



Edwards

Edwards PASCAL Transcatheter Valve Repair System

Système de réparation de valve transcathéter Edwards PASCAL

Edwards PASCAL Transkatheter-Klappenreparatursystem

Sistema de reparación valvular transcatéter Edwards PASCAL

Sistema Edwards PASCAL di riparazione transcatetere della valvola

Edwards PASCAL -transkatheterreparatiesysteem voor klep

Edwards PASCAL reparationssystem til transkateterklap

Edwards PASCAL reparationssystem för transkateterklaff

Σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας Edwards PASCAL

Sistema de reparação de válvula transcateter Edwards PASCAL

Systém pro transkatetrizační opravu chlopně Edwards PASCAL

Edwards PASCAL transzkatéteres billentyűplasztikai rendszer

Przezcewnikowy system do naprawy zastawki Edwards PASCAL

Systém na transkatérovú operáciu chlopne Edwards PASCAL

Edwards PASCAL transkatetersystem for hjerteklaffreparasjon

Katetrilla asennettava Edwards PASCAL -läpäkorjausjärjestelmä

Система за транскатетърна поправка на клапа Edwards PASCAL

Sistem transcateter Edwards PASCAL de reparare a valvei

Transkateetriga klapi korrektsioonisüsteem Edwards PASCAL

„Edwards PASCAL“ transkateterinio vožtuvo taisymo sistema

Edwards PASCAL transkatetra vārstuļa labošanas sistēma

Edwards PASCAL Transkateter Kapak Onarım Sistemi

Чрескатетерная система для реконструкции клапана Edwards PASCAL

Transkateterski sustav za popravak srčanog zalistka Edwards PASCAL

DIRECTORY

English	2	Suomi	109	Symbol Legend / Légende des symboles / Zeichenerklärung / Significado de los símbolos / Legenda dei simboli / Lijst met symbolen / Symbolforklaring / Symbolförklaring / Υπόμνημα συμβόλων / Legenda de símbolos / Legenda se symboly / Jelmagyarázat / Legenda symboli / Vysvetlivky k symbolom / Symbolforklaring / Merkkien selitykset / Легенда на символите / Legenda de simboluri / Símbolite seletus / Simbolų paaiškinimas / Simbolu skaidrojums / Sembol Açıklamaları / Условные обозначения / Legenda simbola	185-194
Français.....	8	Български	116		
Deutsch.....	15	Română	124		
Español	23	Eesti	131		
Italiano	30	Lietuvių.....	138		
Nederlands.....	37	Latviešu	145		
Dansk	44	Türkçe.....	152		
Svenska.....	51	Русский.....	159		
Ελληνικά.....	58	Hrvatski.....	167		
Português	66	Figures / Figures / Abbildungen / Figuras / Figure / Afbeeldingen / Figurer / Figurer / Εικόνες / Figuras / Obrázky / Ábrák / Rysunki / Obrázky / Figur / Kuvat / Фигури / Figuri / Joonised / Paveikslėliai / Attēli / Šekiller / Рисунки / Slike.....	174-184		
Česky	73				
Magyar.....	80				
Polski	87				
Slovensky	95				
Norsk.....	102				

Edwards PASCAL Transcatheter Valve Repair System

Instructions for Use

The Edwards PASCAL transcatheter valve repair system includes (herein referred to as the PASCAL system):

Device	Model	Reorder Number
Implant System	10000IS	10000ISCE
Guide Sheath	10000GS	10000GSCE
Stabilizer	10000ST	10000STCE
Table	10000T	10000TCE

• Implant System

The Implant System consists of the Steerable Catheter (outermost layer), the Implant Catheter (innermost layer), and the PASCAL implant. The Implant System percutaneously delivers the PASCAL implant to the valve via a femoral vein access using a transvenous, transseptal approach.

• PASCAL Implant (Figures 1-3)

The PASCAL implant (herein referred to as Implant) is deployed and secured to the leaflets of the valve, acting as a filler in the regurgitant orifice. The primary components of the Implant are the spacer, paddles, and clasps constructed from Nitinol and covered in polyethylene terephthalate. The Implant also comprises a titanium nut and bolt, PEEK bushing, and a silicone seal.

The Implant has four main paddle positions: Elongated, Closed, Leaflet-Capture-Ready, and Leaflet-Captured.

The implant is provided in a single size intended to address patients who qualify for treatment in accordance with this IFU.

• Steerable Catheter (Figure 4)

The Steerable Catheter has a rotational control knob that actuates the flexion mechanism to navigate and position the Implant to the target location. A radiopaque marker band located on the distal portion of the catheter indicates the end of the flex section.

• Implant Catheter (Figure 4)

The Implant is provided attached to the Implant Catheter by sutures and a threaded shaft. The Implant Catheter controls the deployment of the Implant. The three primary controls are the Sliders, the threaded Actuation Knob, and the Release Knob. The Sliders control the Implant Clasps (retracting the Sliders raises the Clasps and advancing the Sliders lowers the Clasps). The threaded Actuation Knob controls the Implant Paddles (retracting the Actuation Knob closes the Paddles and advancing the Actuation Knob opens the Paddles). The Release Knob controls the release of the Implant from the Implant Catheter. The Implant Catheter is provided assembled within the Steerable Catheter.

• Guide Sheath (Figure 5)

The Guide Sheath set includes a steerable Guide Sheath and Introducer. The Guide Sheath provides left atrial access. It has a hydrophilic coating and a rotational control knob which actuates the flexion mechanism to position the

Guide Sheath at the target location. The Introducer is compatible with a 0.035 inch (0.89 mm) guidewire.

• Stabilizer (Figure 6)

The Stabilizer grips the nosepiece on the Guide Sheath or the Steerable Catheter to support and maintain catheter positioning. A push-down mechanism engages/disengages the catheter to allow repositioning as needed. The use of the Stabilizer is optional.

• Table (Figure 7)

The Table is used outside of the sterile field to provide a stable platform for the Implant System, Guide Sheath, and Stabilizer. The Table is height-adjustable. The use of the Table is optional.

• Loader (Figure 8)

The Peel Away Loader is used to introduce the Implant and delivery catheters through the Guide Sheath seals. The Loader is included in the Implant System and/or Guide Sheath packaging for user convenience.

1.0 Indications

The Edwards PASCAL transcatheter valve repair system is indicated for the percutaneous reconstruction of an insufficient mitral valve through tissue approximation.

2.0 Contraindications

The PASCAL system is contraindicated in patients with:

- Patient in whom a TEE is contraindicated or screening TEE is unsuccessful
- Echocardiographic evidence of intracardiac mass, thrombus, or vegetation
- Contraindication to transseptal catheterization
- Presence of an occluded or thrombosed IVC filter that would interfere with the delivery catheter, or ipsilateral deep vein thrombosis is present
- Known hypersensitivity to nitinol (nickel or titanium) or contraindication to procedural medications which cannot be adequately managed medically
- History of bleeding diathesis or coagulopathy or patient who refuses blood transfusions

3.0 Warnings

3.1 Anatomic Considerations

For optimal results, the following anatomic patient characteristics should be considered. The safety and effectiveness of the PASCAL system outside of these conditions has not been established. Use outside these conditions may interfere with placement of the Implant or mitral valve leaflet insertion.

- Evidence of moderate to severe calcification in the grasping area
- Evidence of severe calcification in the annulus or subvalvular apparatus
- Presence of significant cleft or perforation in the grasping area
- Flail width > 15 mm and/or flail gap > 10 mm
- Leaflet mobility length < 8 mm
- Transseptal puncture height < 3.5 cm
- LA diameter ≤ 35 mm
- Presence of two or more significant jets
- Presence of one significant jet in the commissural area
- Mitral valve area (MVA) < 4.0 cm²
- LVEDD > 8.0 cm

3.2 Device Handling

- The devices are designed, intended, and distributed for single use only. There are no data to support the sterility, non-pyrogenicity, and functionality of the devices after reprocessing.
- Devices should be handled using standard sterile technique to prevent infection.
- Do not expose any of the devices to any solutions, chemicals, etc., except for the sterile physiological and/or heparinized saline solution. Irreparable damage to the device, which may not be apparent under visual inspection, may result.
- Do not use any of the devices in the presence of combustible or flammable gases, anesthetics, or cleaners/disinfectants.
- Do not use the devices if the expiration date has elapsed.
- Do not use if the packaging seal is broken or if the packaging is damaged for sterile devices.
- Do not use if any of the devices were dropped, damaged or mishandled in any way.
- Standard flushing and de-airing technique should be used during preparation and throughout procedure to prevent air embolism.

3.3 Clinical Warnings

- As with any implanted medical device, there is a potential for an adverse immunological response.
- Serious adverse events, sometimes leading to surgical intervention and/or death, may be associated with the use of this system ("Potential Adverse Events"). A full explanation of the benefits and risks should be given to each prospective patient before use.
- Careful and continuous medical follow-up is advised so that implant-related complications can be diagnosed and properly managed.
- Anticoagulation therapy must be determined by the physician per institutional guidelines.

4.0 Precautions

4.1 Precautions Prior to Use

- Patient selection should be performed by a multi-disciplinary heart team specializing in the treatment of mitral regurgitation to assess patient risk and anatomical suitability.

4.2 Precautions After Use

- Long-term durability has not been established for the Implant. Regular medical follow-up is advised to evaluate implant performance.
- Short-term anticoagulation therapy may be necessary after valve repair with the PASCAL device. Prescribe anticoagulation and other medical therapy per institutional guidelines.

5.0 Potential Adverse Events

Complications associated with standard cardiac catheterization, the use of anesthesia and use of the PASCAL system could lead to the following outcomes: conversion to open surgery, emergent or non-emergent reoperation, explant, permanent disability, or death. Physicians are encouraged to report suspected device related events to Edwards or the assigned hospital authorities.

The following anticipated adverse events have been identified as possible complications of the PASCAL implant procedure:

- Abnormal lab values

- Allergic reaction to anesthetic, contrast, heparin, Nitinol
- Anemia or decreased Hgb, may require transfusion
- Aneurysm or pseudoaneurysm
- Angina or chest pain
- Anaphylactic shock
- Arrhythmias – atrial (i.e. AF, SVT)
- Arrhythmias – ventricular (i.e. VT, VF)
- Arterio-venous fistula
- Atrial septal injury requiring intervention
- Bleeding
- Cardiac arrest
- Cardiac failure
- Cardiac injury, including perforation
- Cardiac tamponade/pericardial effusion
- Cardiogenic shock
- Chordal entanglement or rupture that may require intervention
- Coagulopathy, coagulation disorder, bleeding diathesis
- Conduction system injury which may require permanent pacemaker
- Deep vein thrombosis (DVT)
- Deterioration of native valve (e.g. leaflet tearing, retraction, thickening)
- Dislodgement of previously deployed implant
- Dyspnea
- Edema
- Electrolyte imbalance
- Emboli/embolization including air, particulate, calcific material, or thrombus
- Endocarditis
- Esophageal irritation
- Esophageal perforation or stricture
- Exercise intolerance or weakness
- Fever
- Failure to retrieve any PASCAL system components
- Gastrointestinal bleeding or infarct
- Heart failure
- Hematoma
- Hemodynamic compromise
- Hemolysis
- Hemorrhage requiring transfusion or intervention
- Hypertension
- Hypotension
- Implant deterioration (wear, tear, fracture, or other)
- Implant embolization
- Implant malposition or failure to deliver to intended site
- Implant migration
- Implant thrombosis
- Infection
- Inflammation
- LVOT obstruction
- Mesenteric ischemia
- Multi-system organ failure

- Myocardial infarction
- Nausea and/or vomiting
- Nerve injury
- Neurological symptoms, including dyskinesia, without diagnosis of TIA or stroke
- Non-neurological thromboembolic events
- Pain
- Papillary muscle damage
- Paralysis
- PASCAL system component(s) embolization
- Peripheral ischemia
- Pleural effusion
- Pulmonary edema
- Pulmonary embolism
- Reaction to anti-platelet or anticoagulation agents
- Renal failure
- Renal insufficiency
- Respiratory compromise, respiratory failure, atelectasis, pneumonia - may require prolonged ventilation
- Retroperitoneal bleed
- Septal damage or perforation
- Septicemia, sepsis
- Skin burn, injury or tissue changes due to exposure to ionizing radiation
- Single leaflet device attachment (SLDA)
- Stroke
- Syncope
- Transient ischemic attack (TIA)
- Urinary tract infection and/or bleeding
- Valve injury;
- Valve stenosis;
- Valvular regurgitation
- Vascular injury or trauma, including dissection or occlusion
- Vessel spasm
- Ventricular wall damage or perforation
- Wound dehiscence, delayed or incomplete healing
- Worsening of heart failure
- Worsening regurgitation / valvular insufficiency

6.0 How Supplied

6.1 Packaging

The Guide Sheath, Implant System, and Stabilizer are individually packaged and ethylene oxide sterilized. The Table is packaged and provided non-sterile.

6.2 Storage

The PASCAL system should be stored in a cool, dry place.

7.0 Directions for Use

7.1 Physician Training

The implanting physician shall be experienced in transcatheter techniques and trained on the PASCAL system and implant procedure. The final decision for PASCAL device implantation should be made by physicians specializing in treatment of mitral regurgitation in specialized centers who can determine a

reasonable chance of significant clinical improvement should be expected based on stage of disease and comorbidity.

7.2 Equipment and Materials

- Standard cardiac catheterization lab equipment
- Fluoroscopy system
- Transesophageal echocardiography (TEE) capabilities (2D and 3D)
- Pigtail catheter for contrast injection (with compatible sheath)
- Venous puncture kit
- Transseptal needle, sheath, and guidewire
- Exchange length 0.035 inch (0.89 mm) guidewire
- Basins
- 50-60 cc syringes with Luer fitting
- Heparinized saline
- Hemostat
- Surgical towels (e.g. size 43 x 69 cm)
- Optional: Step-up dilators
- Optional: Continuous physiological saline drip (Rolling IV pole, IV tubing with thumbwheel occluders, 1-liter bags of heparinized sterile saline solution)
- Optional: Pressure monitoring device

7.3 Device Preparation

7.3.1 Table

Step	Procedure
1	Remove the Table(s) from packaging and inspect for damage.
2	Assemble the Table(s) as seen in Figure 7.

7.3.2 Stabilizer

Step	Procedure
1	Remove the Stabilizer from packaging and inspect for damage.
2	Assemble the Stabilizer as seen in Figure 6.

7.3.3 Guide Sheath

Step	Procedure
1	Remove the Guide Sheath, Loader, and Introducer from packaging and inspect for gross damage.
2	While keeping distal tip raised, flush and de-air Guide Sheath with heparinized saline.
3	While keeping the distal tip raised, insert Introducer into Guide Sheath. Flush the Introducer and wipe Guide Sheath with heparinized saline prior to use.

7.3.4 Implant System

Step	Procedure
1	Remove Implant System and Loader from packaging and inspect for gross damage. Verify both Slider Stopcocks are in open position. WARNING: If Slider Stopcocks are not in open position, use of the device may result in infection.
2	Advance the Actuation Knob (rotate the Actuation Knob counterclockwise or press the Actuation Button to push forward the Actuation Knob) until it is flush against the Clasp Positioning Tool.

Step	Procedure
3	Remove the Slider Pin and remove suture slack. Lock Slider Stopcocks and secure Slider Pin. Remove Clasp Positioning Tool.
4	Fully retract and advance Sliders to confirm proper Clasp motion and close the Implant (rotate the Actuation Knob clockwise or press the Actuation Button to retract the Actuation Knob).
5	Advance the Steerable Catheter. Ensure Sliders are fully retracted and Actuation Knob fully retracted. Orient Implant Catheter Handle vertically so the Release Knob is against the table.
6	Flush heparinized saline through the Implant Catheter.
7	Once Saline is seen exiting from the distal end of the Implant Catheter, lower the Implant Catheter Handle and raise the distal end of the Implant Catheter while continuing to flush with heparinized saline.
8	Fully retract Steerable Catheter. Advance the Sliders and the Actuation Knob to set Implant in Elongated position.
9	Remove Loader cap and guide the Loader cap onto the Implant System.
10	Insert the Implant through the proximal end of the Loader until it exits the distal end. Connect the Loader and Loader cap.
11	While keeping Loader and distal tip raised, flush heparinized saline through the Steerable Catheter.
12	Gradually retract Implant Catheter into Steerable Catheter and Implant into the Loader while continuing to flush through Steerable Catheter until the distal end of the Implant is fully in the Loader.

7.4 Implant Procedure

Delivery of the implant should be performed under general anesthesia with hemodynamic monitoring in an operating room, hybrid operating room, or cath lab with fluoroscopic and echocardiographic imaging capabilities.

Note: Prior to implant procedure, refer to Anatomic Considerations (Section 3.1) as use outside of stated conditions may interfere with placement of the Implant or mitral valve leaflet insertion.

CAUTION: During the procedure, heparin should be administered so that the ACT is maintained at ≥ 250 sec.

CAUTION: Excessive contrast media may lead to renal failure. Measure the patient's creatinine level prior to the procedure. Contrast media usage should be monitored.

7.4.1 Patient Preparation

Step	Procedure
1	Prior to sterile draping the patient, assemble and position the Table(s) between the legs of the patient, adjusting height of the Table(s) as needed. Use towels as support between Table(s) and patient's legs. WARNING: The Table is provided non-sterile; introduction of the Table into the sterile field may result in infection.

7.4.2 Femoral Vein Access and Sheath Introduction

Step	Procedure
1	Access the common femoral vein using conventional percutaneous puncture methods.

Step	Procedure
2	Access the left atrium via transvenous, transseptal techniques using conventional percutaneous methods and place guidewire in left atrium. Dilate the vessel, as needed. CAUTION: Inappropriate puncture may result in cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.
3	Insert Guide Sheath with Introducer over guidewire until Guide Sheath tip is securely across the septum, using flex mechanism as needed. CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.
4	Remove the Introducer and guidewire. Do not aspirate and flush the Guide Sheath until the Implant System is inserted. CAUTION: Aspiration or connection of a continuous physiological saline flush to the Guide Sheath prior to Implant System insertion may result in air embolism.

7.4.3 Implant Delivery

Step	Procedure
1	Insert the Implant System with the Loader into the Guide Sheath.
2	Advance Implant System until the Implant exits the Loader. Retract and peel away the Loader.
3	Aspirate and flush Guide Sheath with heparinized saline. Utilizing the specified syringe, aspirate a minimum of 45 cc. CAUTION: Failure to fully aspirate Guide Sheath may result in air embolism.
4	If desired, connect the continuous physiological saline drip to the Implant Catheter. CAUTION: Connection of the continuous physiological saline drip to the Implant System prior to aspiration may result in air embolism.
5	Advance Implant System until the Implant exits the distal end of the Guide Sheath.
6	Retract the Actuation Knob to get the Implant in Closed position. Retract the Sliders.
7	Adjust Guide Sheath and secure to Stabilizer as needed.
8	At the discretion of the treating physician, if pressure monitoring is used to continuously assess atrial pressure during procedure, please follow the pressure monitor manufacturer's instruction of use. Connect a fluid filled pressure monitoring device to the steerable catheter. Aspirate and then calibrate at the patient's heart level before obtaining measurement. Note: Pressure monitoring should be used in conjunction with echo. Pressure should be reconciled with echo and Doppler readings. When assessing atrial pressure, ensure that the distal tip of the Implant Catheter is fully exposed from the Steerable Catheter.

Step	Procedure
9	<p>Advance Implant System as needed. Manipulate Steerable Catheter and Guide Sheath (flex-unflex, torque in opposing directions, advance-retract) as needed until Implant is centered in the target coaptation zone with the appropriate trajectory.</p> <p>CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair, or other intervention.</p> <p>Note: The radiopaque marker band on the Steerable Catheter indicates the end of the flex section and can be visualized on fluoroscopy.</p>
10	Advance the Actuation Knob to get the Implant into Leaflet-Capture-Ready position.
11	Torque the Implant Catheter, as needed, to orient the Paddles.
12	Advance the Implant through the valve until Paddles are below the free edge of the leaflets.
13	<p>Verify location and orientation of the Implant and adjust position slightly as needed.</p> <p>CAUTION: Excessive manipulation of the Implant below the leaflets may cause the Implant to be entangled in the chords; chordal entanglement may result in cardiac injury, worsening regurgitation, difficulty or inability to remove the Implant requiring additional intervention.</p>
14	Under imaging guidance, retract the Implant until leaflets are positioned between Paddles and Clasps.
15	<p>Advance Slider(s) so the leaflet(s) are secured between the Clasps and Paddles.</p> <p>This can be performed for both leaflets simultaneously (Slider Pin engaged to move both Clasps) or each leaflet individually (Slider Pin disengaged to move individual Clasp).</p>
16	<p>Verify leaflet insertion with imaging.</p> <p>If leaflets are not secured between Clasps and Paddles, retract the Sliders to release the leaflets and reattempt.</p>
17	Once leaflets are secured between the Clasps and Paddles, close the Implant.
18	Advance Implant Catheter slightly to release tension on leaflets.
19	<p>Assess regurgitation, and reposition as needed. Once the Implant position is confirmed, ensure Implant is closed.</p> <p>If repositioning within the ventricle is needed, retract the Sliders and advance the Actuation Knob to set the Implant in Leaflet-Capture-Ready position. Adjust Clasps and Implant orientation as needed.</p> <p>If repositioning within the atrium is needed, retract the Sliders and advance the Actuation Knob to elongate the Implant, and retract the Implant back into the atrium.</p> <p>CAUTION: Failure to elongate the Implant when retracting into the left atrium during repositioning may result in leaflet damage or chordal entanglement.</p> <p>CAUTION: Failure to release leaflets from Clasps and Paddles prior to repositioning may result in leaflet damage.</p>
20	<p>To release the Implant from the catheter:</p> <ol style="list-style-type: none"> Ensure that the distal tip of the Implant Catheter is fully exposed from the Steerable Catheter. Cut outside suture on the proximal end of each Slider. Open both Slider Stopcocks to unlock sutures. Pull the Slider Pin to fully remove sutures. Close both Slider Stopcocks after removal of sutures. Remove the Release Pin. Rotate counterclockwise and retract the Release Knob until the Implant is released, as confirmed via imaging. <p>Note: Prior to Implant release, if needed, it is possible to retrieve the Implant System back into the Guide Sheath for removal. To retrieve:</p> <ol style="list-style-type: none"> Retract the Sliders. Elongate the Implant. Then retract Implant into the atrium. Set the Implant in Closed position. Unflex the Steerable Catheter and retract the Implant System until the Implant is adjacent to the tip of the Guide Sheath. Advance the Sliders. Set the Implant in Elongated position. Retract the Sliders to open the Clasps to approximately 45° on each side. Retract entire Implant System through the Guide Sheath. <p>CAUTION: Failure to cut suture in prescribed location may result in inability to release implant or introduction of fiber that may lead to micro-embolism.</p> <p>CAUTION: Failure to follow prescribed release steps may result in difficulty or inability to release Implant, requiring additional intervention.</p> <p>CAUTION: Releasing the Implant prior to confirmation that leaflets are securely captured between Paddles and Clasps may result in Implant movement or dislodgement leading to a single leaflet device attachment (SLDA) or other potential adverse events requiring additional intervention.</p> <p>WARNING: Re-use of the devices (including Implant System and Guide Sheath) after retrieval may cause embolism of foreign material or infection. Device may malfunction if re-use is attempted.</p> <p>Note: If an additional implant is placed at the decision of the treating physician, caution should be taken to avoid dislodgement of the previously placed implant. Crossing the valve in a low profile implant configuration can minimize interaction with the previously placed implant.</p> <p>CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.</p>

7.4.4 Device Removal and Closure

Step	Procedure
1	Retract Implant Catheter completely into Steerable Catheter. Gradually unflex and remove Implant System. Gradually unflex and remove Guide Sheath.
2	CAUTION: Failure to unflex devices prior to removal may result in vessel damage.
2	Perform standard percutaneous closure of access site.

8.0 Magnetic Resonance (MR) Safety

Non-clinical testing has demonstrated that the PASCAL implant is MR Conditional. A patient with this device can be safely scanned in an MR system meeting the following conditions:

- Static magnetic fields of 1.5 T and 3.0 T
- Maximum spatial field gradient of 3,000 gauss/cm (30 T/m)
- Maximum MR system-reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 4 W/kg (First Level Controlled Operating Mode).

Under the scan conditions defined above, the Implant is expected to produce maximum temperature rise of less than 4 °C after 15 minutes of continuous scanning.

In non-clinical testing, the image artifact caused by the device may extend up to 10 mm from the implant when imaged in the worst case gradient echo pulse sequence in a 3.0 T MRI system.

9.0 Recovered Implant and Device Disposal

Edwards Lifesciences is interested in obtaining recovered clinical specimens of the Implant for analysis. A written report summarizing our findings will be provided upon completion of our evaluation. Please contact Edwards for return of the recovered Implant.

If you do decide to return any of the devices, please follow the following instructions:

- **Unopened Package with Sterile Barrier Intact:**

If the pouches have not been opened, return the device in its original packaging.

- **Package Opened but Not Implanted:**

If a pouch is opened, the device is no longer sterile. Please return the device in its original packaging.

- **Explanted Implant:**

The explanted implant should be placed into a suitable histological fixative such as 10% formalin or 2% glutaraldehyde and returned to Edwards.

9.1 Disposal

Used devices may be handled and disposed of in the same manner as hospital waste and bio-hazardous materials in accordance with local regulations as there are no special risks related to the disposal of these devices.

10.0 Summary of Clinical Experience

Clinical data in this section includes information obtained from the CLASP clinical study which studied the PASCAL transcatheter valve repair system in the mitral valve.

A multi-center, multi-national, prospective, single-arm study (CLASP) was conducted to assess the safety, performance, and clinical outcomes of the PASCAL system. All enrolled study patients were assessed for clinical follow-up at 30 days, 6 months, 1 year, and will continue annually for 5 years post-implant procedure.

The primary safety endpoint of the CLASP study was a composite of major adverse events (MAEs) at 30 days. The MAEs include: cardiovascular mortality, stroke, myocardial infarction, new need for renal replacement therapy, severe bleeding, and re-intervention for study device-related complications.

The primary performance endpoints of the study include device success, procedural success, and clinical success. The secondary endpoints of the study include clinical, safety, and functional outcomes at 30-day, 6 month, 1 year, and annual follow-up time points.

Device success is defined as device deployment as intended and successful delivery system retrieval as intended at the time of the patient's exit from the cardiac catheterization laboratory. Analysis of device success was performed per device.

Procedural success is defined as device success with MR severity $\leq 2+$ at discharge (Echo Core Lab-evaluated) and without the need for a surgical or percutaneous intervention prior to hospital discharge. Procedural success was analyzed per patient.

Clinical success is defined as procedural success with evidence of MR reduction $MR \leq 2+$ and without MAEs at 30 days (analyzed per patient).

An independent core lab assessed all echocardiographic data. An independent clinical events committee (CEC) adjudicated safety events and a data safety monitoring board (DSMB) independently reviewed aggregate safety data and evaluated trends of adverse events and their effect on trial conduct and device risk assessment.

10.1 CLASP Study Results

The mean age of the patients treated was 75.4 years and 55.0% were male. All patients had NYHA Class II, III or IV heart failure. The mean Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II and STS Mortality Score were 14.4%, 5.8% and 4.7%, respectively. At baseline, 50.9% had moderate-severe MR, and 48.1% had severe MR.

10.1.1 Performance

The performance endpoint included three components of success: device, procedural, and clinical. Device success was achieved in 92.0% of devices attempted. Procedural success was achieved in 93.5% of patients. Clinical success was achieved in 86.0% of patients.

10.1.2 Safety

At 30 days, the composite MAE rate was 8.0%. Nine patients experienced 11 MAEs prior to 30-day follow-up. The CEC Adjudicated MAE at 30 Days by Counts are shown below.

Major Adverse Event (MAE)	Summary Statistics
Cardiovascular Mortality	0.9% (1/112)
Stroke	0.9% (1/112)
Myocardial Infarction	0.0% (0/112)
New Need for Renal Replacement Therapy	0.0% (0/112)
Severe Bleeding	7.1% (8/112)
Re-Intervention for Study Device Related Complications	0.9% (1/112)
Composite MAE Rate	8.0% (9/112)

Note: Categorical measures - % (n/Total no)

In the overall population, MR grade reduction (i.e. $MR \leq 2+$) was observed in 95.3% at discharge, 96.1% at 30 days, 98.8% at 6 months, and 100% at 1 year.

10.1.3 Study Conclusion

The data collected in the CLASP study supports the safety and performance of the PASCAL system in patients with mitral regurgitation. The number of patients with follow-up of one year or more is limited and long-term follow-up data is collected by means of a Post Marketing Clinical Follow-up study.

Système de réparation de valve transcathéter Edwards PASCAL

Mode d'emploi

Le système de réparation de valve transcathéter Edwards PASCAL (ci-après dénommé « système PASCAL ») se compose des éléments suivants :

Dispositif	Modèle	Numéro de renouvellement de commande
Système d'implantation	10000IS	10000ISCE
Gaine de guidage	10000GS	10000GSCE
Stabilisateur	10000ST	10000STCE
Table	10000T	10000TCE

• Système d'implantation

Le système d'implantation se compose du cathéter orientable (enveloppe externe), du cathéter d'implantation (enveloppe interne) et de l'implant PASCAL. Le système d'implantation par voie percutanée permet de placer l'implant PASCAL dans la valve par une approche transseptale et transveineuse via la veine fémorale.

• Implant PASCAL (Figures 1-3)

L'implant PASCAL (ci-après dénommé l'« implant ») est déployé et fixé aux valvules de la valve pour remplir l'orifice régurgitant. Les principaux éléments de l'implant sont l'espaceur, les palettes et les fermoirs, fabriqués en nitinol et recouverts de polyéthylène téraphthalate. L'implant comprend également un boulon et un écrou en titane, une bague en PEEK et un joint en silicone.

Les palettes de l'implant peuvent adopter quatre positions : allongée, fermée, prête à saisir les valvules et post-saisie des valvules.

L'implant est fourni en taille unique pour pouvoir répondre aux besoins des patients pouvant bénéficier du traitement conformément à ce mode d'emploi.

• Cathéter orientable (Figure 4)

Le cathéter orientable dispose d'une molette de commande qui actionne le mécanisme de flexion permettant de déplacer et d'orienter l'implant vers l'emplacement cible. Un repère radio-opaque situé sur la portion distale du cathéter indique la fin de la section flexible.

• Cathéter d'implantation (Figure 4)

L'implant est fourni déjà fixé au cathéter d'implantation par des sutures et une tige filetée. Le cathéter d'implantation commande le déploiement de l'implant. Les trois commandes principales sont les curseurs, la molette d'actionnement filetée et la molette de libération. Les curseurs commandent les fermoirs de l'implant (la rétraction des curseurs relève les fermoirs et l'avancement des curseurs abaisse les fermoirs). La molette d'actionnement filetée commande les palettes de l'implant (la rétraction de la molette d'actionnement ferme les palettes et la progression de la molette d'actionnement ouvre les palettes). La molette de libération commande la libération de l'implant depuis le cathéter d'implantation. Le cathéter d'implantation est fourni déjà assemblé dans le cathéter orientable.

• Gaine de guidage (Figure 5)

L'ensemble de la gaine de guidage inclut une gaine de guidage orientable et un introducteur. La gaine de guidage assure l'accès auriculaire gauche. Elle est recouverte d'un matériau hydrophile et comporte une molette de commande qui actionne le mécanisme de flexion pour positionner la gaine de guidage sur l'emplacement cible. L'introducteur est compatible avec un fil-guide de 0,89 mm (0,035 po).

• Stabilisateur (Figure 6)

Le stabilisateur sert à saisir l'embout sur la gaine de guidage ou le cathéter orientable pour accompagner et maintenir le positionnement du cathéter. Un mécanisme de poussée vers le bas permet de verrouiller ou déverrouiller le cathéter pour permettre le repositionnement si nécessaire. L'utilisation du stabilisateur est facultative.

• Table (Figure 7)

Utilisée à l'extérieur du champ stérile, la table constitue une plateforme stable pour le système d'implantation, la gaine de guidage et le stabilisateur. La hauteur de la table est réglable. L'utilisation de cette table est facultative.

• Chargeur (Figure 8)

Le chargeur est utilisé pour introduire l'implant et le cathéter de largage à travers les joints de la gaine de guidage. Pour des questions pratiques, le chargeur est inclus avec le système d'implantation et/ou la gaine de guidage.

1.0 Indications

Le système de réparation de valve transcathéter Edwards PASCAL est indiqué pour la reconstruction percutanée d'une valve mitrale régurgitante par rapprochement des tissus.

2.0 Contre-indications

Le système PASCAL est contre-indiqué chez les patients répondant aux critères suivants :

- Patient chez qui une ETO est contre-indiquée ou chez qui l'ETO de dépistage a échoué
- Masse, thrombus ou végétation intracardiaque visibles à l'échocardiographie
- Contre-indication au cathétérisme transseptal
- Présence d'un filtre obstrué ou thrombosé dans la VCI qui pourrait interférer avec le passage du cathéter de largage, ou présence d'une thrombose veineuse profonde ipsilatérale
- Hypersensibilité connue au nitinol (nickel ou titane) ou contre-indication aux médicaments utilisés lors de la procédure ne pouvant être correctement prise en charge médicalement
- Antécédents de diathèse hémorragique ou de coagulopathie, ou patient refusant les transfusions sanguines

3.0 Mises en garde

3.1 Considérations anatomiques

Pour obtenir des résultats optimaux, il convient de prendre en compte les caractéristiques anatomiques suivantes des patients. L'innocuité et l'efficacité du système PASCAL en dehors de ces conditions n'ont pas été établies. Son utilisation en dehors de ces conditions peut conduire à un mauvais placement de l'implant ou à une insertion inadéquate des valvules de la valve mitrale.

- Signes de calcification modérée à sévère dans la zone de préhension
- Signes de calcification sévère dans l'anneau ou l'appareil sous-valvulaire

- Présence d'une perforation ou d'une fente significative dans la zone de préhension
- Largeur de l'éversion > 15 mm et/ou béance > 10 mm
- Fraction mobile de la valvule < 8 mm
- Hauteur de ponction transseptale < 3,5 cm
- Diamètre de l'oreillette gauche (OG) ≤ 35 mm
- Présence d'au moins deux jets significatifs
- Présence d'un jet significatif dans la région commissurale
- Surface de la valve mitrale (SVM) < 4,0 cm²
- Diamètre télediastolique du ventricule gauche (DTVG) > 8,0 cm

3.2 Manipulation du dispositif

- Ces dispositifs sont exclusivement conçus, prévus et distribués en vue d'un usage unique. Il n'existe aucune donnée corroborant le caractère stérile, l'apyrogénicité et le fonctionnement des dispositifs après retraitement.
- Les dispositifs doivent être manipulés selon les techniques stériles standard pour prévenir toute infection.
- Ne pas exposer les dispositifs à des solutions, des produits chimiques ou autres, à l'exception du sérum physiologique stérile ou d'une solution saline héparinée, sous peine de provoquer des dommages irréversibles qui pourraient ne pas être visibles à l'œil nu.
- Ne pas utiliser les dispositifs en présence de combustibles ou de gaz, d'anesthésiants ou de nettoyants/désinfectants inflammables.
- Ne pas utiliser les dispositifs si la date d'expiration est dépassée.
- Ne pas utiliser si le sceau d'inviolabilité de l'emballage est brisé ou si l'emballage est endommagé (dispositifs stériles).
- Ne pas utiliser un dispositif ayant fait une chute, ou qui a été endommagé ou manipulé sans les précautions nécessaires.
- Appliquer les techniques de rinçage et de désaération standard pendant la préparation et tout au long de la procédure pour éviter toute embolie gazeuse.

3.3 Mises en garde cliniques

- Comme pour tout dispositif médical implanté, il existe un risque de réaction immunologique indésirable.
- Des événements indésirables graves, conduisant parfois à une intervention chirurgicale ou au décès, sont parfois associés à l'utilisation de ce système (« événements indésirables potentiels »). Il convient d'expliquer de manière exhaustive les bénéfices et les risques à chaque patient avant de recourir au dispositif.
- Un suivi médical continu et rapproché est recommandé afin de pouvoir diagnostiquer et traiter correctement les complications liées à l'implant.
- L'anticoagulothérapie doit être mise en place par le médecin selon les protocoles en vigueur dans l'établissement.

4.0 Précautions

4.1 Précautions avant l'intervention

- La sélection des patients doit être effectuée par l'équipe de cardiologie pluridisciplinaire spécialisée dans le traitement de la régurgitation mitrale afin d'évaluer le risque et la faisabilité sur le plan anatomique.

4.2 Précautions après l'intervention

- La durabilité à long terme de l'implant n'a pas été établie. Il est conseillé de prévoir un suivi médical régulier pour évaluer les performances de la valve.
- Une anticoagulothérapie à court terme peut être nécessaire après une valvuloplastie avec le dispositif PASCAL. Les anticoagulants et autres traitements doivent être prescrits conformément aux protocoles en vigueur dans l'établissement.

5.0 Événements indésirables potentiels

Les complications associées au cathétérisme cardiaque standard, à l'anesthésie et à l'utilisation du système PASCAL peuvent entraîner les résultats suivants : conversion en chirurgie ouverte, réintervention émergente ou non émergente, explantation, invalidité permanente ou décès. Nous encourageons les médecins à signaler tout événement possiblement lié à un dispositif à Edwards ou aux autorités hospitalières compétentes.

Les événements indésirables potentiels suivants ont été identifiés comme faisant partie des complications possibles de la procédure avec l'implant PASCAL :

- Anomalies biologiques
- Réaction allergique aux anesthésiques, au produit de contraste, à l'héparine ou au Nitinol
- Anémie ou diminution de l'hémoglobine pouvant nécessiter une transfusion
- Anévrisme ou pseudoanevrisme
- Angor ou douleurs thoraciques
- Choc anaphylactique
- Arythmies – auriculaire (c'est-à-dire FA, TSV)
- Arythmies – ventriculaires (c'est-à-dire TV, FV)
- Fistule artério-veineuse
- Communication interauriculaire nécessitant une intervention
- Saignement
- Arrêt cardiaque
- Insuffisance cardiaque
- Lésion cardiaque incluant la perforation
- Tamponnade cardiaque/épanchement péricardique
- Choc cardiogénique
- Enchevêtrement dans les cordages ou rupture des cordages pouvant nécessiter une intervention
- Coagulopathie, trouble de la coagulation, diathèse hémorragique
- Lésion du système de conduction pouvant nécessiter un stimulateur cardiaque permanent
- Thrombose veineuse profonde (TVP)
- Détérioration de la valve native (par ex., déchirure, rétraction ou épaisseissement d'une valvule)
- Déplacement de l'implant précédemment déployé
- Dyspnée
- Œdème
- Déséquilibre électrolytique
- Embolie (gazeuse, particules, matériau calcifié ou thrombus, notamment)
- Endocardite
- Irritation de l'œsophage
- Perforation ou striction de l'œsophage
- Intolérance à l'effort ou faiblesse

- Fièvre
- Échec de récupération des composants du système PASCAL
- Saignement ou infarctus gastro-intestinal
- Insuffisance cardiaque
- Hématome
- Perturbation hémodynamique
- Hémolyse
- Hémorragie nécessitant une transfusion ou une intervention
- Hypertension
- Hypotension
- Détérioration de l'implant (usure, fissure ou cassure, entre autres)
- Embolisation de l'implant
- Mauvais positionnement de l'implant ou échec du placement à l'endroit souhaité
- Migration de l'implant
- Thrombose en raison de l'implant
- Infection
- Inflammation
- Obstruction de la chambre de chasse du ventricule gauche (CCVG)
- Ischémie mésentérique
- Syndrome de défaillance multiviscérale
- Infarctus du myocarde
- Nausées ou vomissements
- Lésions nerveuses
- Symptômes neurologiques, y compris dyskinésie, sans diagnostic d'AIT ou d'accident vasculaire cérébral
- Manifestations thromboemboliques non neurologiques
- Douleurs
- Lésion des muscles papillaires
- Paralysie
- Embolisation d'un ou de plusieurs composants du système PASCAL
- Ischémie périphérique
- Épanchement pleural
- Œdème pulmonaire
- Embolie pulmonaire
- Réaction aux antiplaquettaires ou aux anticoagulants
- Insuffisance rénale totale
- Insuffisance rénale
- Difficultés respiratoires, insuffisance respiratoire, atélectasie, pneumonie (une ventilation prolongée peut être nécessaire)
- Saignement rétropéritonéal
- Lésion ou perforation du septum
- Septicémie, sepsis
- Brûlures, lésions ou modifications cutanées dues à l'exposition à des rayonnements ionisants
- Fixation du dispositif à une seule valvule (FDSV)
- Accident vasculaire cérébral
- Syncope
- Accident ischémique transitoire (AIT)
- Saignement et/ou infection des voies urinaires
- Lésion valvulaire
- Sténose valvulaire
- Régurgitation valvulaire
- Lésion ou trauma vasculaire, incluant la dissection ou l'occlusion
- Spasme vasculaire
- Lésion ou perforation de la paroi ventriculaire
- Déhiscence de la plaie, cicatrisation retardée ou incomplète
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque
- Aggravation de la régurgitation/de l'insuffisance valvulaire

6.0 Présentation

6.1 Conditionnement

La gaine de guidage, le système d'implantation et le stabilisateur sont conditionnés séparément et stérilisés à l'oxyde d'éthylène. La table est emballée et fournie non stérile.

6.2 Stockage

Le système PASCAL doit être conservé dans un endroit frais et sec.

7.0 Consignes d'utilisation

7.1 Formation des médecins

Le médecin qui réalise l'implantation doit avoir l'expérience des procédures transcathéter et avoir été formé sur le système PASCAL et la procédure d'implantation. La décision finale de l'implantation du dispositif PASCAL doit être prise par des médecins experts en matière de traitement de la régurgitation mitrale dans des centres spécialisés qui peuvent évaluer la probabilité d'une amélioration clinique significative en fonction de l'avancement de la maladie et de la comorbidité.

7.2 Équipement et matériel

- Équipement de laboratoire de cathétérisme cardiaque standard
- Système de fluoroscopie
- Équipement nécessaire à une échographie transœsophagienne (ETO) 2D et 3D
- Cathéter en queue de cochon pour injection du produit de contraste (avec gaine compatible)
- Kit de ponction veineuse
- Aiguille, gaine et fil-guide pour approche transseptale
- Fil-guide à longueur d'échange de 0,89 mm (0,035 pouce)
- Cuvettes
- Seringues de 50 à 60 cm³ avec raccord Luer
- Solution saline héparinée
- Pince hémostatique
- Serviettes chirurgicales (p. ex., 43 x 69 cm)
- Facultatif : dilatateurs progressifs
- Facultatif : perfusion continue de solution saline physiologique (potence IV sur roulettes, tubulure IV avec robinets à molette, poches de 1 litre de solution saline héparinée stérile)
- Facultatif : appareil de surveillance de la pression

7.3 Préparation du dispositif

7.3.1 Table

Étape	Procédure
1	Retirer la ou les tables de l'emballage et vérifier qu'elles ne sont pas endommagées.
2	Assembler la ou les tables comme illustré à la Figure 7.

7.3.2 Stabilisateur

Étape	Procédure
1	Retirer le stabilisateur de l'emballage et vérifier qu'il n'est pas endommagé.
2	Assembler le stabilisateur comme illustré à la Figure 6.

7.3.3 Gaine de guidage

Étape	Procédure
1	Retirer la gaine de guidage, le chargeur et l'introducteur de l'emballage, et vérifier qu'aucun de ces éléments n'est endommagé.
2	Tout en conservant l'extrémité distale relevée, rincer et désaérer la gaine de guidage avec une solution saline héparinée.
3	Tout en gardant l'extrémité distale relevée, insérer l'introducteur dans la gaine de guidage. Rincer l'introducteur et essuyer la gaine de guidage à l'aide d'un chiffon imbibé de solution saline héparinée avant utilisation.

7.3.4 Système d'implantation

Étape	Procédure
1	Retirer le système d'implantation et le chargeur de l'emballage et vérifier qu'ils ne sont pas endommagés. Vérifier que les deux robinets d'arrêt des curseurs sont en position ouverte. MISE EN GARDE : Si les robinets d'arrêt des curseurs ne sont pas ouverts, l'utilisation du dispositif peut provoquer une infection.
2	Avancer la molette d'actionnement (la faire tourner dans le sens inverse des aiguilles d'une montre ou appuyer sur le bouton d'actionnement pour faire avancer la molette d'actionnement) jusqu'à ce qu'elle soit de niveau avec l'outil de positionnement des fermoirs.
3	Retirer la goupille des curseurs et tendre les fils de suture. Verrouiller les robinets d'arrêt des curseurs et fixer la goupille. Retirer l'outil de positionnement des fermoirs.
4	Rétracter complètement et avancer les curseurs pour confirmer le mouvement adéquat du fermoir et fermer l'implant (faire tourner la molette d'actionnement dans le sens des aiguilles d'une montre ou appuyer sur le bouton d'actionnement pour la rétracter).
5	Faire avancer le cathéter orientable. Vérifier que les curseurs et la molette d'actionnement sont entièrement rétractés. Orienter la poignée du cathéter d'implantation verticalement pour que la molette de libération soit contre la table.
6	Rincer le cathéter d'implantation avec de la solution saline héparinée.

