens anti-horaire pour déverrouiller l'embase de l'introducteur de celle de la gaine.
- 12. Insérer le dispositif dans la gaine (se reporter au mode d'emploi spécifique au dispositif).
 - **a.** En cas d'utilisation du chargeur, rincer le chargeur avec une solution saline héparinée et insérer le dispositif dans le chargeur.
 - **b.** Insérer le chargeur dans la gaine jusqu'à ce que le chargeur s'arrête. Faire progresser le dispositif à travers le chargeur et dans la gaine.
 - **c.** Rétracter le chargeur une fois que le dispositif est passé à travers la gaine. Si une longueur utile supplémentaire st nécessaire, dévisser le capuchon du chargeur et détacher le chargeur du corps du dispositif.
- 13. Une fois la procédure achevée, retirer le dispositif de la gaine. Remarque : un rinçage intermittent de la gaine avec une solution saline héparinée est nécessaire selon les techniques standard.
- 14. Retirer la suture (si nécessaire) et retirer entièrement la gaine sans la tordre. Ne pas réinsérer la gaine.

8.0 Conditionnement

L'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ est stérilisé à l'oxyde d'éthylène et emballé dans un sachet.

9.0 Stockage

L'ensemble de gaine d'introduction Edwards eSheath+ doit être conservé dans un endroit frais et sec.

10.0 Mise au rebut du dispositif

Les ensembles de gaine usagés peuvent être manipulés et éliminés de la même manière que les déchets hospitaliers et les matériaux présentant un risque biologique. La mise au rebut de ces dispositifs ne présente aucun risque particulier.

Symbol Legend ■ Légende des symboles

	English	Français		
		Numéro de		
	Reorder	renouvelle-		
REF	Number	ment de		
	Itallibei	commande		
		communac		
$\parallel \# \parallel$	Model Num-	Dáfáranca		
 	ber	Référence		
— cm —	Usable	Longueur utile		
	length	utile		
\bigcirc	Do not re-	Ne pas réuti-		
	use	liser		
$\overline{}$				
LOT	Lot Number	N° du lot		
LUI	Lot Number	in du lot		
/i \	Caution	Avertisse-		
	Caution	ment		
	Consult in-	Consulter le		
•	structions	mode d'em-		
	for use	ploi		
		·		
	Consult in-	Consulter le		
eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	structions	mode d'em-		
	for use on	ploi sur le si-		
	the website	te Web		
		Ne pas utili-		
	Do not use if	ser si le con-		
	package is	ditionne-		
	damaged	ment est en-		
	and consult	dommagé et		
	instructions	consulter le		
	for use	mode d'em-		
		ploi		
\sim	Exterior di-	Diamètre ex-		
	ameter	terne		
\sim	arrieter	terrie		
	Inner diame-	Diamètre in-		
	ter	terne		
<u></u>	Store in a	Conserver		
*****	cool, dry	dans un en-		
	place	droit frais et		
	13.0.00	sec		
11/1				
	Keep dry	Tenir au sec		
\\\\-\\\\-\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Keep away	Tenir à l'abri		
	from sun-	de la lumière		
••• `	light	du soleil		
	Unique	ldentifiant		
UDI	Device Iden-	unique du		
لتتا	tifier	dispositif		
1/	_	-		
	Temperature	Limite de		
-∕₺	limit	température		
		Stérile		
Sterile	Sterile			

	English	Français		
	Sterilized us-	Stérilisé à		
STERILEEO	ing ethylene	l'oxyde		
	oxide	d'éthylène		
	Sterilized us-			
STERILE R	ing irradia-	Stérilisé par		
	tion	irradiation		
STERNIZE	Do not rest-	Ne pas resté-		
	erilize	riliser		
	eSheath	Compatibili-		
eSheath	compatibili-	té avec		
	ty	eSheath		
	eSheath	Compatibili-		
eSheath™	compatibili-	té avec		
	ty	eSheath		
	Single sterile	Système de		
()	barrier	barrière sté-		
	system	rile unique		
	-,515111	·		
	Single sterile	Système de barrière sté-		
	barrier	rile unique		
()	system with	avec embal-		
	protective	lage de		
	packaging	protection à		
	inside	l'intérieur		
QTY	Quantity	Quantité		
><	Use-by date	Date d'expi-		
	ĺ	ration		
	Serial Num-	Numéro de		
SN	ber	série		
A A A	Manufactur-	Fabricant		
	er			
П	Data of man	Date de fa-		
/W	Date of man- ufacture	brication		
	uiactule	Discation		
	Authorized	Représen-		
	representa-	tant autorisé		
[EQ BEE]	tive in the	dans la Com-		
EC REP	European	munauté eu-		
	Community/	ropéenne/		
	European Union	l'Union euro-		
		péenne		
CMC	Guidewire	Compatibili-		
GWC	compatibili-	té du fil-		
	ty	guide		
NP	Nominal	Pression no-		
	Pressure	minale		
		Droceie		
RRP	Rated burst	Pression no- minale de		
IVDE	pressure	rupture		
		Tuptule		

	English	Français
	Recommen- ded guide- wire length	Longueur re- commandée du fil-guide
Sheath	Minimum sheath size	Taille mini- male de la gaine
Catheter	Catheter shaft size	Taille du corps du ca- théter
	Importer	Importateur
	Balloon di- ameter	Diamètre du ballonnet
	Balloon working length	Longueur utile du bal- lonnet
20 mm	For use with size 20 mm Edwards transcathet- er heart valve	À utiliser avec une valve cardia- que transca- théter Edwards de 20 mm
23 mm	For use with size 23 mm Edwards transcathet- er heart valve	À utiliser avec une valve cardia- que transca- théter Edwards de 23 mm
26 mm	For use with size 26 mm Edwards transcathet- er heart valve	À utiliser avec une valve cardia- que transca- théter Edwards de 26 mm
29 mm	For use with size 29 mm Edwards transcathet- er heart valve	À utiliser avec une valve cardia- que transca- théter Edwards de 29 mm
MR	MR Condi- tional	IRM sous conditions
	Contents	Contenu
X	Non- pyrogenic	Apyrogène
MD	Medical device	Dispositif médical

Symbol Legend ■ Légende des symboles

	English	Français
BIO	Contains bi- ological ma- terial of ani- mal origin	Contient des matières biologiques d'origine animale
Rx only	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Avertisse- ment: Fede- ral (USA) law restricts this device to sa- le by or on the order of a physician.

	English	Français
	Time & Tem- perature Sensitive	Sensible au temps et à la température
	Contains hazardous substances	Contient des substances dangereuses
SZ	Size	Taille
WO	Work Order	Bon de tra- vail

Note: Not all symbols may be included in the labeling of this product. **Remarque:** il est possible que certains symboles n'apparaissent pas sur les étiquettes de ce produit.



2025-02 10063066001 A © Copyright 2025, Edwards Lifesciences LLC All rights reserved.