Étape	Procédure
7	Une fois que l'écoulement de la solution saline par l'extrémité distale du cathéter d'implantation est visible, abaisser la poignée du cathéter d'implantation et relever l'extrémité distale du cathéter d'implantation tout en continuant à rincer avec de la solution saline héparinée.
8	Rétracter entièrement le cathéter orientable. Avancer les curseurs et la molette d'actionnement pour placer l'implant en position allongée.
9	Retirer le capuchon du chargeur et le guider sur le système d'implantation.
10	Insérer l'implant par l'extrémité proximale du chargeur jusqu'à ce qu'il dépasse à son extrémité distale. Raccorder le chargeur et le capuchon du chargeur.
11	Tout en conservant le chargeur et l'extrémité distale relevés, rincer le cathéter orientable avec une solution saline héparinée.
12	Rétracter progressivement le cathéter d'implantation dans le cathéter orientable et l'implant dans le chargeur tout en continuant à rincer le cathéter orientable jusqu'à ce que l'extrémité distale de l'implant soit entièrement insérée dans le chargeur.

7.4 Procédure d'implantation

La mise en place de l'implant doit être effectuée sous anesthésie générale avec surveillance hémodynamique, dans une salle d'opération spécialisée, une salle d'opération hybride ou un laboratoire de cathétérisme dotés de matériel d'imagerie par fluoroscopie et échocardiographie.

Remarque : Avant de commencer la procédure d'implantation, consulter la section « Considérations anatomiques » (section 3.1), car une utilisation du système en dehors de ces conditions pourrait conduire à un mauvais placement de l'implant ou à une insertion inadéquate des valvules de la valve mitrale.

AVERTISSEMENT : Pendant la procédure, de l'héparine doit être administrée de manière à maintenir un temps de coagulation activée (TCA) ≥ 250 s.

AVERTISSEMENT : L'administration d'une quantité excessive de produit de contraste peut entraîner une insuffisance rénale. Mesurer le taux de créatinine du patient avant la procédure. L'utilisation du produit de contraste doit être contrôlée.

7.4.1 Préparation du patient

Étape	Procédure
1	Avant de mettre en place les champs stériles sur le patient, assembler, placer entre les jambes du patient et régler en hauteur la ou les tables, selon les besoins. Placer des serviettes entre la ou les tables et les jambes du patient. MISE EN GARDE : La table est fournie non stérile ; son introduction dans le champ stérile peut être à l'origine d'une infection.

7.4.2 Accès à la veine fémorale et introduction de la gaine

Étape	Procédure
1	Accéder à la veine fémorale commune en appliquant les méthodes de ponction percutanée standard.

Étape	Procédure
2	<p>Accéder à l'oreillette gauche par des techniques transseptales et transveineuses en appliquant les méthodes percutanées standard et placer le fil-guide dans l'oreillette gauche. Dilater le vaisseau, si nécessaire.</p> <p>AVERTISSEMENT : Une ponction mal exécutée peut entraîner des lésions des structures cardiaques, ce qui nécessiterait une réparation chirurgicale ou une autre intervention.</p>
3	<p>Insérer la gaine de guidage avec l'introducteur sur le fil-guide jusqu'à ce que l'extrémité de la gaine de guidage soit correctement insérée à travers le septum, en utilisant le mécanisme de flexion si nécessaire.</p> <p>AVERTISSEMENT : Toute manipulation excessive peut entraîner le déplacement ou la perturbation d'un dispositif précédemment implanté, des lésions des structures cardiaques, ce qui nécessiterait une réparation chirurgicale ou une autre intervention.</p>
4	<p>Retirer l'introducteur et le fil-guide. Ne pas aspirer et ne pas rincer la gaine de guidage tant que le système d'implantation n'est pas inséré.</p> <p>AVERTISSEMENT : Une embolie gazeuse peut survenir si une aspiration est pratiquée ou si un rinçage continu avec une solution saline physiologique est raccordé à la gaine de guidage avant l'insertion du système d'implantation.</p>

7.4.3 Mise en place de l'implant

Étape	Procédure
1	Insérer le système d'implantation avec le chargeur dans la gaine de guidage.
2	Faire progresser le système d'implantation jusqu'à ce que l'implant sorte du chargeur. Rétracter et sortir le chargeur.
3	<p>Aspirer, puis rincer la gaine de guidage avec une solution saline héparinée. À l'aide de la seringue spécifiée, aspirer un volume d'eau au moins 45 cm³.</p> <p>AVERTISSEMENT : Une embolie gazeuse peut survenir si la gaine de guidage n'est pas complètement aspirée.</p>
4	<p>Le cas échéant, raccorder la perfusion continue de solution saline physiologique au cathéter d'implantation.</p> <p>AVERTISSEMENT : Une embolie gazeuse peut survenir si la perfusion continue de solution saline physiologique est raccordée au système d'implantation avant l'aspiration.</p>
5	Faire progresser le système d'implantation jusqu'à ce que l'implant sorte par l'extrémité distale de la gaine de guidage.
6	Rétracter la molette d'actionnement pour placer l'implant en position fermée. Rétracter les curseurs.
7	Ajuster la gaine de guidage et la fixer au stabilisateur selon les besoins.
8	<p>Selon la décision du médecin, si un système de surveillance de la pression est utilisé pour évaluer en permanence la pression auriculaire pendant l'intervention, suivre les instructions du fabricant de cet appareil. Raccorder l'appareil de surveillance de la pression rempli de liquide au cathéter orientable. Aspirer, puis effectuer l'étalonnage au niveau du cœur du patient avant d'obtenir la mesure.</p> <p>Remarque : La surveillance de la pression doit être complétée par une échocardiographie. La pression doit concorder avec les résultats de l'échocardiographie et d'un examen Doppler. Lors de l'évaluation de la pression auriculaire, vérifier que l'extrémité distale du cathéter d'implantation dépasse entièrement du cathéter orientable.</p>
9	<p>Faire avancer le système d'implantation selon les besoins. Manipuler le cathéter orientable et la gaine de guidage (flexion-redressement, torsion dans des directions opposées, progression-rétraction) selon les besoins jusqu'à ce que l'implant soit centré dans la zone de coaptation cible et avec la trajectoire appropriée.</p> <p>AVERTISSEMENT : Toute manipulation excessive peut entraîner le déplacement ou la perturbation d'un dispositif précédemment implanté, des lésions des structures cardiaques nécessitant une réparation chirurgicale ou une autre intervention.</p> <p>Remarque : Le repère radio-opaque sur le cathéter orientable indique la fin de la section flexible et peut être visualisé sous fluoroscopie.</p>
10	Avancer la molette d'actionnement pour placer l'implant en position « prêt à saisir les valvules ».
11	Torquer le cathéter d'implantation, au besoin, pour orienter les palettes.
12	Faire avancer l'implant dans la valve, jusqu'à ce que les palettes soient sous le bord libre des valvules.
13	Vérifier l'emplacement et l'orientation de l'implant, et ajuster légèrement la position selon les besoins.
14	Sous imagerie, rétracter l'implant jusqu'à ce que les valvules soient positionnées entre les palettes et les fermoirs.
15	<p>Avancer le ou les curseurs de sorte que la ou les valvules soient maintenues entre les fermoirs et les palettes.</p> <p>Cette opération peut être effectuée pour les deux valvules en même temps (goupille des curseurs engagée pour déplacer les deux fermoirs) ou pour chaque valvule individuellement (goupille des curseurs désengagée pour déplacer un fermoir à la fois).</p>
16	<p>Vérifier l'insertion des valvules sous imagerie.</p> <p>Si les valvules ne sont pas bien maintenues entre les fermoirs et les palettes, rétracter les curseurs pour libérer les valvules et recommencer.</p>

Étape	Procédure	Étape	Procédure
17	Une fois les valvules bien maintenues entre les fermoirs et les palettes, fermer l'implant.		AVERTISSEMENT : Le non-respect des indications concernant la zone de section de la suture peut entraîner une incapacité à libérer l'implant ou une introduction de fibres susceptible de provoquer une micro-embolie.
18	Faire avancer légèrement le cathéter d'implantation pour relâcher la tension sur les valvules.		AVERTISSEMENT : Le non-respect des étapes de libération décrites peut entraîner une difficulté ou une incapacité à libérer l'implant, ce qui nécessite une intervention supplémentaire.
19	Évaluer la régurgitation et repositionner si nécessaire. Une fois la position de l'implant vérifiée, s'assurer que l'implant est fermé. Si le repositionnement dans le ventricule est nécessaire, rétracter les curseurs et avancer la molette d'actionnement pour régler l'implant en position « prêt à saisir les valvules ». Régler l'orientation des fermoirs et de l'implant selon les besoins. Si le repositionnement dans l'oreillette est nécessaire, rétracter les curseurs et avancer la molette d'actionnement pour placer l'implant en position allongée, puis rétracter l'implant dans l'oreillette. AVERTISSEMENT : Si l'implant n'est pas allongé lors de la rétraction dans l'oreillette gauche pendant le repositionnement, cela peut provoquer des lésions au niveau des valvules ou l'enchevêtement de l'implant dans les cordages. AVERTISSEMENT : Les valvules peuvent subir des lésions si elles ne sont pas dégagées des fermoirs et des palettes avant le repositionnement.		AVERTISSEMENT : Libérer l'implant avant d'avoir vérifié que les valvules sont solidement maintenues entre les palettes et les fermoirs peut entraîner le mouvement ou le déplacement de l'implant menant à une fixation du dispositif à une seule valvule (FDSV) ou à d'autres événements indésirables potentiels, ce qui nécessite une intervention supplémentaire. MISE EN GARDE : La réutilisation des dispositifs (notamment le système d'implantation et la gaine de guidage) après leur récupération peut provoquer une embolie par un corps étranger ou une infection. Un dysfonctionnement du dispositif peut se produire en cas de réutilisation. Remarque : Si un autre implant est mis en place sur décision médicale, des précautions doivent être prises pour éviter le déplacement de l'implant précédemment mis en place. Le franchissement de la valve selon une configuration d'implant à bas profil peut permettre de minimiser l'interaction avec l'implant déjà en place.
20	Pour libérer l'implant du cathéter : a) Vérifier que l'extrémité distale du cathéter d'implantation dépasse entièrement du cathéter orientable. b) Couper la suture exposée sur l'extrémité proximale de chaque curseur. Ouvrir les deux robinets d'arrêt des curseurs pour déverrouiller les sutures. Tirer sur la goupille des curseurs pour enlever complètement les sutures. c) Fermer les deux robinets d'arrêt des curseurs après avoir enlevé les sutures. d) Retirer la goupille de libération. Tourner dans le sens inverse des aiguilles d'une montre et rétracter la molette de libération jusqu'à ce que l'implant soit dégagé, et confirmer par imagerie. Remarque : Si nécessaire, il est possible, avant la libération de l'implant, de récupérer le système d'implantation dans la gaine de guidage pour le retrait. À cet effet : a) Rétracter les curseurs. b) Placer l'implant en position allongée. Rétracter l'implant dans l'oreillette. Mettre l'implant en position fermée. c) Redressez le cathéter orientable et rétracter le système d'implantation jusqu'à ce que l'implant soit adjacent à l'extrémité de la gaine de guidage. d) Faire avancer les curseurs. e) Placer l'implant en position allongée. f) Rétracter les curseurs pour ouvrir les fermoirs à environ 45° de chaque côté. g) Rétracter le système d'implantation en intégralité dans la gaine de guidage.		AVERTISSEMENT : Toute manipulation excessive peut entraîner le déplacement ou la perturbation d'un dispositif précédemment implanté, des lésions des structures cardiaques nécessitant une réparation chirurgicale ou une autre intervention.

7.4.4 Retrait du système et fermeture

Étape	Procédure
1	Rétracter totalement le cathéter d'implantation dans le cathéter orientable. Redresser et retirer progressivement le système d'implantation. Redresser et retirer progressivement la gaine de guidage. AVERTISSEMENT : Le fait de ne pas redresser les dispositifs avant de les retirer peut occasionner des lésions vasculaires.
2	Effectuer la fermeture percutanée standard du site d'accès.

8.0 Sécurité en environnement IRM (résonance magnétique)

Des essais non cliniques ont démontré que l'implant PASCAL est compatible, sous conditions, avec la résonance magnétique. Un patient porteur de ce dispositif peut passer une IRM en toute sécurité si le système d'imagerie répond aux conditions suivantes :

- Champ magnétique statique de 1,5 T ou 3,0 T
- Gradient de champ spatial maximum de 3 000 G/cm (30 T/m)
- Taux d'absorption spécifique (TAS) maximum moyen pour l'ensemble du corps indiqué par le système IRM de 4 W/kg (en mode de fonctionnement contrôlé de premier niveau).

Dans les conditions définies ci-dessus, l'implant devrait produire une hausse de température maximale inférieure à 4 °C après 15 minutes d'examen continu.

Lors de tests non cliniques, l'artefact provoqué par le dispositif peut s'étendre jusqu'à 10 mm à partir de l'implant pour les images obtenues par séquence pulsée d'écho de gradient, dans un système IRM de 3,0 T (pire scénario).

9.0 Récupération de l'implant et mise au rebut du dispositif

Edwards Lifesciences souhaite récupérer des échantillons cliniques de l'implant pour analyse. Nous fournissons un compte-rendu écrit de nos observations après notre évaluation. Veuillez contacter Edwards pour retourner l'implant récupéré.

Si vous décidez de retourner l'un des dispositifs, veuillez suivre les instructions suivantes :

- Emballage non ouvert avec sceau stérile intact :**

Si les sachets n'ont pas été ouverts, retournez le dispositif dans son emballage d'origine.

- Emballage ouvert mais non implanté :**

Si le sachet est ouvert, le dispositif n'est plus stérile. Veuillez retourner le dispositif dans son emballage d'origine.

- Implant explanté :**

L'implant explanté doit être placé dans un fixateur histologique adapté comme du formaldéhyde à 10 % ou du glutaraldéhyde à 2 %, puis retourné à Edwards.

9.1 Mise au rebut

Les dispositifs usagés peuvent être manipulés et éliminés de la même manière que les déchets hospitaliers et les matériaux présentant un risque biologique, conformément à la réglementation locale, car leur élimination ne présente aucun risque particulier.

10.0 Analyse de l'expérience clinique

Dans cette section, les données cliniques contiennent des informations provenant de l'étude clinique CLASP qui porte sur le système de réparation de valve transcathéter PASCAL dans la valve mitrale.

Une étude prospective d'un groupe unique de patients menée sur plusieurs centres et dans différents pays (CLASP) a été conduite pour évaluer les résultats cliniques ainsi que ceux en matière de sécurité et de performances du système PASCAL. Tous les patients du groupe d'étude ont fait l'objet d'un suivi clinique à 30 jours, 6 mois, 1 an, et continueront à être contrôlés annuellement ceci, durant les 5 ans suivant l'intervention d'implantation.

Le critère de sécurité principal de l'étude CLASP est constitué des événements indésirables majeurs (EIM) à 30 jours. Les EIM comprennent : mortalité cardiovasculaire, accident vasculaire cérébral, infarctus du myocarde, nécessité d'un renouvellement de traitement de suppléance rénale, saignements importants et nouvelle intervention en raison de complications liées au dispositif de l'étude.

Les critères de performances principaux de l'étude comprennent le bon fonctionnement du dispositif, le succès de l'intervention et la réussite clinique. Les critères secondaires de l'étude comprennent les résultats cliniques, fonctionnels et de sécurité à 30 jours, 6 mois, 1 an et, par la suite, annuels.

Le bon fonctionnement du dispositif correspond au déploiement du dispositif tel que prévu et au retrait réussi du système de mise en place, lorsque le patient sort du laboratoire de cathétérisme cardiaque. L'analyse du bon fonctionnement du dispositif a été effectuée pour chaque dispositif.

Le succès de l'intervention correspond au bon fonctionnement du dispositif avec une régurgitation mitrale (RM) ≤ 2+ lors de la sortie du patient de l'établissement (évaluée par le laboratoire central d'échocardiographie) et sans qu'une intervention chirurgicale ou percutanée soit nécessaire avant son départ. Le succès de l'intervention a été évalué en fonction de chaque patient.

La réussite clinique correspond au succès de l'intervention avec preuve de la réduction de la régurgitation mitrale (RM ≤ 2+) et sans EIM à 30 jours (évaluation en fonction de chaque patient).

Un laboratoire central indépendant a évalué l'ensemble des données échocardiographiques. Un comité d'événements cliniques (CEC) indépendant a examiné les événements liés à la sécurité et un comité de surveillance et de suivi (DSMB) a passé en revue l'ensemble des données de sécurité et a évalué les tendances en matière d'événements indésirables ainsi que leurs effets sur la conduite des essais et l'évaluation des risques liés au dispositif.

10.1 Résultats de l'étude CLASP

La moyenne d'âge des patients traités étaient de 75,4 ans et 55,0 % d'entre eux étaient des hommes. L'ensemble des patients souffrait d'une insuffisance cardiaque de classe II, III ou IV selon la classification de la NYHA. Les moyennes de l'EuroSCORE I logistique et de l'EuroSCORE II ainsi que du score de mortalité STS étaient respectivement de 14,4 %, 5,8 % et 4,7 %. À l'inclusion, 50,9 % des patients souffraient d'une régurgitation mitrale (RM) modérée à sévère, et 48,1 % souffraient d'une RM sévère.

10.1.1 Performances

Le critère de performances se mesure selon trois composantes : le bon fonctionnement du dispositif, le succès de l'intervention et la réussite clinique. Le bon fonctionnement du dispositif a été atteint pour 92,0 % des dispositifs testés. Le succès de l'intervention a été atteint pour 93,5 % des patients. La réussite clinique a été atteinte pour 86,0 % des patients.

10.1.2 Sécurité

À 30 jours, le taux composite d'EIM était de 8,0 %. Neuf patients ont souffert de 11 EIM avant leur suivi à 30 jours. Vous trouverez le détail des événements à 30 jours jugés comme EIM par le CEC ci-dessous.

Événement indésirable majeur (EIM)	Statistiques globales
Mortalité cardiovasculaire	0,9 % (1/112)
Accident vasculaire cérébral	0,9 % (1/112)
Infarctus du myocarde	0,0 % (0/112)
Nécessité d'un renouvellement de traitement de suppléance rénale	0,0 % (0/112)
Saignements importants	7,1 % (8/112)
Nouvelle intervention en raison de complications liées au dispositif de l'étude	0,9 % (1/112)
Taux composite d'EIM	8,0 % (9/112)

Remarque : Mesures des catégories - % (n/nombre total)

Parmi la population générale, la réduction de la sévérité de la régurgitation mitrale (RM ≤ 2+) a été observée chez 95,3 % des patients à leur sortie de l'hôpital, chez 96,1 % des patients à 30 jours, chez 98,8 % des patients à 6 mois et chez 100 % des patients à 1 an.

10.1.3 Conclusion de l'étude

Les données recueillies au cours de l'étude CLASP viennent confirmer que le dispositif PASCAL constitue un système sûr et performant chez les patients atteints de régurgitation mitrale. Le nombre de patients soumis à un suivi d'un an ou plus est limité et les données de suivi à long terme sont recueillies par le biais d'une étude de suivi clinique après commercialisation.

Edwards PASCAL Transkatheter-Klappenreparatursystem

Gebrauchsanweisung

Das Edwards PASCAL Transkatheter-Klappenreparatursystem (im Folgenden als PASCAL System bezeichnet) umfasst die folgenden Komponenten:

Produkt	Modell	Nachbestellnummer
Implantatsystem	10000IS	10000ISCE
Einfühschleuse	10000GS	10000GSCE
Stabilisator	10000ST	10000STCE
Tisch	10000T	10000TCE

• Implantatsystem

Das Implantatsystem besteht aus dem steuerbaren Katheter (außen), dem Implantationskatheter (innen) und dem PASCAL Implantat. Mit dem Implantatsystem wird das PASCAL Implantat perkutan mit einem transvenösen, transseptalen Verfahren über eine Femoralvene in die Klappe eingebracht.

• PASCAL Implantat (Abbildungen 1–3)

Das PASCAL Implantat (im Folgenden als Implantat bezeichnet) wird eingesetzt und an den Segeln der Klappe befestigt, wo es als Füllvorrichtung in der insuffizienten Klappenöffnung fungiert. Die Hauptkomponenten des Implantats sind das Distanzstück, die Paddel und die Klammern aus Nitinol, überzogen mit Polyethylen-Terephthalat. Das Implantat enthält zudem eine Schraube mit Mutter aus Titan, eine PEEK-Buchse und eine Silikondichtung.

Die Paddel am Implantat können im Wesentlichen vier Positionen einnehmen: Gestreckt, Geschlossen, Bereit zum Greifen der Segel und Segel gegriffen.

Das Implantat wird in einer einzigen Größe geliefert und ist für Patienten gedacht, die sich laut dieser Gebrauchsanweisung für die Behandlung eignen.

• Steuerbarer Katheter (Abbildung 4)

Der steuerbare Katheter besitzt einen Drehknopf, mit dem der Flexionsmechanismus gesteuert wird, um das Implantat zur Zielstelle zu navigieren und dort zu platzieren. Ein röntgendichtetes Markierungsband am distalen Teil des Katheters zeigt das Ende des biegsamen Bereichs an.

• Implantationskatheter (Abbildung 4)

Das Implantat ist durch Fäden und einen Gewindeschaf am Implantationskatheter vormontiert. Mit dem Implantationskatheter wird die Positionierung des Implantats gesteuert. Die drei wichtigsten Steurelemente sind die Schieber, der Aktivierungsknopf mit Gewinde und der Knopf zum Freisetzen des Implantats. Die Schieber steuern die Klammern des Implantats (Zurückschieben der Schieber hebt die Klammern an – Vorschlieben der Schieber senkt die Klammern ab). Der Aktivierungsknopf mit Gewinde steuert die Paddel des Implantats (Zurückschieben des Aktivierungsknops schließt die Paddel – Vorschlieben des Aktivierungsknops öffnet die Paddel). Mit dem Knopf zum Freisetzen des Implantats wird die Ablösung des Implantats vom Implantationskatheter gesteuert. Der Implantationskatheter wird bereits vormontiert innerhalb des steuerbaren Katheters geliefert.

• Einfühschleuse (Abbildung 5)

Das Einfühschleusenset enthält eine steuerbare Einfühschleuse und eine Einführhilfe. Die Einfühschleuse ermöglicht den Zugang zum linken Vorhof. Sie besitzt eine hydrophile Beschichtung und einen Drehknopf, mit dem der Flexionsmechanismus gesteuert wird, um die Einfühschleuse an der Zielstelle zu positionieren. Die Einführhilfe ist kompatibel mit einem Führungsdräht 0,89 mm (0,035 Zoll).

• Stabilisator (Abbildung 6)

Der Stabilisator greift das vordere Ende der Einfühschleuse oder des steuerbaren Katheters und erleichtert so die Positionierung und Fixierung des Katheters. Mit einem Drückmechanismus wird der Katheter fixiert/losgelassen und kann so bei Bedarf repositioniert werden. Die Verwendung des Stabilisators ist optional.

• Tisch (Abbildung 7)

Der Tisch wird außerhalb des sterilen Bereichs verwendet und bietet eine stabile Unterlage für das Implantatsystem, die Einfühschleuse und den Stabilisator. Der Tisch ist höhenverstellbar. Die Verwendung des Tisches ist optional.

• Aufnahmeverrichtung (Abbildung 8)

Mithilfe der abziehbaren Aufnahmeverrichtung werden der Implantations- und der Positionierungskatheter durch die Dichtungen der Einfühschleuse eingeführt. Aus Gründen des Benutzerkomforts wird die Aufnahmeverrichtung dem Implantatsystem und/oder der Einfühschleuse beigegeben.

1.0 Indikationen

Das Edwards PASCAL Transkatheter-Klappenreparatursystem dient zur perkutanen Rekonstruktion von insuffizienten Mitralklappen mittels Gewebeannäherung.

2.0 Gegenanzeigen

Das PASCAL System ist kontraindiziert bei Patienten mit:

- Kontraindikation gegen eine TEE oder nicht erfolgreiche TEE während des Screenings
- Echokardiographischem Nachweis einer intrakardialen Masse, eines Thrombus oder einer Vegetation
- Kontraindikation gegen transseptale Katheterisierung
- Okkludiertem oder thrombosiertem Vena-cava-Filter, der den Platzierungskatheter behindern würde, oder Vorliegen einer ipsilateralen tiefen Venenthrombose
- Bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Nitinol (Nickel oder Titan) oder Kontraindikation gegen Medikamente, die während des Verfahrens zum Einsatz kommen, wenn kein angemessenes medikamentöses Management möglich ist
- Hämorrhagischer Diathese oder Koagulopathie in der Anamnese oder Ablehnung von Bluttransfusionen durch den Patienten

3.0 Warnungen

3.1 Anatomische Überlegungen

Um optimale Ergebnisse zu erzielen, sollten die folgenden anatomischen Patientenmerkmale berücksichtigt werden. Die Sicherheit und Wirksamkeit des PASCAL Systems außerhalb dieser Bedingungen wurde nicht nachgewiesen. Eine Verwendung außerhalb dieser Bedingungen kann die Platzierung des Implantats oder die Einführung der Mitralkappensegel beeinträchtigen.

- Nachweis einer mittelschweren bis schweren Verkalkung in der Klammerzone
- Nachweis einer schweren Verkalkung im Anulus oder im subvalvulären Apparat
- Beträchtlicher Riss oder Perforation in der Klammerzone
- Breite eines durchschlagenden Segels > 15 mm und/oder Lücke eines durchschlagenden Segels > 10 mm
- Bewegliche Segellänge < 8 mm
- Transseptale Punktionshöhe < 3,5 cm
- LA-Durchmesser ≤ 35 mm
- Vorhandensein von zwei oder mehr signifikanten Jets
- Vorhandensein von einem signifikanten Jet im Bereich der Kommissuren
- Mitralklappenbereich (MVA) < 4,0 cm²
- Linksventrikulärer enddiastolischer Durchmesser (LVEDD) > 8,0 cm

3.2 Handhabung des Systems

- Die Produkte sind nur zum einmaligen Gebrauch konzipiert und bestimmt und werden nur zum einmaligen Gebrauch angeboten. Über die Sterilität, Nicht-Pyrogenität und Funktionsfähigkeit der Produkte nach einer Wiederaufbereitung liegen keine Daten vor.
- Bei der Handhabung der Komponenten standardmäßig auf eine sterile Arbeitsweise achten, um Infektionen zu vermeiden.
- Die Komponenten außer der sterilen physiologischen und/oder heparinisierten Kochsalzlösung keinen anderen Lösungen, Chemikalien usw. aussetzen. Die Komponenten könnten sonst irreparabel beschädigt werden, und diese Schäden sind bei einer Sichtprüfung nicht unbedingt erkennbar.
- Die Komponenten nicht in Gegenwart von entzündlichen oder brennbaren Gasen, Anästhetika oder Reinigungs-/Desinfektionsmitteln verwenden.
- Die Komponenten nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr verwenden.
- Nicht verwenden, wenn das Verpackungssiegel nicht mehr intakt oder die Verpackung der sterilen Komponenten beschädigt ist.
- Nicht verwenden, wenn eine der Komponenten fallen gelassen, beschädigt oder in sonstiger Weise unsachgemäß gehandhabt wurde.
- Um eine Luftembolie zu vermeiden, müssen während der Vorbereitung und der gesamten Prozedur Standardverfahren zur Spülung und Entlüftung angewendet werden.

3.3 Klinische Warnungen

- Wie bei allen implantierten Medizinprodukten besteht auch bei diesem die Möglichkeit einer unerwünschten immunologischen Reaktion.
- Der Einsatz dieses Systems kann mit schwerwiegenden unerwünschten Ereignissen, die in manchen Fällen zu chirurgischen Eingriffen und/oder zum Tod führen, in Verbindung gebracht werden (siehe 'Potenzielle unerwünschte Ereignisse'). Vor der Verwendung muss jeder potenzielle Patient vollständig über den Nutzen und die Risiken aufgeklärt werden.
- Eine sorgfältige und kontinuierliche medizinische Nachsorge ist ratsam, sodass implantatbedingte Komplikationen diagnostiziert und richtig behandelt werden können.
- Die Antikoagulantientherapie muss vom Arzt gemäß den Richtlinien der Einrichtung festgelegt werden.

4.0 Vorsichtsmaßnahmen

4.1 Vorsichtsmaßnahmen vor dem Gebrauch

- Die Patientenauswahl muss durch ein multidisziplinäres Herzteam erfolgen, das auf die Behandlung von Mitralsegeregurgitation spezialisiert ist, um das Risiko für Patienten sowie deren anatomische Eignung zu beurteilen.

4.2 Vorsichtsmaßnahmen nach dem Gebrauch

- Die langfristige Lebensdauer des Implantats ist bisher nicht belegt. Regelmäßige medizinische Nachbeobachtungen zur Beurteilung der Leistung des Implantats werden empfohlen.
- Nach einer Klappenreparatur mit dem PASCAL Produkt ist möglicherweise eine kurzfristige Antikoagulantientherapie erforderlich. Die Antikoagulantientherapie und andere medikamentöse Behandlungen müssen gemäß den Richtlinien der Einrichtung verordnet werden.

5.0 Potenzielle unerwünschte Ereignisse

Komplikationen, die im Zusammenhang mit standardmäßigen Herzkatheterisierungsverfahren, der Anwendung von Anästhetika und dem Einsatz des PASCAL Systems auftreten, können folgende Konsequenzen haben: Umwandlung des Verfahrens in einen offenen Eingriff, notfallmäßige oder nicht notfallmäßige Nachoperation, Explantation, dauerhafte Behinderung oder Tod. Ärzte sind dazu aufgefordert, Edwards oder die zuständige Gesundheitsbehörde über vermutete Ereignisse in Kenntnis zu setzen, die mit dem System in Zusammenhang stehen.

Die folgenden unerwünschten Ereignisse sind bekannte mögliche Komplikationen des PASCAL Implantationsverfahrens:

- Abweichende Laborwerte
- Allergische Reaktion auf das Anästhetikum, das Kontrastmittel, Heparin, Nitinol
- Anämie oder niedriger Hb-Wert, die/der eine Transfusion erfordern kann
- Aneurysma oder Pseudoaneurysma
- Angina pectoris oder Brustschmerzen
- Anaphylaktischer Schock
- Arrhythmien – Vorhof (z. B. AF, SVT)
- Arrhythmien – Kammer (z. B. VT, VF)
- Arteriovenöse Fistel
- Verletzung des Vorhofseptums, die eine Intervention erfordert
- Blutung
- Herzstillstand
- Herzversagen
- Verletzung des Herzens, einschließlich Perforation
- Herztamponade/Perikarderguss
- Kardiogener Schock
- Verfangen in den Klappensehnenfäden oder Ruptur, das/die eine Intervention erfordern kann
- Koagulopathie, Gerinnungsstörung, hämorrhagische Diathese
- Verletzung des Reizleitungssystems, die eine dauerhafte Schrittmacherbehandlung erfordern kann
- Tiefe Venenthrombose (TVT)
- Schädigung der Nativklappe (z. B. Reißen der Segel, Retraktion, Verdickung der Segel)
- Verschiebung eines zuvor entfalteten Implantats
- Atemnot
- Ödem

- Gestörter Elektrolythaushalt
- Embolie/Embolisierung, einschließlich durch Luft, Partikel, kalzifiziertes Material oder Thrombus
- Endokarditis
- Reizung der Speiseröhre
- Perforation oder Struktur der Speiseröhre
- Belastungsintoleranz oder Schwäche
- Fieber
- Erfolgloser Versuch, eine der PASCAL Systemkomponenten zurückzuholen
- Gastrointestinale Blutungen oder Mesenterialinfarkt
- Herzinsuffizienz
- Hämatom
- Hämodynamische Beeinträchtigung
- Hämolyse
- Hämorrhagie, die eine Transfusion oder Intervention erfordert
- Hypertonie
- Hypotonie
- Funktionsverlust des Implantats (Abnutzung, Riss, Bruch oder sonstige Gründe)
- Embolisierung des Implantats
- Falsche Positionierung oder erfolgloser Versuch, das Implantat an der vorgesehenen Stelle zu implantieren
- Migration des Implantats
- Implantatthrombose
- Infektion
- Entzündung
- Obstruktion des linksventrikulären Ausflusstrakts
- Mesenterialischämie
- Multiorganversagen
- Myokardinfarkt
- Übelkeit und/oder Erbrechen
- Nervenschädigung
- Neurologische Symptome, einschließlich Dyskinesie, ohne Diagnose eines TIA oder eines Schlaganfalls
- Thromboembolische Ereignisse ohne neurologische Beteiligung
- Schmerzen
- Schädigung der Papillarmuskeln
- Lähmung
- Embolisierung einer oder mehrerer Komponenten des PASCAL Systems
- Periphere Ischämie
- Pleuraerguss
- Lungenödem
- Lungenembolie
- Reaktion auf Thrombozytenaggregationshemmer oder Antikoagulantien
- Nierenversagen
- Niereninsuffizienz
- Beeinträchtigung der Atmung, Atemversagen, Atelektase, Pneumonie, wodurch möglicherweise eine längere Beatmung erforderlich ist
- Retroperitoneale Blutung
- Schädigung oder Perforation des Septums

- Septikämie, Sepsis
- Hautverbrennung, Gewebeverletzung oder -veränderungen infolge einer Exposition gegenüber ionisierender Strahlung
- Anhaftung des Produkts an einem einzelnen Klappensegel (SLDA)
- Schlaganfall
- Synkope
- Transienter ischämischer Anfall (TIA)
- Infektion und/oder Blutungen der Harnwege
- Klappenschädigung
- Klappenstenose
- Klappenregurgitation
- Gefäßverletzung oder -trauma, einschließlich Dissektion oder Okklusion
- Gefäßspasmen
- Schädigung oder Perforation der Herzkammerwand
- Wunddehiszenz, verzögerte oder unvollständige Heilung
- Verschlechterung der Herzinsuffizienz
- Verschlimmerung der Regurgitation/Herzklappeninsuffizienz

6.0 Lieferung

6.1 Verpackung

Die Einführschleuse, das Implantatsystem und der Stabilisator werden einzeln verpackt und mit Ethylenoxid sterilisiert. Der Tisch wird unsteril verpackt und geliefert.

6.2 Lagerung

Das PASCAL System kühl und trocken lagern.

7.0 Benutzungshinweise

7.1 Ärzteschulung

Der implantierende Arzt muss in Transkathetertechniken erfahren sein und in der Anwendung des PASCAL Systems und des Implantationsverfahrens geschult sein. Die endgültige Entscheidung für die Implantation eines PASCAL Geräts sollte von Ärzten getroffen werden, die auf die Behandlung von Mitralregurgitation spezialisiert sind, in spezialisierten Zentren arbeiten und anhand des Erkrankungsstadiums und von Begleiterkrankungen bestimmen können, ob eine angemessene Chance auf signifikante klinische Verbesserung besteht.

7.2 Ausrüstung und Materialien

- Standard-Laborausrüstung für Herzkatheterisierung
- Fluoroskopiesystem
- Möglichkeiten zur transösophagealen Echokardiographie (TEE; 2D und 3D)
- Pigtail-Katheter für Kontrastmittelinjektion (mit kompatibler Einführschleuse)
- Venenpunktionsset
- Transseptale Nadel, Einführschleuse und Führungsdräht
- Führungsdräht, 0,89 mm (0,035 Zoll), mit Austauschlänge
- Schalen
- Spritzen mit 50–60 ml und Luer-Anschluss
- Heparinisierte Kochsalzlösung
- Gefäßklemme
- OP-Handtücher (Größe z. B. 43 x 69 cm)
- Optional: Sequenzielle Dilatatoren

- Optional: Physiologische Kochsalzlösung als Dauertropf (Infusionsständer auf Rollen, Infusionsschlauch mit Daumenrad-Verschluss, 1-Liter-Beutel mit steriler heparinisierter Kochsalzlösung)
- Optional: Drucküberwachungssystem

7.3 Vorbereitung des Produkts

7.3.1 Tisch

Schritt	Verfahren
1	Den/die Tisch/e aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen.
2	Den/die Tisch/e wie in Abbildung 7 dargestellt zusammensetzen.

7.3.2 Stabilisator

Schritt	Verfahren
1	Den Stabilisator aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen.
2	Den Stabilisator wie in Abbildung 6 dargestellt zusammensetzen.

7.3.3 Einführschleuse

Schritt	Verfahren
1	Die Einführschleuse, die Aufnahmeverrichtung und die Einführhilfe aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen.
2	Die Einführschleuse mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen und entlüften, dabei die distale Spitze nach oben halten.
3	Die Einführhilfe in die Einführschleuse einführen, dabei die distale Spitze nach oben halten. Die Einführhilfe vor der Verwendung mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen und die Einführschleuse damit abwischen.

7.3.4 Implantatsystem

Schritt	Verfahren
1	Das Implantatsystem und die Aufnahmeverrichtung aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen. Überprüfen, ob beide Schieber-Absperrhähne geöffnet sind. WARNUNG: Wenn die Schieber-Absperrhähne nicht geöffnet sind, kann eine Verwendung des Produkts zu einer Infektion führen.
2	Den Aktivierungsknopf vorschieben (Aktivierungsknopf entgegen dem Uhrzeigersinn drehen oder die Aktivierungstaste drücken, um den Aktivierungsknopf vorzuschieben), bis er bündig am Klammerplatzierungsinstrument anliegt.
3	Den Stift des Schiebers herausziehen und den Faden straffen. Die Absperrhähne an den Schiebern schließen und den Stift des Schiebers sichern. Klammerplatzierungsinstrument entfernen.
4	Schieber vollständig zurück- und vorschlieben, um die Klammerbewegung zu überprüfen. Anschließend das Implantat schließen (Aktivierungsknopf im Uhrzeigersinn drehen oder die Aktivierungstaste drücken, um den Aktivierungsknopf zurückzuschieben).

Schritt	Verfahren
5	Den steuerbaren Katheter vorschieben. Überprüfen, ob die Schieber und der Aktivierungsknopf vollständig zurückgezogen sind. Den Handgriff des Implantationskatheters vertikal ausrichten, sodass der Knopf zum Freisetzen des Implantats am Tisch anliegt.
6	Den Implantationskatheter mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen.
7	Sobald Kochsalzlösung am distalen Ende des Implantationskatheters austritt, den Griff des Implantationskatheters absenken und das distale Ende des Implantationskatheters anheben, während mit heparinisierter Kochsalzlösung gespült wird.
8	Den steuerbaren Katheter vollständig zurückziehen. Die Schieber und den Aktivierungsknopf vorschieben, um das Implantat in die gestreckte Position zu bringen.
9	Die Kappe der Aufnahmeverrichtung abnehmen und auf das Implantatsystem aufschieben.
10	Das Implantat durch das proximale Ende der Aufnahmeverrichtung schieben, bis es am distalen Ende austritt. Die Aufnahmeverrichtung mit der Kappe der Aufnahmeverrichtung verbinden.
11	Die Aufnahmeverrichtung und die distale Spitze nach oben halten und den steuerbaren Katheter mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen.
12	Den Implantationskatheter langsam in den steuerbaren Katheter zurückziehen und das Implantat in die Aufnahmeverrichtung zurückziehen, bis das distale Ende des Implantats sich vollständig in der Aufnahmeverrichtung befindet. Dabei weiterhin den steuerbaren Katheter spülen.

7.4 Implantationsverfahren

Das Implantat unter Vollnarkose mit hämodynamischer Überwachung in einem Operationssaal, einem Hybrid-Operationssaal oder einem Katheterlabor mit Möglichkeiten zur fluoroskopischen und echokardiographischen Bildgebung positionieren.

Hinweis: Vor dem Implantationsverfahren „Anatomische Überlegungen“ (Abschnitt 3.1) beachten, da eine Verwendung außerhalb der genannten Bedingungen die Platzierung des Implantats oder die Einführung der Mitralklappensegel beeinträchtigen kann.

VORSICHT: Während des Eingriffs muss Heparin verabreicht werden, sodass die aktivierte Koagulationszeit (ACT) bei ≥ 250 Sekunden gehalten wird.

VORSICHT: Eine übermäßige Menge Kontrastmittel kann zu Nierenversagen führen. Den Kreatininwert des Patienten vor dem Verfahren bestimmen. Die Kontrastmittelmenge muss überwacht werden.

7.4.1 Vorbereitung des Patienten

Schritt	Verfahren
1	<p>Vor dem sterilen Abdecken des Patienten den Tisch oder die Tische zusammensetzen und zwischen den Beinen des Patienten positionieren sowie die Höhe des/der Tisches/Tische auf die gewünschte Höhe einstellen. Zum Abpolstern Handtücher zwischen dem/den Tisch/en und den Beinen des Patienten verwenden.</p> <p>WARNUNG: Der Tisch wird unsteril geliefert; wenn der Tisch in den Sterilbereich eingebracht wird, besteht die Gefahr einer Infektion.</p>

7.4.2 Femoraler Venenzugang und Einführung der Einführschleuse

Schritt	Verfahren
1	Mithilfe konventioneller perkutaner Punktionsmethoden einen Zugang zur Femoralvene herstellen.
2	Mithilfe transvenöser, transseptaler Techniken und konventioneller perkutaner Methoden einen Zugang zum linken Vorhof herstellen und den Führungsdrähten im linken Vorhof platzieren. Das Gefäß bei Bedarf dilatieren.
	VORSICHT: Bei einer unsachgemäßen Punktion kann es zu einer Beschädigung von kardialen Strukturen kommen, die eine chirurgische Reparatur oder eine andere Intervention erfordert.
3	Einführschleuse mit der Einführhilfe über den Führungsdrähten vorschlieben, bis die Spitze der Einführschleuse das Septum sicher passiert hat; dabei nach Bedarf den Flex-Mechanismus einsetzen.
	VORSICHT: Durch zu heftiges Bewegen kann es zu einer Verschiebung oder Beeinträchtigung eines zuvor implantierten Produkts sowie einer Beschädigung von kardialen Strukturen kommen, die eine chirurgische Reparatur oder eine andere Intervention erfordert.
4	Die Einführhilfe und den Führungsdrähten entfernen. Die Einführschleuse nicht aufziehen und nicht spülen, bis das Implantatsystem eingeführt wird.
	VORSICHT: Wird die Einführschleuse vor dem Einführen des Implantatsystems aufgezogen oder an einen Dauertropf mit physiologischer Kochsalzlösung angeschlossen, kann es zu einer Luf tembolie kommen.

7.4.3 Einführen des Implantats

Schritt	Verfahren
1	Das Implantatsystem mit der Aufnahmeverrichtung in die Einführschleuse einführen.
2	Das Implantatsystem vorschlieben, bis das Implantat aus der Aufnahmeverrichtung austritt. Die Aufnahmeverrichtung zurückziehen und abziehen.
3	Heparinisierte Kochsalzlösung in die Einführschleuse aufziehen und sie damit spülen. Mit der angegebenen Spritze mindestens 45 ml aufziehen.
	VORSICHT: Wird die Einführschleuse nicht vollständig aspiriert, kann es zu einer Luf tembolie kommen.

Schritt	Verfahren
4	Falls gewünscht, kann der Implantationskatheter an einen Dauertropf mit physiologischer Kochsalzlösung angeschlossen werden.
	VORSICHT: Wird das Implantatsystem vor dem Aufziehen an einen Dauertropf mit physiologischer Kochsalzlösung angeschlossen, kann es zu einer Luf tembolie kommen.
5	Das Implantatsystem vorschlieben, bis das Implantat am distalen Ende der Einführschleuse austritt.
6	Den Aktivierungsknopf zurückziehen, um das Implantat in die geschlossene Position zu bringen. Die Schieber zurückziehen.
7	Die Einführschleuse nach Bedarf justieren und am Stabilisator befestigen.
8	Wenn nach Ermessen des behandelnden Arztes die Drucküberwachung zur kontinuierlichen Beurteilung des atrialen Drucks während des Eingriffs verwendet wird, die Gebrauchsanweisung des Druckmonitor-Herstellers befolgen. Ein flüssigkeitsgefülltes Drucküberwachungssystem an den steuerbaren Katheter anschließen. Aspirieren und dann auf Herzhöhe des Patienten kalibrieren, bevor die Messung durchgeführt wird.
	Hinweis: Die Drucküberwachung darf nur in Verbindung mit einem Echo eingesetzt werden. Der Druck ist mit Echo- und Doppler-Messungen abzugleichen. Bei der Beurteilung des atrialen Drucks sicherstellen, dass sich die distale Spitze des Implantationskatheters vollständig außerhalb des steuerbaren Katheters befindet.
9	Das Implantatsystem nach Bedarf vorschlieben. Den steuerbaren Katheter und die Einführschleuse bei Bedarf bewegen (biegen und wieder geraderichten, in entgegengesetzte Richtungen drehen, vor- und zurückziehen), bis sich das Implantat mit entsprechender Trajektorie mittig im anvisierten Koaptationsbereich befindet.
	VORSICHT: Durch zu heftiges Bewegen kann es zu einer Verschiebung oder Beeinträchtigung eines zuvor implantierten Produkts sowie einer Beschädigung von kardialen Strukturen kommen, die eine chirurgische Reparatur oder eine andere Intervention erfordert.
	Hinweis: Ein röntgendichtes Markierungsband am steuerbaren Katheter zeigt das Ende des biegsamen Bereichs an und kann unter Fluoroskopie dargestellt werden.
10	Den Aktivierungsknopf vorschlieben, um das Implantat in die Position für das Greifen der Segel zu bringen.
11	Den Implantationskatheter nach Bedarf drehen, um die Paddel auszurichten.
12	Das Implantat durch die Klappe vorschlieben, bis sich die Paddel unter dem freien Rand der Segel befinden.

Schritt	Verfahren	Schritt	Verfahren
13	<p>Position und Ausrichtung des Implantats überprüfen und gegebenenfalls etwas anpassen.</p> <p>VORSICHT: Wird das Implantat unter den Klappensegeln zu heftig bewegt, kann es sich in den Klappensehnfäden verfangen; dies wiederum kann zu Verletzungen am Herzen oder zu einer Verschlimmerung der Regurgitation führen oder das Entfernen des Implantats schwierig oder sogar unmöglich machen, sodass eine zusätzliche Intervention erforderlich ist.</p>	20	<p>Um das Implantat vom Katheter freizusetzen, wie folgt vorgehen:</p> <ol style="list-style-type: none"> Sicherstellen, dass sich die distale Spitze des Implantationskatheters vollständig außerhalb des steuerbaren Katheters befindet. Die äußere Naht am proximalen Ende jedes Schiebers durchschneiden. Beide Schieber-Absperrhähne öffnen, um die Fäden zu lösen. Den Schieber-Stift herausziehen, um die Fäden vollständig zu entfernen. Nach dem Entfernen der Fäden die beiden Schieber-Absperrhähne schließen. Den Stift zum Freisetzen des Implantats entfernen. Den Knopf zum Freisetzen des Implantats entgegen dem Uhrzeigersinn drehen und zurückschieben, bis das Implantat freigesetzt wurde. Mittels Bildgebung bestätigen. <p>Hinweis: Falls erforderlich, kann das Implantatsystem in die Einführschleuse zurückgezogen und entfernt werden, bevor das Implantat freigesetzt wird. Zum Zurückziehen wie folgt vorgehen:</p> <ol style="list-style-type: none"> Die Schieber zurückziehen. Das Implantat strecken. Dann das Implantat in den Vorhof zurückziehen. Das Implantat in die geschlossene Position bringen. Den steuerbaren Katheter wieder geraderichten und das Implantatsystem zurückziehen, bis das Implantat bündig mit der Spitze der Einführschleuse abschließt. Die Schieber vorschieben. Das Implantat in die gestreckte Position bringen. Die Schieber zurückziehen, um die Klammer auf jeder Seite auf ca. 45° zu öffnen. Das gesamte Implantatsystem durch die Einführschleuse zurückziehen. <p>VORSICHT: Wird die Naht nicht an der vorgeschriebenen Stelle geschnitten, kann dies dazu führen, dass das Implantat nicht freigesetzt werden kann bzw. dass Fasern eingebracht werden, die zu einer Mikroembolie führen können.</p> <p>VORSICHT: Wenn die vorgeschriebenen Schritte zur Freisetzung nicht befolgt werden, kann die Freisetzung des Implantats schwierig oder sogar unmöglich werden und eine zusätzliche Intervention erfordern.</p>
14	Das Implantat unter Bildgebungskontrolle zurückziehen, bis sich die Segel zwischen den Paddeln und den Klammen befinden.		
15	<p>Den/die Schieber vorschieben, sodass das/die Segel zwischen den Klammen und den Paddeln fixiert werden kann/können.</p> <p>Dies kann für beide Segel gleichzeitig (Schieber-Haltestift eingesetzt, sodass beide Klammen miteinander bewegt werden) oder für jedes Segel separat durchgeführt werden (Schieber-Haltestift entfernt, sodass beide Klammen unabhängig voneinander bewegt werden).</p>		
16	<p>Die Einführung der Segel muss mittels Bildgebung überprüft werden.</p> <p>Wenn die Segel nicht zwischen Klammen und Paddeln fixiert sind, die Schieber zurückziehen, um die Segel freizusetzen, und es erneut versuchen.</p>		
17	Sobald die Segel zwischen Klammen und Paddeln fixiert sind, Implantat schließen.		
18	Den Implantationskatheter etwas vorschieben, um die Spannung an den Segeln zu verringern.		
19	<p>Die Regurgitation beurteilen und bei Bedarf eine Repositionierung vornehmen. Sobald die Position des Implantats bestätigt ist, sicherstellen, dass das Implantat geschlossen ist.</p> <p>Wenn eine Repositionierung in der Herzkammer erforderlich ist, die Schieber zurückziehen und den Aktivierungsknopf vorschieben, um das Implantat in die Position für das Greifen der Segel zu bringen. Die Klammen und die Ausrichtung des Implantats nach Bedarf anpassen.</p> <p>Wenn eine Repositionierung im Vorhof erforderlich ist, die Schieber zurückziehen und den Aktivierungsknopf vorschieben, um das Implantat in die gestreckte Position zu bringen, und es dann in den Vorhof zurückziehen.</p> <p>VORSICHT: Wird das Implantat bei der Repositionierung nicht gestreckt, wenn es in den linken Vorhof zurückgeschoben wird, kann es zu einer Schädigung der Segel oder einem Verfangen in den Klappensehnfäden kommen.</p> <p>VORSICHT: Wenn die Segel vor dem Repositionieren nicht aus den Paddeln und Klammen gelöst werden, kann es zu einer Schädigung der Segel kommen.</p>		

Schritt	Verfahren
	<p>VORSICHT: Wird das Implantat freigesetzt, bevor verifiziert wurde, dass die Segel sicher zwischen den Paddeln und den Klammern fixiert sind, kann es zu einer Migration oder Verschiebung des Implantats und in der Folge zur Anhaftung des Produkts an einem einzelnen Klappensegel (SLDA) bzw. zu anderen potenziellen unerwünschten Ereignissen kommen, welche eine zusätzliche Intervention erfordern.</p> <p>WARNUNG: Eine Wiederverwendung der Produkte (einschließlich des Implantatsystems und der Einführschleuse) nach der Rückholung kann zu einer Embolie mit Fremdmaterial oder zu einer Infektion führen. Im Fall einer Wiederverwendung kann es zu einer Fehlfunktion des Produkts kommen.</p> <p>Hinweis: Wenn sich der behandelnde Arzt für die Platzierung eines zusätzlichen Implantats entscheidet, muss dies mit großer Sorgfalt geschehen, um das zuvor eingesetzte Implantat nicht zu verschieben. Das Durchqueren der Klappe in einer flachen Implantatkonfiguration kann eine Beeinflussung des zuvor eingesetzten Implantats minimieren.</p> <p>VORSICHT: Durch zu heftiges Bewegen kann es zu einer Verschiebung oder Beeinträchtigung eines zuvor implantierten Produkts sowie einer Beschädigung von kardialen Strukturen kommen, die eine chirurgische Reparatur oder eine andere Intervention erfordert.</p>

7.4.4 Entfernen des Systems und Wundverschluss

Schritt	Verfahren
1	<p>Den Implantationskatheter vollständig in den steuerbaren Katheter zurückziehen. Das Implantatsystem sukzessive wieder geraderichten und entfernen. Die Einführschleuse sukzessive wieder geraderichten und entfernen.</p> <p>VORSICHT: Werden die Komponenten vor dem Entfernen nicht wieder geradegerichtet, kann es zu Gefäßverletzungen kommen.</p>
2	Die Zugangsstelle mit einem perkutanen Standardverfahren verschließen.

8.0 Sicherheitsinformationen für Magnetresonanztomografie (MRT)

In nichtklinischen Tests erwies sich das PASCAL Implantat als bedingt MR-sicher. Ein Patient kann unter folgenden Bedingungen mit diesem Produkt sicher einer MR-Untersuchung unterzogen werden:

- Statische Magnetfelder von 1,5 T und 3,0 T
- Maximaler räumlicher Gradient des statischen Magnetfeldes von 3000 Gauss/cm (30 T/m)
- Vom MRT-Scanner angezeigte maximale ganzkörpergemittelte spezifische Absorptionsrate (SAR) von 4 W/kg (erster kontrollierter Modus)

Unter den oben definierten Scan-Bedingungen ist zu erwarten, dass das Implantat nach 15-minütiger kontinuierlicher Scan-Dauer einen maximalen Temperaturanstieg von unter 4 °C produziert.

In nichtklinischen Tests tritt das durch das Produkt verursachte Bildartefakt in einem Bereich von bis zu 10 mm um das Implantat herum auf, wenn der Scan

in einem Worst-Case-Szenario mit einer Gradientenecho-Pulssequenz und einem 3,0-T-MRT-System erfolgt.

9.0 Entsorgung des (entfernten) Implantats und der Produkte

Edwards Lifesciences ist daran interessiert, entfernte klinische Proben des Implantats zu Analysezwecken zu erhalten. Nach Abschluss der Prüfung stellen wir Ihnen einen schriftlichen Bericht mit unseren Ergebnissen zur Verfügung. Bitte kontaktieren Sie Edwards, um die Rücksendung des entfernten Implantats zu vereinbaren.

Wenn Sie sich entscheiden, ein Produkt zurückzusenden, befolgen Sie bitte diese Hinweise:

- **Ungeöffnete Verpackung mit intakter Sterilbarriere:**

Wenn die Beutel nicht geöffnet wurden, das Produkt bitte in der Originalverpackung zurückschicken.

- **Verpackung geöffnet, Produkt aber nicht implantiert:**

Wenn ein Beutel geöffnet wurde, ist das Produkt nicht mehr steril. Bitte das Produkt in der Originalverpackung zurückschicken.

- **Explantiertes Implantat:**

Explantierte Implantate in geeignetem histologischem Fixiermittel wie z. B. 10%igem Formalin oder 2%igem Glutaraldehyd verpacken und an Edwards zurücksenden.

9.1 Entsorgung

Gebrauchte Produkte können in Übereinstimmung mit den örtlichen Vorschriften auf dieselbe Weise gehandhabt und entsorgt werden wie Krankenhausabfall und biogefährliche Materialien, da die Entsorgung dieser Produkte nicht mit besonderen Risiken behaftet ist.

10.0 Zusammenfassung der klinischen Erfahrung

Klinische Daten in diesem Abschnitt umfassen Informationen aus der klinischen CLASP Studie, die zur Untersuchung des PASCAL Transkatheter-Klappenreparatursystems in der Mitralklappe durchgeführt wurde.

Es wurde eine multinationale, prospektive, einarmige Multicenter-Studie (CLASP) zur Beurteilung der Sicherheit, Leistung und der klinischen Ergebnisse des PASCAL Systems durchgeführt. Alle in die Studie aufgenommenen Patienten wurden bei klinischen Nachuntersuchungen nach 30 Tagen, 6 Monaten und 1 Jahr beurteilt. Die Nachuntersuchungen werden für 5 Jahre nach dem Implantationseingriff jährlich fortgesetzt.

Der primäre Sicherheitsendpunkt der CLASP Studie war eine Kombination schwerwiegender unerwünschter Ereignisse (MAEs) nach 30 Tagen. Die MAEs umfassen: kardiovaskuläre Mortalität, Schlaganfall, Myokardinfarkt, neue Notwendigkeit einer Nierenersatztherapie, schwere Blutung und erneuter Eingriff aufgrund von Komplikationen im Zusammenhang mit dem Produkt.

Die primären Endpunkte der Studie hinsichtlich der Leistung umfassen Erfolg der Komponente, Erfolg des Verfahrens und klinischen Erfolg. Die sekundären Endpunkte der Studie umfassen klinische, sicherheitsbezogene und leistungsbezogene Ergebnisse nach 30 Tagen, 6 Monaten und 1 Jahr sowie bei jährlichen Nachuntersuchungen.

Als Erfolg der Komponente gilt das bestimmungsgemäße Einsetzen der Komponente und das erfolgreiche und bestimmungsgemäße Entfernen des Applikationssystems zum Zeitpunkt, zu dem der Patient das Herzkatheterisierungslabor verlässt. Die Analyse des Erfolgs der Komponente wurde für jede Komponente durchgeführt.

Als Erfolg des Verfahrens gilt der Erfolg der Komponente mit einem Schweregrad der Mitralsegeregurgitation (MR) von ≤ 2+ bei Entlassung (bewertet vom Echo-Zentrallabor) und ohne Notwendigkeit eines chirurgischen oder

perkutanen Eingriffs vor der Entlassung aus dem Krankenhaus. Der Erfolg des Verfahrens wurde für jeden Patienten analysiert.

Als klinischer Erfolg gilt der Erfolg des Verfahrens mit Nachweis einer MR-Verringerung von $MR \leq 2+$ und ohne MAEs nach 30 Tagen (je Patient analysiert).

Alle echokardiographischen Daten wurden von einem unabhängigen Zentrallabor bewertet. Ein unabhängiger Ausschuss für klinische Ereignisse (Clinical Events Committee, CEC) beurteilte die sicherheitsrelevanten Ereignisse. Ein Datensicherheitskontrollrat (Data Safety Monitoring Board, DSMB) überprüfte unabhängig die gesammelten Sicherheitsdaten und bewertete Tendenzen zu unerwünschten Ereignissen und deren Auswirkung auf die Durchführung der Studie und die Risikobeurteilung der Komponente.

10.1 Ergebnisse der CLASP Studie

Das Durchschnittsalter der behandelten Patienten betrug 75,4 Jahre und 55,0% von ihnen waren männlich. Alle Patienten hatten eine Herzinsuffizienz der NYHA-Klasse II, III oder IV. Der mittlere logistische Mortalitäts-Score nach EuroSCORE I, EuroSCORE II und STS betrug 14,4% bzw. 5,8% bzw. 4,7%. Zu Studienbeginn wiesen 50,9% der Patienten eine mittlere bis schwere MR und 48,1% der Patienten eine schwere MR auf.

10.1.1 Leistung

Der Endpunkt hinsichtlich der Leistung umfasste drei Erfolgsbestandteile: Produkt, Verfahren und klinischer Erfolg. Bei 92,0% der versuchten Implantationen wurde ein Erfolg des Produkts erzielt. Bei 93,5% der Patienten wurde ein Erfolg des Verfahrens erzielt. Bei 86,0% der Patienten wurde ein klinischer Erfolg erzielt.

10.1.2 Sicherheit

Nach 30 Tagen betrug die kombinierte MAE-Rate 8,0%. Neun Patienten erlitten 11 MAEs vor der Nachuntersuchung nach 30 Tagen. Die von der CEC beurteilten MAEs nach 30 Tagen sind unten nach Anzahl dargestellt.

Schwerwiegendes unerwünschtes Ereignis (Major Adverse Event, MAE)	Zusammenfassende Statistik
Kardiovaskuläre Mortalität	0.9% (1/112)
Schlaganfall	0.9% (1/112)
Myokardinfarkt	0.0% (0/112)
Neue Notwendigkeit einer Nierenersatztherapie	0.0% (0/112)
Schwere Blutung	7.1% (8/112)
Erneuter Eingriff aufgrund von Komplikationen im Zusammenhang mit dem Produkt	0.9% (1/112)
Kombinierte MAE-Rate	8.0% (9/112)

Hinweis: Kategoriemessungen – % (n/Gesamtanz.)

In der Gesamtpopulation wurde eine Verringerung des MR-Schweregrads (z. B. $MR \leq 2+$) bei 95,3% der Patienten zum Zeitpunkt der Entlassung, bei 96,1% der Patienten nach 30 Tagen, bei 98,8% der Patienten nach 6 Monaten und bei 100% der Patienten nach 1 Jahr beobachtet.

10.1.3 Schlussfolgerung der Studie

Die in der CLASP Studie erhobenen Daten belegen die Sicherheit und Leistung des PASCAL Systems bei Patienten mit Mitralregurgitation. Die Anzahl der Patienten, die an einem einjährigen oder längeren Follow-up teilgenommen haben, ist begrenzt. Es werden Daten aus einem Langzeit-Follow-up im Rahmen einer klinischen Post-Marketing-Follow-up-Studie erhoben.

Sistema de reparación valvular transcatéter Edwards PASCAL

Instrucciones de uso

El sistema de reparación valvular transcatéter Edwards PASCAL (en lo sucesivo, sistema PASCAL) incluye:

Dispositivo	Modelo	Número de pedido
Sistema de implante	10000IS	10000ISCE
Vaina guía	10000GS	10000GSCE
Estabilizador	10000ST	10000STCE
Mesa	10000T	10000TCE

• Sistema de implante

El sistema de implante está formado por el catéter orientable (capa más externa), el catéter de implante (capa más interna) y el implante PASCAL. El sistema de implante introduce por vía percutánea el implante PASCAL en la válvula a través de un acceso a la vena femoral mediante un abordaje transvenoso y transeptal.

• Implante PASCAL (Figuras 1-3)

El implante PASCAL (en adelante denominado implante) se despliega y fija a las valvas de la válvula, actuando como relleno del orificio regurgitante. Los componentes principales del implante son el separador, las palas y los cierres, fabricados con nitinol y recubiertos de polietileno tereftalato. El implante también incluye una tuerca y un tornillo de titanio, un casquillo de PEEK y un sello de silicona.

El implante tiene cuatro posiciones principales de la pala: estirada, cerrada, lista para atrapar valva y de valva atrapada.

El implante se suministra en un tamaño único previsto para pacientes aptos para el tratamiento de acuerdo con estas IU.

• Catéter orientable (Figura 4)

El catéter orientable tiene un botón de control giratorio que acciona el mecanismo de flexión para desplazar y colocar el implante en la ubicación deseada. Una banda marcadora radiopaca situada en la parte distal del catéter indica el final de la sección flexible.

• Catéter de implante (Figura 4)

El implante se proporciona unido al catéter de implante mediante suturas y un eje roscado. El catéter de implante controla la colocación del implante. Los tres controles principales son los controles deslizantes, el botón del alambre de activación roscado y el botón de liberación. Los controles deslizantes controlan los cierres del implante (al retroer los controles deslizantes, los cierres se levantan y al hacerlos avanzar, se bajan). El botón del alambre de activación roscado controla las palas del implante (al retroer las palas se cierran, y al hacerlo avanzar se abren). El botón de liberación controla la liberación del implante del catéter de implante. El catéter de implante se suministra montado dentro del catéter orientable.

• Vaina guía (Figura 5)

El conjunto de vaina guía incluye una vaina guía orientable y un introductor. La vaina guía permite acceder a la aurícula izquierda. Tiene un revestimiento hidrófilo y un botón de control giratorio que acciona el mecanismo de flexión para colocar la vaina guía en la ubicación deseada. El introductor es compatible con una guía de 0,89 mm (0,035 pulgadas).

• Estabilizador (Figura 6)

El estabilizador sujetta el puente de la vaina guía o el catéter orientable para apoyar y mantener la posición del catéter. Un mecanismo de empuje engancha/desengancha el catéter para poder recolocarlo como sea necesario. El uso del estabilizador es opcional.

• Mesa (Figura 7)

La mesa se usa fuera del campo estéril para proporcionar una plataforma estable para el sistema de implante, la vaina guía y el estabilizador. La altura de la mesa se puede regular. El uso de la mesa es opcional.

• Cargador (Figura 8)

El cargador desprendible se utiliza para introducir los catéteres de implante y de colocación a través de los sellos de la vaina guía. El cargador se incluye con el sistema de implante y/o en el embalaje de la vaina guía, para mayor comodidad del usuario.

1.0 Indicaciones

El sistema de reparación valvular transcatéter Edwards PASCAL está indicado para la reconstrucción percutánea de una válvula mitral insuficiente mediante la aproximación de tejidos.

2.0 Contraindicaciones

El sistema PASCAL está contraindicado en los siguientes casos:

- Paciente para el que una ETE está contraindicada o si esta resulta insatisfactoria.
- Indicios ecocardiográficos de masa intracardíaca, trombo o vegetación.
- Contraindicación al cateterismo transeptal.
- Presencia de un filtro de VCI ocluido o trombosado que pudiera interferir con el catéter de colocación, o trombosis venosa profunda ipsilateral.
- Hipersensibilidad conocida al nitinol (níquel o titanio) o contraindicación a los medicamentos del procedimiento que no puedan tratarse médica mente de forma adecuada.
- Historial de diátesis hemorrágica o coagulopatía o paciente que rechaza las transfusiones de sangre.

3.0 Advertencias

3.1 Consideraciones anatómicas

Para obtener los mejores resultados, deben tenerse en cuenta las siguientes características anatómicas del paciente. No se ha establecido la seguridad ni la eficacia del sistema PASCAL en otras condiciones a las descritas aquí. El uso en otras condiciones distintas a estas puede interferir en la colocación del implante o en la inserción de la valva de la válvula mitral.

- Indicios de calcificación moderada a importante en el área de mordaza
- Indicios de calcificación importante en el anillo o el aparato subvalvular
- Presencia de hendidura o perforación significativa en el área de mordaza
- Anchura del flail > 15 mm y/o espacio del flail > 10 mm
- Longitud de movilidad de la valva < 8 mm

- Altura de la punción transeptal < 3,5 cm
- Diámetro de AI ≤ 35 mm
- Presencia de dos o más chorros significativos
- Presencia de un chorro significativo en el área comisural
- Área de la válvula mitral (AVM) < 4,0 cm²
- DDEVI > 8,0 cm

3.2 Manejo del dispositivo

- Estos dispositivos se han diseñado, concebido y distribuido para un solo uso. No existen datos que confirmen que el dispositivo sea estéril, no pirogénico o funcional tras volver a procesarlo.
- Los dispositivos deben manipularse con una técnica estéril estándar para evitar infecciones.
- No exponga ninguno de los dispositivos a soluciones, productos químicos, etc., salvo a la solución salina fisiológica y/o heparinizada estéril. Se pueden producir daños irreparables en el dispositivo que podrían no ser evidentes en una inspección visual.
- No utilice ninguno de los dispositivos en presencia de gases combustibles o inflamables, productos anestésicos o limpiadores/desinfectantes.
- No utilice los dispositivos si ha vencido la fecha de caducidad.
- No lo use si el precinto está abierto o si el embalaje de los dispositivos estériles está dañado.
- No lo use si alguno de los dispositivos se ha caído, ha sufrido daños o se ha manipulado de forma incorrecta.
- Se debe usar una técnica estándar de purgado y eliminación de aire durante la preparación y durante todo el procedimiento, con objeto de evitar embolias gaseosas.

3.3 Advertencias clínicas

- Como ocurre con cualquier producto sanitario implantado, existe la posibilidad de que se produzca una respuesta inmunológica adversa.
- Pueden darse reacciones adversas graves asociadas al uso de este sistema que den lugar a una intervención quirúrgica o la muerte ("Posibles reacciones adversas"). Antes del uso, se le debe ofrecer al paciente una explicación completa de todas las ventajas y riesgos.
- Se recomienda realizar un seguimiento médico cuidadoso y continuado, de manera que se puedan diagnosticar y tratar correctamente las complicaciones relacionadas con el implante.
- El tratamiento con anticoagulantes debe decidirlo el médico en cumplimiento de las directrices institucionales.

4.0 Precauciones

4.1 Precauciones previas al uso

- La selección de pacientes debe realizarla un equipo cardiaco multidisciplinar especializado en el tratamiento de la regurgitación mitral para evaluar el riesgo y la idoneidad anatómica del paciente.

4.2 Precauciones después del uso

- No se ha establecido la durabilidad a largo plazo del implante. Se recomienda efectuar revisiones médicas periódicas para evaluar el rendimiento del implante.
- Después de la reparación de la válvula mitral con el dispositivo PASCAL, puede ser necesario un tratamiento con anticoagulantes a corto plazo.

Prescriba los anticoagulantes y otros tratamientos médicos según indiquen las directrices de la institución.

5.0 Posibles reacciones adversas

Las complicaciones asociadas al cateterismo cardíaco estándar, el uso de la anestesia y el uso del sistema PASCAL podrían llevar a los siguientes resultados: conversión a cirugía abierta, una nueva operación emergente o no emergente, la explantación del dispositivo, la discapacidad permanente o la muerte del paciente. Se anima a los médicos a informar a Edwards o a las autoridades hospitalarias asignadas de los presuntos acontecimientos relacionados con el dispositivo.

Se han identificado las siguientes reacciones adversas como posibles complicaciones del procedimiento del implante PASCAL:

- Valores analíticos anómalos
- Reacción alérgica al anestésico, al medio de contraste, a la heparina o al nitinol
- Anemia o disminución de hemoglobina, que puede requerir transfusión
- Aneurisma o pseudoaneurisma
- Angina de pecho o dolor torácico
- Choque anafiláctico
- Arritmias – auricular (p. ej., FA, TQSV)
- Arritmias – ventricular (p. ej., TV, FV)
- Fístula arteriovenosa
- Defecto del tabique auricular que requiera una intervención
- Hemorragia
- Parada cardíaca
- Insuficiencia cardíaca
- Lesión cardíaca, incluida la perforación
- Taponamiento cardíaco/derrame pericárdico
- Choque cardiógeno
- Enredo o rotura en las cuerdas que puedan requerir intervención
- Coagulopatía, trastorno coagulatorio, diátesis hemorrágica
- Lesión del sistema de conducción que pueda requerir el implante de un marcapasos permanente
- Trombosis venosa profunda (TVP)
- Deterioro de la válvula nativa (p. ej., desgarro, retracción o engrosamiento de la valva)
- Desprendimiento de implante previamente colocado
- Disnea
- Edema
- Desequilibrio electrolítico
- Émbolos/embolia, incluida de tipo gaseoso, partículas, material calcificado o trombo
- Endocarditis
- Irritación esofágica
- Perforación o estenosis esofágica
- Intolerancia al ejercicio o debilidad
- Fiebre
- Imposibilidad de recuperar cualquier componente del sistema PASCAL
- Hemorragia o infarto gastrointestinal
- Insuficiencia cardíaca
- Hematomas

- Deterioro hemodinámico
- Hemólisis
- Hemorragia que requiera transfusión o intervención
- Hipertensión
- Hipotensión
- Deterioro del implante (desgaste, rotura, fractura u otro)
- Embolización del implante
- Mala colocación del implante o imposibilidad para colocarlo en el lugar previsto
- Migración del implante
- Trombosis del implante
- Infección
- Inflamación
- Obstrucción TSVI
- Isquemia mesentérica
- Insuficiencia sistémica multiorgánica
- Infarto de miocardio
- Náuseas o vómitos
- Lesión de nervios
- Síntomas neurológicos, incluida discinesia, sin diagnóstico de AIT o accidente cerebrovascular
- Episodios tromboembólicos no neurológicos
- Dolor
- Daño del músculo papilar
- Parálisis
- Embolización de componentes del sistema PASCAL
- Isquemia periférica
- Derrame pleural
- Edema pulmonar
- Embolia pulmonar
- Reacción a agentes antiplaquetarios o anticoagulantes
- Fallo renal
- Insuficiencia renal
- Afectación respiratoria, fallo respiratorio, atelectasia o neumonía que puedan requerir ventilación prolongada
- Hemorragia retroperitoneal
- Daño o perforación septal
- Septicemia, sepsis
- Quemaduras o lesiones en la piel, cambios en el tejido por exposición a radiación ionizante
- Enganche del dispositivo a una sola valva (SLDA)
- Accidente cerebrovascular
- Síncope
- Accidente isquémico transitorio (AIT)
- Infección o hemorragia del tracto urinario
- Lesión valvular
- Estenosis valvular
- Regurgitación valvular
- Lesión o traumatismo vascular, incluyendo disección u oclusión
- Espasmo vascular

- Daño o perforación de pared ventricular
- Dehiscencia de la herida, cicatrización retardada o incompleta
- Empeoramiento de la insuficiencia cardiaca
- Empeoramiento de la regurgitación/insuficiencia valvular

6.0 Presentación

6.1 Embalaje

La vaina guía, el sistema de implante y el estabilizador están empaquetados individualmente y esterilizados con óxido de etileno. La mesa se incluye embalada y no estéril.

6.2 Almacenamiento

El sistema PASCAL debe almacenarse en un lugar fresco y seco.

7.0 Instrucciones de uso

7.1 Formación del médico

El médico que realice la implantación deberá tener experiencia en técnicas de transcateterismo y estar formado en el sistema PASCAL y el procedimiento de implante. La decisión final de implantación del dispositivo PASCAL deben tomarla médicos especialistas en el tratamiento de la regurgitación mitral en centros especializados que puedan determinar una posibilidad razonable de mejoría clínica significativa en función de la etapa de la enfermedad y la comorbilidad.

7.2 Equipo y materiales

- Equipo de laboratorio para cateterismo cardíaco estándar
- Sistema de radioscopía
- Capacidades de ecocardiografía transesofágica (ETE) (2D y 3D)
- Catéter en espiral para inyección de contraste (con vaina compatible)
- Kit de venopunción
- Aguja transeptal, vaina y guía
- Guía con longitud para intercambio con diámetro de 0,89 mm (0,035 pulgadas)
- Cuencos
- Jeringas con conexión luer de 50-60 cc
- Solución salina heparinizada
- Hemostato
- Toallas quirúrgicas (por ejemplo, de 43 x 69 cm)
- Opcional: Dilatadores progresivos
- Opcional: Gotero continuo de solución salina fisiológica (palito de gotero IV rodante, tubo IV con oclusores de ruedecilla, bolsas de 1 litro de solución salina estéril heparinizada)
- Opcional: Dispositivo de monitorización de presión

7.3 Preparación del dispositivo

7.3.1 Mesa

Paso	Procedimiento
1	Saque la(s) mesa(s) del embalaje e inspecciónelas para ver si hay daños.
2	Monte la mesa como se indica en la Figura 7.

7.3.2 Estabilizador

Paso	Procedimiento
1	Saque el estabilizador del embalaje e inspeccione para ver si hay daños.
2	Monte el estabilizador como se indica en la Figura 6.

7.3.3 Vaina guía

Paso	Procedimiento
1	Saque la vaina guía, el cargador y el introductor del embalaje e inspecciónelos para ver si hay daños.
2	Manteniendo la punta distal levantada, purgue y elimine el aire de la vaina guía con solución salina heparinizada.
3	Al tiempo que mantiene levantada la punta distal de la vaina guía, inserte el introductor en la vaina guía. Purgue el introductor y límpie la vaina guía con solución salina heparinizada antes del uso.

7.3.4 Sistema de implante

Paso	Procedimiento
1	Saque el sistema de implante y el cargador del embalaje e inspecciónelos para ver si hay daños. Compruebe que ambas llaves de paso de los controles deslizantes estén abiertas. ADVERTENCIA: Si las llaves de paso de los controles deslizantes no están abiertas, el uso del dispositivo puede provocar una infección.
2	Haga avanzar el botón del alambre de activación (gire el botón en sentido contrario a las agujas del reloj o pulse el botón de activación para empujar el botón del alambre de activación) hasta que esté al ras de la herramienta de colocación de cierres.
3	Saque el pasador del control deslizante y elimine la holgura de sutura. Bloquee las llaves de paso del control deslizante y vuelva a insertar el pasador en los controles deslizantes. Retire la herramienta de colocación de cierres.
4	Haga avanzar y retraiga los controles deslizantes para confirmar el correcto movimiento del cierre y cierre el implante (gire el botón en el sentido de las agujas del reloj o pulse el botón de activación para retraer el botón del alambre de activación).
5	Haga avanzar el catéter orientable. Asegúrese de que los controles deslizantes y el botón del alambre de activación estén completamente retráidos. Oriente el mango del catéter de implante verticalmente, de forma que el botón de liberación quede contra la mesa.
6	Purgue solución salina heparinizada a través del catéter de implante.
7	Una vez que vea salir la solución salina del extremo distal del catéter de implante, baje el mango del catéter de implante y levante el extremo distal del catéter de implante mientras sigue purgando con solución salina heparinizada.
8	Saque por completo el catéter orientable. Haga avanzar los controles deslizantes y el botón de activación para poner el implante en posición estirada.
9	Retire la tapa del cargador y guíela hacia el sistema de implante.
10	Inserte el implante a través del extremo proximal del cargador hasta que salga por el extremo distal. Conecte el cargador y la tapa del cargador.

Paso	Procedimiento
11	Mientras mantiene el cargador y la punta distal levantados, purgue el catéter orientable con solución salina heparinizada.
12	Retraiga gradualmente el catéter de implante en el catéter orientable y el implante en el cargador mientras sigue purgando a través del catéter orientable, hasta que el extremo distal del implante quede completamente en el cargador.

7.4 Procedimiento de implante

La colocación del implante se debe realizar tras administrar anestesia general y con monitorización hemodinámica en un quirófano, quirófano híbrido o laboratorio de cateterismo provisto de un sistema de adquisición de imágenes radioscópicas y ecocardiográficas.

Nota: Antes del procedimiento de implante, consulte las Consideraciones anatómicas (Sección 3.1), pues el uso en otras condiciones distintas a estas puede interferir en la colocación del implante o en la inserción de la valva de la válvula mitral.

AVISO: Durante el procedimiento, deberá administrarse heparina para mantener el TCA ≥250 segundos.

AVISO: Un uso excesivo de medio de contraste puede producir un fallo renal. Mida el nivel de creatinina del paciente antes del procedimiento. El uso de medios de contraste debe ser supervisado.

7.4.1 Preparación del paciente

Paso	Procedimiento
1	Antes de preparar el campo estéril sobre el paciente, monte y coloque la(s) mesa(s) entre las piernas del paciente, ajustando la altura de la(s) mesa(s) según sea necesario. Use toallas como soporte entre la(s) mesa(s) y las piernas del paciente. ADVERTENCIA: Si la mesa que se proporciona no está esterilizada, la introducción del dispositivo en el campo estéril puede provocar una infección.

7.4.2 Acceso a la vena femoral e introducción de la vaina

Paso	Procedimiento
1	Acceda a la vena femoral común utilizando métodos convencionales de punción percutánea.
2	Acceda a la aurícula izquierda mediante técnicas transeptales transvenosas utilizando métodos percutáneos convencionales y coloque la guía en la aurícula izquierda. Dilate el vaso si es necesario. AVISO: Una punción inadecuada puede provocar daños en la estructura cardiaca y requerir reparación quirúrgica u otro tipo de intervención.
3	Introduzca la vaina guía con el introductor por la guía hasta que la punta de la vaina guía haya atravesado de forma segura el tabique, utilizando el mecanismo de flexión si es necesario. AVISO: Una manipulación excesiva puede provocar el desprendimiento o la alteración de un dispositivo previamente implantado, o bien daños en la estructura cardiaca que requieran reparación quirúrgica u otro tipo de intervención.

Paso	Procedimiento
4	<p>Saque el introductor y la guía. No aspire ni purgue la vaina guía hasta que el sistema de implante esté introducido.</p> <p>AVISO: La aspiración o la conexión de un goteo continuo de solución salina fisiológica a la vaina guía antes de la inserción del sistema de implante puede provocar una embolia gaseosa.</p>

7.4.3 Colocación del implante

Paso	Procedimiento
1	Introduzca el sistema de implante con el cargador en la vaina guía.
2	Haga avanzar el sistema de implante hasta que el implante salga del cargador. Retraiga y desprenda el cargador.
3	<p>Aspire y purgue la vaina guía con solución salina heparinizada. Aspire un mínimo de 45 cc utilizando la jeringa especificada.</p> <p>AVISO: Si no se aspira la vaina guía completamente, se puede producir una embolia gaseosa.</p>
4	<p>Si lo desea, conecte el gotero continuo de solución salina fisiológica al catéter de implante.</p> <p>AVISO: La conexión del gotero continuo de solución salina fisiológica al sistema de implante antes de la aspiración puede provocar una embolia gaseosa.</p>
5	Haga avanzar el sistema de implante hasta que el implante salga por el extremo distal de la vaina guía.
6	Retraiga el botón del alambre de activación para poner el implante en la posición cerrada. Retraiga los controles deslizantes.
7	Ajuste la vaina guía y fíjela al estabilizador según sea necesario.
8	<p>A criterio del médico tratante, en caso de recurrir a la monitorización de presión para evaluar de forma continua la presión auricular durante el procedimiento, siga las instrucciones de uso del fabricante del monitor. Conecte un dispositivo de monitorización de presión lleno de líquido al catéter orientable. Aspire y luego calibre al mismo nivel que el corazón del paciente antes de obtener la medición.</p> <p>Nota: La monitorización de presión debe emplearse en combinación con ecocardiografía. La presión se tiene que conciliar con las lecturas ecocardiográficas y de Doppler. Al evaluar la presión auricular, asegúrese de que la punta distal del catéter de implante quede totalmente expuesta sobresaliendo del catéter orientable.</p>
9	<p>Haga avanzar el sistema de implante según sea necesario. Manipule el catéter orientable y la vaina guía (flexión-enderezamiento, par de torsión en direcciones opuestas, avance-retracción) según sea necesario hasta que el implante quede centrado en la zona de coadaptación objetivo con la trayectoria adecuada.</p> <p>AVISO: Una manipulación excesiva puede provocar el desprendimiento o la alteración de un dispositivo previamente implantado, o bien daños en la estructura cardíaca que requieran reparación quirúrgica u otro tipo de intervención.</p> <p>Nota: La banda marcadora radiopaca del catéter orientable indica el final de la sección flexible y se puede visualizar mediante radioscopia.</p>

Paso	Procedimiento
10	Haga avanzar el botón del alambre de activación para poner el implante en la posición de lista para atrapar valva.
11	Apriete el catéter de implante según sea necesario para orientar las palas.
12	Haga avanzar el implante a través de la válvula hasta que las palas estén por debajo del borde libre de las valvas.
13	<p>Compruebe la ubicación y orientación del implante y ajuste la posición ligeramente según sea necesario.</p> <p>AVISO: Una manipulación excesiva del implante por debajo de las valvas puede hacer que este se enrede en las cuerdas; el enredo en las cuerdas puede provocar lesiones cardíacas, empeoramiento de la regurgitación o dificultad o incapacidad para extraer el implante, lo que puede requerir otra intervención.</p>
14	Guiándose por técnicas de imagen, retraiga el implante hasta que las valvas queden colocadas entre las palas y los cierres.
15	<p>Haga avanzar los controles deslizantes de forma que las valvas queden fijadas entre los cierres y las palas.</p> <p>Esto se puede realizar para ambas valvas a la vez (pasador del control deslizante enganchado para mover ambos cierres) o para cada valva individualmente (pasador del control deslizante desenganchado para mover el cierre individual).</p>
16	<p>Compruebe la introducción de la valva a través de técnicas de imagen.</p> <p>Si las valvas no quedan fijadas entre los cierres y las palas, retraiga los controles deslizantes para liberar las valvas y vuelva a intentarlo.</p>
17	Una vez que las valvas quedan fijadas entre los cierres y las palas, cierre el implante.
18	Haga avanzar ligeramente el catéter de implante para liberar tensión en las valvas.
19	<p>Evalué la regurgitación y recoloque el implante si es necesario. Una vez confirmada la posición del implante, asegúrese de que el implante está cerrado.</p> <p>Si es necesario recolocar el implante en el ventrículo, retraiga los controles deslizantes y haga avanzar el botón del alambre de activación para poner el implante en la posición de lista para atrapar valva. Ajuste los cierres y la orientación del implante según sea necesario.</p> <p>Si es necesario recolocar el implante en la aurícula, retraiga los controles deslizantes, haga avanzar el botón del alambre de activación para estirar el implante y retraiga el implante de nuevo en la aurícula.</p> <p>AVISO: Si el implante no se estira antes de retraerlo en la aurícula izquierda durante la recolocación, pueden producirse daños en las valvas o un enredo en las cuerdas.</p> <p>AVISO: Si no se liberan las valvas de los cierres y las palas antes de la recolocación, pueden producirse daños en las valvas.</p>

Paso	Procedimiento	Paso	Procedimiento
20	<p>Para liberar el implante del catéter:</p> <ol style="list-style-type: none"> Asegúrese de que la punta distal del catéter de implante quede totalmente expuesta sobresaliendo del catéter orientable. Corte la sutura externa en el extremo proximal de cada control deslizante. Abra ambas llaves de paso de los controles deslizantes para desbloquear las suturas. Tire del pasador de los controles deslizantes para quitar las suturas completamente. Cierre ambas llaves de paso de los controles deslizantes después de quitar las suturas. Saque el pasador de liberación. Gire el botón de liberación en sentido contrario a las agujas del reloj y retráigalo hasta que se libere el implante; confirme la liberación mediante técnicas de imagen. <p>Nota: Antes de liberar el implante, si fuera necesario, es posible recuperar el sistema de implante y devolverlo a la vaina guía para su extracción. Para recuperarlo:</p> <ol style="list-style-type: none"> Retraiga los controles deslizantes. Estire el implante. Acto seguido, retraiga el implante en la aurícula. Ponga el implante en la posición cerrada. Enderece el catéter orientable y retraiga el sistema de implante hasta que el implante quede adyacente a la punta de la vaina guía. Haga avanzar los controles deslizantes. Ponga el implante en la posición estirada. Retraiga los controles deslizantes para abrir los cierres a aproximadamente 45° en cada lado. Retraiga el sistema de implante completo a través de la vaina guía. <p>AVISO: Si la sutura no se corta en el lugar indicado, es posible que no se pueda liberar el implante o que se introduzca fibra, pudiendo producirse una microembolia.</p> <p>AVISO: Si no se siguen los pasos de liberación indicados, podría ser difícil o imposible liberar el implante, lo que haría necesaria una intervención adicional.</p>		<p>AVISO: La liberación del implante antes de confirmar que las valvas han quedado atrapadas de forma segura entre las palas y los cierres puede hacer que el implante se mueva o se desprenda, produciendo el enganche del dispositivo a una sola valva (SLDA) u otras posibles reacciones adversas, lo que haría necesaria una intervención adicional.</p> <p>ADVERTENCIA: La reutilización de los dispositivos (incluidos el sistema de implante y la vaina guía) después de la recuperación puede ocasionar una embolia de cuerpo extraño o una infección. El dispositivo puede funcionar incorrectamente si se intenta reutilizar.</p> <p>Nota: Si se coloca otro implante por decisión del médico tratante, debe tomarse la precaución de evitar que el implante previamente colocado se desprenda. Cruzar la válvula en una configuración de implante de perfil bajo puede minimizar la interacción con el implante previamente colocado.</p> <p>AVISO: Una manipulación excesiva puede provocar el desprendimiento o la alteración de un dispositivo previamente implantado, o bien daños en la estructura cardíaca que requieran reparación quirúrgica u otro tipo de intervención.</p>

7.4.4 Extracción del dispositivo y cierre

Paso	Procedimiento
1	<p>Retraiga el catéter de implante completamente en el catéter orientable. Enderece poco a poco y retire el sistema de implante. Enderece poco a poco y retire la vaina guía.</p> <p>AVISO: Si los dispositivos no se enderezan antes de retirarlos, pueden dañar el vaso.</p>
2	Realice el cierre percutáneo estándar del punto de acceso.

8.0 Seguridad con resonancia magnética (RM)

Se ha demostrado, mediante pruebas no clínicas, que el implante PASCAL es condicional con respecto a RM. Un paciente con este dispositivo puede ser explorado de forma inocua en un sistema de RM que cumpla con las siguientes condiciones:

- Campos magnéticos estáticos de 1,5 T y 3,0 T
- Campo de gradiente espacial máximo de 3000 gauss/cm (30 T/m)
- Tasa media máxima de absorción específica (SAR) en todo el cuerpo y determinada por el sistema de RM de 4 W/kg (modo de funcionamiento controlado de primer nivel).

En estas condiciones de exploración, se espera que el implante produzca un aumento de temperatura máximo inferior a 4 °C tras 15 minutos de exploración continua.

En pruebas no clínicas, el artefacto de la imagen provocado por el dispositivo puede extenderse hasta 10 mm del implante si las imágenes se toman en el peor caso de secuencia de pulso de eco de gradiente con un sistema de IRM de 3,0 T.

9.0 Recuperación del implante y eliminación del dispositivo

Edwards Lifesciences se interesa en la obtención de los ejemplares del implante que se hayan recuperado clínicamente para poder analizarlos. Le proporcionaremos un informe por escrito con un resumen de los resultados una vez finalizada la evaluación. Póngase en contacto con Edwards para devolver el implante recuperado.

Si decide devolver alguno de los dispositivos, siga las siguientes instrucciones:

- **Embalaje sin abrir con la barrera estéril intacta:**

Si no se han abierto las bolsas, devuelva el dispositivo en su embalaje original.

- **Embalaje abierto pero dispositivo no implantado:**

Si una bolsa está abierta, el dispositivo ya no es estéril. Devuelva el dispositivo en su embalaje original.

- **Implante extraído:**

El implante extraído debe colocarse en un fijador histológico adecuado, como formalina al 10 % o glutaraldehído al 2 %, y devolverse a Edwards.

9.1 Eliminación

Los dispositivos usados pueden manipularse y eliminarse del mismo modo que los residuos hospitalarios y los materiales biopeligrosos de acuerdo con la normativa local, ya que no hay riesgos especiales en relación con la eliminación de estos dispositivos.

10.0 Resumen de la experiencia clínica

Los datos clínicos de esta sección incluyen información obtenida del estudio clínico CLASP del sistema de reparación valvular transcatéter PASCAL en la válvula mitral.

Se realizó un estudio multicéntrico, multinacional, prospectivo y de un solo grupo (CLASP) para evaluar la seguridad, el rendimiento y los resultados clínicos del sistema PASCAL. Todos los pacientes inscritos en el estudio se sometieron a un seguimiento clínico a los 30 días, 6 meses y 1 año, con lo que continuarán anualmente durante 5 años tras la intervención de colocación del implante.

El criterio de valoración principal de seguridad del estudio CLASP fue un factor compuesto obtenido a partir de las reacciones adversas importantes (MAE) a los 30 días. Las MAE incluyen: mortalidad cardiovascular, accidente cerebrovascular, infarto de miocardio, nueva necesidad de terapia de reemplazo renal, hemorragia severa y reintervención por complicaciones relacionadas con el dispositivo del estudio.

Los criterios de valoración principales de rendimiento del estudio incluyeron el éxito del dispositivo, el éxito del procedimiento y el éxito clínico. Los criterios de valoración secundarios del estudio incluyeron resultados clínicos, de seguridad y funcionales a los 30 días, 6 meses y 1 año, y en los puntos temporales de seguimiento anual.

El éxito del dispositivo se define como el despliegue del dispositivo y la recuperación correcta del sistema de colocación según lo previsto en el momento en que el paciente abandona el laboratorio de cateterismo cardiaco. El análisis del éxito del dispositivo se realizó por dispositivo.

El éxito del procedimiento se define como el éxito del dispositivo con una severidad de RM ≤ 2+ en el momento del alta (evaluado por el laboratorio ecográfico central), sin necesidad de una intervención quirúrgica o percutánea antes del alta hospitalaria. El éxito del procedimiento se analizó por paciente.

El éxito clínico se define como el éxito del procedimiento con evidencias de una reducción de la RM ≤ 2+ y sin MAE a los 30 días (analizado por paciente).

Un laboratorio central independiente evaluó todos los datos ecocardiográficos. Un comité de acontecimientos clínicos (CEC) independiente clasificó los acontecimientos de seguridad y una junta de supervisión de seguridad de datos (DSMB) revisó de forma independiente los datos de seguridad agregados y evaluó las tendencias de reacciones adversas y su efecto sobre la realización del ensayo y los riesgos de los dispositivos.

10.1 Resultados del estudio CLASP

La edad media de los pacientes tratados fue de 75,4 años y el 55,0 % eran hombres. Todos los pacientes tenían insuficiencia cardíaca de clase II, III o IV de la NYHA. La media de puntuación de mortalidad logística de EuroSCORE I, EuroSCORE II y STS fue del 14,4 %, 5,8 % y 4,7 % respectivamente. Al inicio del estudio, el 50,9 % tenía RM moderada-grave y el 48,1 % tenía RM grave.

10.1.1 Rendimiento

El criterio de valoración de rendimiento incluyó tres componentes de éxito: dispositivo, procedimiento y clínico. El éxito del dispositivo se logró en el 92,0 % de los dispositivos ensayados. El éxito del procedimiento se alcanzó en un 93,5 % de los pacientes. El éxito clínico se obtuvo en un 86,0 % de pacientes.

10.1.2 Seguridad

A los 30 días, la tasa compuesta de MAE fue del 8,0 %. Nueve pacientes experimentaron 11 MAE antes del seguimiento a los 30 días. Los recuentos de las MAE clasificadas por el CEC a los 30 días se muestran a continuación.

Reacciones adversas importantes (MAE)	Estadísticas resumidas
Mortalidad cardiovascular	0,9 % (1/112)
Accidente cerebrovascular	0,9 % (1/112)
Infarto de miocardio	0,0 % (0/112)
Nueva necesidad de terapia de reemplazo renal	0,0 % (0/112)
Hemorragia severa	7,1 % (8/112)
Reintervención por complicaciones relacionadas con el dispositivo del estudio	0,9 % (1/112)
Tasa compuesta de MAE	8,0 % (9/112)

Nota: Medidas categóricas: % (n/n.º total)

En la población general, se observó una reducción del grado de RM (es decir, RM ≤ 2+) en el 95,3 % de los pacientes en el alta, el 96,1 % a los 30 días, el 98,8 % a los 6 meses y el 100 % a 1 año.

10.1.3 Conclusión del estudio

Los datos recogidos en el estudio CLASP respaldan la seguridad y el rendimiento del sistema PASCAL en pacientes con regurgitación mitral. El número de pacientes con un seguimiento de un año o más es limitado y se recogen los datos de seguimiento a largo plazo a través de un estudio de seguimiento clínico posterior a la comercialización.

Sistema Edwards PASCAL di riparazione transcatetere della valvola

Istruzioni per l'uso

Il sistema Edwards PASCAL di riparazione transcatetere della valvola (di seguito denominato "sistema PASCAL") include:

Dispositivo	Modello	Numero di riordinazione
Sistema di impianto	10000IS	10000ISCE
Guaina di guida	10000GS	10000GSCE
Stabilizzatore	10000ST	10000STCE
Tavolo da lavoro	10000T	10000TCE

• Sistema di impianto

Il sistema di impianto è costituito dal catetere orientabile (strato più esterno), dal catetere dell'impianto (strato interno) e dall'impianto PASCAL. Il sistema di impianto consente di introdurre l'impianto PASCAL nella valvola con metodica percutanea sfruttando l'accesso a livello della vena femorale mediante l'utilizzo di un approccio transvenoso transtettale.

• Impianto PASCAL (Figure 1-3)

L'impianto PASCAL (di seguito denominato "impianto") è posizionato e fissato ai lembi della valvola e agisce da riempitivo nell'orifizio rigurgitante. I componenti primari dell'impianto sono spaziatore, alette e graffette in nitinol rivestite in polietilenterftalato. L'impianto include inoltre un dado e bullone in titanio, una boccola in PEEK e una guarnizione in silicone.

L'impianto ha quattro posizioni principali delle alette: allungate, chiuse, pronte per agganciare il lembo e agganciate al lembo.

L'impianto viene fornito in una sola misura, progettata per i pazienti idonei al trattamento in conformità alle presenti istruzioni per l'uso.

• Catetere orientabile (Figura 4)

Il catetere orientabile dispone di una manopola di controllo a rotazione che attiva il meccanismo di flessione per far avanzare l'impianto e collocarlo nella posizione di destinazione. Una banda del marcatore radiopaco, situata sulla porzione distale del catetere, indica l'estremità della sezione di flessione.

• Catetere dell'impianto (Figura 4)

L'impianto viene fornito collegato al catetere dell'impianto mediante suture e uno stelo filettato. Il catetere dell'impianto controlla il posizionamento dell'impianto. I tre controlli primari sono i dispositivi di scorrimento, la manopola di attivazione filettata e la manopola di rilascio. I dispositivi di scorrimento controllano le graffette dell'impianto (la ritrazione dei dispositivi di scorrimento fa sollevare le graffette, mentre l'avanzamento dei dispositivi di scorrimento fa abbassare le graffette). La manopola di attivazione filettata controlla le alette dell'impianto (la ritrazione della manopola di attivazione fa chiudere le alette, mentre l'avanzamento della manopola di attivazione fa aprire le alette). La manopola di rilascio controlla il rilascio dell'impianto dal catetere dell'impianto. Il catetere dell'impianto è fornito assemblato al catetere orientabile.

• Guaina di guida (Figura 5)

Il set della guaina di guida include una guaina di guida orientabile e un introduttore. La guaina di guida fornisce l'accesso atriale a sinistra. Dispone di un rivestimento idrofilo e di una manopola di controllo a rotazione che attiva il meccanismo di flessione per posizionare la guaina di guida nella posizione di destinazione. L'introduttore è compatibile con un filo guida da 0,89 mm (0,035 pollici).

• Stabilizzatore (Figura 6)

Lo stabilizzatore afferra il nasello sulla guaina di guida o sul catetere orientabile in modo da supportare e mantenere il posizionamento del catetere. Un meccanismo di spinta attiva/disattiva il catetere per consentire il riposizionamento secondo le esigenze. L'uso dello stabilizzatore è facoltativo.

• Tavolo da lavoro (Figura 7)

Il tavolo da lavoro viene utilizzato al di fuori del campo sterile per fornire una piattaforma stabile per il sistema di impianto, la guaina di guida e lo stabilizzatore. Il tavolo da lavoro è regolabile in altezza. L'uso del tavolo da lavoro è facoltativo.

• Caricatore (Figura 8)

Il caricatore rimovibile viene utilizzato per introdurre l'impianto e i cateteri di erogazione attraverso le guarnizioni della guaina di guida. Per comodità dell'utilizzatore, il caricatore è incluso nella confezione del sistema di impianto e/o della guaina di guida.

1.0 Indicazioni

Il sistema Edwards PASCAL di riparazione transcatetere della valvola è destinato alla ricostruzione percutanea di una valvola mitrale danneggiata mediante approssimazione dei tessuti.

2.0 Controindicazioni

Il sistema PASCAL è controindicato nei seguenti casi:

- Pazienti con controindicazione di ecografia transesofagea (TEE) o TEE di screening non riuscita
- Pazienti con evidenza ecocardiografica di massa intracardiaci, trombo o vegetazione
- Controindicazione alla cateterizzazione transtettale
- Pazienti che presentino un filtro VCI occluso o trombotico che interferisce con il catetere di erogazione o trombosi venosa profonda ipsilaterale
- Pazienti con ipersensibilità nota a nitinol (nickel o titanio) o controindicazione a farmaci procedurali che non possa essere adeguatamente gestita a livello medico
- Pazienti con anamnesi di coagulopatia o diatesi emorragica o pazienti che rifiutino le trasfusioni di sangue

3.0 Avvertenze

3.1 Considerazioni anatomiche

Per ottenere risultati ottimali, è necessario prendere in considerazione le seguenti caratteristiche anatomiche del paziente. La sicurezza e l'efficacia del sistema PASCAL al di fuori di tali condizioni non sono state stabilite. L'uso al di fuori di queste condizioni potrebbe interferire con il posizionamento dell'impianto o con l'inserimento del lembo della valvola mitrale.

- Evidenza di calcificazione da moderata a grave nell'area di aggancio
- Evidenza di calcificazione grave nell'apparato anulare o sottovalvolare
- Presenza di significative fenditure o perforazioni nell'area di aggancio

- Larghezza della fessura > 15 mm e/o distanza della fessura > 10 mm
- Lunghezza della mobilità del lembo < 8 mm
- Altezza di puntura transettale < 3,5 cm
- Diametro LA ≤ 35 mm
- Presenza di due o più getti significativi
- Presenza di un getto significativo nell'area commissurale
- Area della valvola mitrale (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Manipolazione del dispositivo

- I dispositivi sono progettati, concepiti e distribuiti esclusivamente come monouso. Non esistono dati che confermano la sterilità, l'apirogenicità e la funzionalità dei dispositivi dopo il ritrattamento.
- I dispositivi devono essere manipolati utilizzando la tecnica sterile standard per la prevenzione delle infezioni.
- Non esporre alcun dispositivo a soluzioni, sostanze chimiche, ecc. con la sola eccezione della soluzione fisiologica eparinizzata e/o sterile. Potrebbero verificarsi danni irreparabili al dispositivo, non evidenti all'ispezione visiva.
- Non usare alcun dispositivo in presenza di gas combustibili o infiammabili, anestetici o detergenti/disinfettanti.
- Non usare i dispositivi dopo la data di scadenza.
- Non usare se il sigillo della confezione non è integro o se la confezione dei dispositivi sterili è danneggiata.
- Non usare alcun dispositivo se caduto, danneggiato o manomesso in qualsiasi modo.
- Durante la preparazione e l'intera procedura, usare la tecnica standard di irrigazione e disaerazione per prevenire le embolie gassose.

3.3 Avvertenze cliniche

- Come per qualsiasi dispositivo medico impiantato, esiste la possibilità che si produca una risposta immunologica avversa.
- L'uso di questo sistema può essere associato alla comparsa di eventi avversi gravi, che talvolta possono condurre a un intervento chirurgico e/o al decesso ("potenziali eventi avversi"). Ciascun paziente potenziale deve ricevere una spiegazione esauriente dei rischi e dei benefici prima dell'uso.
- Si consiglia un attento e continuo follow-up medico per un'appropriata diagnosi e gestione di eventuali complicanze legate all'impianto.
- La terapia anticoagulante deve essere decisa dal medico in conformità alle linee guida istituzionali.

4.0 Precauzioni

4.1 Precauzioni prima dell'uso

- La selezione del paziente deve essere eseguita da un'équipe cardiaca multidisciplinare specializzata nel trattamento del rigurgito mitralico al fine di valutarne l'idoneità anatomica e il rischio.

4.2 Precauzioni dopo l'uso

- La durata a lungo termine dell'impianto non è stata stabilita. Si consiglia un regolare follow-up medico per valutare le prestazioni dell'impianto.
- A seguito della riparazione della valvola con il dispositivo PASCAL può essere necessaria una terapia anticoagulante a breve termine. Prescrivere la terapia

anticoagulante e qualsiasi altra terapia medica in conformità alle linee guida dell'istituto.

5.0 Potenziali eventi avversi

Le complicanze associate alla cateterizzazione cardiaca standard, all'uso dell'anestesia e all'uso del sistema PASCAL potrebbero portare a uno dei seguenti esiti: passaggio a un intervento chirurgico in campo aperto, nuovo intervento emergente o non emergente, espianto, invalidità permanente o decesso. I medici sono incoraggiati a segnalare a Edwards o alle autorità dell'ospedale competente gli eventi che sospettino essere correlati al dispositivo.

Di seguito sono riportati gli eventi avversi identificati come possibili complicanze della procedura correlata all'impianto PASCAL:

- Anomalie nei valori di laboratorio
- Reazione allergica all'anestetico, al mezzo di contrasto, all'eparina o al nitinol
- Anemia o riduzione del valore Hgb, che può richiedere una trasfusione
- Aneurisma o pseudoaneurisma
- Angina o dolore toracico
- Shock anafilattico
- Aritmie - atriali (ad esempio, AF, SVT)
- Aritmie - ventricolari (ad esempio, VT, VF)
- Fistola artero-venosa
- Difetto settale atriale con necessità di intervento
- Emorragia
- Arresto cardiaco
- Insufficienza cardiaca
- Lesione cardiaca, tra cui perforazione
- Tamponamento cardiaco/Versamento pericardico
- Shock cardiogeno
- Intrappolamento cordale o rottura delle corde che può richiedere intervento
- Coagulopatia, disturbo della coagulazione, diatesi emorragica
- Danno al sistema di conduzione che può richiedere l'impianto di pacemaker permanente
- Trombosi venosa profonda (TVP)
- Deterioramento della valvola nativa (ad esempio, lacerazione, ritrazione, ispessimento del lembo)
- Dislocazione dell'impianto posizionato in precedenza
- Dispnea
- Edema
- Squilibrio elettrolitico
- Embolia/Embolizzazione comprendente aria, microparticelle, materiale calcifico o trombo
- Endocardite
- Irritazione esofagea
- Perforazione o stenosi esofagea
- Intolleranza all'attività fisica o debolezza
- Febbre
- Mancato recupero di qualsiasi componente del sistema PASCAL
- Infarto o sanguinamento gastrointestinale
- Insufficienza cardiaca
- Ematoma
- Compromissione emodinamica

- Emolisi
- Emorragia che richiede trasfusione o intervento
- Ipertensione
- Ipotensione
- Deterioramento dell'impianto (usura, rottura, frattura o altro)
- Embolizzazione dell'impianto
- Errato posizionamento dell'impianto o mancato posizionamento nella sede prevista
- Migrazione dell'impianto
- Trombosi dell'impianto
- Infiezione
- Infiammazione
- Ostruzione LVOT
- Ischemia mesenterica
- Insufficienza d'organo multisistemica
- Infarto miocardico
- Nausea e/o vomito
- Lesione nervosa
- Sintomi neurologici, tra cui discinesia, senza diagnosi di attacco ischemico transitorio (TIA) o ictus
- Eventi tromboembolici non neurologici
- Dolore
- Danno al muscolo papillare
- Paralisi
- Embolizzazione dei componenti del sistema PASCAL
- Ischemia periferica
- Versamento pleurico
- Edema polmonare
- Embolia polmonare
- Reazione ad agenti antipiastrinici o anticoagulanti
- Scompenso renale
- Insufficienza renale
- Compromissione respiratoria, blocco respiratorio, atelettasia, polmonite - possono richiedere la ventilazione prolungata
- Sanguinamento retroperitoneale
- Danno o perforazione settale
- Setticemia, sepsi
- Lesioni cutanee, ustioni o alterazioni tessutali dovute all'esposizione a radiazioni ionizzanti
- Fissaggio del dispositivo a un singolo lembo (SLDA)
- Ictus
- Sincope
- Attacco ischemico transitorio (TIA)
- Infiezione e/o sanguinamento delle vie urinarie
- Danno valvolare
- Stenosi valvolare
- Rigurgito valvolare
- Lesioni vascolari o traumi, comprese dissezione o occlusione
- Spasmo del vaso
- Danno o perforazione della parete ventricolare
- Deiscenza, guarigione ritardata o incompleta della ferita
- Peggioramento dell'insufficienza cardiaca

- Peggioramento del rigurgito/dell'insufficienza valvolare

6.0 Fornitura

6.1 Confezione

La guaina di guida, il sistema di impianto e lo stabilizzatore sono confezionati singolarmente e sterilizzati con ossido di etilene. Il tavolo da lavoro è confezionato e fornito non sterile.

6.2 Conservazione

Il sistema PASCAL deve essere conservato in un luogo fresco e asciutto.

7.0 Istruzioni per l'uso

7.1 Formazione dei medici

Il medico impiantista deve essere esperto di tecniche transcatetere e deve avere ricevuto una formazione sul sistema PASCAL e sulla procedura di impianto. La decisione finale in merito all'impianto del dispositivo PASCAL deve essere presa all'interno di centri specialistici e da medici specializzati nel trattamento del rigurgito mitralico, che possono definire una probabilità realistica di osservare miglioramenti clinici rilevanti in base allo stadio della patologia e alla comorbilità.

7.2 Attrezzature e materiali

- Attrezzature standard per laboratorio di cateterizzazione cardiaca
- Sistema fluoroscopico
- Apparecchiatura per ecocardiografia transesofagea (TEE) (2D e 3D)
- Catetere "pigtail" per iniezione di contrasto (con guaina compatibile)
- Kit di venipuntura
- Ago, guaina e filo guida transtettali
- Filo guida da 0,89 mm (0,035 pollici) a lunghezza variabile
- Contenitori
- Siringhe da 50-60 cc con attacco luer-lock
- Soluzione fisiologica eparinizzata
- Emostato
- Asciugamani chirurgici (ad esempio, misura 43 x 69 cm)
- Facoltativi: dilatatori progressivi
- Facoltativo: flacone di soluzione fisiologica a infusione continua (asta per fleboclisi mobile, tubo EV con rotelle bloccaflusso, sacche da 1 litro di soluzione fisiologica sterile eparinizzata)
- Facoltativo: dispositivo di monitoraggio della pressione

7.3 Preparazione del dispositivo

7.3.1 Tavolo da lavoro

Passaggio	Procedura
1	Rimuovere il tavolo o i tavoli da lavoro dalla confezione e ispezionarli per escludere la presenza di danni.
2	Montare il tavolo o i tavoli da lavoro come mostrato nella Figura 7.

7.3.2 Stabilizzatore

Passaggio	Procedura
1	Estrarre lo stabilizzatore dalla confezione e ispezionarlo per escludere la presenza di danni.
2	Montare lo stabilizzatore come mostrato nella Figura 6.

7.3.3 Guaina di guida

Passaggio	Procedura
1	Estrarre la guaina di guida, il caricatore e l'introduttore dalla confezione e ispezionarli per escludere la presenza di danni evidenti.
2	Tenendo la punta distale sollevata, irrigare e disaerare la guaina di guida con soluzione fisiologica eparinizzata.
3	Tenendo la punta distale sollevata, inserire l'introduttore nella guaina di guida. Irrigare l'introduttore e pulire la guaina di guida con soluzione fisiologica eparinizzata prima dell'uso.

7.3.4 Sistema di impianto

Passaggio	Procedura
1	Rimuovere il sistema di impianto e il caricatore dalla confezione e ispezionarli per escludere la presenza di danni evidenti. Verificare che entrambi i rubinetti di arresto dei dispositivi di scorrimento siano in posizione di apertura. AVVERTENZA: Se i rubinetti di arresto dei dispositivi di scorrimento non sono in posizione di apertura, l'uso del dispositivo potrebbe provocare infezioni.
2	Far avanzare la manopola di attivazione (ruotare la manopola in senso antiorario o premere il pulsante di attivazione per spingere avanti la manopola di attivazione) finché non è allineata con lo strumento di posizionamento delle graffette.
3	Rimuovere il perno dei dispositivi di scorrimento e rimuovere le suture. Bloccare i rubinetti di arresto dei dispositivi di scorrimento e fissare il relativo perno. Rimuovere lo strumento di posizionamento delle graffette.
4	Ritirare completamente e far avanzare i dispositivi di scorrimento per verificare il corretto movimento delle graffette e chiudere l'impianto (ruotare la manopola di attivazione in senso orario o premere il pulsante di attivazione per ritirare la manopola di attivazione).
5	Far avanzare il catetere orientabile. Accertarsi che i dispositivi di scorrimento e la manopola di attivazione siano completamente ritratti. Orientare verticalmente l'impugnatura del catetere dell'impianto in modo che la manopola di rilascio si trovi contro il tavolo da lavoro.
6	Irrigare il catetere dell'impianto con soluzione fisiologica eparinizzata.
7	Quando si osserva la fuoriuscita della soluzione fisiologica dall'estremità distale del catetere dell'impianto, abbassare l'impugnatura del catetere dell'impianto e sollevare l'estremità distale del catetere dell'impianto continuando a irrigare con soluzione fisiologica eparinizzata.
8	Ritirare completamente il catetere orientabile. Far avanzare i dispositivi di scorrimento e la manopola di attivazione per porre l'impianto in posizione allungata.
9	Rimuovere il cappuccio del caricatore e guidarlo sul sistema di impianto.
10	Inserire l'impianto attraverso l'estremità prossimale del caricatore finché non esce dall'estremità distale. Unire il caricatore e il cappuccio del caricatore.
11	Tenendo il caricatore e la punta distale sollevati, irrigare con soluzione fisiologica eparinizzata attraverso il catetere orientabile.

Passaggio	Procedura
12	Ritirare gradualmente il catetere dell'impianto nel catetere orientabile e l'impianto nel caricatore, continuando a irrigare attraverso il catetere orientabile finché l'estremità distale dell'impianto non è completamente inserita nel caricatore.

7.4 Procedura di impianto

L'introduzione dell'impianto deve essere eseguita in anestesia generale con monitoraggio emodinamico in una sala operatoria, una sala operatoria ibrida o un laboratorio di cateterismo dotati di apparecchiature di imaging fluoroscopico ed ecocardiografico.

Nota: Prima della procedura di impianto, consultare le considerazioni anatomiche (Sezione 3.1) in quanto l'uso al di fuori delle condizioni indicate potrebbe interferire con il posizionamento dell'impianto o con l'inserimento del lembo della valvola mitrale.

ATTENZIONE: Nel corso della procedura, somministrare eparina in modo da mantenere un valore ACT ≥ 250 s.

ATTENZIONE: Una quantità eccessiva di mezzo di contrasto può portare a scompenso renale. Misurare il livello di creatinina del paziente prima della procedura. L'uso del mezzo di contrasto deve essere monitorato.

7.4.1 Preparazione del paziente

Passaggio	Procedura
1	Prima di procedere alla copertura del paziente con un telo sterile, montare e posizionare il tavolo o i tavoli da lavoro tra le gambe del paziente, regolandone l'altezza secondo necessità. Utilizzare asciugamani come supporto tra il tavolo o i tavoli da lavoro e le gambe del paziente. AVVERTENZA: Il tavolo da lavoro viene fornito non sterile; l'introduzione del tavolo da lavoro nel campo sterile può provocare infezioni.

7.4.2 Accesso e introduzione della guaina a livello della vena femorale

Passaggio	Procedura
1	Accedere alla vena femorale comune usando metodi di perforazione percutanea convenzionali.
2	Accedere all'atrio sinistro con tecniche transvenose e transettali usando metodi percutanei tradizionali e posizionare il filo guida nell'atrio sinistro. Dilatare il vaso se necessario. ATTENZIONE: Una puntura inappropriate può causare danni alla struttura cardiaca che richiedono riparazioni chirurgiche o altri interventi.
3	Utilizzando il meccanismo di flessione secondo necessità, inserire la guaina di guida con l'introduttore lungo il filo guida finché la punta della stessa non risulta saldamente posizionata nel setto. ATTENZIONE: La manipolazione eccessiva può causare la dislocazione o l'interferenza di un dispositivo impiantato in precedenza e danni alla struttura cardiaca che richiedono riparazioni chirurgiche o altri interventi.

Passaggio	Procedura
4	<p>Estrarre l'introduttore e il filo guida. Non aspirare né irrigare la guaina di guida finché il sistema di impianto non è stato inserito.</p> <p>ATTENZIONE: L'aspirazione o il collegamento di un'irrigazione continua con soluzione fisiologica alla guaina di guida prima dell'inserimento del sistema di impianto può provocare embolia gassosa.</p>

7.4.3 Introduzione dell'impianto

Passaggio	Procedura
1	Inserire il sistema di impianto con il caricatore all'interno della guaina di guida.
2	Far avanzare il sistema di impianto fino a far fuoriuscire l'impianto dal caricatore. Ritrarre e rimuovere il caricatore.
3	<p>Aspirare e irrigare la guaina di guida con soluzione fisiologica eparinizzata. Utilizzando la siringa specificata, aspirare almeno 45 cc.</p> <p>ATTENZIONE: La mancata aspirazione completa della guaina di guida può provocare embolia gassosa.</p>
4	<p>Se lo si desidera, collegare l'infusione continua della soluzione fisiologica al catetere dell'impianto.</p> <p>ATTENZIONE: Il collegamento dell'infusione continua della soluzione fisiologica al sistema di impianto prima dell'aspirazione può provocare embolia gassosa.</p>
5	Far avanzare il sistema di impianto fino a far fuoriuscire l'impianto dall'estremità distale della guaina di guida.
6	Ritrarre la manopola di attivazione per porre l'impianto in posizione di chiusura. Ritrarre i dispositivi di scorrimento.
7	Regolare la guaina di guida e fissarla allo stabilizzatore secondo necessità.
8	<p>A discrezione del medico curante, se si utilizza il monitoraggio della pressione per valutare in modo costante la pressione atriale durante la procedura, seguire le istruzioni per l'uso del produttore del sistema di monitoraggio della pressione. Collegare un dispositivo di monitoraggio della pressione riempito di fluido al catetere orientabile. Aspirare, quindi calibrare a livello del cuore del paziente prima di ottenere la misurazione.</p> <p>Nota: Il sistema di monitoraggio della pressione deve essere utilizzato mediante guida ecografica. La pressione deve essere riconciliata con le letture echo e Doppler. Quando si valuta la pressione atriale, accertarsi che la punta distale del catetere dell'impianto fuoriesca completamente dal catetere orientabile.</p>

Passaggio	Procedura
9	<p>Far avanzare il sistema di impianto secondo necessità. Manipolare il catetere orientabile e la guaina di guida (flesso-non flesso, torsione in direzioni opposte, avanzamento-ritrazione) secondo necessità finché l'impianto non risulta centrato nella zona di coaptazione di destinazione con la traiettoria appropriata.</p> <p>ATTENZIONE: La manipolazione eccessiva può causare la dislocazione o l'interferenza di un dispositivo impiantato in precedenza e danni alla struttura cardiaca che richiedono riparazioni chirurgiche o altri interventi.</p> <p>Nota: La banda del marcitore radiopaco sul catetere orientabile indica l'estremità della sezione di flessione e può essere osservata sotto fluoroscopia.</p>
10	Far avanzare la manopola di attivazione per porre l'impianto nella posizione pronta per agganciare il lembo.
11	Torcere il catetere dell'impianto secondo necessità per orientare le alette.
12	Far avanzare l'impianto attraverso la valvola finché le alette non si trovano al di sotto del bordo libero dei lembi.
13	<p>Verificare la posizione e l'orientamento dell'impianto e regolare leggermente la posizione in base alle esigenze.</p> <p>ATTENZIONE: La manipolazione eccessiva dell'impianto al di sotto dei lembi può far sì che l'impianto rimanga intrappolato nelle corde; l'intrappolamento cordale può causare lesioni cardiache, peggioramento del rigurgito e difficoltà o impossibilità di rimozione dell'impianto, con necessità di ulteriori interventi.</p>
14	Sotto la guida dell'imaging, ritrarre l'impianto fino a quando i lembi non si trovano tra le alette e le graffette.
15	<p>Far avanzare i dispositivi di scorrimento in modo che i lembi siano saldamente fissati tra le graffette e le alette.</p> <p>È possibile eseguire questa operazione simultaneamente per entrambi i lembi (perno dei dispositivi di scorrimento inserito per spostare entrambe le graffette) o per ogni lembo singolarmente (perno dei dispositivi di scorrimento disinserito per spostare una singola graffetta).</p>
16	<p>Verificare l'inserimento dei lembi con l'imaging.</p> <p>Se i lembi non sono saldamente fissati tra le graffette e le alette, ritrarre i dispositivi di scorrimento per rilasciare i lembi e ripetere.</p>
17	Una volta che i lembi sono saldamente posizionati tra le graffette e le alette, chiudere l'impianto.
18	Far avanzare leggermente il catetere dell'impianto per rilasciare la tensione esercitata sui lembi.

Passaggio	Procedura	Passaggio	Procedura								
19	<p>Valutare il rigurgito e riposizionare se necessario. Una volta confermata la posizione dell'impianto, verificare che l'impianto sia chiuso.</p> <p>Se occorre effettuare il riposizionamento all'interno del ventricolo, ritrarre i dispositivi di scorrimento e far avanzare la manopola di attivazione al fine di porre l'impianto nella posizione pronta per agganciare il lembo. Regolare le graffette e l'orientamento dell'impianto, se necessario.</p> <p>Se occorre effettuare il riposizionamento all'interno dell'atrio, ritrarre i dispositivi di scorrimento e far avanzare la manopola di attivazione al fine di allungare l'impianto e ritrarre nuovamente l'impianto nell'atrio.</p> <p>ATTENZIONE: Il mancato allungamento dell'impianto quando si effettua la ritrazione nell'atrio sinistro durante il riposizionamento può provocare danni ai lembi o intrappolamenti cordali.</p> <p>ATTENZIONE: Il mancato rilascio dei lembi dalle graffette e dalle alette prima del riposizionamento può causare danni dei lembi.</p>		<p>ATTENZIONE: Il mancato taglio della sutura nella sede prescritta può impedire il rilascio dell'impianto o provocare l'introduzione di fibre e conseguenti micro-embolie.</p> <p>ATTENZIONE: La mancata osservanza delle misure di rilascio prescritte può comportare difficoltà o impossibilità di rilascio dell'impianto, con necessità di ulteriori interventi.</p> <p>ATTENZIONE: Il rilascio dell'impianto prima della conferma che i lembi siano saldamente agganciati tra le alette e le graffette può provocare un movimento o una dislocazione dell'impianto determinando un fissaggio del dispositivo a un singolo lembo (SLDA) o altri potenziali eventi avversi, condizioni che richiedono un ulteriore intervento.</p> <p>AVVERTENZA: Il riutilizzo dei dispositivi (inclusi il sistema di impianto e la guaina di guida) dopo il recupero può causare un'embolia da materiali estranei o un'infezione. Il dispositivo potrebbe non funzionare correttamente a seguito di tentativi di riutilizzo.</p> <p>Nota: Se viene posizionato un impianto aggiuntivo per decisione del medico curante, prestare attenzione per evitare la dislocazione dell'impianto posizionato in precedenza. Attraversare la valvola con una configurazione impianto a profilo basso può ridurre al minimo le interazioni con l'impianto posizionato in precedenza.</p> <p>ATTENZIONE: La manipolazione eccessiva può causare la dislocazione o l'interferenza di un dispositivo impiantato in precedenza e danni alla struttura cardiaca che richiedono riparazioni chirurgiche o altri interventi.</p>								
20	<p>Per rilasciare l'impianto dal catetere:</p> <ol style="list-style-type: none"> Accertarsi che la punta distale del catetere dell'impianto fuoriesca completamente dal catetere orientabile. Tagliare la sutura esterna sull'estremità prossimale di ogni dispositivo di scorrimento. Aprire entrambi i rubinetti di arresto dei dispositivi di scorrimento per sbloccare le suture. Tirare il perno dei dispositivi di scorrimento per rimuovere completamente le suture. Chiudere entrambi i rubinetti di arresto dei dispositivi di scorrimento dopo la rimozione delle suture. Rimuovere il perno di rilascio. Ruotare in senso antiorario e ritrarre la manopola di rilascio finché l'impianto non viene rilasciato, come confermato attraverso l'imaging. <p>Nota: Prima del rilascio dell'impianto, se necessario, è possibile recuperare il sistema di impianto all'interno della guaina di guida per la rimozione. Per il recupero:</p> <ol style="list-style-type: none"> Ritrarre i dispositivi di scorrimento. Allungare l'impianto. Quindi ritrarlo all'interno dell'atrio. Porre l'impianto in posizione di chiusura. Raddrizzare il catetere orientabile e ritrarre il sistema di impianto finché l'impianto non è in posizione adiacente alla punta della guaina di guida. Far avanzare i dispositivi di scorrimento. Porre l'impianto in posizione allungata. Ritrarre i dispositivi di scorrimento per aprire le graffette a circa 45° su ciascun lato. Ritrarre l'intero sistema di impianto attraverso la guaina di guida. 		<p>7.4.4 Rimozione e chiusura del dispositivo</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Passaggio</th><th>Procedura</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td>Ritrarre completamente il catetere dell'impianto nel catetere orientabile. Raddrizzare e rimuovere gradualmente il sistema di impianto. Raddrizzare e rimuovere gradualmente la guaina di guida.</td></tr> <tr> <td>2</td><td>ATTENZIONE: Il mancato raddrizzamento dei dispositivi prima della rimozione può causare un danno ai vasi.</td></tr> <tr> <td>2</td><td>Eseguire la chiusura percutanea standard del sito di accesso.</td></tr> </tbody> </table>	Passaggio	Procedura	1	Ritrarre completamente il catetere dell'impianto nel catetere orientabile. Raddrizzare e rimuovere gradualmente il sistema di impianto. Raddrizzare e rimuovere gradualmente la guaina di guida.	2	ATTENZIONE: Il mancato raddrizzamento dei dispositivi prima della rimozione può causare un danno ai vasi.	2	Eseguire la chiusura percutanea standard del sito di accesso.
Passaggio	Procedura										
1	Ritrarre completamente il catetere dell'impianto nel catetere orientabile. Raddrizzare e rimuovere gradualmente il sistema di impianto. Raddrizzare e rimuovere gradualmente la guaina di guida.										
2	ATTENZIONE: Il mancato raddrizzamento dei dispositivi prima della rimozione può causare un danno ai vasi.										
2	Eseguire la chiusura percutanea standard del sito di accesso.										

8.0 Sicurezza della risonanza magnetica (RM)

Test non clinici hanno dimostrato che l'impianto PASCAL è a compatibilità RM condizionata. Un paziente portatore di questo dispositivo può essere sottoposto a scansione in modo sicuro in un sistema RM che soddisfi le seguenti condizioni:

- Campi magnetici statici di 1,5 T e 3,0 T
- Campo magnetico a gradiente spaziale massimo di 3.000 gauss/cm (30 T/m)
- Tasso di assorbimento specifico (SAR) massimo mediato per corpo intero riferito dal sistema RM pari a 4 W/kg (modalità operativa controllata in primo livello)

Nelle condizioni di scansione sopra definite, si prevede che l'impianto produca un aumento massimo della temperatura inferiore a 4 °C dopo 15 minuti di scansione continua.

Nei test non clinici, l'artefatto dell'immagine causato dal dispositivo può estendersi fino a 10 mm dall'impianto durante una risonanza a sequenza di impulsi gradient echo peggiore con un sistema RM a 3,0 T.

9.0 Impianto recuperato e smaltimento del dispositivo

Edwards Lifesciences è interessata al recupero dei campioni clinici dell'impianto per scopi di analisi. Una relazione scritta riassuntiva dei risultati sarà fornita al termine della nostra valutazione. Si prega di contattare Edwards per restituire l'impianto recuperato.

Se si decide di restituire qualsiasi dispositivo, attenersi alle seguenti istruzioni:

- Confezione non aperta con barriera sterile integra:**

se i sacchetti non sono stati aperti, restituire il dispositivo nella confezione originale.

- Confezione aperta ma impianto non eseguito:**

se un sacchetto è stato aperto, il dispositivo non è più sterile. Restituire il dispositivo nella confezione originale.

- Impianto espiantato:**

l'impianto espiantato deve essere collocato in un fissativo istologico adeguato, come formalina al 10% o glutaraldeide al 2%, e restituito a Edwards.

9.1 Smaltimento

I dispositivi utilizzati possono essere trattati e smaltiti in maniera analoga ai rifiuti ospedalieri e ai materiali a rischio biologico in conformità alle normative locali poiché non esistono rischi particolari legati allo smaltimento di questi dispositivi.

10.0 Riepilogo dell'esperienza clinica

I dati clinici riportati in questa sezione includono le informazioni ottenute dallo studio clinico CLASP sul sistema PASCAL di riparazione transcatetere della valvola nella valvola mitrale.

Per valutare la sicurezza, le prestazioni e i risultati clinici del sistema PASCAL, è stato condotto uno studio multicentrico, multinazionale, prospettico e a braccio singolo (CLASP). Tutti i pazienti dello studio sono stati valutati con un follow-up clinico a 30 giorni, 6 mesi e 1 anno, che proseguirà con cadenza annuale nei 5 anni successivi alla procedura di impianto.

L'endpoint di sicurezza primario dello studio CLASP era un insieme di eventi avversi gravi (MAE, Major Adverse Events) a 30 giorni. I MAE includono: mortalità cardiovascolare, ictus, infarto miocardico, necessità di nuova terapia renale sostitutiva, grave sanguinamento e nuovo intervento per via di complicanze correlate al dispositivo oggetto dello studio.

Gli endpoint prestazionali primari dello studio includono il successo del dispositivo, il successo della procedura e il successo clinico. Gli endpoint secondari dello studio includono risultati clinici, di sicurezza e funzionali a 30 giorni, 6 mesi, 1 anno e a punti temporali di follow-up annuali.

Per "successo del dispositivo" si intende l'installazione del dispositivo secondo quanto previsto e il recupero completo del sistema di rilascio al momento dell'uscita del paziente dal laboratorio di cateterizzazione cardiaca. L'analisi del successo del dispositivo è stata effettuata per ciascun dispositivo.

Per "successo della procedura" si intende il successo del dispositivo con gravità di RM ≤2+ alla dimissione (valutata da laboratorio ecocardiografico principale) e senza necessità di intervento chirurgico o percutaneo

precedentemente alla dimissione dall'ospedale. Il successo della procedura è stato valutato per ciascun paziente.

Per "successo clinico" si intende il successo della procedura con evidenza di riduzione dell'RM ≤ 2+ e senza MAE a 30 giorni (analizzato per ciascun paziente).

Un laboratorio principale indipendente ha valutato tutti i dati ecocardiografici. Una commissione sugli eventi clinici (CEC, Clinical Events Committee) indipendente ha valutato gli eventi di sicurezza, mentre un comitato di monitoraggio della sicurezza dei dati (DSMB, Data Safety Monitoring Board) ha riesaminato in maniera indipendente i dati aggregati sulla sicurezza e ha valutato i trend relativi agli eventi avversi, oltre al loro effetto sulla conduzione dello studio e sulla valutazione del rischio del dispositivo.

10.1 Risultati dello studio CLASP

L'età media dei pazienti in cura era di 75,4 anni e il 55,0% era di sesso maschile. Tutti i pazienti soffrivano di insufficienza cardiaca di classe II, III o IV, secondo la classificazione della New York Heart Association (NYHA). I punteggi medi Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II ed STS Mortality Score erano rispettivamente del 14,4%, 5,8% e 4,7%. Al basale, il 50,9% dei pazienti presentava RM da moderato a grave, mentre il 48,1% presentava RM grave.

10.1.1 Prestazioni

L'endpoint prestazionale includeva tre componenti di successo: successo del dispositivo, successo della procedura e successo clinico. Il successo del dispositivo è stato ottenuto nel 92,0% dei dispositivi utilizzati. Il successo della procedura è stato ottenuto nel 93,5% dei pazienti. Il successo clinico è stato ottenuto nell'86,0% dei pazienti.

10.1.2 Sicurezza

A 30 giorni, il tasso composito di MAE è stato dell'8,0%. Nove pazienti hanno manifestato 11 MAE prima della visita di follow-up a 30 giorni. I MAE valutati dalla CEC a 30 giorni per ciascun conteggio vengono mostrati di seguito.

Eventi avversi gravi (MAE)	Statistiche di riepilogo
Mortalità cardiovascolare	0,9% (1/112)
Ictus	0,9% (1/112)
Infarto miocardico	0,0% (0/112)
Nuova necessità di terapia renale sostitutiva	0,0% (0/112)
Grave sanguinamento	7,1% (8/112)
Nuovo intervento per via di complicanze correlate al dispositivo dello studio	0,9% (1/112)
Tasso composito di MAE	8,0% (9/112)

Nota: Misure categoriche - % (n/n. totale)

Nella popolazione complessiva, è stata osservata una riduzione del livello di RM (ossia RM ≤2+) nel 95,3% dei pazienti al momento della dimissione, nel 96,1% a 30 giorni, nel 98,8% a 6 mesi e nel 100% a 1 anno.

10.1.3 Conclusione dello studio

I dati raccolti nel corso dello studio CLASP confermano la sicurezza e le prestazioni del sistema PASCAL nei pazienti con rigurgito mitralico. Il numero di pazienti con follow-up pari o superiore a un anno è limitato e i dati di follow-up a lungo termine sono raccolti attraverso uno studio di follow-up clinico post-marketing.

Edwards PASCAL -transkatheterreparatiesysteem voor klep

Gebruiksaanwijzing

Inhoud Edwards PASCAL -transkatheterreparatiesysteem voor klep (hier aangeduid als het PASCAL -systeem):

Hulpmiddel	Model	Nabestellingsnummer
Implanteersysteem	10000IS	10000ISCE
Geleideschacht	10000GS	10000GSCE
Stabilisator	10000ST	10000STCE
Tafel	10000T	10000TCE

• **Implanteersysteem**

Het implanteersysteem bestaat uit de stuurbare katheter (buitenste laag), de implantaatkatheter (binnenste laag) en het PASCAL -implantaat. Met het implanteersysteem kan het PASCAL -implantaat percutaan bij de klep worden geplaatst, via een toegang in de femorale ader, met behulp van een transveneuse, transseptale benadering.

• **PASCAL -implantaat (Afbeeldingen 1-3)**

Het PASCAL -implantaat (hier aangeduid als implantaat) wordt geplaatst en bevestigd aan de klepladen van de klep, en doet dienst als vulstof in de regurgitatieopening. De belangrijkste componenten van het implantaat zijn het vulelement, de paddles en sluitingen van nitinol, bedekt met polyethylentereftalaat. Andere bestanddelen van het implantaat zijn een titanium moer en bout, een PEEK-bus en een siliconenafdichting.

Het implantaat heeft vier paddleposities: langgerekt, gesloten, klaar voor het vastleggen van het kleplad en voor een vastgelegd kleplad.

Het implantaat wordt geleverd in een enkele maat, speciaal voor het behandelen van patiënten die in aanmerking komen voor behandeling in overeenstemming met deze gebruiksaanwijzing.

• **Stuurbare katheter (Afbeelding 4)**

De stuurbare katheter heeft een roterende bedieningsknop voor het bedienen van het flexiemechanisme voor de navigatie en positionering van het implantaat op de doellocatie. Een radiopake markeringsband op het distale gedeelte van de katheter geeft aan waar het einde van het flexiegedeelte zich bevindt.

• **Implantaatkatheter (Afbeelding 4)**

Het implantaat is door middel van hechtingen en een van schroefdraad voorziene schacht bevestigd aan de implantaatkatheter. De drie primaire bedieningselementen zijn de schuifregelaars, de van schroefdraad voorziene bedieningsknop en de ontkoppelknop. De schuifregelaars regelen de implantaatsluitingen (de sluitingen gaan omhoog door de schuifregelaars terug te trekken en omlaag door de schuifregelaars uit te duwen). De bedieningsknop met schroefdraad regelt de implantaatpaddles (de paddles worden gesloten door de bedieningsknop terug te trekken en geopend door de bedieningsknop uit te duwen). De ontkoppelknop regelt het loskoppelen

Edwards, Edwards Lifesciences, het logo met de gestileerde E, CLASP en PASCAL zijn handelsmerken van Edwards Lifesciences Corporation. Alle andere handelsmerken zijn eigendom van de respectieve eigenaren.

van het implantaat van de implantaatkatheter. De implantaatkatheter is gevoren in de stuurbare katheter bevestigd.

• **Geleideschacht (Afbeelding 5)**

De geleideschachtset bevat een stuurbare geleideschacht en een introducer. De geleideschacht biedt toegang tot het linkeratrium. Het heeft een hydrofiele coating en een roterende bedieningsknop voor het bedienen van het flexiemechanisme voor het positioneren van de geleideschacht op de doellocatie. De introducer is compatibel met een voerdraad van 0,89 mm (0,035 inch).

• **Stabilisator (Afbeelding 6)**

De stabilisator grijpt het neusstuk van de geleideschacht of de stuurbare katheter om de katheterpositionering te ondersteunen en te handhaven. Een neerdrukmechanisme koppelt/ontkoppelt de katheter om indien nodig te herpositioneren. Het gebruik van de stabilisator is optioneel.

• **Tafel (Afbeelding 7)**

De tafel wordt buiten het steriele veld gebruikt als stabiel platform voor het implanteersysteem, de geleideschacht en de stabilisator. De tafel is in hoogte verstelbaar. Het gebruik van de tafel is optioneel.

• **Inbrenghulpmiddel (Afbeelding 8)**

Het verwijderbare inbrenghulpmiddel wordt gebruikt bij het inbrengen van de implantaat- en plaatsingskatheters via de afdichtingen van de geleideschacht. Het inbrenghulpmiddel wordt voor uw bedieningsgemak meegeleverd in de verpakking van het implanteersysteem en/of de geleideschacht.

1.0 Indicaties

Het Edwards PASCAL -transkatheterreparatiesysteem voor kleppen is geïndiceerd voor de percutane reconstructie van een insufficiënte mitralisklep door middel van benadering via het weefsel.

2.0 Contra-indicaties

Het PASCAL -systeem is gecontra-indiceerd bij patiënten met:

- Patiënt bij wie een TEE is gecontra-indiceerd of screenings-TEE niet gelukt is
- Echocardiografisch bewijs voor intracardiale massa, trombus of weefselgroei
- Contra-indicatie voor transseptale katheterisatie
- Aanwezigheid van een geocludeerd of getromboliseerd vena cava inferior-filter dat interfereert met de plaatsingskatheter of aanwezigheid van ipsilaterale diepveneuse trombose
- Bekende overgevoeligheid voor nitinol (nikkel of titanium) of een contra-indicatie voor procedurele medicatie, die niet adequaat medisch kan worden behandeld
- Hemorragische diathese of coagulopathie in de voorgeschiedenis, of indien patiënt bloedtransfusies weigert

3.0 Waarschuwingen

3.1 Anatomische overwegingen

Voor optimale resultaten moet rekening gehouden worden met de volgende anatomische patiëntkenmerken. De veiligheid en effectiviteit van het PASCAL -systeem buiten deze omstandigheden is niet vastgesteld. Gebruik buiten deze omstandigheden kan interfereren met de plaatsing van het implantaat of het inbrengen van het mitraliskleplad.

- Aangetoonde matige tot ernstige verkalking in het grijpgebied

- Aangetoonde ernstige verkalking in de annulus of het subvalvulaire apparaat
- Aanwezigheid van een aanzienlijke scheur of perforatie in het grijpgebied
- Slipbreedte > 15 mm en/of slippat > 10 mm
- Mobiliteitslengte van het klepblad < 8 mm
- Transseptale punctiehoogte < 3,5 cm
- LA-diameter ≤ 35 mm
- Aanwezigheid van twee of meer significante jets
- Aanwezigheid van een significante jet in het commissuurgebied
- Mitralisklepgebied (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Gebruik van het hulpmiddel

- De hulpmiddelen zijn uitsluitend ontworpen, bedoeld en gedistribueerd voor eenmalig gebruik. Er zijn geen gegevens die de steriliteit, niet-pyrogeniciteit en functionaliteit van de hulpmiddelen na opnieuw gebruiken ondersteunen.
- Om infectie te voorkomen moeten de hulpmiddelen worden gebruikt met de standaard steriele techniek.
- Stel de hulpmiddelen niet bloot aan oplossingen, chemicaliën enz., met uitzondering van de steriele fysiologische en/of gehepariniseerde zoutoplossing. Dit kan leiden tot onherstelbare schade aan het hulpmiddel, die mogelijk niet zichtbaar is bij visuele inspectie.
- Gebruik geen van de hulpmiddelen in aanwezigheid van brandbare of ontvlambare gassen, anesthetica of reinigings-/desinfectiemiddelen.
- Gebruik de hulpmiddelen niet als de vervaldatum is verstreken.
- Gebruik de hulpmiddelen niet als het zegel op de verpakking is verbroken of als de verpakking van steriele hulpmiddelen is beschadigd.
- Gebruik geen van de hulpmiddelen indien deze op enigerlei wijze zijn gevallen, beschadigd of verkeerd gehanteerd.
- Tijdens de voorbereiding en gedurende de gehele procedure moeten standaard spoel- en ontluchtingstechnieken worden gebruikt, om het ontstaan van luchtembolie te voorkomen.

3.3 Klinische waarschuwingen

- Zoals bij elk geïplanteerd medisch hulpmiddel kunnen er immunologische bijwerkingen optreden.
- Ernstige bijwerkingen, soms met chirurgische interventie en/of overlijden tot gevolg, kunnen verband houden met het gebruik van dit systeem ("Mogelijke bijwerkingen"). Vóór gebruik moet aan elke toekomstige patiënt een volledige uitleg van de voordeelen en risico's worden gegeven.
- Zorgvuldige en voortdurende medische follow-up wordt geadviseerd, zodat implantaatgerelateerde complicaties kunnen worden gediagnosticeerd en op de juiste wijze worden behandeld.
- De arts moet beslissen over antistollingstherapie volgens de richtlijnen van de instelling.

4.0 Voorzorgsmaatregelen

4.1 Voorzorgsmaatregelen vóór gebruik

- Selectie van patiënten moet gebeuren door een multidisciplinair hartteam op het gebied van het behandelen van mitralisklepregurgitatie, om het risico voor de patiënt en de anatomische geschiktheid te beoordelen.

4.2 Voorzorgsmaatregelen na gebruik

- De houdbaarheid op lange termijn is voor het implantaat niet vastgesteld. Er wordt een regelmatige medische follow-up geadviseerd om de prestaties van het implantaat te beoordelen.
- Na klepreparatie met behulp van het PASCAL -implantaat kan kortdurende antistollingstherapie nodig zijn. Schrijf een antistollings- en andere medische behandeling voor volgens de richtlijnen van de instelling.

5.0 Mogelijke bijwerkingen

Complicaties die samenhangen met standaard hartkatheterisatie, het gebruik van anesthesie en het gebruik van het PASCAL -systeem kunnen leiden tot de volgende resultaten: conversie naar open chirurgie, urgente of niet-urgente heroperatie, explantatie, permanente invaliditeit of overlijden. Artsen worden verzocht om melding te maken bij Edwards of de toegewezen ziekenhuisautoriteiten in het geval van voorvallen die vermoedelijk gerelateerd zijn aan het hulpmiddel.

De volgende verwachte bijwerkingen zijn bepaald als mogelijke complicaties van de PASCAL -implantatieprocedure:

- Afwijkende laboratoriumwaarden
- Allergische reactie op anestheticum, contrastmiddel, heparine, nitinol
- Bloedarmoede of verhoogde Hgb waardoor bloedtransfusie nodig kan zijn
- Aneurysma of pseudoaneurysma
- Angina pectoris of pijn op de borst
- Anafylactische shock
- Aritmieën - atriaal (d.w.z. AF, SVT)
- Aritmieën - ventriculair (d.w.z. VT, VF)
- Arterioveneuze fistels
- Atriaal septumletsel waarvoor interventie nodig is
- Bloeding
- Hartstilstand
- Hartfalen
- Cardiale schade, zoals perforatie
- Harttamponnade/pericardiale effusie
- Cardiogene shock
- Verstrekking of ruptuur van de chordae tendineae waarvoor mogelijk interventie nodig is
- Coagulopathie, stollingsstoornis, hemorragische diathese
- Letsel aan het conductiesysteem waardoor een permanente pacemaker nodig kan zijn
- Diepveneuze trombose (DVT)
- Verslechtering van de toestand van de natieve klep (scheuren of breuken van het klepblad, retractie van de klepbladen, verdikking van het klepblad)
- Losraken van eerder geplaatst implantaat
- Dyspneu
- Oedeem
- Verstoring van de elektrolytenbalans
- Embolie of embolisatie, zoals van lucht, deeltjes, kalkhoudend materiaal of trombus
- Endocarditis
- Slokdarmirritatie
- Slokdarmperforatie of -strictuur
- Bewegingsintolerantie of verzwakking

- Koorts
- PASCAL -systeemcomponenten niet terug kunnen halen
- Gastro-intestinale bloeding of infarct
- Hartfalen
- Hematoom
- Hemodynamisch compromis
- Hemolyse
- Bloedingen die transfusie of interventie vereisen
- Hypertensie
- Hypotensie
- Verslechtering van de toestand van het implantaat (slijtage, scheur, breuk of anders)
- Embolisatie van het implantaat
- Verkeerde positie van het implantaat of niet op de bedoelde locatie kunnen plaatsen
- Migratie van het implantaat
- Trombose bij het implantaat
- Infectie
- Ontsteking
- LVOT-obstructie
- Mesenterische ischemie
- Orgaanfalen in meerdere systemen
- Myocardinfarct
- Misselijkheid en/of braken
- Zenuwletsel
- Neurologische symptomen, zoals dyskinesie, zonder gediagnosticerde TIA of beroerte
- Niet-neurologische trombo-embolische voorvalen
- Pijn
- Papillaire spierschade
- Verlamming
- Embolisatie van een onderdeel van het PASCAL -systeem
- Perifere ischemie
- Pleurale effusie
- Longoedeem
- Longembolie
- Reactie op anti-bloedplaatjes- of antistollingsmiddelen
- Nierfalen
- Nierinsufficiëntie
- Respiratoire compromis, ademhalingsfalen, atelectase, pneumonie - waarvoor mogelijke verlengde ventilatie nodig is
- Retroperitoneale bloeding
- Beschadiging of perforatie van het septum
- Bloedvergiftiging, sepsis
- Huidverbranding, verwonding of weefselveranderingen als gevolg van blootstelling aan ioniserende straling
- Single leaflet device attachment (SLDA)
- Beroerte
- Syncope
- Voorbijgaande ischemische aanval (TIA)
- Infectie en/of bloeding van de urinewegen

- KlepletSEL
- Klepstenose
- Valvulaire regurgitatie
- Letsel of trauma van het bloedvat, zoals dissectie of occlusie
- Vaatspasmen
- Beschadiging of perforatie van de ventrikelwand
- Wonddehiscentie, vertraagde of onvolledige genezing
- Verergering van hartfalen
- Verergering van regurgitatie/klepinsufficiëntie

6.0 Leveringswijze

6.1 Verpakking

De geleideschacht, het implanteersysteem en de stabilisator worden individueel verpakt en gesteriliseerd met ethyleenoxide geleverd. De tafel wordt niet-steriel verpakt geleverd.

6.2 Opslag

Het PASCAL -systeem moet op een koele, droge plaats worden opgeslagen.

7.0 Gebruiksaanwijzing

7.1 Training van artsen

De implanterende arts moet ervaring hebben met transkathetertechnieken en getraind zijn in het PASCAL -systeem en de implantatieprocedure. De uiteindelijke beslissing voor implantatie van het PASCAL -hulpmiddel moet worden genomen door artsen die gespecialiseerd zijn in de behandeling van mitralisklepregurgitatie in gespecialiseerde centra, die kunnen bepalen of een redelijke kans op significante klinische verbetering te verwachten is op basis van het stadium van ziekte en de comorbiditeit.

7.2 Uitrusting en materialen

- Standaard laboratoriumapparatuur voor hartkatherisatie
- Fluoroscopiesysteem
- Mogelijkheden voor transoesophageale echocardiografie (TEE) (2D en 3D)
- Pigtail-katheter voor contrastinjectie (met compatibele schacht)
- Venapunctieset
- Transseptale naald, schacht en voerdraad
- Voerdraad met vervangingslengte van 0,89 mm (0,035 inch)
- Kommen
- Injectiespuiten van 50-60 cc met Luer-Lock-bevestiging
- Gehepariniseerde zoutoplossing
- Hemostaat
- Chirurgische doeken (bv. afmeting 43 x 69 cm)
- Optioneel: Step-updilatatoren
- Optioneel: Continu infuus van fysiologische zoutoplossing (rijdende infusystandaard, infuusslang met afsluiter voor het instelwiel, infuuszakken met 1 liter gehepariniseerde steriele zoutoplossing)
- Optioneel: Drukbewakingskraantje

7.3 Voorbereiding van het hulpmiddel

7.3.1 Tafel

Stap	Procedure
1	Haal de tafel(s) uit de verpakking en controleer op beschadigingen.
2	Montere de tafel(s) zoals weergegeven in Afbeelding 7.

7.3.2 Stabilisator

Stap	Procedure
1	Haal de stabilisator uit de verpakking en controleer of deze niet beschadigd is.
2	Monteer de stabilisator zoals weergegeven in Afbeelding 6.

7.3.3 Geleideschacht

Stap	Procedure
1	Haal de geleideschacht, het inbrenghulpmiddel en de introducer uit de verpakking en controleer of ze niet beschadigd zijn.
2	Spoel en ontluft de geleideschacht met gehepariniseerde zoutoplossing, terwijl u de distale punt omhoog houdt.
3	Breng de introducer in de geleideschacht, terwijl u de distale punt omhoog houdt. Spoel vóór gebruik de introducer door en veeg de geleideschacht schoon met gehepariniseerde zoutoplossing.

7.3.4 Implanteersysteem

Stap	Procedure
1	Verwijder het implanteersysteem en het inbrenghulpmiddel uit de verpakking en controleer of ze niet beschadigd zijn. Controleer of beide stopkranen van de schuifregelaar open staan. WAARSCHUWING: Als de stopkranen van de schuifregelaar niet open staan, kan het gebruiken van het hulpmiddel resulteren in een infectie.
2	Voer de bedieningsknop op (draai de bedieningsknop tegen de klok in of druk op de bedieningsknop om de bedieningsknop naar voren te duwen) totdat deze vlak tegen het instrument voor positionering van de sluitingen ligt.
3	Verwijder de pin van de schuifregelaar en zorg dat er geen speling meer is op de hechtdraad. Vergrendel de stopkranen van de schuifregelaar en zet de pin van de schuifregelaar vast. Verwijder het instrument voor positionering van de sluiting.
4	Trek de schuifregelaars helemaal terug en voer ze op om de juiste sluitingsbeweging te bevestigen en sluit het implantaat (draai de bedieningsknop met de klok mee of druk op de bedieningstoets om de bedieningsknop terug te trekken).
5	Voer de stuurbare katheter op. Zorg ervoor dat de schuifregelaars en de bedieningsknop volledig zijn teruggetrokken. Richt de handgreep van de implantaatkather in verticale positie, zodat de ontkoppelknop tegen de tafel aan ligt.
6	Spoel de implantaatkather met gehepariniseerde zoutoplossing.
7	Houd, zodra u zoutoplossing uit het distale uiteinde van de implantaatkather ziet lopen, de handgreep van de implantaatkather lager en til het distale uiteinde van de implantaatkather op. Blijf ondertussen spoelen met gehepariniseerde zoutoplossing.
8	Trek de stuurbare katheter volledig terug. Voer de schuifregelaars en bedieningsknop op om het implantaat in langgerekte positie te plaatsen.
9	Verwijder de kap van het inbrenghulpmiddel en leid deze op het implanteersysteem.
10	Breng het implantaat in door het proximale uiteinde van het inbrenghulpmiddel, totdat het er bij het distale uiteinde uit komt. Verbind het inbrenghulpmiddel met de kap van het inbrenghulpmiddel.

Stap	Procedure
11	Spoel de stuurbare katheter door met gehepariniseerde zoutoplossing, terwijl u het inbrenghulpmiddel en de distale punt omhoog houdt.
12	Trek de implantaatkather geleidelijk terug in de stuurbare katheter en het implantaat in het inbrenghulpmiddel, terwijl u de stuurbare katheter blijft doorspoelen totdat het distale uiteinde van het implantaat zich volledig in het inbrenghulpmiddel bevindt.

7.4 Implantatieprocedure

Het plaatsen van het implantaat moet worden uitgevoerd onder algemene anesthesie met hemodynamische bewaking in een operatiekamer, hybride operatiekamer of hartkatherisatielaboratorium met de mogelijkheid tot het maken van fluoroscopische en echocardiografische beelden.

Opmerking: Raadpleeg voorafgaande aan de implanteerprocedure de Anatomische overwegingen (Paragraaf 3.1), omdat gebruik buiten deze omstandigheden kan interfereren met de plaatsing van het implantaat of het inbrengen van het mitralisklepblad.

LET OP: Tijdens de procedure moet heparine worden toegediend om de ACT op ≥ 250 sec. te houden.

LET OP: Overmatig gebruik van contrastmiddelen kan leiden tot nierfalen. Bepaal het creatininegehalte van de patiënt voorafgaand aan de procedure. Het gebruik van contrastmiddelen moet worden bewaakt.

7.4.1 Voorbereiding van de patiënt

Stap	Procedure
1	Monteer en positioneer de tafel(s) tussen de benen van de patiënt, voorafgaand aan het steriel leggen van de patiënt, waarbij de hoogte van de tafel(s) naar behoefte wordt bijgesteld. Gebruik doeken als ondersteuning tussen de tafel(s) en de benen van de patiënt. WAARSCHUWING: De tafel wordt niet-steriel geleverd; het inbrengen van de tafel in het steriele veld kan resulteren in een infectie.

7.4.2 Toegang via femoraleader en inbrengen van de schacht

Stap	Procedure
1	Prik de femoraleader aan met behulp van conventionele percutane punctiemethoden.
2	Prik het linkeratrium aan met behulp van een transveneuze, transseptale techniek via een conventionele percutane methode en plaats de voerdraad in het linkeratrium. Dilateer het vat, indien nodig. LET OP: Een onjuiste punctie kan leiden tot beschadiging van de hartstructuur waarvoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.
3	Plaats de geleideschacht met de introducer over de voerdraad, totdat de punt van de geleideschacht stevig over het septum zit, indien nodig met behulp van een flexiemechanisme. LET OP: Als er te veel gemanipuleerd wordt, kan dit leiden tot verplaatsing of verstoring van een eerder geplaatst hulpmiddel, beschadiging van de hartstructuur waarvoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.

Stap	Procedure
4	<p>Verwijder de introducer en de voerdraad. Niet aspireren en spoel de geleideschacht niet door tot het implanteersysteem is ingebracht.</p> <p>LET OP: Als wordt geaspireerd of de continue fysiologische zoutoplossingsspoeling wordt aangesloten op de geleideschacht voordat het implanteersysteem is ingebracht, kan er luchtembolie ontstaan.</p>

7.4.3 Plaatsing van het implantaat

Stap	Procedure
1	Plaats het implanteersysteem in de geleideschacht, met behulp van het inbrenghulpmiddel.
2	Voer het implanteersysteem op totdat het implantaat het inbrenghulpmiddel uitkomt. Trek het inbrenghulpmiddel terug en verwijder dit.
3	<p>Aspireer en spoel de geleideschacht door met gehepariniseerde zoutoplossing. Aspireer met de gespecificeerde injectiespuit minimaal 45 cc.</p> <p>LET OP: Als de geleideschacht niet volledig wordt geaspireerd kan er luchtembolie ontstaan.</p>
4	<p>Sluit desgewenst het continue infuus met fysiologische zoutoplossing aan op de implantaatkatheter.</p> <p>LET OP: Als het continue fysiologische zoutoplossingsinfuus wordt aangesloten op het implanteersysteem vóór het aanzuigen, kan luchtembolie ontstaan.</p>
5	Voer het implanteersysteem op totdat het implantaat uit het distale uiteinde van de geleideschacht komt.
6	Trek de bedieningsknop terug om het implantaat in de gesloten positie te krijgen. Trek de schuifregelaars terug.
7	Stel de geleideschacht af en bevestig deze zo nodig aan de stabilisator.
8	<p>Als op basis van de beoordeling van de behandelend arts drukbewaking wordt gebruikt om de atriale druk continu te beoordelen tijdens de procedure, volgt u de gebruiksaanwijzing van de fabrikant van de drukbewaking. Verbind een met vloeistof gevuld drukbewakingsinstrument met de stuurbare katheter. Aspireer en kalibreer vervolgens op het hartniveau van de patiënt voordat u de meting uitvoert.</p> <p>Opmerking: Drukbewaking moet worden gebruikt in combinatie met echocardiografie. De druk moet in overeenstemming worden gebracht met echocardiografie en Doppler-metingen. Zorg er bij de beoordeling van atriale druk voor dat de distale punt van de implantaatkatheter volledig bloot ligt van de stuurbare katheter.</p>

Stap	Procedure
9	<p>Voer het implanteersysteem op indien nodig. Manipuleer zo nodig de stuurbare katheter en geleideschacht (buigen-strekken), in tegengestelde richtingen draaien, opvoeren en terugtrekken) totdat het implantaat in het midden van de doelcoaptatiezone met het juiste traject is gecentreerd.</p> <p>LET OP: Als er te veel gemanipuleerd wordt, kan dit leiden tot losraken of verstoring van een eerder geplaatst hulpmiddel, beschadiging van de hartstructuur waarvoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.</p> <p>Opmerking: Een radiopake markeringsband op de stuurbare katheter geeft aan waar zich het einde van het flexiegedeelte bevindt en kan onder fluoroscopie worden gevisualiseerd.</p>
10	Voer de bedieningsknop op om het implantaat in de juiste positie te krijgen, klaar voor het vastleggen van het klepblad.
11	Draai zo nodig aan de implantaatkatheter om de paddles te richten.
12	Voer het implantaat op door de klep totdat de paddles zich onder de vrije rand van de klepbladen bevinden.
13	<p>Controleer de locatie en richting van het implantaat en pas de positie indien nodig enigszins aan.</p> <p>LET OP: Overmatige manipulatie van het implantaat onder de klepbladen kan tot gevolg hebben dat het implantaat in de peesdraden verstrikt raakt; verstrengeling van de peesdraden kan leiden tot beschadiging van het hart, verergering van regurgitatie, problemen bij of onvermogen om het implantaat te verwijderen waarvoor extra interventie nodig is.</p>
14	Trek het implantaat terug met behulp van beeldvorming totdat de klepbladen zich tussen paddles en sluitingen bevinden.
15	<p>Voer de schuifregelaar(s) op zodat het klepblad/de klepbladen tussen de sluitingen en paddles worden vastgezet.</p> <p>Dit kunt u doen voor beide klepbladen tegelijkertijd (met de pin van de schuifregelaar gekoppeld om beide sluitingen te verplaatsen) of elk klepblad afzonderlijk (met de pin van de schuifregelaar ontkoppeld om afzonderlijke sluitingen te verplaatsen).</p>
16	<p>Controleer het inbrengen van de klepbladen met behulp van beeldvorming.</p> <p>Als de klepbladen niet tussen sluitingen en paddles vastgezet zijn, trekt u de schuifregelaars terug om de klepbladen los te maken en probeert u het opnieuw.</p>
17	Sluit het implantaat zodra de klepbladen tussen de sluitingen en paddles zijn vastgezet.
18	Voer de implantaatkatheter een beetje op om de spanning op de klepbladen te verminderen.

Stap	Procedure	Stap	Procedure						
19	<p>Beoordeel de regurgitatie en herpositioneer waar nodig. Zorg ervoor, zodra de positie van het implantaat is bevestigd, dat het implantaat in gesloten positie is.</p> <p>Trek de schuifregelaars terug, indien herpositionering binnen het ventrikel nodig is, en voer de bedieningsknop op om het implantaat in de juiste positie te stellen voor het vastleggen van het klepblad. Pas de richting van sluitingen en implantaat naar behoeft aan.</p> <p>Als het implantaat opnieuw in het atrium gepositioneerd moet worden, trekt u de schuifregelaars terug en voert u de bedieningsknop om het implantaat in de langgerekte positie te zetten en trekt u het implantaat terug in het atrium.</p> <p>LET OP: Als het implantaat niet in de langgerekte positie wordt geplaatst bij het terugtrekken in het linkeratrium tijdens herpositionering, kan dit leiden tot schade aan de klepbladen of een verstrekking van peesdraden.</p> <p>LET OP: Als de klepbladen niet worden losgemaakt van de sluitingen en paddles voordat u ze opnieuw positioneert, kan dit leiden tot schade aan de klepbladen.</p>		<p>LET OP: Als de voorgeschreven stappen voor het ontkoppelen niet worden uitgevoerd, kan dit leiden tot problemen bij of het onvermogen om het implantaat los te koppelen, waarvoor extra interventie nodig is.</p> <p>LET OP: Als het implantaat wordt losgekoppeld voordat wordt bevestigd dat de klepbladen goed vastzitten tussen paddles en sluitingen, kan dit leiden tot verplaatsing of losraken van het implantaat, wat een single leaflet device attachment (SLDA) tot gevolg heeft of andere ernstige bijwerkingen waarvoor extra interventie nodig is.</p> <p>WAARSCHUWING: Hergebruik van de hulpmiddelen (zoals het implanteersysteem en de geleideschacht) na het terughalen kan een embolie van lichaamsvreemd materiaal of een infectie veroorzaken. Het hulpmiddel kan defect raken als geprobeerd wordt dit te hergebruiken.</p> <p>Opmerking: Als de behandelend arts besluit een extra implantaat te plaatsen, moet voorzichtigheid worden betracht om losraken van het eerder geplaatste implantaat te voorkomen. Het kruisen van de klep in een implantaat met laag profiel kan de interactie met het eerder geplaatste implantaat minimaliseren.</p> <p>LET OP: Als er te veel gemanipuleerd wordt, kan dit leiden tot verplaatsing of verstoring van een eerder geplaatst hulpmiddel, beschadiging van de hartstructuur waarvoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.</p>						
20	<p>Het implantaat loskoppelen van de katheter:</p> <ol style="list-style-type: none"> Zorg ervoor dat de distale punt van de implantaatkatheter volledig bloot ligt van de stuurbare katheter. Knip de buitenste hechting aan het proximale uiteinde van elke schuifregelaar door. Open beide stopkranen van de schuifregelaar om de hechtingen los te maken. Trek aan de pin van de schuifregelaar om de hechtingen volledig te verwijderen. Sluit beide stopkranen van de schuifregelaar nadat de hechtingen verwijderd zijn. Verwijder de loskoppelpin. Draai tegen de klok in en trek de ontkoppelknop terug totdat het implantaat is losgekoppeld en u de loskoppeling heeft bevestigd met behulp van beeldvorming. <p>Opmerking: Indien nodig kunt u, voorafgaand aan het loskoppelen van het implantaat, het implanteersysteem terughalen in de geleideschacht voor verwijdering.</p> <p>Terughalen:</p> <ol style="list-style-type: none"> Trek de schuifregelaars terug. Trek het implantaat uit. Trek vervolgens het implantaat terug in het atrium. Zet het implantaat in de gesloten positie. Trek de stuurbare katheter recht en trek het implanteersysteem terug totdat het implantaat zich bij de punt van de geleideschacht bevindt. Voer de schuifregelaars op. Plaats het implantaat in de langgerekte positie. Trek de schuifregelaars terug om de sluitingen te openen tot ongeveer 45° aan weerskanten. Trek het gehele implanteersysteem terug door de geleideschacht. <p>LET OP: Als de hechting niet op de voorgeschreven locatie wordt gesneden, kan dit ertoe leiden dat het implantaat niet kan worden ontkoppeld of kunnen er vezels worden ingebracht, wat kan leiden tot micro-embolie.</p>		<p>7.4.4 Het hulpmiddel verwijderen en sluiten</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Stap</th><th>Procedure</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td><td> <p>Trek de implantaatkatheter volledig terug in de stuurbare katheter. Trek het implanteersysteem geleidelijk recht en verwijder het. Trek de geleideschacht geleidelijk recht en verwijder deze.</p> <p>LET OP: Als de hulpmiddelen niet worden rechtgetrokken voordat ze worden verwijderd, kan dit leiden tot beschadiging van het bloedvat.</p> </td></tr> <tr> <td>2</td><td>Sluit de toegangslocatie met behulp van een standaard percutane sluitingsmethode.</td></tr> </tbody> </table>	Stap	Procedure	1	<p>Trek de implantaatkatheter volledig terug in de stuurbare katheter. Trek het implanteersysteem geleidelijk recht en verwijder het. Trek de geleideschacht geleidelijk recht en verwijder deze.</p> <p>LET OP: Als de hulpmiddelen niet worden rechtgetrokken voordat ze worden verwijderd, kan dit leiden tot beschadiging van het bloedvat.</p>	2	Sluit de toegangslocatie met behulp van een standaard percutane sluitingsmethode.
Stap	Procedure								
1	<p>Trek de implantaatkatheter volledig terug in de stuurbare katheter. Trek het implanteersysteem geleidelijk recht en verwijder het. Trek de geleideschacht geleidelijk recht en verwijder deze.</p> <p>LET OP: Als de hulpmiddelen niet worden rechtgetrokken voordat ze worden verwijderd, kan dit leiden tot beschadiging van het bloedvat.</p>								
2	Sluit de toegangslocatie met behulp van een standaard percutane sluitingsmethode.								

Tijdens niet-klinische testen kan het beeldartefact dat veroorzaakt is door het hulpmiddel zich bij de slechtst denkbare meervoudige implantaatconfiguratie tot 10 mm van het implantaat uitstrekken wanneer het implantaat wordt afgebeeld in de slechtst denkbare gradiënt-echopulsquentie in een MRI-systeem van 3,0T.

9.0 Afvoeren van geëxplanteerd implantaat en hulpmiddelen

Edwards Lifesciences ontvangt graag de geëxplanteerde klinische implantaten voor analyse. Na onze beoordeling wordt een schriftelijk rapport verstrekt met hierin een samenvatting van onze bevindingen. Neem contact op met Edwards voor het retourneren van het geëxplanteerde implantaat.

Als u een van de hulpmiddelen wilt retourneren, volgt u de volgende instructies:

- **Ongeopende verpakking met de steriele barrière nog intact:**

Als de zakken niet zijn geopend, retourneert u het hulpmiddel in de originele verpakking.

- **Verpakking geopend maar niet geïmplanteerd:**

Als de zak is geopend, is het hulpmiddel niet meer steriel. Retourneer het hulpmiddel in de originele verpakking.

- **Geëxplanteerd implantaat:**

Het geëxplanteerde implantaat dient in een geschikt histologisch fixeermiddel te worden geplaatst (zoals 10% formaline of 2% glutaraaldehyde) en aan Edwards te worden geretourneerd.

9.1 Afvoer

Gebruikte hulpmiddelen mogen op dezelfde wijze worden behandeld en afgevoerd als ziekenhuisafval en biologisch gevaarlijk materiaal overeenkomstig de lokale wet- en regelgeving. Er zijn immers geen speciale risico's verbonden aan het afvoeren van deze instrumenten.

10.0 Samenvatting van de klinische ervaring

In de klinische gegevens in dit hoofdstuk staat informatie verkregen uit het klinische CLASP -onderzoek dat onderzoek deed naar het PASCAL -transkatheterreparatiesysteem in de mitralisklep.

Een multicenter-, multinationaal, prospectief, eenarmig onderzoek (CLASP) werd uitgevoerd om de veiligheid, prestaties en klinische resultaten van het PASCAL -systeem te beoordelen. Alle ingeschreven onderzoeks patiënten werden beoordeeld met behulp van klinische follow-up na 30 dagen, 6 maanden en 1 jaar. Deze controles worden jaarlijks gedurende 5 jaar na de implantatieprocedure voortgezet.

Het primaire veiligheidseindpunt van het CLASP -onderzoek was een samenstelling van ernstige bijwerkingen (MAE's) na 30 dagen. Voorbeelden van de MAE's: cardiovasculaire mortaliteit, beroerte, myocardinfarct, nieuwe noodzaak voor vervanging van de nier, ernstige bloeding en herinterventie in verband met hulpmiddelgerelateerde complicaties.

Voorbeelden van primaire prestatie-eindpunten van het onderzoek zijn slagen van het hulpmiddel, slagen van de procedure en klinisch slagen. Secundaire eindpunten van het onderzoek zijn klinische, veiligheids- en functionele resultaten na 30 dagen, 6 maanden, 1 jaar en op jaarlijkse follow-upmomenten.

Slagen van het hulpmiddel wordt gedefinieerd als een juiste plaatsing van het hulpmiddel zoals bedoeld, en het op een juiste manier terughalen van het afgiftesysteem zoals bedoeld op het moment dat de patiënt het hartkatheterisatielaboratorium verlaat. De analyse van slagen van het hulpmiddel werd per hulpmiddel uitgevoerd.

Slagen van de procedure wordt gedefinieerd als slagen van het hulpmiddel met een ernst van de MR van $\leq 2+$ bij ontslag (beoordeeld in een kernlaboratorium voor echografie) en zonder dat chirurgische of percutane interventie nodig is voorafgaand aan ontslag uit het ziekenhuis. Slagen van de procedure werd per patiënt geanalyseerd.

Klinisch slagen is gedefinieerd als slagen van de procedure met een aangetoonde vermindering van de MR naar $\leq 2+$ en zonder MAE's na 30 dagen (beoordeeld per patiënt).

Alle echocardiografische gegevens werden in een onafhankelijk kernlaboratorium beoordeeld. Een onafhankelijke klinische voorvallencommissie (CEC) beoordeelde veiligheidsvoorvalen en een bewakingscommissie voor gegevensveiligheid (DSMB) beoordeelde onafhankelijk samengevoegde veiligheidsgegevens, trends van bijwerkingen en hun effect op het onderzoek en de beoordeling van de risico's van het hulpmiddel.

10.1 Resultaten van het CLASP -onderzoek

De gemiddelde leeftijd van de behandelde patiënten was 75,4 jaar. 55,0% van de patiënten was mannelijk. Alle patiënten hadden NYHA-klasse II, III of IV hartfalen. De gemiddelde logistische score van EuroSCORE I, EuroSCORE II en STS Mortality was respectievelijk 14,4%, 5,8% en 4,7%. Bij de baseline had 50,9% matig-ernstige TR en 48,1% ernstige TR.

10.1.1 Prestatie

Het prestatie-eindpunt omvatte drie componenten van slagen: van het hulpmiddel, van de procedure en klinisch slagen. Slagen van het hulpmiddel werd bereikt bij 92,0% van de geteste hulpmiddelen. Slagen van de procedure werd bereikt bij 93,5% van de patiënten. Klinisch slagen werd bereikt bij 86,0% van de patiënten.

10.1.2 Veiligheid

Na 30 dagen bedroeg het samengestelde MAE-percentage 8,0%. Negen patiënten ervoeren 11 MAE's voorafgaand aan een follow-up van 30 dagen. De door de klinische voorvallencommissie (CEC) beoordeelde ernstige bijwerkingen na 30 dagen worden hieronder weergegeven.

Ernstige bijwerking (MAE)	Samenvattingstatistieken
Cardiovasculaire mortaliteit	0,9% (1/112)
Beroerte	0,9% (1/112)
Myocardinfarct	0,0% (0/112)
Nieuwe noodzaak voor vervangingstherapie van de nier	0,0% (0/112)
Ernstige bloeding	7,1% (8/112)
Herinterventie in verband met complicaties gerelateerd aan het studiehulpmiddel	0,9% (1/112)
Samengesteld MAE-percentage	8,0% (9/112)

Opmerking: Categorische metingen -% (aantal/totaal aantal)

In de totale populatie werd reductie van de MR-graad (d.w.z. MR $\leq 2+$) waargenomen bij 95,3% bij ontslag, 96,1% na 30 dagen, 98,8% na 6 maanden en 100% na 1 jaar.

10.1.3 Conclusie van het onderzoek

De in het CLASP -onderzoek verzamelde gegevens ondersteunen de veiligheid en prestaties van het PASCAL -systeem bij patiënten met mitralisklepregurgitatie. Het aantal patiënten met een vervolgperiode van één jaar of meer is beperkt en gegevens over langetermijnvervolg worden verzameld door middel van een post-marketing klinisch vervolgonderzoek.

Edwards PASCAL reparationssystem til transkateterklap

Brugsanvisning

Edwards PASCAL reparationssystem til transkateterklap (herefter kaldet PASCAL systemet) omfatter:

Enhed	Model	Genbestillingsnummer
Implantationssystem	10000IS	10000ISCE
Guidehylster	10000GS	10000GSCE
Stabilisator	10000ST	10000STCE
Bord	10000T	10000TCE

• Implantationssystem

Implantationssystemet består af det styrbare kateter (det yderste lag), implantatkatetret (det inderste lag) og PASCAL implantatet.

Implantationssystemet indfører PASCAL implantatet perkutan til klappen gennem adgang i vena femoralis med en transvenøs, transseptal tilgang.

• PASCAL implantat (figur 1–3)

PASCAL implantatet (herefter kaldet implantatet) anlægges og fastgøres til klappens flige og virker som en udfyldning i regurgitationsåbningen. Implantatets primære komponenter er afstandsstykket, vingerne og hægterne, der er fremstillet af nitinol og belagt med polyethylentereftalat. Implantatet omfatter også en titanmøtrik og -bolt, en PEEK-bønsning og en silikoneforsegling.

Implantatet har fire hovedpositioner for vingerne: forlænget, lukket, klar til indfangning af flig og flig indfangen.

Implantatet leveres i én størrelse, der er beregnet til patienter, som egner sig til behandling i overensstemmelse med denne brugsanvisning.

• Styrbart kateter (figur 4)

Det styrbare kateter har en roterende kontroldrejeknap, der driver bøjningsmekanismen til navigation og placering af implantatet på den tilsigtede placering. Et røntgenfast markørband på den distale del af katetret angiver slutningen på bøjningsdelen.

• Implantatkateter (figur 4)

Implantatet leveres fastgjort på implantatkatetret vha. suturer og et skaft med gevind. Implantatkatetret styrer anlæggelsen af implantatet. De tre primære betjeningselementer er skyderne, aktiveringsdrejeknappen med gevind og frigivelsesdrejeknappen. Skyderne kontrollerer implantathægterne (når skyderne trækkes tilbage, løftes hægterne, og når skyderne føres frem, sænkes hægterne). Aktiveringsdrejeknappen med gevind styrer implantatvingerne (når aktiveringsdrejeknappen trækkes tilbage, lukker vingerne, og når aktiveringsdrejeknappen føres frem, åbnes vingerne). Frigivelsesdrejeknappen styrer frigivelsen af implantatet fra implantatkatetret. Implantatkatetret leveres samlet i det styrbare kateter.

• Guidehylster (figur 5)

Guidehylstersættet omfatter et styrbart guidehylster og en indføringsanordning. Guidehylstret giver adgang til venstre atrium. Det har

en hydrofil belægning og en roterende kontroldrejeknap, som aktiverer bøjemekanismen for at placere guidehylstret på den tilsigtede placering. Indføringsanordningen er kompatibel med en 0,89 mm (0,035") guidewire.

• Stabilisator (figur 6)

Stabilisatoren giber fat om næsestudsen på guidehylstret eller det styrbare kateter for at støtte og fastholde kateterplaceringen. En nedskubningsmekanisme kobler katetret til/fra for at muliggøre flytning efter behov. Det er valgfrit at bruge stabilisatoren.

• Bord (figur 7)

Bordet anvendes uden for det sterile felt og fungerer som en stabil platform for implantationssystemet, guidehylstret og stabilisatoren. Bordets højde kan justeres. Det er valgfrit at bruge bordet.

• Isætningsanordning (figur 8)

Den aftagelige isætningsanordning anvendes til at indføre implantatet og anlæggelseskaterne gennem guidehylsterforseglingerne.

Isætningsanordningen medfører i pakken med implantationssystemet og/eller guidehylstret for nemheds skyld.

1.0 Indikationer

Edwards PASCAL reparationssystem til transkateterklap er indiceret til perkutan rekonstruktion af en utilstrækkelig mitralklap via vævsapproksimering.

2.0 Kontraindikationer

PASCAL systemet er kontraindiceret hos patienter med:

- Kontraindiceret TEE eller mislykket TEE-screening
- Ekkokardiografiske tegn på intrakardial udfyldning, trombe eller vegetation
- Kontraindiceret transseptal kateterisation
- Tilstedeværelse af et IVC-filter med okklusion eller trombose, som ville interferere med fremføringskatetret, eller ipsilateral dyb venetrombose
- Kendt overfølsomhed over for nitinol (nikkel eller titanium) eller kontraindikation mod lægemidler, der skal bruges under indgrebet, som ikke kan behandles tilstrækkeligt med medicin
- Hæmoragisk diatese eller koagulopati i anamnesen eller nægtelse af blodtransfusioner

3.0 Advarsler

3.1 Anatomiske overvejelser

For optimale resultater skal følgende anatomiske patientkarakteristika overvejes. Sikkerheden og effektiviteten ved PASCAL systemet uden for disse forhold er ikke blevet fastlagt. Brug uden for disse forhold kan interferere med placeringen af implantatet eller anlæggelsen af mitralklapfligen.

- Tegn på moderat til kraftig forkalkning i gribemrådet
- Tegn på kraftig forkalkning i annulus eller det subvalvulære apparat
- Tilstedeværelse af væsentlig fissur eller perforation i gribemrådet
- Flail-bredde > 15 mm og/eller flail-mellemrum > 10 mm
- Fligens mobilitetslængde < 8 mm
- Transseptal punkturhøjde < 3,5 cm
- Venstre atriums diameter ≤ 35 mm
- Tilstedeværelse af to eller flere signifikante jets

- Tilstedeværelse af en signifikant jet i kommissurområdet
- Mitralklapområde (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Håndtering af udstyret

- Anordningerne er udelukkende designet, beregnet og distribueret til engangsbrug. Der er ingen data, der underbygger, at anordningerne er sterile, ikke-pyogene og funktionsdygtige efter oparbejdning.
- Udstyret skal håndteres med almindelig steril teknik for at forebygge infektion.
- Udstyret må ikke udsættes for opløsninger, kemikalier osv., med undtagelse af sterilt fysiologisk og/eller hepariniseret saltvandsopløsning. Det kan medføre uoprettelig beskadigelse af udstyret, som muligvis ikke er synlig med det blotte øje.
- Ingen af enhederne må anvendes i nærheden af letantændelige eller brandfarlige gasser, anæstetika eller rengørings-/desinfektionsmidler.
- Udstyret må ikke anvendes, hvis udløbsdatoen er overskredet.
- Sterilt udstyr må ikke anvendes, hvis emballageforseglingen er brudt, eller hvis emballagen er beskadiget.
- Udstyret må ikke anvendes, hvis det er blevet tabt, beskadiget eller på nogen måde er blevet forkert håndteret.
- Der skal anvendes standardteknikker for skylling og afluftning under klargøring og gennem hele indgrebet for at forebygge luftembolisme.

3.3 Kliniske advarsler

- Som med alle implanterede medicinske anordninger er der risiko for uønsket immunologisk respons.
- Der kan være alvorlige bivirkninger, som nogle gange kan føre til kirurgisk intervention og/eller død, forbundet med brugen af dette system („Potentielle bivirkninger“). Alle potentielle patienter skal have en fyldestgørende forklaring af fordele og risici før brug.
- Omhyggelig og forsigt medicinsk opfølging anbefales, så implantatrelaterede komplikationer kan diagnosticeres og behandles korrekt.
- Antikoagulationsbehandling skal fastlægges af lægen iht. hospitalets retningslinjer.

4.0 Sikkerhedsforanstaltninger

4.1 Sikkerhedsforanstaltninger før brug

- Patientudvælgelse skal udføres af et multidisciplinært hjerteteam, som er specialiseret i behandling af mitralregurgitation, for at vurdere patientrisiko og anatomisk egnethed.

4.2 Sikkerhedsforanstaltninger efter brug

- Langsigtet holdbarhed er ikke blevet bestemt for implantatet. Regelmæssig medicinsk opfølging anbefales for at evaluere implantatets funktion.
- Kortvarig antikoagulationsbehandling kan være nødvendig efter reparation af klappen med PASCAL anordningen. Antikoagulantia og anden medicinsk behandling ordineres iht. hospitalets retningslinjer.

5.0 Potentielle bivirkninger

Komplikationer forbundet med standardhjertekateterisation, brug af anæstesi og brug af PASCAL systemet kan føre til følgende udfald: konvertering til åben kirurgi, akut eller ikke akut reoperation, eksplantation, varig invaliditet eller

dødsfald. Lægen opfordres til at indberette formodede udstyrrelaterede hændelser til Edwards eller de relevante sundhedsmyndigheder.

De følgende forventelige bivirkninger er blevet identificeret som mulige komplikationer ved PASCAL implantatindgrebet:

- Unormale laboratorieværdier
- Allergisk reaktion over for anæstetika, kontrastmedie, heparin, nitinol
- Anæmi eller nedsat hæmoglobin, som kan kræve transfusion
- Aneurisme eller pseudoaneurisme
- Angina eller brystsmerter
- Anafylaktisk chok
- Arytmier – atriale (dvs. AF, SVT)
- Arytmier – ventrikulære (dvs. VT, VF)
- Arteriovenøs fistel
- Atrioseptumskade, der kræver intervention
- Blødning
- Hjertestop
- Hjertesvigt
- Hjerteskade, herunder perforation
- Hjertetamponade/perikardial ekssudation
- Kardiogent shock
- Chordaindvikling eller -ruptur, som kan kræve intervention
- Koagulopati, koagulationslidelse, hæmoragisk diatese
- Skader på ledningssystemet, som kan kræve permanent pacemaker
- Dyb venetrombose (DVT)
- Svækelse af den native klap (f.eks. rift i fligen, tilbagetrækning, fortykkelse)
- Løsrivelse af tidligere anlagt implantat
- Dyspnø
- Ødem
- Elektrolytbalance
- Embolisme/embolisering, herunder luft-, partikel-, forkalkningsmateriale- eller trombe
- Endocarditis
- Øsofageal irritation
- Øsofageal perforation eller forsnævring
- Motionsintolerance eller svaghed
- Feber
- Mislykket udtagning af alle PASCAL systemkomponenter
- Gastrointestinal blødning eller infarkt
- Hjerteinsufficiens
- Hæmatom
- Hæmodynamisk kompromis
- Hæmolyse
- Blødning, der kræver transfusion eller intervention
- Hypertension
- Hypotension
- Svækelse af implantat (slid, rift, fraktur eller andet)
- Implantatembolisering
- Misplacering af implantat eller mislykket anlæggelse på det tilsigtede sted
- Implantatvandring

- Implantattrombose
- Infektion
- Inflammation
- LVOT-obstruktion
- Mesenteriel iskæmi
- Multiorgansvigt
- Myokardieinfarkt
- Kvalme og/eller opkastning
- Nerveskade
- Neurologiske symptomer, herunder dyskinesi, uden diagnosticeret TIA eller slagtilfælde
- Ikke-neurologiske tromboemboliske hændelser
- Smerter
- Skader på papillærmuskel
- Paralyse
- Embolisering af PASCAL systemkomponent(er)
- Perifer iskæmi
- Pleuraekssudat
- Lungeødem
- Lungeembolisme
- Reaktion på trombocytfunktionshæmmende midler eller antikoagulantia
- Nyresvigt
- Nyreinsufficiens
- Kompromitteret respiration, respirationssvigt, atelektase, pneumoni, der kan kræve længerevarende ventilation
- Retroperitoneal blødning
- Septumskade eller -perforation
- Septikæmi, sepsis
- Hudforbrænding, -skade eller vævsændringer pga. eksponering for ioniserende stråling
- Fastgørelse af enheden på en enkelt flig (Single leaflet device attachment – SLDA)
- Slagtilfælde
- Synkope
- Forbigående iskæmisk slagtilfælde (TIA)
- Urinvejsinfektion og/eller -blødning
- Klapskade
- Klapstenose
- Klapregurgitation
- Vaskulær skade eller traume, herunder dissektion eller okklusion
- Karspasme
- Beskadigelse eller perforation af ventrikelvæggen
- Sårruptur, forsinket eller ufuldstændig heling
- Forværring af hjerteinsufficiens
- Forværring af regurgitation/klapinsufficiens

6.0 Levering

6.1 Emballage

Guidehylstret, implantationssystemet og stabilisatoren er individuelt pakket og steriliseret med ethylenoxid. Bordet er pakket og leveres ikke-sterilt.

6.2 Opbevaring

PASCAL systemet skal opbevares køligt og tørt.

7.0 Brugsanvisning

7.1 Lægeuddannelse

Den implanterende læge skal have erfaring med transkateter teknikker og være uddannet i PASCAL systemet og implantatindgreb. Den endelige beslutning om implantation af PASCAL anordningen skal foretages af læger, som er specialiserede i behandling af mitralinsufficiens på specialiserede afdelinger, der kan konkludere, om der kan forventes en rimelig chance for signifikant klinisk bedring baseret på sygdomsfase og komorbiditet.

7.2 Udstyr og materialer

- Standardlaboratorieudstyr til hjertekateterisation
- Fluoroskopisystem
- Mulighed for transösophageal ekkokardiografi (TEE) (2D og 3D)
- Grisehalekateter til injektion af kontrastmedie (med kompatibelt hylster)
- Venepunktursæt
- Transseptal kanyle, hylster og guidewire
- Guidewire med udvekslingslængde på 0,89 mm (0,035")
- Skåle
- 50-60 cm³ sprøjter med luer-fitting
- Hepariniseret saltvand
- Arterieklemme
- Operationsservietter (f.eks. størrelse 43 x 69 cm)
- Valgfrit: Trinvise dilatatorer
- Valgfrit: Kontinuerligt drop med fysiologisk saltvand (rullende IV-stang, IV-slane med drejhjulstillukning, 1-liters poser med steril hepariniseret saltvandsopløsning)
- Valgfrit: Trykovervågningsanordning

7.3 Klargøring af udstyret

7.3.1 Bord

Trin	Procedure
1	Tag bordet/bordene ud af emballagen, og efterse det/dem for skader.
2	Saml bordet/bordene som vist i figur 7.

7.3.2 Stabilisator

Trin	Procedure
1	Tag stabilisatoren ud af emballagen, og efterse den for skader.
2	Saml stabilisatoren som vist i figur 6.

7.3.3 Guidehylster

Trin	Procedure
1	Tag guidehylstret, isætningsanordningen og indføringsanordningen ud af emballagen, og efterse dem for skader.
2	Hold den distale spids løftet, og skyd og afluft guidehylstret med hepariniseret saltvand.
3	Hold den distale spids løftet, og indfør indføringsanordningen i guidehylstret. Skyd indføringsanordningen, og aftør guidehylstret med hepariniseret saltvand før brug.

7.3.4 Implantationssystem

Trin	Procedure
1	Tag implantationssystemet og isætningsanordning ud af emballagen, og efterse dem for åbenlyse skader. Bekræft, at alle skyderstophaner er i åben position. ADVARSEL: Hvis skyderstophanerne ikke er i åben position, kan brug af anordningen medføre infektion.
2	Før aktiveringsdrekknappen frem (drej aktiveringsdrekknappen mod uret, eller tryk på aktiveringsknappen for at skubbe aktiveringsdrekknappen fremad), indtil den flugter med hægteplaceringsværktøjet.
3	Fjern skyderstiften, og fjern suturslæk. Lås skyderstophanerne, og fastgør skyderstiften. Fjern hægteplaceringsværktøjet.
4	Træk skyderne tilbage, og før dem helt frem, for at sikre korrekt bevægelse af hægterne, og luk implantatet (drej aktiveringsdrekknappen med uret, eller tryk på aktiveringsknappen for at trække aktiveringsdrekknappen tilbage).
5	Før det styrbare kateter frem. Sørg for, at skyderne er trukket helt tilbage, og at aktiveringsdrekknappen er trukket helt tilbage. Vend implantatkaterhåndtaget lodret, så frigivelsesdrekknappen er mod bordet.
6	Skyl hepariniseret saltvand gennem implantatkatetret.
7	Så snart der kommer saltvand ud af den distale ende på implantatkatetret, sænkes implantatkaterhåndtaget, og den distale ende på implantatkatetret løftes. Fortsæt med at skylle med hepariniseret saltvand.
8	Træk det styrbare kateter helt tilbage. Før skyderne og aktiveringsdrekknappen frem for at sætte implantatet i forlænget position.
9	Fjern isætningshætten, og før isætningshætten over på implantationssystemet.
10	Indfør implantatet gennem den proksimale ende af isætningsanordningen, indtil det kommer ud af den distale ende. Forbind isætningsanordningen og isætningshætten.
11	Hold isætningsanordningen og den distale spids løftet, og skyl hepariniseret saltvand gennem det styrbare kateter.
12	Træk gradvist implantatkatetret ind i det styrbare kateter og implantatet ind i isætningsanordningen, og fortsæt med at skylle gennem det styrbare kateter, indtil implantatets distale ende er helt inde i isætningsanordningen.

7.4 Implantationsprocedure

Anlæggelse af implantatet skal udføres under fuld narkose med hæmodynamisk overvågning på en operationsstue, hybrid operationsstue eller et kateterisationslaboratorie med mulighed for fluoroskopisk og ekokardiografisk billeddiagnostik.

Bemærk: Læs Anatomiske overvejelser (afsnit 3.1) før implantatindgrebet, da brug uden for de angivne forhold kan interferere med placeringen af PASCAL implantatet eller anlæggelsen af mitralklapfligen.

FORSIGTIG: Under indgrevet skal der indgives heparin, så ACT holdes på ≥250 sek.

FORSIGTIG: For meget kontrastmedie kan medføre nyresvigt. Mål patientens kreatininiveau før indgrevet. Brug af kontrastmedie skal monitoreres.

7.4.1 Klargøring af patienten

Trin	Procedure
1	Saml og placer bordet/bordene mellem patientens ben, og juster bordhøjden efter behov, før patienten afdækkes steril. Anvend operationsservietter som støtte mellem bordet/bordene og patientens ben. ADVARSEL: Bordet leveres ikke-sterilt. Overførelse af bordet til det sterile felt kan medføre infektion.

7.4.2 Adgang og hylsterindføring gennem vena femoralis

Trin	Procedure
1	Etabler adgang til vena femoralis ved hjælp af almindelige percutane punkturmetoder.
2	Etabler adgang til venstre atrium via transvenøse, transseptale teknikker ved hjælp af almindelige percutane metoder, og placer guidewirene i venstre atrium. Dilater karret efter behov. FORSIGTIG: Forkert punktur kan medføre hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.
3	Indfør guidehylstret med indføringsanordningen over guidewirene, indtil guidehylstrets spids sidder forsvarligt over septum. Brug bøjemechanismen efter behov. FORSIGTIG: Overdrevne manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidligere implanteret anordning, hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.
4	Fjern indføringsanordningen og guidewirene. Undlad at aspirere og skylle guidehylstret, før implantationssystemet er indført. FORSIGTIG: Aspiration eller tilslutning af et kontinuerligt drop med fysiologisk saltvand til guidehylstret inden indsættelse af implantationssystemet kan resultere i luftembolisme.

7.4.3 Implantatanlæggelse

Trin	Procedure
1	Indfør implantationssystemet med isætningsanordningen i guidehylstret.
2	Før implantationssystemet frem, indtil implantatet kommer ud af isætningsanordningen. Træk isætningsanordningen tilbage, og tag den af.
3	Aspirer og skyl guidehylstret med hepariniseret saltvand. Aspirer mindst 45 cm ³ med den angivne sprøjte. FORSIGTIG: Det kan medføre luftembolisme, hvis guidehylstret ikke aspireres helt.
4	Tilslut eventuelt det kontinuerlige drop med fysiologisk saltvand til implantatkatetret. FORSIGTIG: Det kan medføre luftembolisme at tilslutte det kontinuerlige drop med fysiologisk saltvand til implantationssystemet før aspiration.
5	Før implantationssystemet frem, indtil implantatet kommer ud af den distale ende på guidehylstret.
6	Træk aktiveringsdrekknappen tilbage for at få implantatet i lukket position. Træk skyderne tilbage.
7	Juster guidehylstret, og fastgør stabilisatoren efter behov.

Trin	Procedure	Trin	Procedure
8	Hvis trykovervågning anvendes til kontinuerlig vurdering af atrialt tryk under proceduren efter den behandelende læges skøn, skal brugsvejledningen fra producenten af trykovervågningssystemet følges. Tilslut en væskefyldt trykovervågningsanordning til det styrbare kateter. Aspirer, og kalibrer derefter på patientens hjerteniveau, inden der tages en måling. Bemærk: Trykovervågning bør bruges i forbindelse med ekko. Trykket skal afstemmes med ekko- og doppler-aflæsninger. Sørg for, at implantatkatetrets distale spids er helt blotlagt fra det styrbare kateter ved vurdering af atrialt tryk.	19	Vurder regurgitation, og flyt efter behov. Sørg for, at implantatet lukkes, så snart implantatets position er bekræftet. Hvis der er behov for at ændre placeringen i ventriklen, sættes implantatet i positionen klar til indfangning af flig ved at trække skyderne tilbage og føre aktiveringsdrekknappen frem. Juster hægternes og implantatets retning efter behov. Træk skyderne tilbage, og fremfør aktiveringsdrekknappen for at forlænge implantatet, og træk det tilbage i atrium, hvis der er behov for at flytte det i atrium. FORSIGTIG: Det kan medføre beskadigelse af fligen eller chordaindvikling, hvis implantatet ikke forlænges, når det trækkes tilbage i atrium sinistrum under ændring af placeringen. FORSIGTIG: Det kan medføre beskadigelse af fligen, hvis fligene ikke frigives fra hægter og vinger før ændring af placeringen.
9	Før implantationssystemet frem efter behov. Manipuler det styrbare kateter og guidehylstret (bøj-ret ud, drej i forskellige retninger, før frem-træk tilbage) efter behov, indtil implantatet er centeret i den tilsigtede koaptationszone med den korrekte bane. FORSIGTIG: Overdreven manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidligere planteret anordning, hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention. Bemærk: Det røntgenfaste markørbånd på det styrbare kateter angiver slutningen på den bøjelige del og kan visualiseres med fluoroskopi.	20	Sådan frigives implantatet fra katetret: a) Sørg for, at implantatkatetrets distale spids er helt blotlagt fra det styrbare kateter. b) Klip den udvendige sutur på den proksimale ende af hver skyder. Åbn begge skyderstophaner for at åbne suturerne. Træk i skyderstiften for at fjerne suturerne helt. c) Luk begge skyderstophaner, når suturerne er fjernet. d) Fjern frigivelsesstiften. Drej mod uret, og træk frigivelsesdrekknappen tilbage, indtil implantatet er frigivet, og bekræft med billeddannelse. Bemærk: Før implantatfrigivelse er det muligt at trække implantationssystemet tilbage i guidehylstret med henblik på fjernelse, hvis det er nødvendigt. Sådan trækkes det tilbage: a) Træk skyderne tilbage. b) Forlæng implantatet. Træk derefter implantatet ind i atrium. Sæt implantatet i lukket position. c) Ret det styrbare kateter ud, og træk implantationssystemet tilbage, indtil implantatet er ved siden af spidsen på guidehylstret. d) Fremfør skyderne. e) Sæt implantatet i forlænget position. f) Træk skyderne tilbage for at åbne hægterne ca. 45° på hver side. g) Træk hele implantationssystemet tilbage gennem guidehylstret.
10	Før aktiveringsdrekknappen frem for at få implantatet i positionen klar til indfangning af flig.		
11	Drej implantatkatetret efter behov for at vende vingerne korrekt.		
12	Før implantatet frem gennem klappen, indtil vingerne er under fligenes frie kant.		
13	Bekræft implantatets placering og retning, og juster placeringen en smule efter behov. FORSIGTIG: Overdreven manipulering af implantatet under fligene kan forårsage, at implantatet bliver viklet ind i chordae. Chordaindvikling kan medføre hjerteskade, forværret regurgitation eller gøre det svært eller umuligt at fjerne implantatet, hvilket kræver yderligere intervention.		
14	Træk implantatet tilbage under billedvejledning, indtil fligene er placeret mellem vingerne og hægterne.		
15	Før skyderne frem, så fligen/fligene fastgøres mellem hægterne og vingerne. Dette kan udføres for begge flige samtidigt (skyderstift koblet til for at flytte begge hægter) eller hver flig individuelt (skyderstift koblet fra for at flytte individuelle hægter).		
16	Bekræft fliganlæggelsen med billeddiagnostik. Hvis fligene ikke er fastgjort mellem hægterne og vingerne, skal skyderne trækkes tilbage for at frigive fligene. Prøv derefter igen.		
17	Når fligene er fastgjort mellem hægterne og vingerne, lukkes implantatet.		
18	Før implantatkatetret en smule frem for at udløse spændingen på fligene.		

Trin	Procedure
	<p>FORSIGTIG: Hvis suturen ikke klippes på det anviste sted, kan det betyde, at implantatet ikke kan frigøres, eller at der indføres fiber, som kan resultere i mikroemboli.</p> <p>FORSIGTIG: Det kan gøre det svært eller umuligt at frigøre implantatet, hvis de beskrevne frigivelsestrin ikke følges, og det kan nødvendiggøre yderligere intervention.</p> <p>FORSIGTIG: Hvis implantatet frigøres, før det er bekræftet, at fligene er fastgjort mellem vingerne og hægterne, kan det medføre, at implantatet bevæger sig eller løsrives, hvilket fører til, at anordningen fastgøres til en enkelt flig (SLDA) eller andre potentielle bivirkninger, som kræver yderligere intervention.</p> <p>ADVARSEL: Genbrug af anordningerne (herunder implantationssystemet og guidehylstret) efter udtrækning kan forårsage embolisme på grund af fremmedlegemer eller infektion. Forsøg på at genanvende en anordning kan medføre, at den ikke fungerer korrekt.</p> <p>Bemærk: Udvis forsigtighed for at undgå løsrivelse af det tidlige anlagte implantat, hvis der skal anlægges et yderligere implantat efter den behandelnde læges beslutning. Krydsning af klappen i en implantatkonfiguration med lav profil kan minimere interaktion med det tidlige anbragte implantat.</p> <p>FORSIGTIG: Overdrevne manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidlige implanteret anordning, hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.</p>

7.4.4 Fjernelse af enheden og lukning

Trin	Procedure
1	<p>Træk implantatkatetret helt ind i det styrbare kateter. Ret gradvist implantationssystemet ud, og fjern det. Ret gradvist guidehylstret ud, og fjern det.</p> <p>FORSIGTIG: Det kan medføre karskade ikke at rette enhederne ud, før de fjernes.</p>
2	Udfør perkutan standardlukning af adgangsstedet.

8.0 MR-sikkerhed

Ikke-kliniske test har påvist, at PASCAL implantatet er MR-betinget. En patient med denne anordning kan scannes sikkert i et MR-system, som opfylder følgende betingelser:

- Statiske magnetfelter på 1,5 T og 3,0 T
- Maksimal rumlig feltgradient på 3000 gauss/cm (30 T/m)
- Maksimal gennemsnitlig helkrops-SAR (specific absorption rate) på 4 W/kg (driftstilstand første niveau kontrolleret) som angivet af MR-systemet.

Under de ovennævnte scanningsforhold forventes implantatet at generere en maksimal temperaturstigning på mindre end 4 °C efter 15 minutters kontinuerlig scanning.

I ikke-kliniske test strækker den billedartefakt, der forårsages af anordningen en worst-case konfiguration med mere end ét implantat, sig op til 10 mm fra implantatet ved en worst-case gradientekko-pulssekvens i et 3,0 T MRI-system.

9.0 Bortskaffelse af udtaget implantat og anordning

Edwards Lifesciences er interesseret i at få udtagne kliniske eksemplarer af implantatet til analyse. En skriftlig rapport, der opsummerer vores resultater, fremsendes, når vores evaluering er afsluttet. Kontakt Edwards angående returnering af det udtagne implantat.

Hvis I beslutter at returnere en eller flere anordninger, bedes I følge disse anvisninger:

- **Uåbnet emballage med intakt steril barriere:**

Hvis poserne ikke er åbnet, skal anordningerne returneres i den oprindelige emballage.

- **Emballagen er åbnet, men anordningen er ikke eksplanteret:**

Hvis en pose er åbnet, er anordningen ikke længere steril. Returner anordningen i dens oprindelige emballage.

- **Eksplanteret implantat:**

Det eksplanterede implantat skal anbringes i et egnet histologisk fikséringsmiddel såsom 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd og returneres til Edwards.

9.1 Bortskaffelse

Brugte enheder skal håndteres og bortskaffes på samme måde som hospitalsaffald og biologisk farligt materiale i overensstemmelse med lokale bestemmelser, da der ikke er nogen særlige risici relateret til bortskaffelse af disse anordninger.

10.0 Oversigt over klinisk erfaring

Kliniske data i dette afsnit omfatter information indhentet fra det kliniske CLASP studie af PASCAL reparationssystem til transkateterklap i mitralklappen.

Et multinationalt, prospektivt, enkeltarmet multicenterstudie (CLASP) blev gennemført for at vurdere sikkerheden, funktionsdygtigheden og de kliniske udfald af PASCAL systemet. Alle tilmeldte studiepatienter blev underkastet klinisk opfølgning efter 30 dage, 6 måneder og 1 år, og opfølgningen fortsætter årligt i 5 år efter implantationsindgrebet.

Det primære endepunkt vedr. sikkerhed af CLASP studiet var en samlet frekvens af alvorlige bivirkninger efter 30 dage. Alvorlige bivirkninger omfatter: kardiovaskulær mortalitet, slagtilfælde, myokardieinfarkt, fornyet behov for nyrebehandling, alvorlig blødning og reintervention pga. komplikationer relateret til studieanordning.

De primære endepunkter vedr. funktionsdygtighed omfatter succes med anordningen, vellykket indgreb og klinisk succes. De sekundære endepunkter af studiet omfatter kliniske, sikkerhedsmæssige og funktionsbaserede udfald efter 30 dage, 6 måneder og 1 år samt i forbindelse med efterfølgende, årlige opfølgninger.

Vellykket anordning defineres som tilsigtet anlæggelse af anordningen samt vellykket og tilsigtet udtagning af fremføringssystemet ved patientens udskrivning fra hjertekateterisationslaboratoriet. Analysen af succes med anordningen blev udført på hver enkelt anordning.

Vellykket indgreb defineres som tilsigtet implantation af anordningen med en mitralregurgitationgrad $\leq 2+$ ved udskrivning (Echo Core Lab-evaluert) og uden behov for en kirurgisk eller perkutan intervention før udskrivning fra hospitalet. Analysen af vellykket indgreb blev udført på hver enkelt patient.

Klinisk succes defineres som tilsigtet klinisk procedure med evidens for reduktion i mortalitet $\leq 2+$ og uden alvorlige bivirkninger efter 30 dage (analyseret for hver enkelt patient).

Alle ekkokardiografiske data blev vurderet af et uafhængigt analyselaboratorie. En uafhængig kliniske komité har bedømt sikkerhedshændelser og en datasikkerhedsovervågningskomité har uafhængigt gennemgået de samlede sikkerhedsdata og evalueret tendenser for bivirkninger og deres indvirkning på forsøgsadfærd og anordningsbaseret risikovurdering.

10.1 Resultater af CLASP studie

Gennemsnitsalderen for behandlede patienter var 75,4 år, og 55,0 % var mænd. Alle patienter havde hjerteinsufficiens i NYHA Klasse II, III eller IV. Den gennemsnitlige Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II og STS Mortality Score var på hhv. 14,4 %, 5,8 % og 4,7 %. Ved baseline præsenterede 50,9 % af patienterne sig med moderat-alvorlig MR og 48,1 % havde alvorlig MR.

10.1.1 Ydelse

Endepunktet vedr. ydelse omfatter tre succesparametre: Anordning, indgreb og klinisk. Succes med anordningen blev opnået med 92,0 % af anordningerne. Vellykket indgreb blev opnået hos 93,5 % af patienterne. Klinisk succes blev opnået hos 86,0 % af patienterne.

10.1.2 Sikkerhed

Den samlede hyppighed af alvorlige bivirkninger var på 8,0 % efter 30 dage. Ni patienter oplevede 11 alvorlige bivirkninger før opfølgningen efter 30 dage. Den kliniske komité bedømte alvorlige bivirkninger efter 30 dage ved hjælp af de anførte sammentællinger nedenfor.

Alvorlig bivirkning	Statistik i resumé
Kardiovaskulær mortalitet	0,9 % (1/112)
Slagtilfælde	0,9 % (1/112)
Myokardieinfarkt	0,0 % (0/112)
Fornyet behov for nyresubstitutionsterapi	0,0 % (0/112)
Alvorlig blødning	7,1 % (8/112)
Reintervention pga. komplikationer relateret til studieanordning	0,9 % (1/112)
Samlet hyppighed af alvorlige bivirkninger	8,0 % (9/112)

Bemærk: Kategoriske foranstaltninger – % (n/totalt antal)

Der blev observeret en reduktion i graden af mitralregurgitation (dvs. mitralregurgitation $\leq 2+$) i den overordnede population på 95,3 % ved udskrivning, 96,1 % efter 30 dage, 98,8 % efter 6 måneder og 100 % og efter 1 år.

10.1.3 Konklusion på studie

De indsamlede data fra CLASP -studiet understøtter PASCAL systemets sikkerhed og ydelse hos patienter med mitralregurgitation. Antallet af patienter med opfølgnings på et år eller mere er begrænset, og data fra den langsigtede opfølgningsindsamling indsamles i et klinisk opfølgningsstudie.

Edwards PASCAL reparationssystem för transkateterklaff

Bruksanvisning

Edwards PASCAL reparationssystem för transkateterklaff (här kallat PASCAL -systemet) inkluderar:

Enhet	Modell	Ombeställningsnummer
Implantatsystem	10000IS	10000ISCE
Styrhylsa	10000GS	10000GSCE
Stabilisator	10000ST	10000STCE
Bord	10000T	10000TCE

• Implantatsystem

Implantatsystemet består av styrkatatern (yttersta skiktet), implantatkatern (innersta skiktet) och PASCAL -implantatet. Implantatsystemet levererar PASCAL -implantatet percutant till klaffen via en lärbensvenpunkt med användning av en transvenös, transseptal metod.

• PASCAL -implantat (figur 1–3)

PASCAL -implantatet (nedan kallat implantat) placeras och säkras vid klaffbladen på klaffen och agerar som en fyllning i regurgitationsöppningen. Implantatets primära komponenter är distansbrickan, paddlarna och hasparna, som är tillverkade av nitinol och har ett ytskikt i polyetylentereftalat. Implantatet innehåller också en mutter och en skruv i titan, en PEEK-bussning och en silikontätningsring.

Implantatet har fyra huvudsakliga paddellägen: Utsträckt, Stängt, Klar för mätningssavläsning av klaffblad och Klaffbladet mätningssavläst.

Implantatet finns i en enda storlek avsedd för patienter som kvalificerar sig för behandling i enlighet med denna bruksanvisning.

• Styrbar kateter (figur 4)

Den styrbara kataterna har ett rotationskontrollreglage som styr böjningsmekanismen som används för att navigera implantatet och placera det på målplatsen. Ett röntgentätt markörband sitter på den distala delen av kataterna och indikerar den flexibla delens ände.

• Implantatkater (figur 4)

Implantatet tillhandahålls anslutet till implantatkaterna via suturer och en gängad axel. Implantatkaterna styr placeringen av implantatet. De tre primära kontrollerna är skjutreglagen, det gängade aktiveringsreglaget och frikopplingsreglaget. Skjutreglagen kontrollerar implantathaspen (om skjutreglaget dras tillbaka lyfts hasparna och om det förs fram sänks hasparna). Det gängade aktiveringsreglaget kontrollerar implantatets paddlar (paddlarna stängs om aktiveringsreglaget dras tillbaka och paddlarna öppnas om aktiveringsreglaget förs fram). Frikopplingsreglaget styr frikopplande av implantatet från implantatkaterna. Implantatkaterna tillhandahålls monterad inuti den styrbara kataterna.

• Styrhylsa (figur 5)

Styrhylsan sats inkluderar en styrbar styrhylsa och införare. Styrhylsan ger åtkomst till vänster förmak. Den har en hydrofil beläggning och ett

rotationskontrollreglage som styr böjningsmekanismen som används vid placering av styrhylsan på målplatsen. Införaren är kompatibel med en ledare på 0,89 mm (0,035 tum).

• Stabilisator (figur 6)

Stabilisatorn griper tag i nosstycket på styrhylsan eller den styrbara kataterna för att stödja och bibehålla kataterna position. En nedtryckningsmekanism kopplar i/ur kataterna så att den kan omplaceras vid behov. Användning av stabilisatorn är valfri.

• Bord (figur 7)

Bordet används utanför det sterila fältet för att ge en stabil plattform för implantatsystemet, styrhylsan och stabilisatorn. Bordets höjd kan justeras. Användning av bordet är valfri.

• Laddare (figur 8)

Den avdragbara laddaren används för att föra in implantatet och leveranskaterna genom styrhylsans tätningsringar. Laddaren inkluderas i implantatsystemet och/eller styrhylsans förpackning för att underlätta för användaren.

1.0 Indikationer

Edwards PASCAL reparationssystem för transkateterklaff är indikerat för percutan rekonstruktion av en otillräcklig mitralisklaff genom vävnadsapproximering.

2.0 Kontraindikationer

PASCAL -systemet är kontraindicerat hos patienter med:

- Patient hos vilken en TEE är kontraindicerad eller screening av TEE misslyckades
- Ekokardiografiska tecken på intrakardiell massa, tromb eller vegetation
- Kontraindikation mot transseptal kateterisering
- Förekomst av ett tillämppt eller trombosrat vena cava inferior-filter som skulle störa leveranskaterna, eller om ipsilateral, djup ventrombos föreligger
- Känd överkänslighet mot nitinol (nickel eller titan) eller kontraindikation mot ingreppsläkemedel som inte kan hanteras på ett medicinskt adekvat sätt
- Anamnes på blödningsdiases eller koagulopati eller patient som nekar till blodtransfusioner

3.0 Varningar

3.1 Anatomiska överväganden

Följande anatomiska patientegenskaper bör övervägas för att erhålla optimala resultat. PASCAL -systemets säkerhet och effekt utanför dessa förhållanden har inte fastställts. Användning utanför dessa förhållanden kan störa placeringen av implantatet eller införande av mitralisklaffbladet.

- Tecken på måttlig till kraftig förkalkning i fattningsområdet
- Tecken på allvarlig förkalkning i annulus eller klaffens undre delar
- Förekomst av signifikant klyfta eller perforation i fattningsområdet
- Slagbredd > 15 mm och/eller slagmellanrum > 10 mm
- Klaffbladens rörlighetslängd < 8 mm
- Transseptal punktionshöjd $< 3,5$ cm
- LA-diameter ≤ 35 mm

- Förekomst av två eller flera signifikanta vattenstrålar
- Förekomst av en signifikant vattenstråle i kommissurområdet
- Mitralisklaffområde (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Hantering av enheten

- Produkterna är endast utformade, avsedda och distribuerade för engångsbruk. Det finns inga data som stöder produkternas sterilitet, icke-pyrogenicitet eller funktion efter ombearbetning.
- Enheter bör hanteras med vanlig steril teknik för att förhindra infektion.
- Utsätt inte någon av enheterna för några lösningar, kemikalier etc., med undantag för steril fysiologisk och/eller hepariniserad koksaltlösning. Detta kan leda till irreparabla skador på enheten som eventuellt inte är uppenbara vid visuell inspektion.
- Använd inte några av enheterna i närväro av brännbara eller brandfarliga gaser, bedövningsmedel eller rengöringsmedel/desinfektionsmedel.
- Använd inte enheter om utgångsdatumet har passerat.
- Sterila enheter får inte användas om deras förpackning eller förseglings är skadad på något sätt.
- Använd inte om några av enheterna har tappats, skadats eller hanterats på felaktigt sätt.
- Standardpolning och avluftningsteknik bör användas under förberedelser för ingrepp och under hela ingreppet för att förhindra luftemboli.

3.3 Kliniska varningar

- Liksom med alla implanterade medicinska enheter finns en potentiell risk för ett ogynnsamt immunologiskt svar.
- Allvarliga komplikationer, vilka ibland kan leda till kirurgisk intervention och/eller dödsfall, kan förknippas med användning av detta system ("Möjliga komplikationer"). Varje potentiell patient bör få en förklaring av alla fördelar och risker före användning.
- Noggrann och kontinuerlig medicinsk uppföljning rekommenderas, så att komplikationer relaterade till implantatet kan diagnostiseras och åtgärdas på rätt sätt.
- Antikoagulationsbehandling måste fastställas av läkare enligt vårdinrättningens riktlinjer.

4.0 Försiktighetsåtgärder

4.1 Försiktighetsåtgärder före användning

- Patienturval bör utföras av ett tvärvetenskapligt hjärtteam som är specialiserat på behandling av mitralisregurgitation, för att bedöma patientens risk och anatomiska lämplighet.

4.2 Försiktighetsåtgärder efter användning

- Långvarig hållbarhet har inte fastställts för implantatet. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera implantatets prestanda.
- Kortsiktig antikoagulationsbehandling kan vara nödvändigt efter klaffreparation med PASCAL -enheten. Ordinera antikoagulation och annan medicinsk behandling enligt vårdinrättningens riktlinjer.

5.0 Möjliga komplikationer

Komplikationer i samband med hjärtkateterisering enligt gängse procedur, användning av anestetika och användning av PASCAL -systemet, kan leda till

följande resultat: konvertering till öppen kirurgi, akut eller ej akut reoperation, explantation, permanent invaliditet eller dödsfall. Läkare uppmanas att rapportera misstänkta instrumentrelaterade händelser till Edwards eller den ansvariga sjukhusledningen.

Följande förväntade biverkningar har identifierats som möjliga komplikationer av PASCAL -implantatproceduren:

- Avvikande laboratorievärden
- Allergisk reaktion på anestesi, kontrastmedel, heparin, nitinol
- Anemi eller minskat Hgb, som kan kräva blodtransfusion
- Aneuryzm eller pseudoaneuryzm
- Kärlkramp eller bröstsmärta
- Anafylaktisk chock
- Arytmier – förmak (dvs. AF, SVT)
- Arytmier – kammare (dvs. VT, VF)
- Arteriovenös fistel
- Förmaksseptumskada som kräver intervention
- Blödning
- Hjärtstopp
- Hjärtsvikt
- Hjärtskada, inklusive perforation
- Hjärttamponad/perikardiell utgjutning
- Kardiogen chock
- Insnärjning av sensträngarna eller ruptur som kan kräva intervention
- Koagulopati, koagulationsstörning, blödningsdiasies
- Skada på retledningssystemet som kan kräva permanent pacemaker
- Djup ventrombos (DVT)
- Försämring av nativ klaff (t.ex. ruptur, indragning eller förtjockning av klaffblad)
- Lossnande av tidigare placerat implantat
- Dyspné
- Ödem
- Elektrolytbalans
- Emboli/embolisering inklusive luft, partiklar, förkalkat material, eller tromb
- Endokardit
- Esofageal irritation
- Esofageal perforation eller striktur
- Ansträngningsintolerans eller svaghets
- Feber
- Underlätenhet att hämta några PASCAL -systemkomponenter
- Gastrointestinal blödning eller infarkt
- Hjärtsvikt
- Hematom
- Hemodynamisk kompromiss
- Hemolys
- Blödning som kräver transfusion eller intervention
- Hypertoni
- Hypotoni
- Försämring av implantatet (slitage, ruptur, fraktur eller annat)
- Implantatembolisering
- Felplacerat implantat eller oförmåga att placera på avsedd plats

- Implantatmigrering
- Implantattrombos
- Infektion
- Inflammation
- LVOT-obstruktion
- Mesentriell ischemi
- Multiorgansvikt
- Myokardinfarkt
- Illamående och/eller kräkningar
- Nervskada
- Neurologiska symptom, inklusive dyskinesi, utan diagnos på TIA eller stroke
- Icke-neurologiska, tromboemboliska händelser
- Smärta
- Skada på papillarmuskel
- Paralys
- Embolisering av PASCAL -systemkomponent/komponenter
- Perifer ischemi
- Pleurautgjutning
- Lungödem
- Lungemboli
- Reaktion på trombocythämmande eller antikoagulantia
- Njursvikt
- Njurinsufficiens
- Andningskompromiss, andningssvikt, atelektas, lunginflammation – kan kräva långvarig ventilation
- Retroperitoneal blödning
- Skada på septum eller perforation
- Septikemi, sepsis
- Brännskada, skada eller vävnadsförändringar p.g.a. exponering för ioniserande strålning
- Endast ett klaffblad är fäst (SLDA)
- Stroke
- Synkope
- Transitorisk ischemisk attack (TIA)
- Urinvägsinfektion och/eller blödning
- Klaffskada
- Klaffstenos
- Klaffregurgitation
- Vaskulär skada eller trauma, inklusive dissektion eller ocklusion
- Kärlspasm
- Skada på kammarväggen eller perforation
- Sårruptur, fördöjd eller ofullständig läkning
- Förämning av hjärtsvikt
- Förämrad regurgitation/klaffinsufficiens

6.0 Leveransform

6.1 Förpackning

Styrhylsan, implantatsystemet och stabilisatorn är individuellt förpackade och sterilisera med etylenoxid. Bordet är förpackat och tillhandahålls icke-sterilt.

6.2 Lagring

PASCAL -systemet ska förvaras svalt och torrt.

7.0 Bruksanvisning

7.1 Läkarutbildning

Den implanterande läkaren ska ha erfarenhet av kateterburna tekniker och vara utbildad i systemet PASCAL och implantatproceduren. Det slutliga beslutet om implantation av en PASCAL -enhets bör tas av läkare som är specialiserade på behandling av mitralisregurgitation, vid specialiserade kliniker som kan avgöra om en rimlig chans för betydande klinisk förbättring kan förväntas baserat på sjukdomens skede och komorbiditet.

7.2 Utrustning och material

- Standardmässig utrustning för hjärtkateteriseringslaboratorium
- Fluoroskopisystem
- Kapacitet för transesofageal ekokardiografi (TEE) (2D och 3D)
- Pigtail-kateter för kontrastinjektion (med kompatibel hylsa)
- Sats för venös punktion
- Transseptal nål, hylsa och ledare
- Ledare med utbyteslängd på 0,89 mm (0,035 tum)
- Skålar
- 50–60 cm³ sprutor med Luer-fattning
- Hepariniserad koksaltlösning
- Hemostat
- Kirurgiska handdukar (t.ex. storlek 43 x 69 cm)
- Valfritt: Upptrappningsdilatatorer
- Valfritt: Kontinuerligt fysiologiskt koksaltlösningdropp (rullande droppställning, IV-slang med tumhjulsförslutning, 1-liters påsar med hepariniserad steril koksaltlösning)
- Valfritt: Tryckövervakningsenhet

7.3 Förberedelser inför användning

7.3.1 Bord

Steg	Procedur
1	Ta ut bordet/borden ur förpackningen och kontrollera att de inte är skadade.
2	Montera bordet/borden enligt figur 7.

7.3.2 Stabilisator

Steg	Procedur
1	Ta ut stabilisatorn ur förpackningen och kontrollera att den inte är skadad.
2	Montera stabilisatorn enligt figur 6.

7.3.3 Styrhylsa

Steg	Procedur
1	Ta ut styrhylsan, laddaren och införaren ur förpackningen och kontrollera att de inte är allvarligt skadade.
2	Håll upp den distala spetsen medan styrhylsan spolas och avluftas med hepariniserad koksaltlösning.
3	Håll upp den distala spetsen och för in införaren i styrhylsan. Spola införaren och torka styrhylsan med hepariniserad koksaltlösning före användning.

7.3.4 Implantatsystem

Steg	Procedur
1	Ta ut implantatsystemet och laddaren ur förpackningen och kontrollera att de inte är allvarligt skadade. Kontrollera att båda skjutreglagekranarna är i öppet läge. VARNING! Om skjutreglagekranarna inte är i öppet läge kan användning av enheten leda till infektion.
2	För fram aktiveringsreglaget (vrid aktiveringsreglaget moturs eller tryck på aktiveringsknappen för att skjuta aktiveringsreglaget framåt) tills det är jäms med haspositioneringsverktyget.
3	Ta bort skjutreglagestiftet och avlägsna slack i suturen. Lås skjutreglagets kranar och säkra skjutreglagestiftet. Ta ut haspositioneringsverktyget.
4	Dra tillbaka och för fram skjutreglagen för att bekräfta korrekt hasprörelse och förslut implantatet (vrid aktiveringsreglaget medurs eller tryck på aktiveringsknappen för att dra tillbaka aktiveringsreglaget).
5	För fram den styrbara katatern. Kontrollera att skjutreglagen är helt tillbakadragna och att aktiveringsreglaget är helt tillbakadraget. Rikta in implantatkataterns handtag vertikalt så att frikopplingsreglaget är mot bordet.
6	Spola hepariniserad koksaltlösning genom implantatkatatern.
7	När du kan se koksaltlösningen komma ut från implantatkataterns distala ände, ska du sänka implantatkataterns handtag och lyfta den distala änden av implantatkatatern medan du fortsätter att spola med hepariniserad koksaltlösning.
8	Dra in den styrbara katatern helt. För fram reglagen och aktiveringsreglaget för att placera implantatet i utdraget läge.
9	Ta bort laddarlocket och styr laddarlocket så att det placeras på implantatsystemet.
10	För in implantatet via den proximala änden av laddaren tills det kommer ut ur den distala änden. Anslut laddaren och laddarlocket.
11	Håll upp laddaren och den distala spetsen och spola samtidigt hepariniserad koksaltlösning via den styrbara katatern.
12	Dra gradvis in implantatkatatern i den styrbara katatern och implantatet i laddaren medan du fortsätter att spola igenom den styrbara katatern tills den distala änden av implantatet är helt inne i laddaren.

7.4 Implantatprocedur

Införing av implantatet bör utföras under narkos, med hemodynamisk övervakning i en operationssal, en hybridoperationssal eller ett kateteriseringsslaboratorium med fluoroskopiska och ekokardiografiska avbildningsmöjligheter.

Obs! Läs Anatomiska överväganden (avsnitt 3.1) före implantationen, eftersom användning utanför dessa förhållanden kan störa placeringen av implantatet eller införandet av mitralisklaffbladet.

VAR FÖRSIKTIG! Under ingreppet bör heparin administreras så att ACT upprätthålls vid ≥ 250 sek.

VAR FÖRSIKTIG! För mycket kontrastmedel kan leda till njursvikt. Mät patientens kreatininivå före ingreppet. Användningen av kontrastmedel ska övervakas.

7.4.1 Patientförberedelse

Steg	Procedur
1	Bordet/borden ska monteras och placeras mellan patientens ben innan patienten täcks med steril duk, och justera bordet/bordens höjd efter behov. Använd handdukar som stöd mellan bordet/borden och patientens ben. VARNING! Bordet levereras icke-sterilt. Införande av bordet i det sterila fältet kan leda till infektion.

7.4.2 Lårbensvenpunkt och införande av hylsan

Steg	Procedur
1	Punktera lårbensvenen med hjälp av konventionella perkutana punktionsmetoder.
2	Gå till vänster förmak via transvenösa, transseptala tekniker, med hjälp av konventionella perkutana metoder, och placera ledaren i vänster förmak. Dilatera kärlet efter behov. VAR FÖRSIKTIG! Olämplig punktion kan leda till skador på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.
3	För in styrhylsan med införaren över ledaren tills styrhylsans spets är säkert placerad över septum, med användning av böjningsmekanismen efter behov. VAR FÖRSIKTIG! Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas, eller skador på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.
4	Ta bort införaren och ledaren. Aspirera och spola inte styrhylsan förrän implantatsystemet har förts in. VAR FÖRSIKTIG! Aspiration eller anslutning av kontinuerlig fysiologisk koksaltlösningsspolning till styrhylsan före införande av implantatsystemet kan leda till luftemboli.

7.4.3 Implantatleverans

Steg	Procedur
1	För in implantatsystemet med laddaren i styrhylsan.
2	För fram implantatsystemet tills implantatet kommer ut ur laddaren. Dra tillbaka och dra bort laddaren.
3	Aspirera och spola styrhylsan med hepariniserad koksaltlösning. Aspirera minst 45 cm^3 med hjälp av den specificerade sprutan. VAR FÖRSIKTIG! Underlätenhet att helt aspirera styrhylsan kan leda till luftemboli.
4	Om så önskas kan kontinuerligt fysiologiskt koksaltlösningssdropp anslutas till implantatkatatern.
5	För fram implantatsystemet tills implantatet kommer ut ur den distala änden av styrhylsan.
6	Dra tillbaka aktiveringsreglaget för att få implantatet i stängt läge. Dra tillbaka skjutreglagen.
7	Justera styrhylsan och säkra den vid stabilisatorer efter behov.

Steg	Procedur	Steg	Procedur
8	<p>Om tryckövervakning används efter den behandlande läkarens gottfinnande för att kontinuerligt bedöma förmakstrycket under ingreppet ska tryckmätartillverkarens bruksanvisning följas. Anslut en vätskefyld tryckövervakningsenhet till den styrbara katatern. Aspirera och kalibrera sedan i höjd med patientens hjärta före mätningen.</p> <p>Obs! Tryckövervakning ska användas tillsammans med eko. Trycket ska avstämmas med eko- och Doppler-värden. Se till att implantatkataterns distala spets är helt exponerad från den styrbara katatern vid bedömning av förmakstryck.</p>	19	<p>Bedöm regurgitation och omplacera vid behov. När implantatets läge bekräftats måste det säkerställas att implantatet är stängt. Om omplacering inom kammaren behövs ska skjutreglagen dras tillbaka och aktiveringsreglaget föras framåt så att implantatet hamnar i läget för klaffblad-mätningsavläsning. Justera haspar och implantatets inriktning efter behov.</p> <p>Om omplacering inom förmaket behövs ska skjutreglagen dras tillbaka och aktiveringsreglaget föras framåt så att implantatet sträcks ut, och sedan ska implantatet dras in i förmaket igen.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Om implantatet inte sträcks ut när det dras in i vänster förmak under ompositionering kan detta leda till skador på klaffbladen eller insnärjning av sensträngarna.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Om klaffbladen inte frikopplas från haspar och paddlar före omplacering kan detta leda till skador på klaffbladet.</p>
9	<p>För fram implantatsystemet efter behov. Manipulera den styrbara katatern och styrhylsan efter behov (böj eller böj tillbaka, vrid i motsatta riktningar, för fram eller dra tillbaka) tills implantatet är centrerat i målhoppassningszonen med rätt bana.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas, eller skador på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.</p> <p>Obs! Det röntgentäta markörbandet på den styrbara katatern markerar slutet på den flexibla delen och kan visualiseras via fluoroskop.</p>	20	<p>Gör så här för att frikoppla implantatet från katatern:</p> <ol style="list-style-type: none"> Se till att implantatkataterns distala spets är helt exponerad från den styrbara katatern. Skär av yttersuturen på den proximala änden av varje skjutreglage. Öppna båda kranarna på skjutreglaget för att låsa upp suturerna. Dra i skjutreglagestiftet för att helt avlägsna suturerna. Stäng båda kranarna på skjutreglaget efter att suturerna avlägsnats. Avlägsna frikopplingsstiftet. Vrid frikopplingsreglaget moturs och dra tillbaka det tills implantatet är frikopplat. Bekräfva via bildtagning. <p>Obs! Innan implantatet frikopplas är det vid behov möjligt att dra tillbaka implantatsystemet in i styrhylsan för borttagning. Utdragning:</p> <ol style="list-style-type: none"> Dra tillbaka skjutreglagen. Sträck ut implantatet. Dra sedan tillbaka implantatet in i förmaket. Ställ in implantatet i stängt läge. Böj tillbaka den styrbara katatern och dra tillbaka implantatsystemet tills implantatet är bredvid spetsen på styrhylsan. För fram skjutreglagen. Ställ in implantatet i utsträckt läge. Dra tillbaka skjutreglagen för att öppna haspana till ca 45° på varje sida. Dra tillbaka hela implantatsystemet via styrhylsan.
10	För fram aktiveringsreglaget för att få implantatet i läge för klaffblad-mätningsavläsning.		
11	Vrid implantatkatatern efter behov för att rikta in paddlarna.		
12	För fram implantatet genom klaffen tills paddlarna är under klaffbladens fria kant.		
13	<p>Kontrollera implantatets placering och inriktning och justera positionen något efter behov.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Överdriven manipulering av implantatet under klaffbladen kan göra att implantatet trasslar in sig i sensträngarna. Insnärjning av sensträngarna kan leda till hjärtskada, förvärrad regurgitation, svårigheter eller oförmåga att ta bort implantatet, vilket kan kräva ytterligare intervention.</p>		
14	Dra tillbaka implantatet under bildvägledning tills klaffbladen är placerade mellan paddlarna och haspana.		
15	<p>För fram skjutreglaget/skjutreglagen så att klaffbladet/klaffbladen säkras mellan haspana och paddlarna.</p> <p>Detta kan utföras för båda klaffbladen simultant (skjutreglagestiftet inkopplat för att flytta båda haspana) eller varje individuellt klaffblad (skjutreglagestiftet urkopplat för att flytta den enskilda haspen).</p>		
16	Kontrollera införande av klaffbladen med bildtagning.		
	Om klaffbladen inte är säkrade mellan haspana och paddlarna ska du dra tillbaka skjutreglagen för att frikoppla klaffbladen och försöka att säkra dem igen.		
17	När klaffbladen säkrats mellan haspana och paddlarna ska implantatet stängas.		
18	För fram implantatkatatern något för att lossa spänningen på klaffbladen.		

Steg	Procedur
	<p>VAR FÖRSIKTIG! Om suturen inte skärs av på föreskrivet ställe kan det leda till att implantatet inte kan frikopplas eller att fibrer tränger in, vilket kan resultera i mikroembolism.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Underlätenhet att följa föreskrivna frikopplingssteg kan leda till svårigheter eller oförmåga att frikoppla implantatet, vilket kan kräva ytterligare intervention.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Om implantatet frikopplas innan det bekräftats att klaffbladen sitter säkert mellan paddlarna och hasparna kan det leda till att implantatet flyttas eller lossnar och att endast ett klaffblad är fäst (SLDA) eller andra möjliga komplikationer, vilket kan kräva ytterligare intervention.</p> <p>VARNING! Återanvändning av enheterna (inklusive implantatsystemet och styrhylsan) efter utdragning kan orsaka emboli av främmande material eller infektion. Enheten kan gå sönder om man försöker återanvända den.</p> <p>Obs! Om ett ytterligare implantat placeras enligt den behandlande läkarens beslut bör försiktighet vidtas för att undvika att det tidigare placerade implantatet lossnar. Interaktion med det tidigare placerade implantatet kan minimeras genom korsning av klaffen med en implantatkonfiguration av låg profil.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas, eller skador på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.</p>

7.4.4 Avlägsnande och stängning av enheten

Steg	Procedur
1	<p>Dra in implantatkataterna helt i den styrbara kataterna. Räta gradvis ut och avlägsna implantatsystemet. Räta gradvis ut och avlägsna styrhylsan.</p> <p>VAR FÖRSIKTIG! Underlätenhet att räta ut enheterna före avlägsnande kan leda till kårlskada.</p>
2	Utför en standardiserad perkutan förslutning av åtkomststället.

8.0 Magnetisk resonanstomografi – Säkerhet (MR-säkerhet)

Icke-klinisk testning har påvisat att PASCAL -implantatet är MR-villkorligt. En patient som behandlas med denna enhet kan utan risk genomgå MR-avbildning om följande villkor uppfylls:

- Statiska magnetfält på 1,5 T och 3,0 T
- Maximal spatiell rumsgradient på 3 000 gauss/cm (30 T/m)
- Maximalt rapporterat MR-system med genomsnittlig specifik absorptionshastighet för hela kroppen (SAR-värde) på 4 W/kg (i driftläget First Level Controlled Operating Mode).

Om villkoren ovan uppfylls förväntas implantatet maximalt producera en temperaturökning på mindre än 4 °C efter 15 minuter av kontinuerlig skanning.

Vid icke-kliniska tester kan bildartefakten som orsakas av enheten sträcka sig upp till 10 mm ut från implantatet vid bildtagning med en värsta fall-gradientekosevens i ett MRT-system på 3,0 T.

9.0 Uttaget implantat och kassering av enheten

Edwards Lifesciences är intresserade av att erhålla använda kliniska exemplar av implantatet för analys. Vi kommer att tillhandahålla en skriftlig sammanfattande rapport av vår analys efter vår utvärdering. Kontakta Edwards för retur av det uttagna implantatet.

Om du bestämmer dig för att returnera någon av enheterna, ska du följa följande anvisningar:

- **Oöppnad förpackning med steril barriär intakt:**

Om påsarna inte har öppnats ska enheten returneras i sin ursprungliga förpackning.

- **Öppnad förpackning men inte implanterad:**

Om en påse har öppnats, är enheten inte längre steril. Returnera enheten i dess ursprungliga förpackning.

- **Explanterat implantat:**

Det explanterade implantatet ska placeras i ett lämpligt histologiskt fixeringsmedel, exempelvis 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, och returneras till Edwards.

9.1 Kassering

Använda enheter kan hanteras och kasseras på samma sätt som sjukhusavfall och smittfarligt avfall i enlighet med lokala regler, eftersom det inte finns några särskilda risker förknippade med kassering av dessa enheter.

10.0 Sammanfattning av klinisk erfarenhet

Kliniska data i detta avsnitt inkluderar information som erhållits från den kliniska CLASP -studien som studerade PASCAL reparationsystem för transkateterklaff i mitralisklaffen.

En multi-center, multi-nationell, prospektiv, enarmad studie (CLASP) genomfördes för att utvärdera säkerhet, prestanda och kliniska resultat av PASCAL -systemet. Alla inskrivna studiepatienter bedömdes för klinisk uppföljning vid 30 dagar, 6 månader, 1 år och kommer att bedömas årligen i 5 år efter implantationen.

Det primära säkerhetsmåttet för CLASP -studien var en sammanslagning av större komplikationer vid 30 dagar. Större komplikationer inkluderar: kardiovaskulär mortalitet, stroke, myokardinfarkt, nytt behov av dialysbehandling, allvarlig blödning och re-intervention för studieenhetsrelaterade komplikationer.

Studiens primära prestandaeffektmått inkluderar framgång med enheten, framgång med ingreppet samt klinisk framgång. Studiens sekundära effektmått inkluderar klinisk säkerhet och funktionella resultat vid 30 dagar, 6 månader, 1 år samt årliga uppföljningstidpunkter.

Framgång med enheten definieras som placering av enheten såsom avsett och framgångsrik utdragning av insättningssystemet då patienten skrivs ut från hjärtkateteriseringslaboratoriet. Analys av framgång med enheten utfördes per enhet.

Framgång med ingreppet definieras som framgång med enheten med MR-svårighetsgrad ≤2+ vid utskrivning (Echo Core Lab-utvärderad) och utan behov av en kirurgisk eller perkutan intervention före utskrivningen från sjukhuset. Framgång med ingreppet analyserades per patient.

Klinisk framgång definieras som framgång med ingreppet med bevis på MR-minskning MR ≤2+ och utan större komplikationer vid 30 dagar (analyserat per patient).

Ett oberoende centralt laboratorium bedömde alla ekokardiografiska data. En oberoende kommitté för kliniska händelser (CEC) bedömde säkerhetshändelser och en datasäkerhetsövervakningskommitté (DSMB) granskade oberoende sammanslagna säkerhetsdata och utvärderade biverkningstrender och deras effekt på utförande av prövningen och riskbedömning av enheten.

10.1 Resultat av CLASP -studien

Den genomsnittliga åldern för de behandlade patienterna var 75,4 år och 55,0 % var män. Alla patienter hade hjärtsvikt enligt NYHA klass II, III eller IV. Det genomsnittliga logistiska EuroSCORE I, EuroSCORE II och STS-mortalitetsresultatet var 14,4 %, 5,8 % respektive 4,7 %. Vid baslinjen hade 50,9 % måttlig-allvarlig MR och 48,1 % hade svår MR.

10.1.1 Prestanda

Prestandaeffektmåttet inkluderade tre komponenter för framgång: enhet, ingrepp samt klinisk. Framgång med enheten uppnåddes hos 92,0 % av de använda enheterna. Framgång med ingreppet uppnåddes hos 93,5 % av patienterna. Klinisk framgång uppnåddes hos 86,0 % av patienterna.

10.1.2 Säkerhet

Vid 30 dagar var frekvensen av sammanslagna större komplikationer 8,0 %. Nio patienter upplevde 11 större komplikationer (MAE:er) före uppföljningen vid 30 dagar. CEC bedömde större komplikationer vid 30 dagar genom de värden som visas nedan.

Större komplikation (MAE)	Sammanfattande statistik
Kardiovaskulär mortalitet	0,9 % (1/112)
Stroke	0,9 % (1/112)
Myokardinfarkt	0,0 % (0/112)
Nytt behov av dialysbehandling	0,0 % (0/112)
Svår blödning	7,1 % (8/112)
Re-intervention för studieenhetsrelaterade komplikationer	0,9 % (1/112)
Frekvens av sammanslagna större komplikationer (MAE:er)	8,0 % (9/112)

Obs! Kategoriska mått – % (n/Totalt antal)

I den totala populationen observerades en reduktion av MR-grad (d.v.s. $MR \leq 2+$) hos 95,3 % av patienterna vid utskrivning, 96,1 % efter 30 dagar, 98,8 % vid 6 månader och 100 % vid 1 år.

10.1.3 Slutsats i studien

De data som samlats in i CLASP -studien stöder säkerheten och prestandan för PASCAL -systemet hos patienter med mitralisregurgitation. Antalet patienter med en uppföljningsperiod på ett år eller längre är begränsat, och långsiktiga uppföljningsdata samlas in från en klinisk uppföljningsstudie efter marknadsföring.

Ελληνικά

Σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας Edwards PASCAL

Οδηγίες χρήσης

Το σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας Edwards PASCAL περιλαμβάνει (στο παρόν αναφέρεται ως σύστημα PASCAL):

Συσκευή	Μοντέλο	Αριθμός επανάληψης παραγγελίας
Σύστημα εμφυτεύματος	10000IS	10000ISCE
Οδηγό θηκάρι	10000GS	10000GSCE
Σύστημα σταθεροποίησης	10000ST	10000STCE
Βάση στήριξης	10000T	10000TCE

• Σύστημα εμφυτεύματος

Το σύστημα εμφυτεύματος αποτελείται από τον κατευθυνόμενο καθετήρα (εξωτερικό επίπεδο), τον καθετήρα εμφυτεύματος (εσωτερικό επίπεδο) και το εμφύτευμα PASCAL. Το σύστημα εμφυτεύματος εναποθέτει διαδερμικά το εμφύτευμα PASCAL στη βαλβίδα με προσπέλαση από τη μηριαία φλέβα και διαφλέβια προσέγγιση, διαμέσου του μεσοκολπικού διαφράγματος.

• Εμφύτευμα PASCAL (Εικόνες 1-3)

Το εμφύτευμα PASCAL (στο παρόν αναφέρεται ως εμφύτευμα) εκπτύσσεται και ασφαλίζεται στις γλωχίνες της βαλβίδας, λειτουργώντας ως πληρωτικό στο στόμιο παλινδρόμησης. Τα κύρια μέρη του εμφυτεύματος είναι ο αποστάτης, τα πτερύγια και τα άγκιστρα που κατασκευάζονται από νιτινόλη και καλύπτονται από τερεφθαλικό πολυαιθυλένιο. Το εμφύτευμα περιλαμβάνει επίσης βίδα και παξιμάδι από τιτάνιο, δακτύλιο από PEEK και παρέμβυσμα από σιλικόνη.

Το εμφύτευμα έχει τέσσερις κύριες θέσεις πτερυγίων: Επιμηκυμένη, κλειστή, έτοιμη για σύλληψη της γλωχίνας και με τη γλωχίνα σε σύλληψη.

Το εμφύτευμα παρέχεται σε ένα ενιαίο μέγεθος που προορίζεται για ασθενείς οι οποίοι είναι κατάλληλοι για θεραπεία σύμφωνα με αυτές τις οδηγίες χρήσης.

• Κατευθυνόμενος καθετήρας (Εικόνα 4)

Ο κατευθυνόμενος καθετήρας έχει έναν περιστροφικό διακόπτη ελέγχου, ο οποίος ενεργοποιεί τον μηχανισμό κάμψης για τη μετακίνηση και τοποθέτηση του εμφυτεύματος στην τοποθεσία στόχου. Μία τανία ακτινοσκιερού δείκτη που βρίσκεται στο περιφερικό τμήμα του καθετήρα υποδεικνύει το άκρο του τμήματος κάμψης.

• Καθετήρας εμφυτεύματος (Εικόνα 4)

Το εμφύτευμα παρέχεται προσαρτημένο στον καθετήρα εμφυτεύματος με ράμπατα και ένα σπειρωτό στέλεχος. Ο καθετήρας εμφυτεύματος ελέγχει την έκπτυξη του εμφυτεύματος. Τα τρία κύρια μέσα ελέγχου είναι οι ολισθητήρες, ο σπειρωτός διακόπτης ενεργοποίησης και ο διακόπτης απελευθέρωσης. Οι ολισθητήρες ελέγχουν τα άγκιστρα εμφυτεύματος (η απόσυρση των ολισθητήρων ανυψώνει τα άγκιστρα, ενώ η προώθηση των ολισθητήρων χαμηλώνει τα άγκιστρα). Ο σπειρωτός διακόπτης ενεργοποίησης ελέγχει τα πτερύγια του εμφυτεύματος (η απόσυρση του διακόπτη ενεργοποίησης κλείνει

τα πτερύγια και η προώθηση του διακόπτη ενεργοποίησης ανοίγει τα πτερύγια). Ο διακόπτης απελευθέρωσης ελέγχει την απελευθέρωση του εμφυτεύματος από τον καθετήρα εμφυτεύματος. Ο καθετήρας εμφυτεύματος παρέχεται συναρμολογημένος εντός του κατευθυνόμενου καθετήρα.

• Οδηγό θηκάρι (Εικόνα 5)

Το σετ οδηγού θηκαριού περιλαμβάνει ένα κατευθυνόμενο οδηγό θηκάρι και έναν εισαγωγέα. Το οδηγό θηκάρι παρέχει πρόσβαση στον αριστερό κόπο. Διαθέτει υδρόφιλη επικάλυψη και περιστροφικό διακόπτη ελέγχου, ο οποίος ενεργοποιεί τον μηχανισμό κάμψης για την τοποθέτηση του οδηγού θηκαριού στην τοποθεσία στόχου. Ο εισαγωγέας είναι συμβατός με οδηγό σύρμα 0,89 mm (0,035 ίντσών).

• Σύστημα σταθεροποίησης (Εικόνα 6)

Το σύστημα σταθεροποίησης σφίγγει το ρύγχος στο οδηγό θηκάρι ή τον κατευθυνόμενο καθετήρα για υποστήριξη και διατήρηση της θέσης του καθετήρα. Ένας μηχανισμός ώθησης προς τα κάτω δεσμεύει/αποδεσμεύει τον καθετήρα, επιτρέποντας την επανατοποθέτηση όπως απαιτείται. Η χρήση του συστήματος σταθεροποίησης είναι προαιρετική.

• Βάση στήριξης (Εικόνα 7)

Η βάση στήριξης χρησιμοποιείται εκτός του αποστειρωμένου πεδίου για να παρέχει μια σταθερή επιφάνεια για το σύστημα εμφυτεύματος, το οδηγό θηκάρι και το σύστημα σταθεροποίησης. Το ύψος της βάσης στήριξης είναι ρυθμιζόμενο. Η χρήση της βάσης στήριξης είναι προαιρετική.

• Όργανο φόρτωσης (Εικόνα 8)

Το αποκολλούμενο όργανο φόρτωσης χρησιμοποιείται για την εισαγωγή του εμφυτεύματος και των καθετήρων τοποθέτησης μέσω των παρεμβυσμάτων του οδηγού θηκαριού. Το όργανο φόρτωσης περιλαμβάνεται στη συσκευασία του συστήματος εμφυτεύματος ή/και του οδηγού θηκαριού προς διευκόλυνση του χρήστη.

1.0 Ενδείξεις

Το σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας Edwards PASCAL ενδέκνυται για τη διαδερμική ανακατασκευή μιας ανεπαρκούς μιτροειδούς βαλβίδας μέσω συμπλησίσασης ιστού.

2.0 Αντενδείξεις

Το σύστημα PASCAL αντενδέκνυται σε ασθενείς με:

- Ασθενείς στους οποίους αντενδέκνυται το διοισοφάγειο ηχωκαρδιογράφημα (TEE) ή το διοισοφάγειο ηχωκαρδιογράφημα (TEF) κατά την αρχική αξιολόγηση δεν ήταν επιτυχές
- Ηχωκαρδιογραφική απόδειξη ενδοκαρδιακής μάζας, θρόμβου ή εκβλάστησης
- Αντένδειξη για καθετηριασμό διαμέσου του μεσοκολπικού διαφράγματος
- Παρουσία απόφραξης ή θρόμβωσης του φίλτρου της κάτω κοιλης φλέβας που θα παρεμβαλλόταν στον καθετήρα τοποθέτησης ή παρουσία σύστοιχης εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης
- Γνωστή υπερευαισθησία στη νιτινόλη (νικέλιο ή τιτάνιο) ή αντένδειξη για τα φάρμακα που θα χρησιμοποιηθούν στη διαδικασία, η οποία δεν μπορεί να αντιμετωπιστεί επαρκώς ιατρικά
- Ιστορικό αιμορραγικής διάθεσης ή διαταραχή της πήξης του αίματος ή ασθενής που αρνείται να υποβληθεί σε μεταγγίσεις αίματος

Οι επωνυμίες Edwards, Edwards Lifesciences, το τυποποιημένο λογότυπο E και οι επωνυμίες CLASP και PASCAL είναι εμπορικά σήματα της Edwards Lifesciences Corporation. Όλα τα άλλα εμπορικά σήματα αποτελούν ιδιοκτησία των αντίστοιχων κατόχων τους.

3.0 Προειδοποίησεις

3.1 Θέματα ανατομίας

Για βέλτιστα αποτελέσματα, πρέπει να ληφθούν υπόψη τα ακόλουθα ανατομικά χαρακτηριστικά του ασθενούς. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του συστήματος PASCAL δεν έχει επιβεβαιωθεί εκτός αυτών των συνθηκών. Η χρήση εκτός των συνθηκών αυτών ενδέχεται να παρεμβληθεί στην τοποθέτηση του εμφυτεύματος ή στην εισαγωγή γλωχίνας μιτροειδούς βαλβίδας.

- Απόδειξη μέτριας έως σοβαρής ασβεστοποίησης στην περιοχή σύλληψης
- Απόδειξη σοβαρής ασβεστοποίησης στον δακτύλιο ή στην υποβαλβιδική συσκευή
- Παρουσία σημαντικής σχισμής ή διάτρησης στην περιοχή σύλληψης
- Πλάτος προπίπτοντος τμήματος > 15 mm ή/και χάσμα προπίπτοντος τμήματος > 10 mm
- Μήκος κινητικότητας γλωχίνας < 8 mm
- Ύψος παρακέντησης μεσοκολπικού διαφράγματος < 3,5 cm
- Διάμετρος αριστερού κόλπου (LA) ≤ 35 mm
- Παρουσία δύο ή περισσοτέρων σημαντικών πιδάκων
- Παρουσία ενός σημαντικού πίδακα στη συνδεσμική περιοχή
- Εμβαδόν μιτροειδούς βαλβίδας (MVA) < 4,0 cm²
- Τελοδιαστολική διάμετρος αριστερής κοιλίας (LVEDD) > 8,0 cm

3.2 Χειρισμός συσκευής

- Οι συσκευές έχουν σχεδιαστεί, προορίζονται και διανέμονται για μία μόνο χρήση. Δεν υπάρχουν στοιχεία που να επιβεβαιώνουν την αποστείρωση, τη μη πυρετογόνη δράση και τη λειτουργικότητα των συσκευών μετά από επανεπεξεργασία.
- Ο χειρισμός των συσκευών πρέπει να γίνεται με εφαρμογή της τυπικής στείρας τεχνικής για πρόληψη λοίμωξης.
- Μην εκθέτετε καμία από τις συσκευές σε διαλύματα, χημικά κ.λπ., εξαιρούμενου του στείρου φυσιολογικού καυ/ή η παρανισμένου αλατούχου διαλύματος. Ενδέχεται να προκληθεί ανεπανόρθωτη ζημιά στη συσκευή, η οποία ίσως να μην είναι εμφανής σε οπτικό έλεγχο.
- Μη χρησιμοποιείτε καμία από τις συσκευές παρουσία καύσιμων ή εύφλεκτων αερίων, αναισθητικών ή καθαριστικών/απολυμαντικών.
- Μην χρησιμοποιείτε τις συσκευές εάν η ημερομηνία λήξης έχει παρέλθει.
- Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν η σφράγιση της συσκευασίας είναι παραβιασμένη ή εάν η συσκευασία για τις αποστειρωμένες συσκευές έχει υποστεί ζημιά.
- Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν οποιαδήποτε από τις συσκευές πέσει κάτω, υποστεί ζημιά ή υποβληθεί σε εσφαλμένο χειρισμό με οποιονδήποτε τρόπο.
- Πρέπει να χρησιμοποιείται η τυπική τεχνική έκπλυσης και αφαίρεσης του αέρα κατά την προετοιμασία και σε όλη τη διάρκεια της διαδικασίας για πρόληψη της εμβολής αέρα.

3.3 Κλινικές προειδοποίησεις

- Όπως ισχύει με κάθε εμφυτευμένο ιατροτεχνολογικό προϊόν, υπάρχει το ενδέχομενο ανεπιθύμητης ανοσολογικής απόκρισης.
- Σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, τα οποία ενίστε οδηγούν σε χειρουργική παρέμβαση ή/και θάνατο, ενδέχεται να συσχετιστούν με τη χρήση αυτού του

συστήματος («Πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα»). Πριν από τη χρήση, θα πρέπει να παρέχεται σε κάθε υποψήφιο ασθενή πλήρης επεξήγηση των οφελών και των κινδύνων.

- Συνιστάται προσεκτική και συνεχής ιατρική παρακολούθηση για τη διάγνωση και την κατάλληλη αντιμετώπιση επιπλοκών που σχετίζονται με το εμφύτευμα.
- Η αντιπηκτική αγωγή πρέπει να καθορίζεται από τον ιατρό βάσει των κατευθυντήριων οδηγιών του ιδρύματος.

4.0 Προφυλάξεις

4.1 Προφυλάξεις πριν από τη χρήση

• Η επιλογή του ασθενούς θα πρέπει να πραγματοποιείται από καρδιολογική ομάδα πολλών ειδικοτήτων που ειδικεύεται στη θεραπεία της παλινδρόμησης μιτροειδούς, ώστε να εκτιμηθεί ο κίνδυνος για τον ασθενή και η καταλληλότητα βάσει της ανατομίας.

4.2 Προφυλάξεις μετά τη χρήση

- Η μακροπρόθεσμη ανθεκτικότητα του εμφυτεύματος δεν έχει επιβεβαιωθεί. Συνιστάται τακτική ιατρική παρακολούθηση για την αξιολόγηση της απόδοσης του εμφυτεύματος.
- Ενδέχεται να απαιτείται βραχυπρόθεσμη αντιπηκτική αγωγή μετά την επιδιόρθωση της βαλβίδας με τη συσκευή PASCAL. Συνταγογράφηση αντιπηκτικής αγωγής και άλλης ιατρικής θεραπείας βάσει των κατευθυντήριων οδηγιών του ιδρύματος.

5.0 Πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα

Οι επιπλοκές που σχετίζονται με τον τυπικό καρδιακό καθετηριασμό, τη χρήση αναισθησίας και τη χρήση του συστήματος PASCAL θα μπορούσαν να οδηγήσουν στα ακόλουθα αποτελέσματα: μετατροπή σε ανοικτή εγχείρηση, επείγουσα ή μη επείγουσα επανεγχείρηση, εκφύτευση, μόνιμη αναπτρία ή θάνατο. Οι ιατροί ενθαρρύνονται να αναφέρουν συμβάντα που πιθανολογείται ότι σχετίζονται με τη συσκευή στην Edwards ή στις αρμόδιες νοσοκομειακές αρχές.

Έχουν αναγνωριστεί τα παρακάτω αναμενόμενα ανεπιθύμητα συμβάντα ως πιθανές επιπλοκές της διαδικασίας με το εμφύτευμα PASCAL:

- Μη φυσιολογικές τιμές εργαστηριακών εξετάσεων
- Άλλεργική αντίδραση στο αναισθητικό, το σκιαγραφικό μέσο, την ηπαρίνη ή τη νιτινόλη
- Αναιμία ή χαμηλή Hgb, ενδέχεται να απαιτείται μετάγγιση
- Ανεύρυσμα ή ψευδοανεύρυσμα
- Στηθάγχη ή θωρακικό άλγος
- Αναφυλακτική καταπληξία
- Αρρυθμίες: κολπικές (δηλ. AF, SVT)
- Αρρυθμίες: κοιλιακές (δηλ. VT, VF)
- Αρτηριοφλεβική επικοινωνία
- Έλλειμμα μεσοκολπικού διαφράγματος για το οποίο απαιτείται παρέμβαση
- Αιμορραγία
- Καρδιακή ανακοπή
- Καρδιακή ανεπάρκεια
- Καρδιακή κάκωση, συμπεριλαμβανόμενης της διάτρησης
- Καρδιακός επιπωματισμός/περικαρδιακό εξίδρωμα
- Καρδιογενής καταπληξία
- Εμπλοκή ή ρήξη των χορδών που μπορεί να απαιτεί παρέμβαση
- Διαταραχή πηκτικότητας, διαταραχή της πίξης, αιμορραγική διάθεση

- Βλάβη στο ερεθισματαγωγό σύστημα, που μπορεί να απαιτεί μόνιμο βηματοδότη
- Εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση (DVT)
- Εκφύλιση φυσικής βαλβίδας (π.χ. διάρρηξη, ρίκνωση, πάχυνση γλωχίνων)
- Εκτόπιση προγενέστερα εκπτυγμένου εμφυτεύματος
- Δύσπνοια
- Οίδημα
- Ηλεκτρολυτικές διαταραχές
- Έμβολα/εμβολισμός από αέρα, σωματίδιο, ασβεστοποιημένο υλικό ή θρόμβο
- Ενδοκαρδίτιδα
- Ερεθισμός του οισοφάγου
- Διάτρηση ή στένωση του οισοφάγου
- Δυσανεξία στην άσκηση ή αδυναμία για άσκηση
- Πυρετός
- Αποτυχία ανάκτησης οποιουδήποτε μέρους του συστήματος PASCAL
- Γαστρεντερική αιμορραγία ή έμφρακτο
- Καρδιακή ανεπάρκεια
- Αιμάτωμα
- Αιμοδυναμική επιβάρυνση
- Αιμόλυση
- Αιμορραγία που απαιτεί μετάγγιση ή παρέμβαση
- Υπέρταση
- Υπόταση
- Άλλοιωση του εμφυτεύματος (φθορά, σχίσιμο, κάταγμα ή άλλο)
- Εμβολισμός εμφυτεύματος
- Λανθασμένη τοποθέτηση εμφυτεύματος ή αποτυχία τοποθέτησης στο σημείο για το οποίο προορίζεται
- Μετανάστευση εμφυτεύματος
- Θρόμβωση εμφυτεύματος
- Λοίμωξη
- Φλεγμονή
- Απόφραξη χώρου εξόδου αριστερής κοιλίας (LVOT)
- Μεσεντέρια ισχαιμία
- Πολυοργανική ανεπάρκεια
- Έμφραγμα του μυοκαρδίου
- Ναυτία ή/και έμετος
- Κάκωση νεύρου
- Νευρολογικά συμπτώματα, όπως δυσκινησία, χωρίς διάγνωση παροδικού ισχαιμικού επεισοδίου (ΠΙΕ) ή αγγειακού εγκεφαλικού επεισοδίου
- Θρομβοεμβολικά επεισόδια μη νευρολογικής προέλευσης
- Άλγος
- Βλάβη στους θηλοειδείς μύες
- Παράλυση
- Εμβολισμός ενός ή περισσότερων μερών του συστήματος PASCAL
- Περιφερική ισχαιμία
- Πλευριτική συλλογή
- Πνευμονικό οίδημα
- Πνευμονική εμβολή
- Αντίδραση σε αντιαιμοπεταλιακούς ή αντιπηκτικούς παράγοντες
- Νεφρική ανεπάρκεια
- Έκπτωση της νεφρικής λειτουργίας
- Αναπνευστική επιβάρυνση, αναπνευστική ανεπάρκεια, ατελεκτασία, πνευμονία, ενδέχεται να απαιτείται παρατεταμένος αερισμός
- Οπισθοπεριτοναϊκή αιμορραγία
- Διαφραγματική βλάβη ή διάτρηση διαφράγματος
- Σηψαιμία, σήψη
- Δερματικό έγκαυμα, κάκωση ή αλλοιώσεις του ιστού λόγω έκθεσης σε ιονίζουσα ακτινοβολία
- Προσάρτηση της συσκευής σε μία μόνο γλωχίνα (SLDA)
- Αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο
- Συγκοπή
- Παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο (ΠΙΕ)
- Λοίμωξη του ουροποιητικού συστήματος ή/και αιμορραγία
- Κάκωση βαλβίδας
- Στένωση βαλβίδας
- Βαλβιδική παλινδρόμηση
- Αγγειακή κάκωση ή τραυματισμός, συμπεριλαμβανόμενου διαχωρισμού ή απόφραξης
- Αγγειακός σπασμός
- Βλάβη ή διάτρηση του κοιλιακού τοιχώματος
- Διάνοιξη τραύματος, καθυστερημένη ή ατελής επούλωση
- Επιδείνωση καρδιακής ανεπάρκειας
- Επιδείνωση βαλβιδικής παλινδρόμησης / βαλβιδικής ανεπάρκειας

6.0 Τρόπος διάθεσης

6.1 Συσκευασία

Το οδηγό θηκάρι, το σύστημα εμφυτεύματος και το σύστημα σταθεροποίησης είναι συσκευασμένα ξεχωριστά και αποστειρωμένα με αιθυλενοξείδιο. Η βάση στηρίξης είναι συσκευασμένη και παρέχεται μη στείρα.

6.2 Φύλαξη

Το σύστημα PASCAL θα πρέπει να φυλάσσεται σε δροσερό και ξηρό χώρο.

7.0 Οδηγίες χρήσης

7.1 Εκπαίδευση ιατρού

Ο ιατρός που διενεργεί την εμφύτευση θα πρέπει να διαθέτει εμπειρία στις διακαθητηριακές τεχνικές και να έχει εκπαιδευτεί στο σύστημα PASCAL και τη διαδικασία εμφύτευσης. Η τελική απόφαση για την εμφύτευση της συσκευής PASCAL θα πρέπει να λαμβάνεται από ιατρούς που ειδικεύονται στη θεραπεία της παλινδρόμησης μιτροειδών σε εξειδικευμένα κέντρα, οι οποίοι μπορούν να προσδιορίσουν ότι θα είναι αναμενόμενη μια εύλογη πιθανότητα σημαντικής κλινικής βελτίωσης με βάση το στάδιο της νόσου και τη συννοσηρότητα.

7.2 Εξοπλισμός και υλικά

- Τυπικός εξοπλισμός εργαστηρίου καρδιακού καθετηριασμού
- Σύστημα ακτινοσκόπησης
- Δυνατότητες πραγματοποίησης διοισοφάγειου ηχωκαρδιογραφήματος (TEE) (δισδιάστατο και τριοδιάστατο)
- Καθετήρας τύπου pigtail για έγχυση σκιαγραφικού μέσου (με συμβατό θηκάρι)
- Κιτ φλεβικής παρακέντησης
- Βελόνα μεσοκολπικού διαφράγματος, θηκάρι και οδηγό σύρμα
- Οδηγό σύρμα μήκους ανταλλαγής 0,89 mm (0,035 ίντσών)

- Λεκάνες
- Σύριγγες 50-60 cm³ με άκρο τύπου Luer
- Ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα
- Αιμοστάτης
- Χειρουργικές πετσέτες (π.χ. μέγεθος 43 x 69 cm)
- Προαιρετικά: Διαστολείς σταδιακά αυξανόμενης διαμέτρου
- Προαιρετικά: Συνεχής ενστάλαξη φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος (κυλιόμενο στατό ορού, σωλήνωση ορού με περιστροφικά εξαρτήματα απόφραξης, ασκοί ηπαρινισμένου αποστειρωμένου αλατούχου διαλύματος του 1 λίτρου)
- Προαιρετικά: Συσκευή παρακολούθησης πίεσης

7.3 Προετοιμασία συσκευής

7.3.1 Βάση στήριξης

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε τη(τις) βάση(εις) στήριξης από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά.
2	Συναρμολογήστε τη(τις) βάση(εις) στήριξης όπως παρουσιάζεται στην Εικόνα 7.

7.3.2 Σύστημα σταθεροποίησης

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε το σύστημα σταθεροποίησης από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά.
2	Συναρμολογήστε το σύστημα σταθεροποίησης όπως παρουσιάζεται στην Εικόνα 6.

7.3.3 Οδηγό θηκάρι

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε το οδηγό θηκάρι, το όργανο φόρτωσης και τον εισαγωγέα από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά.
2	Ενώ κρατάτε το περιφερικό άκρο ανυψωμένο, εκπλύνετε και απαερώστε το οδηγό θηκάρι με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα.
3	Ενώ κρατάτε το περιφερικό άκρο ανυψωμένο, εισαγάγετε τον εισαγωγέα στο οδηγό θηκάρι. Εκπλύνετε τον εισαγωγέα και σκουπίστε το οδηγό θηκάρι με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα πριν από τη χρήση.

7.3.4 Σύστημα εμφυτεύματος

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε το σύστημα εμφυτεύματος και το όργανο φόρτωσης από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά. Επαληθεύστε ότι και οι δύο στρόφιγγες του ολισθητήρα είναι σε ανοικτή θέση. ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Εάν οι στρόφιγγες του ολισθητήρα δεν είναι σε ανοικτή θέση, η χρήση της συσκευής μπορεί να οδηγήσει σε λοίμωξη.
2	Προωθήστε τον διακόπτη ενεργοποίησης (περιστρέψτε τον διακόπτη ενεργοποίησης αριστερόστροφα ή πίεστε το κουμπί ενεργοποίησης για να ωθήσετε προς τα εμπρός τον διακόπτη ενεργοποίησης) μέχρι να έλθει στο ίδιο επίπεδο με το εργαλείο τοποθέτησης αγκίστρου.
3	Αφαιρέστε τον πείρο ολισθητήρα και σφίξτε το ράμμα. Ασφαλίστε τις στρόφιγγες ολισθητήρα και ασφαλίστε τον πείρο ολισθητήρα. Αφαιρέστε το εργαλείο τοποθέτησης αγκίστρου.

Βήμα	Διαδικασία
4	Αποσύρετε πλήρως και προωθήστε τους ολισθητήρες για να διασφαλίσετε την ορθή κίνηση του αγκίστρου και κλείστε το εμφύτευμα (περιστρέψτε τον διακόπτη ενεργοποίησης δεξιόστροφα ή πίεστε το κουμπί ενεργοποίησης για να αποσύρετε τον διακόπτη ενεργοποίησης).
5	Προωθήστε τον κατευθυνόμενο καθετήρα. Βεβαιωθείτε ότι οι ολισθητήρες έχουν αποσυρθεί πλήρως και ότι ο διακόπτης ενεργοποίησης έχει αποσυρθεί πλήρως. Προσανατολίστε τη λαβή καθετήρα εμφυτεύματος κάθετα έτσι ώστε ο διακόπτης απελευθέρωσης να βρίσκεται επάνω στη βάση στήριξης.
6	Εκπλύνετε με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα τον καθετήρα εμφυτεύματος.
7	Μόλις δείτε να εξέρχεται διάλυμα από το περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος, χαμηλώστε τη λαβή καθετήρα εμφυτεύματος και ανυψώστε το περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος ενώ συνεχίζετε να εκπλένετε με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα.
8	Αποσύρετε πλήρως τον κατευθυνόμενο καθετήρα. Προωθήστε τους ολισθητήρες και τον διακόπτη ενεργοποίησης για να ρυθμίσετε το εμφύτευμα στην επιμηκυμένη θέση.
9	Αφαιρέστε το πώμα του οργάνου φόρτωσης και καθοδηγήστε το πώμα του οργάνου φόρτωσης επάνω στο σύστημα εμφυτεύματος.
10	Εισαγάγετε το εμφύτευμα μέσω του εγγύς άκρου του οργάνου φόρτωσης έως ότου εξέλθει από το περιφερικό άκρο. Συνδέστε το όργανο φόρτωσης και το πώμα του οργάνου φόρτωσης.
11	Ενώ κρατάτε το όργανο φόρτωσης και το περιφερικό άκρο ανυψωμένα, εκπλύνετε με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα τον κατευθυνόμενο καθετήρα.
12	Αποσύρετε σταδιακά τον καθετήρα εμφυτεύματος εντός του κατευθυνόμενου καθετήρα και το εμφύτευμα εντός του οργάνου φόρτωσης, ενώ συνεχίζετε να εκπλένετε διαμέσου του κατευθυνόμενου καθετήρα μέχρι το περιφερικό άκρο του εμφυτεύματος να βρίσκεται τελείως εντός του οργάνου φόρτωσης.

7.4 Διαδικασία εμφύτευσης

Η τοποθέτηση του εμφυτεύματος θα πρέπει να γίνεται υπό γενική αναισθησία με αιμοδυναμική παρακολούθηση, σε χειρουργείο, υβριδικό χειρουργείο ή αιμοδυναμικό εργαστήριο με δυνατότητες διενέργειας ακτινοσκοπικής και ηχωκαρδιογραφικής απεικόνισης.

Σημείωση: Πριν τη διαδικασία εμφύτευσης, ανατρέξτε στα Θέματα ανατομίας (Ενότητα 3.1), καθώς η χρήση εκτός των συνθηκών που αναφέρονται ενδέχεται να παρεμβληθεί στην τοποθέτηση του εμφυτεύματος ή στην εισαγωγή γλωχίνας μιτροειδούς βαλβίδας.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, θα πρέπει να χορηγείται ηπαρίνη ώστε ο ενεργοποιημένος χρόνος πήξης (ACT) να διατηρείται σε επίπεδο ≥ 250 δευτ.

ΠΡΟΣΟΧΗ: Η υπερβολική ποσότητα σκιαγραφικού μέσου μπορεί να οδηγήσει σε νεφρική ανεπάρκεια. Μετρήστε το επίπεδο κρεατινίνης του ασθενούς πριν από τη διαδικασία. Η χρήση σκιαγραφικού μέσου πρέπει να παρακολουθείται.

7.4.1 Προετοιμασία ασθενούς

Βήμα	Διαδικασία
1	<p>Πριν σκεπάσετε τον ασθενή με στείρα χειρουργικά οθόνια, συναρμολογήστε και τοποθετήστε μία ή περισσότερες βάσεις στήριξης μεταξύ των κάτω άκρων του ασθενούς, προσαρμόζοντας το ύψος της βάσης ή των βάσεων στήριξης όπως απαιτείται. Χρησιμοποιήστε πετσέτες ως στήριγμα μεταξύ της βάσης ή των βάσεων στήριξης και των κάτω άκρων του ασθενούς.</p> <p>ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η βάση στήριξης παρέχεται μη αποστειρωμένη. Η εισαγωγή της βάσης στήριξης εντός του αποστειρωμένου πεδίου μπορεί να οδηγήσει σε λοίμωξη.</p>

7.4.2 Προσπέλαση μηριαίας φλέβας και εισαγωγή θηκαριού

Βήμα	Διαδικασία
1	Προσπελάστε την κοινή μηριαία φλέβα με συμβατικές διαδερμικές μεθόδους παρακέντησης.
2	<p>Προσπελάστε τον αριστερό κόλπο με διαφλέβιες τεχνικές, διαμέσου του μεσοκολπικού διαφράγματος, χρησιμοποιώντας συμβατικές διαδερμικές μεθόδους και τοποθετήστε το οδηγό σύρμα στον αριστερό κόλπο. Διαστείλετε το αγγείο όπως απαιτείται.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Η ακατάλληλη παρακέντηση ενδέχεται να οδηγήσει σε βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.</p>
3	<p>Εισαγάγετε το οδηγό θηκάρι με τον εισαγωγέα πάνω από το οδηγό σύρμα έως ότου το άκρο του οδηγού θηκαριού να ακουμπά σταθερά στο διάφραγμα, χρησιμοποιώντας τον μηχανισμό κάμψης όπως απαιτείται.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Ο υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή παρενόχληση προγενέστερα εμφυτευμένης συσκευής, βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.</p>
4	<p>Αφαιρέστε τον εισαγωγέα και το οδηγό σύρμα. Μην αναρροφάτε και μην εκπλένετε το οδηγό θηκάρι μέχρι να εισαχθεί το σύστημα εμφυτεύματος.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Η αναρρόφηση ή η σύνδεση συνεχούς ενστάλαξης φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος στο οδηγό θηκάρι, πριν από την εισαγωγή του συστήματος εμφυτεύματος, μπορεί να οδηγήσει σε εμβολή από αέρα.</p>

7.4.3 Τοποθέτηση εμφυτεύματος

Βήμα	Διαδικασία
1	Εισαγάγετε το σύστημα εμφυτεύματος με το όργανο φόρτωσης εντός του οδηγού θηκαριού.
2	Προωθήστε το σύστημα εμφυτεύματος μέχρι το εμφύτευμα να εξέλθει από το όργανο φόρτωσης. Αποσύρετε και αποκολλήστε το όργανο φόρτωσης.
3	Αναρροφήστε και εκπλύνετε το οδηγό θηκάρι με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα. Χρησιμοποιώντας την καθορισμένη σύριγγα, αναρροφήστε τουλάχιστον 45 cm ³ .
	ΠΡΟΣΟΧΗ: Εάν δεν πραγματοποιηθεί πλήρης αναρρόφηση του οδηγού θηκαριού ενδέχεται να προκληθεί εμβολή από αέρα.

Βήμα	Διαδικασία
4	<p>Εάν είναι επιθυμητό, συνδέστε τη συνεχή ενστάλαξη φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος στον καθετήρα εμφυτεύματος.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Η σύνδεση της συνεχούς ενστάλαξης φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος στο σύστημα εμφυτεύματος πριν από την αναρρόφηση μπορεί να οδηγήσει σε εμβολή από αέρα.</p>
5	Προωθήστε το σύστημα εμφυτεύματος μέχρι το εμφύτευμα να εξέλθει από το περιφερικό άκρο του οδηγού θηκαριού.
6	Αποσύρετε τον διακόπτη ενεργοποίησης για να θέσετε το εμφύτευμα στην κλειστή θέση. Αποσύρετε τους ολισθητήρες.
7	Προσαρμόστε το οδηγό θηκάρι και ασφαλίστε στο σύστημα σταθεροποίησης, όπως απαιτείται.
8	<p>Εάν στη διάρκεια της διαδικασίας, κατά την κρίση του θεράποντα ιατρού, χρησιμοποιείται παρακολούθηση της πίεσης για τη συνεχή αξιολόγηση της κολπικής πίεσης, να τηρείτε τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή του συστήματος παρακολούθησης πίεσης. Συνδέστε στον κατευθυνόμενο καθετήρα μια συσκευή παρακολούθησης πίεσης γεμάτη με υγρό. Πριν προχωρήσετε σε μετρήσεις, κάνετε αναρρόφηση και κατόπιν κάνετε βαθμονόμηση στο επίπεδο της καρδιάς του ασθενούς.</p> <p>Σημείωση: Η παρακολούθηση της πίεσης πρέπει να γίνεται σε συνδυασμό με ηχωκαρδιογράφημα. Η πίεση θα πρέπει να συμφωνεί με τις μετρήσεις του ηχωκαρδιογραφήματος και του Doppler. Κατά την αξιολόγηση της κολπικής πίεσης, διασφαλίστε ότι το περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος είναι πλήρως εκτεθειμένο από τον κατευθυνόμενο καθετήρα.</p>
9	<p>Προωθήστε το σύστημα εμφυτεύματος όπως απαιτείται. Προσαρμόστε τον κατευθυνόμενο καθετήρα και το οδηγό θηκάρι (κάμψη-ίσιωμα, στρέψη σε αντίθετες κατευθύνσεις, προωθηση-απόσυρση) όπως απαιτείται μέχρι το εμφύτευμα να κεντραριστεί στην τελική ζώνη συναρμογής των γλωχίνων με την κατάλληλη τροχιά.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Ο υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή παρενόχληση προγενέστερα εμφυτευμένης συσκευής, βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.</p> <p>Σημείωση: Η τανία ακτινοσκιερού δείκτη στον κατευθυνόμενο καθετήρα υποδεικνύει το άκρο του τμήματος κάμψης και μπορεί να απεικονιστεί με ακτινοσκόπηση.</p>
10	Προωθήστε τον διακόπτη ενεργοποίησης για να θέσετε το εμφύτευμα σε θέση έτοιμη για σύλληψη της γλωχίνας.
11	Στρέψτε τον καθετήρα εμφυτεύματος, όπως απαιτείται, ώστε να προσανατολίσετε τα πτερύγια.
12	Προωθήστε το εμφύτευμα μέσω της βαλβίδας μέχρι τα πτερύγια να βρίσκονται κάτω από το ελεύθερο χείλος των γλωχίνων.

Βήμα	Διαδικασία	Βήμα	Διαδικασία
13	<p>Επαληθεύστε τη θέση και τον προσανατολισμό του εμφυτεύματος και προσαρμόστε ελαφρώς τη θέση όπως απαιτείται.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Ο υπερβολικός χειρισμός του εμφυτεύματος κάτω από τις γλωχίνες ενδέχεται να προκαλέσει εμπλοκή του εμφυτεύματος στις χορδές. Η εμπλοκή των χορδών ενδέχεται να οδηγήσει σε καρδιακή κάκωση, επιδεινώση της παλινδρόμησης, δυσκολία ή αδυναμία αφαίρεσης του εμφυτεύματος που απαιτεί πρόσθετη παρέμβαση.</p>	20	<p>Για να απελευθερώσετε το εμφύτευμα από τον καθετήρα:</p> <p>α) Διασφαλίστε ότι το περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος είναι πλήρως εκτεθειμένο από τον κατευθυνόμενο καθετήρα.</p> <p>β) Αποκόψτε τα εξωτερικά ράμματα που βρίσκονται στο εγγύς άκρο κάθε ολισθητήρα. Ανοίξτε και τις δύο στρόφιγγες ολισθητήρα για απασφάλιση των ραμμάτων. Τραβήξτε τον πείρο ολισθητήρα για να αφαιρέσετε πλήρως τα ράμματα.</p> <p>γ) Κλείστε και τις δύο στρόφιγγες ολισθητήρα μετά την αφαίρεση των ραμμάτων.</p> <p>δ) Αφαιρέστε τον πείρο απελευθέρωσης. Περιστρέψτε αριστερόστροφα και αποσύρετε τον διακόπτη απελευθέρωσης μέχρι να απελευθερωθεί το εμφύτευμα, όπως επιβεβαιώνεται μέσω απεικόνισης.</p> <p>Σημείωση: Πριν από την απελευθέρωση του εμφυτεύματος, εάν απαιτείται, είναι δυνατό να κάνετε ανάκτηση του συστήματος εμφυτεύματος εντός του οδηγού θηκαριού για αφαίρεση. Για ανάκτηση:</p> <p>α) Αποσύρετε τους ολισθητήρες.</p> <p>β) Επιμηκύνετε το εμφύτευμα. Κατόπιν αποσύρετε το εμφύτευμα εντός του κόλπου. Θέστε το εμφύτευμα στην κλειστή θέση.</p> <p>γ) Ισιώστε τον κατευθυνόμενο καθετήρα και αποσύρετε το σύστημα εμφυτεύματος μέχρι το εμφύτευμα να βρίσκεται δίπλα στο άκρο του οδηγού θηκαριού.</p> <p>δ) Προωθήστε τους ολισθητήρες.</p> <p>ε) Θέστε το εμφύτευμα στην επιμηκυμένη θέση.</p> <p>ζ) Αποσύρετε τους ολισθητήρες για να ανοίξετε τα άγκιστρα κατά περίπου 45° σε κάθε πλευρά.</p> <p>η) Αποσύρετε ολόκληρο το σύστημα εμφυτεύματος διαμέσου του οδηγού θηκαριού.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Η αποτυχία κοπής των ραμμάτων στην προκαθορισμένη θέση ενδέχεται να οδηγήσει σε αδυναμία απελευθέρωσης του εμφυτεύματος ή εισαγωγή ίνας που μπορεί να προκαλέσει μικροεμβολή.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Η μη τήρηση των καθορισμένων βημάτων απελευθέρωσης μπορεί να οδηγήσει σε δυσκολία ή αδυναμία απελευθέρωσης του εμφυτεύματος που απαιτεί πρόσθετη παρέμβαση.</p>
14	Υπό απεικονιστική καθοδήγηση, αποσύρετε το εμφύτευμα μέχρι οι γλωχίνες να βρίσκονται μεταξύ των πτερυγίων και των αγκίστρων.		
15	<p>Προωθήστε τον(τους) ολισθητήρα(-ες) έτσι ώστε η(οι) γλωχίνα(-ες) να ασφαλιστούν μεταξύ των αγκίστρων και των πτερυγίων.</p> <p>Αυτό μπορεί να πραγματοποιηθεί και για τις δύο γλωχίνες ταυτόχρονα (ο πείρος του ολισθητήρα πρέπει να είναι συνδεδεμένος για να μετακινηθούν και τα δύο άγκιστρα) ή ξεχωριστά για την κάθε γλωχίνα (ο πείρος του ολισθητήρα πρέπει να είναι αποσυνδεδεμένος για να μετακινηθεί ξεχωριστά κάθε άγκιστρο).</p>		
16	<p>Επαληθεύστε με απεικόνιση την εισαγωγή των γλωχίνων.</p> <p>Εάν οι γλωχίνες δεν ασφαλιστούν μεταξύ των αγκίστρων και των πτερυγίων, αποσύρετε τους ολισθητήρες για να απελευθερώσετε τις γλωχίνες και προσπαθήστε ξανά.</p>		
17	Μόλις οι γλωχίνες ασφαλιστούν μεταξύ των αγκίστρων και των πτερυγίων, θέστε το εμφύτευμα στην κλειστή θέση.		
18	Προωθήστε ελαφρώς τον καθετήρα εμφυτεύματος για να απελευθερωθεί η τάση στις γλωχίνες.		
19	<p>Αξιολογήστε την παλινδρόμηση και επανατοποθετήστε όπως απαιτείται. Μόλις επιβεβαιωθεί η θέση του εμφυτεύματος, διασφαλίστε ότι το εμφύτευμα είναι στην κλειστή θέση.</p> <p>Εάν απαιτείται επανατοποθέτηση στην κοιλία, αποσύρετε τους ολισθητήρες και προωθήστε τον διακόπτη ενεργοποίησης για να θέσετε το εμφύτευμα σε θέση έτοιμη για σύλληψη της γλωχίνας. Προσαρμόστε τον προσανατολισμό των αγκίστρων και του εμφυτεύματος όπως απαιτείται.</p> <p>Εάν απαιτείται επανατοποθέτηση στον κόλπο, αποσύρετε τους ολισθητήρες και προωθήστε τον διακόπτη ενεργοποίησης για να επιμηκύνετε το εμφύτευμα και αποσύρετε το εμφύτευμα προς τα πίσω μέσα στον κόλπο.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Εάν το εμφύτευμα δεν ρυθμιστεί στην επιμηκυμένη θέση κατά την απόσυρση εντός του αριστερού κόλπου στη διάρκεια της επανατοποθέτησης, ενδέχεται να προκληθεί βλάβη γλωχίνας ή εμπλοκή των χορδών.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Εάν δεν απελευθερώσετε τις γλωχίνες από τα άγκιστρα και τα πτερύγια πριν από την επανατοποθέτηση, ενδέχεται να προκληθεί βλάβη γλωχίνας.</p>		

Βήμα	Διαδικασία
	<p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Η απελευθέρωση του εμφυτεύματος πριν επιβεβαιώσετε ότι οι γλωχίνες έχουν ασφαλιστεί σε σύλληψη μεταξύ των πτερυγίων και των αγκίστρων μπορεί να οδηγήσει σε κίνηση ή εκτόπιση του εμφυτεύματος με αποτέλεσμα την προσάρτηση της συσκευής σε μία μόνο γλωχίνα (SLDA) ή άλλα πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα που απαιτούν πρόσθετη παρέμβαση.</p> <p>ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η επαναχρησιμοποίηση των συσκευών (συμπεριλαμβανομένου του συστήματος εμφυτεύματος και του οδηγού θηκαριού) μετά την ανάκτηση μπορεί να προκαλέσει εμβολή από ξένο σώμα ή λοίμωξη. Η συσκευή μπορεί να δυσλειτουργεί εάν γίνει προσπάθεια επαναχρησιμοποίησης.</p> <p>Σημείωση: Εάν τοποθετηθεί πρόσθετο εμφύτευμα μετά από απόφαση του θεράποντα ιατρού, απαιτείται προσοχή προκειμένου να αποφευχθεί η εκτόπιση του εμφυτεύματος που τοποθετήθηκε προηγουμένως. Η διέλευση δια της βαλβίδας σε διαμόρφωση εμφυτεύματος χαμηλού προφίλ μπορεί να ελαχιστοποιήσει την αλληλεπίδραση με ένα ήδη τοποθετημένο εμφύτευμα.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Ο υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή παρενόχληση προγενέστερα εμφυτευμένης συσκευής, βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.</p>

7.4.4 Αφαίρεση συσκευής και σύγκλειση

Βήμα	Διαδικασία
1	<p>Αποσύρετε πλήρως τον καθετήρα εμφυτεύματος εντός του κατευθυνόμενου καθετήρα. Ισιώστε σταδιακά και αφαιρέστε το σύστημα εμφυτεύματος. Ισιώστε σταδιακά και αφαιρέστε το οδηγό θηκάρι.</p> <p>ΠΡΟΣΟΧΗ: Εάν δεν ισιώσετε τις συσκευές πριν από την αφαίρεση μπορεί να προκληθεί αγγειακή βλάβη.</p>
2	Ακολουθήστε την τυπική διαδερμική σύγκλειση του σημείου προσπέλασης.

8.0 Ασφάλεια κατά τη μαγνητική τομογραφία (MR)

Μη κλινικές δοκιμές έδειξαν ότι το εμφύτευμα PASCAL είναι ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) υπό προϋποθέσεις. Ένας ασθενής που φέρει αυτήν τη συσκευή μπορεί να υποβληθεί με ασφάλεια σε σάρωση με σύστημα μαγνητικής τομογραφίας το οποίο πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- Στατικά μαγνητικά πεδία 1,5 T και 3,0 T
- Μέγιστο πεδίο χωρικής βαθμίδωσης 3.000 gauss/cm (30 T/m)
- Μέγιστος αναφερόμενος από σύστημα μαγνητικής τομογραφίας ρυθμός ειδικής απορρόφησης (SAR) μεσοτιμημένος για ολόκληρο το σώμα 4 W/kg (σε ελεγχόμενη λειτουργία πρώτου επιπέδου).

Στις συνθήκες σάρωσης που ορίζονται παραπάνω, το εμφύτευμα αναμένεται να παραγάγει μέγιστη αύξηση θερμοκρασίας κάτω των 4 °C μετά από 15 λεπτά συνεχούς σάρωσης.

Σε μη κλινικές δοκιμές, το τεχνούργημα απεικόνισης που δημιουργείται από τη συσκευή ενδέχεται να εκτείνεται σε απόσταση έως και 10 mm από το

εμφύτευμα κατά την απεικόνιση με τη χειρότερη περίπτωση ακολουθίας παλμών βαθμιδωτής πηχούς σε σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 3,0 T.

9.0 Ανακτημένο εμφύτευμα και απόρριψη συσκευής

Η Edwards Lifesciences ενδιαφέρεται να λαμβάνει ανακτημένα κλινικά δείγματα του εμφυτεύματος για ανάλυση. Θα παρέχεται γραπτή έκθεση όπου θα συνοψίζονται τα ευρήματά μας, μετά την ολοκλήρωση της από μέρους μας αξιολόγησης. Επικοινωνήστε με την Edwards για την επιστροφή του ανακτημένου εμφυτεύματος.

Εάν αποφασίσετε να επιστρέψετε οποιαδήποτε από τις συσκευές, ακολουθήστε τις παρακάτω οδηγίες:

- **Μη ανοιγμένη συσκευασία με ακέραιο αποστειρωμένο φραγμό:**

Εάν οι θήκες δεν έχουν ανοιχτεί, επιστρέψτε τη συσκευή στην αρχική συσκευασία της.

- **Ανοιγμένη συσκευασία αλλά μη εμφυτευμένη συσκευή:**

Εάν μια θήκη έχει ανοιχτεί, η συσκευή παύει να είναι αποστειρωμένη. Επιστρέψτε τη συσκευή στην αρχική συσκευασία της.

- **Εκφυτευμένο εμφύτευμα:**

Το εκφυτευμένο εμφύτευμα θα πρέπει να τοποθετηθεί σε κατάλληλο ιστολογικό στερεωτικό, όπως φορμόλη 10% ή γλουταραλδεΰδη 2%, και να επιστραφεί στην Edwards.

9.1 Απόρριψη

Ο χειρισμός και η απόρριψη των χρησιμοποιημένων συσκευών μπορούν να γίνονται με τον ίδιο τρόπο που ισχύει και για τα νοσοκομειακά απόβλητα και τα βιοεπικίνδυνα υλικά, σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς, καθώς δεν υπάρχουν ειδικοί κίνδυνοι οι οποίοι να σχετίζονται με την απόρριψη αυτών των συσκευών.

10.0 Σύνοψη της κλινικής εμπειρίας

Τα κλινικά δεδομένα σε αυτήν την ενότητα περιλαμβάνουν πληροφορίες που αποκτήθηκαν από την κλινική μελέτη CLASP, η οποία μελέτησε το σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας PASCAL στη μιτροειδή βαλβίδα.

Μια πολυκεντρική, πολυεθνική, προοπτική, μονού σκέλους μελέτη (CLASP) διενεργήθηκε για την αξιολόγηση της ασφάλειας, της απόδοσης και των κλινικών εκβάσεων του συστήματος PASCAL. Όλοι οι ασθενείς που εντάχθηκαν στη μελέτη αξιολογήθηκαν για κλινική παρακολούθηση στις 30 ημέρες, στους 6 μήνες, στο 1 έτος και θα συνεχίσουν ετήσιως για 5 έτη μετά τη διαδικασία εμφύτευσης.

Το πρωτεύον τελικό σημείο ασφάλειας της μελέτης CLASP ήταν μια σύνθεση των μειζών ανεπιθύμητων συμβάντων (MAE) στις 30 ημέρες. Τα MAE περιλαμβάνουν: καρδιαγγειακή θνησιμότητα, αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο, έμφραγμα του μυοκαρδίου, εκ νέου ανάγκη για θεραπεία νεφρικής αντικατάστασης, σοβαρή αιμορραγία και επανάληψη της παρέμβασης για επιπλοκές σχετιζόμενες με τη συσκευή της μελέτης.

Τα πρωτεύοντα τελικά σημεία απόδοσης της μελέτης περιλαμβάνουν επιτυχία της συσκευής, επιτυχία της διαδικασίας και κλινική επιτυχία. Τα δευτερεύοντα τελικά σημεία της μελέτης περιλαμβάνουν κλινικές εκβάσεις, εκβάσεις ασφάλειας και εκβάσεις λειτουργίας στα χρονικά σημεία παρακολούθησης 30 ημερών, 6 μηνών, 1 έτους και ετησίως.

Οι επιτυχία της συσκευής ορίζεται ως η έκπτωξη της συσκευής όπως προβλέπεται και η επιτυχής ανάκτηση του συστήματος τοποθέτησης όπως προβλέπεται κατά τον χρόνο της εξόδου του ασθενούς από το εργαστήριο καρδιακού καθετηριασμού. Η ανάλυση της επιτυχίας της συσκευής διενεργήθηκε ανά συσκευή.

Ως επιτυχία της διαδικασίας ορίζεται η επιτυχία της συσκευής με σοβαρότητα παλινδρόμησης της μιτροειδούς βαλβίδας (MR) $\leq 2+$ κατά το εξιτήριο (μέσω αξιολόγησης κεντρικού ηχωκαρδιογραφικού εργαστηρίου) και χωρίς την ανάγκη για χειρουργική ή διαδερμική παρέμβαση πριν το εξιτήριο από το νοσοκομείο. Η επιτυχία της διαδικασίας αναλύθηκε ανά ασθενή.

Ως κλινική επιτυχία ορίζεται η επιτυχία της διαδικασίας με αποδείξεις μείωσης της MR της τάξης MR $\leq 2+$ και χωρίς MAE στις 30 ημέρες (ανάλυση ανά ασθενή).

Ένα ανεξάρτητο κεντρικό εργαστήριο αξιολόγησε όλα τα ηχωκαρδιογραφικά δεδομένα. Μια ανεξάρτητη επιτροπή κλινικών συμβάντων (CEC) αποφάνθηκε για τα συμβάντα ασφάλειας και μια επιτροπή παρακολούθησης ασφάλειας δεδομένων (DSMB) εξέτασε ανεξάρτητα τα συγκεντρωτικά δεδομένα ασφάλειας και αξιολόγησε τις τάσεις των ανεπιθύμητων συμβάντων και τις επιδράσεις τους στη διεξαγωγή της δοκιμής και στην αξιολόγηση του κινδύνου από τη συσκευή.

10.1 Αποτελέσματα της μελέτης CLASP

Η μέση ηλικία των ασθενών που υποβλήθηκαν σε θεραπεία ήταν 75,4 ετών και το 55,0% ήταν άνδρες. Όλοι οι ασθενείς είχαν καρδιακή ανεπάρκεια κατηγορίας II, III ή IV σύμφωνα με την Καρδιολογική Εταιρεία Νέας Υόρκης (New York Heart Association, NYHA). Η μέση βαθμολογία λογιστικού EuroSCORE I, EuroSCORE II και θνησιμότητας STS (Αμερικανική Εταιρεία Θωρακοχειρουργών, Society of Thoracic Surgeons) ήταν 14,4%, 5,8% και 4,7%, αντίστοιχα. Κατά την έναρξη της μελέτης, το 50,9% έπασχε από μέτρια προς σοβαρή παλινδρόμηση της μιτροειδούς βαλβίδας (MR) και το 48,1% από σοβαρή MR.

10.1.1 Απόδοση

Το τελικό σημείο απόδοσης περιλάμβανε τρία στοιχεία επιτυχίας: της συσκευής, της διαδικασίας και κλινική επιτυχία. Επιτυχία της συσκευής επετεύχθη στο 92,0% των συσκευών των οποίων επιχειρήθηκε εμφύτευση. Επιτυχία της διαδικασίας επετεύχθη στο 93,5% των ασθενών. Κλινική επιτυχία επετεύχθη στο 86,0% των ασθενών.

10.1.2 Ασφάλεια

Στις 30 ημέρες, το σύνθετο ποσοστό MAE ήταν 8,0%. Εννέα ασθενείς παρουσίασαν 11 MAE πριν την παρακολούθηση στις 30 ημέρες. Τα MAE με απόφανση της CEC στις 30 ημέρες με τους αντίστοιχους αριθμούς παρουσιάζονται παρακάτω.

Μείζον ανεπιθύμητο συμβάν (MAE)	Συνοπτικά στατιστικά στοιχεία
Καρδιαγγειακή θνησιμότητα	0,9% (1/112)
Αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο	0,9% (1/112)
Έμφραγμα του μυοκαρδίου	0,0% (0/112)
Εκ νέου ανάγκη για θεραπεία νεφρικής αντικατάστασης	0,0% (0/112)
Σοβαρή αιμορραγία	7,1% (8/112)
Επανάληψη της παρέμβασης για επιπλοκές σχετιζόμενες με τη συσκευή της μελέτης	0,9% (1/112)
Σύνθετο ποσοστό MAE	8,0% (9/112)

Σημείωση: Κατηγορικά μέτρα - % (αρ./συνολικός αρ.)

Στον συνολικό πληθυσμό, μείωση του βαθμού της MR (δηλ. MR $\leq 2+$) παρατηρήθηκε στο 95,3% κατά το εξιτήριο, στο 96,1% στις 30 ημέρες, στο 98,8% στους 6 μήνες και στο 100% στο 1 έτος.

10.1.3 Συμπέρασμα της μελέτης

Τα δεδομένα που συλλέχθηκαν στη μελέτη CLASP υποστηρίζουν την ασφάλεια και την απόδοση του συστήματος PASCAL σε ασθενείς με παλινδρόμηση της μιτροειδούς. Ο αριθμός των ασθενών με παρακολούθηση ενός έτους ή περισσότερο είναι περιορισμένος και τα δεδομένα μακροπρόθεσμης παρακολούθησης συλλέγονται μέσω μιας κλινικής μελέτης παρακολούθησης μετά την κυκλοφορία του συστήματος.

Sistema de reparação de válvula transcateter Edwards PASCAL

Instruções de utilização

O Sistema de reparação da válvula transcateter Edwards PASCAL (doravante designado por sistema PASCAL) inclui:

Dispositivo	Modelo	Número de referência do produto
Sistema de implante	10000IS	10000ISCE
Bainha guia	10000GS	10000GSCE
Estabilizador	10000ST	10000STCE
Mesa	10000T	10000TCE

• Sistema de implante

O sistema de implante é composto pelo cateter orientável (camada mais exterior), o cateter de implante (camada mais interior) e o implante PASCAL. O sistema de implante introduz percutaneamente o implante PASCAL na válvula mediante um acesso pela veia femoral utilizando uma abordagem por via transvenosa trans-septal.

• Implante PASCAL (Figuras 1-3)

O implante PASCAL (doravante designado por implante) é posicionado e preso nas cúspides da válvula, agindo como enchimento no orifício regurgitante. Os principais componentes do implante são o espaçador, os braços e os fechos fabricados em nitinol e cobertos com polietileno tereftalato. O implante inclui ainda uma porca e um parafuso em titânio, uma bucha em PEEK e um vedante em silicone.

Os braços do implante têm quatro posições principais: esticada, fechada, pronta para captura de cúspides e cúspides capturadas.

O implante é fornecido num tamanho único e destina-se a ser utilizado em doentes elegíveis para tratamento de acordo com estas instruções de utilização.

• Cateter orientável (Figura 4)

O cateter orientável tem um botão de controlo rotativo que aciona o mecanismo de dobragem de forma a navegar e posicionar o implante no local pretendido. Uma banda de marcação radiopaca situada na parte distal do cateter indica o final da secção dobrável.

• Cateter de implante (Figura 4)

O implante é fornecido fixado ao cateter de implante por suturas e por um eixo roscado. O cateter de implante controla o posicionamento do implante. Os três controlos principais são as corrediças, o botão atuador roscado e o botão de libertação. As corrediças controlam os fechos do implante (retrair as corrediças eleva os fechos e avançar as corrediças baixa-os). O botão atuador roscado controla os braços do implante (retrair o botão atuador fecha os braços e avançar o botão atuador abre-os). O botão de libertação controla a libertação do implante do respetivo cateter. O cateter de implante é fornecido montado com o cateter orientável.

• Bainha guia (Figura 5)

O conjunto de bainha guia inclui uma bainha guia orientável e um introdutor. A bainha guia permite aceder à aurícula esquerda. Tem um revestimento hidrofílico e um botão de controlo rotativo que aciona o mecanismo de dobragem de forma a posicionar a bainha guia no local pretendido. O introdutor é compatível com um fio-guia de 0,89 mm (0,035 pol.).

• Estabilizador (Figura 6)

O estabilizador prende a ponta da bainha guia ou do cateter orientável para suportar e manter o posicionamento do cateter. Um mecanismo de pressão fixa/solta o cateter para permitir o reposicionamento conforme necessário. A utilização do estabilizador é opcional.

• Mesa (Figura 7)

A mesa é utilizada fora do campo esterilizado de modo a proporcionar uma plataforma estável para o sistema de implante, a bainha guia e o estabilizador. A altura da mesa é ajustável. A utilização da mesa é opcional.

• Carregador (Figura 8)

O carregador destacável serve para introduzir o implante e os cateteres de colocação pelos vedantes da bainha guia. O carregador está incluído na embalagem do sistema de implante e/ou da bainha guia para maior conveniência.

1.0 Indicações

O sistema de reparação da válvula transcateter Edwards PASCAL é indicado para a reconstrução percutânea de uma válvula mitral insuficiente através da aproximação de tecidos.

2.0 Contraindicações

O sistema PASCAL é contraindicado para doentes com:

- Contraindicação de ETE ou cuja ETE de rastreio não seja bem-sucedida
- Evidência ecocardiográfica de massa intracardíaca, trombo ou vegetação
- Contraindicação do cateterismo trans-septal
- Presença de um filtro da VCI obstruído ou com trombose que interfira com o cateter de colocação ou presença de trombose venosa profunda ipsilateral
- Hipersensibilidade conhecida ao nitinol (níquel ou titânio) ou contraindicação de medicamentos utilizados no procedimento que não possa ser clinicamente gerida de forma adequada
- Historial de diátese hemorrágica ou coagulopatia ou doente que recuse transfusões de sangue

3.0 Advertências

3.1 Considerações anatómicas

Para otimizar os resultados, devem ser consideradas as seguintes características anatómicas dos doentes. A segurança e a eficácia do sistema PASCAL fora destas condições não foram estabelecidas. A utilização fora destas condições poderá interferir com a colocação do implante ou a inserção da cúspide da válvula mitral.

- Evidência de calcificação moderada a grave na área de preensão
- Evidência de calcificação grave no anel ou no aparelho subvalvular
- Presença de fenda ou perfuração significativa na área de preensão
- Extensão da sobreposição > 15 mm e/ou distância de sobreposição > 10 mm
- Extensão de mobilidade da cúspide < 8 mm

- Altura da punção trans-septal < 3,5 cm
- Diâmetro da AE ≤ 35 mm
- Presença de dois ou mais jatos significativos
- Presença de um jato significativo na área comissural
- Área da válvula mitral (AVM) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Utilização do dispositivo

- Os dispositivos são concebidos, destinados e distribuídos apenas para uso único. Não existem dados que sustentem que os dispositivos se apresentam esterilizados ou não apirogénicos, nem que garantam a funcionalidade dos mesmos após o seu reprocessamento.
- Os dispositivos devem ser manuseados utilizando uma técnica estéril padrão para evitar infecções.
- Não exponha nenhum dos dispositivos a soluções, substâncias químicas, etc., exceto se se tratar de solução salina heparinizada e/ou soro fisiológico esterilizado. Poderão desenvolver-se danos irreparáveis no dispositivo, os quais podem não ser evidentes através de inspeção visual.
- Não utilize nenhum dos dispositivos na presença de gases, anestésicos ou agentes de limpeza/desinfecção combustíveis ou inflamáveis.
- Não utilize os dispositivos se o prazo de validade tiver expirado.
- Não utilize os dispositivos esterilizados se a embalagem não tiver o selo intacto ou estiver danificada.
- Não utilize nenhum dos dispositivos se estes tiverem caído, estiverem danificados ou tiverem sido inadequadamente manuseados.
- Deve utilizar-se uma técnica padrão de irrigação e eliminação de ar durante a preparação e ao longo do procedimento para evitar uma embolia gasosa.

3.3 Advertências clínicas

- Tal como com qualquer dispositivo médico implantado, existe a possibilidade de uma resposta imunológica adversa.
- A utilização deste sistema pode estar associada a acontecimentos adversos graves, resultando, por vezes, em intervenção cirúrgica e/ou morte ("Potenciais acontecimentos adversos"). Deve ser fornecida a cada doente uma explicação completa sobre os benefícios e os riscos antes da utilização.
- Aconselha-se um seguimento médico atento e contínuo para que possam ser adequadamente diagnosticadas e geridas quaisquer complicações relacionadas com o implante.
- A terapia anticoagulante tem de ser determinada pelo médico com base nas diretrizes da instituição.

4.0 Precauções

4.1 Precauções antes da utilização

- A seleção dos doentes deve ser realizada por uma equipa de cardiologia multidisciplinar especializada no tratamento de regurgitação mitral com vista a avaliar o risco para o doente e a sua adequação anatómica.

4.2 Precauções após a utilização

- A durabilidade a longo prazo não foi estabelecida para o implante. Aconselha-se um seguimento médico regular para avaliar o desempenho do implante.

- Pode ser necessária terapia anticoagulante a curto prazo após a reparação da válvula com o implante PASCAL. Prescreva terapia anticoagulante e outras terapias médicas de acordo com as diretrizes da instituição.

5.0 Potenciais acontecimentos adversos

As complicações associadas ao cateterismo cardíaco padrão, a utilização de anestesia e a utilização do sistema PASCAL podem resultar nos seguintes: conversão em cirurgia aberta, reoperação emergente ou não emergente, explante, incapacidade permanente ou morte. É recomendado que os médicos comuniquem acontecimentos suspeitos relacionados com o dispositivo à Edwards ou às respectivas autoridades hospitalares.

Os seguintes acontecimentos adversos antecipados foram identificados como possíveis complicações do procedimento de implantação do implante PASCAL:

- Valores laboratoriais anormais
- Reação alérgica ao anestésico, meio de contraste, heparina, nitinol
- Anemia ou diminuição da Hgb, podendo exigir transfusão
- Aneurisma ou pseudoaneurisma
- Angina ou dor torácica
- Choque anafilático
- Arritmias – auriculares (ou seja, FA, TSV)
- Arritmias – ventriculares (ou seja, TV, FV)
- Fístula arteriovenosa
- Lesão do septo auricular que exija intervenção
- Hemorragia
- Paragem cardíaca
- Insuficiência cardíaca
- Lesão cardíaca, incluindo perfuração
- Tamponamento cardíaco/efusão pericárdica
- Choque cardiogénico
- Emaranhamento ou rutura cordal que possa exigir intervenção
- Coagulopatia, distúrbio de coagulação, diátese hemorrágica
- Lesão do sistema de condução que possa exigir um pacemaker permanente
- Trombose venosa profunda (TVP)
- Deterioração da válvula nativa (por exemplo, laceração, retração e espessamento das cúspides)
- Deslocamento de um implante anteriormente implantado
- Dispneia
- Edema
- Desequilíbrio eletrolítico
- Êmbolos/embolização gasosa, de partículas, material calcificado ou trombo
- Endocardite
- Irritação esofágica
- Perfuração ou constrição esofágica
- Fraqueza ou intolerância ao exercício
- Febre
- Incapacidade de recuperar quaisquer componentes do implante PASCAL
- Hemorragia ou enfarte gastrointestinal
- Insuficiência cardíaca
- Hematoma
- Compromisso hemodinâmico
- Hemólise

- Hemorragia exigindo transfusão ou intervenção
- Hipertensão
- Hipotensão
- Deterioração do dispositivo (desgaste, rasgo, fratura ou outro)
- Embolização do implante
- Posição incorreta do implante ou incapacidade de introduzir o implante no local pretendido
- Migração do implante
- Trombose do implante
- Infecção
- Inflamação
- Obstrução da VSVE
- Isquemia mesentérica
- Insuficiência orgânica múltipla
- Enfarte do miocárdio
- Náuseas e/ou vômitos
- Lesão do nervo
- Sintomas neurológicos, incluindo discinesia, sem diagnóstico de AIT ou AVC
- Eventos tromboembólicos não neurológicos
- Dor
- Lesão do músculo papilar
- Paralisia
- Embolização de componente(s) do sistema PASCAL
- Isquemia periférica
- Derrame pleural
- Edema pulmonar
- Embolia pulmonar
- Reação a agentes antiplaquetários ou anticoagulantes
- Compromisso renal
- Insuficiência renal
- Insuficiência respiratória, paragem respiratória, atelectasia, pneumonia, podendo exigir ventilação prolongada
- Sangramento retroperitoneal
- Danos ou perfuração do septo
- Septicemia, sepsis
- Queimadura ou lesão cutânea ou alterações nos tecidos devido a exposição a radiação ionizante
- Fixação de uma única cúspide (SLDA)
- AVC
- Síncope
- Acidente isquémico transitório (AIT)
- Infecção e/ou hemorragia do trato urinário
- Lesão da válvula
- Estenose da válvula
- Regurgitação valvular
- Lesão ou trauma vascular, incluindo dissecção ou oclusão
- Vasoespasma
- Danos ou perfuração da parede ventricular
- Deiscência da ferida, cicatrização retardada ou incompleta
- Agravamento da insuficiência cardíaca

- Agravamento da regurgitação/insuficiência valvular

6.0 Apresentação

6.1 Embalagem

A bainha guia, o sistema de implante e o estabilizador são embalados individualmente e esterilizados com gás de óxido de etileno. A mesa é embalada e fornecida não estéril.

6.2 Armazenamento

O sistema PASCAL deve ser guardado num local fresco e seco.

7.0 Instruções de utilização

7.1 Formação do médico

O médico responsável pela implantação deve ter experiência em técnicas transcateter e formação no sistema PASCAL e no procedimento de implantação. A decisão final para a implantação do dispositivo PASCAL deve ser tomada pelos médicos especialistas no tratamento de regurgitação mitral em centros especializados, com capacidade para determinar uma probabilidade razoável de melhoria clínica significativa com base no estádio da doença e na comorbidade.

7.2 Equipamento e materiais

- Equipamento padrão de laboratório para cateterismo cardíaco
- Sistema de fluoroscopia
- Recursos de ecocardiografia transesofágica (ETE) (2D e 3D)
- Cateter enroscado para injeção de contraste (com bainha compatível)
- Kit de punção venosa
- Agulha, bainha e fio-guia transeptais
- Fio-guia de substituição com 0,89 mm (0,035 pol.) de comprimento
- Bacias
- Seringas de 50-60 cm³ com encaixe Luer
- Solução salina heparinizada
- Hemostático
- Toalhas cirúrgicas (por exemplo, 43 x 69 cm)
- Opcional: dilatadores progressivos
- Opcional: gotejamento contínuo de soro fisiológico (suporte IV deslizante, tubo IV com oclusão regulável, sacos de 1 litro de solução salina heparinizada esterilizada)
- Opcional: dispositivo de monitorização da pressão

7.3 Preparação do dispositivo

7.3.1 Mesa

Passo	Procedimento
1	Remova a(s) mesa(s) da embalagem e inspecione quanto a danos.
2	Monte a(s) mesa(s) tal como mostra a Figura 7.

7.3.2 Estabilizador

Passo	Procedimento
1	Remova o estabilizador da embalagem e inspecione quanto a danos.
2	Monte o estabilizador tal como mostra a Figura 6.

7.3.3 Bainha guia

Passo	Procedimento
1	Remova a bainha guia, o carregador e o introdutor da embalagem e inspecione quanto a danos.
2	Mantendo a ponta distal elevada, irrigue e elimine o ar da bainha guia com solução salina heparinizada.
3	Mantendo a ponta distal elevada, insira o introdutor na bainha guia. Irrigue o introdutor e limpe a bainha guia com solução salina heparinizada antes da utilização.

7.3.4 Sistema de implante

Passo	Procedimento
1	Remova o sistema de implante e o carregador da embalagem e inspecione quanto a danos. Verifique se ambas as torneiras de passagem das corrediças estão na posição aberta. ADVERTÊNCIA: se as torneiras de passagem das corrediças não estiverem na posição aberta, a utilização do dispositivo pode resultar em infecção.
2	Avance o botão atuador (rode o botão atuador no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio ou prima o botão de atuação para empurrar o botão atuador) até ficar junto à ferramenta de posicionamento dos fechos.
3	Remova o pino das corrediças e a folga das suturas. Bloqueie as torneiras de passagem das corrediças e fixe o pino das corrediças. Remova a ferramenta de posicionamento dos fechos.
4	Retraia totalmente e avance as corrediças para confirmar o movimento adequado dos fechos e feche o implante (rode o botão atuador no sentido dos ponteiros do relógio ou prima o botão de atuação para retrair o botão atuador).
5	Avance o cateter orientável. Certifique-se de que as corrediças estão totalmente retraiadas, bem como o botão atuador. Oriente o manípulo do cateter de implante verticalmente de forma a colocar o botão de libertação contra a mesa.
6	Irrigue com solução salina heparinizada através do cateter de implante.
7	Quando observar solução salina a sair da extremidade distal do cateter de implante, baixe o manípulo do cateter de implante e eleve a extremidade distal do cateter de implante, continuando a irrigar com solução salina heparinizada.
8	Retraia completamente o cateter orientável. Avance as corrediças e o botão atuador para colocar o implante na posição esticada.
9	Remova a tampa do carregador e oriente a tampa no sistema de implante.
10	Insira o implante através da extremidade proximal do carregador até sair pela extremidade distal. Ligue o carregador e a respetiva tampa.
11	Mantendo o carregador e a ponta distal elevados, irrigue com solução salina heparinizada através do cateter orientável.
12	Retraia gradualmente o cateter de implante para dentro do cateter orientável e o implante para dentro do carregador, continuando a irrigar através do cateter orientável, até a extremidade distal do implante estar completamente dentro do carregador.

7.4 Procedimento de implantação

A colocação do implante deve ser efetuada sob anestesia geral com monitorização hemodinâmica num bloco operatório, num bloco operatório híbrido ou num laboratório de cateterismo com recursos de imagiologia fluoroscópica e ecocardiográfica.

Nota: Antes do procedimento de implantação, consulte as Considerações anatómicas (Secção 3.1), uma vez que a utilização fora das condições indicadas poderá interferir com a colocação do implante ou a inserção da cúspide da válvula mitral.

AVISO: Durante o procedimento, deve ser administrada heparina para manter o TCA ≥ 250 seg.

AVISO: A utilização excessiva de meio de contraste pode causar compromisso renal. Meça o nível de creatinina do doente antes do procedimento. A utilização de meio de contraste deve ser monitorizada.

7.4.1 População de doentes

Passo	Procedimento
1	Antes de colocar a cobertura esterilizada no doente, monte e posicione a(s) mesa(s) entre as pernas do doente, ajustando a altura da(s) mesa(s) conforme necessário. Utilize toalhas como suporte entre a(s) mesa(s) e as pernas do doente. ADVERTÊNCIA: a mesa é fornecida não estéril; a sua introdução no campo estéril pode resultar em infecção.

7.4.2 Acesso pela veia femoral e introdução da bainha

Passo	Procedimento
1	Aceda à veia femoral comum utilizando métodos convencionais de punção percutânea.
2	Aceda à aurícula esquerda através de técnicas transvenosas trans-septais utilizando métodos percutâneos convencionais e coloque o fio-guia na aurícula esquerda. Dilate o vaso conforme necessário. AVISO: a punção inadequada pode causar danos na estrutura cardíaca que exijam reparação cirúrgica ou outra intervenção.
3	Insira a bainha guia com o introdutor pelo fio-guia até a ponta da bainha guia ficar bem atravessada no septo, utilizando o mecanismo de dobragem conforme necessário. AVISO: a manipulação excessiva pode causar deslocamento ou perturbação de um dispositivo previamente implantado, danos na estrutura cardíaca que exijam reparação cirúrgica ou outra intervenção.
4	Remova o introdutor e o fio-guia. Não aspire e irrigue a bainha guia enquanto o sistema de implante não estiver inserido. AVISO: a aspiração ou a ligação de uma irrigação contínua de solução salina fisiológica à bainha guia antes da inserção do sistema de implante pode causar embolia gasosa.

7.4.3 Colocação do implante

Passo	Procedimento
1	Insira o sistema de implante com o carregador na bainha guia.
2	Avance o sistema de implante até o implante sair do carregador. Retraia e destaque o carregador.

Passo	Procedimento
3	Aspire e irrigue a bainha guia com solução salina heparinizada. Utilizando a seringa especificada, aspire no mínimo 45 cm ³ . AVISO: se o passo de aspiração da bainha guia não for efetuado totalmente, isso pode causar embolia gasosa.
4	Se pretendido, ligue o gotejamento contínuo de solução salina fisiológica ao cateter de implante. AVISO: a ligação do gotejamento contínuo de solução salina fisiológica ao sistema de implante antes da aspiração pode causar embolia gasosa.
5	Avance o sistema de implante até o implante sair da extremidade distal da bainha guia.
6	Retraia o botão atuador para colocar o implante na posição fechada. Retraia as corrediças.
7	Ajuste a bainha guia e fixe o estabilizador conforme necessário.
8	A critério do médico responsável pelo tratamento, se for utilizada monitorização de pressão para avaliar continuamente a pressão auricular durante o procedimento, siga as instruções de utilização do fabricante do monitor de pressão. Ligue um dispositivo de monitorização de pressão cheio de fluido ao cateter orientável. Aspire e, em seguida, calibre ao nível do coração do doente antes de obter a medição. Nota: a monitorização de pressão deve ser utilizada juntamente com ecocardiografia. A pressão deve ser harmonizada com leituras de ecocardiografia e Doppler. Ao avaliar a pressão auricular, certifique-se de que a ponta distal do cateter de implante está completamente exposta em relação ao cateter orientável.
9	Avance o sistema de implante conforme necessário. Manipule o cateter orientável e a bainha guia (dobre-desdobre, rode em direções opostas, avance-retraia) conforme necessário até o implante ficar centrado na zona de coaptação pretendida com a trajetória apropriada. AVISO: a manipulação excessiva pode causar deslocamento ou perturbação de um dispositivo previamente implantado, danos na estrutura cardíaca que exijam reparação cirúrgica ou outra intervenção. Nota: uma banda de marcação radiopaca no cateter orientável indica o final da secção dobrável e pode ser visualizada sob fluoroscopia.
10	Avance o botão atuador para colocar o implante na posição pronta para captura de cúspides.
11	Rode o cateter de implante conforme necessário para orientar os braços.
12	Avance o implante pela válvula até os braços ficarem abaixo das extremidades livres das cúspides.
13	Verifique a localização e a orientação do implante e ajuste ligeiramente a posição conforme necessário. AVISO: a manipulação excessiva do implante debaixo das cúspides pode fazer com que o implante fique emaranhado nas cordas; o emaranhamento cordal pode causar lesão cardíaca, agravamento da regurgitação ou dificuldade/impossibilidade em remover o implante, exigindo intervenção adicional.
14	Sob orientação imagiológica, retraia o implante até as cúspides ficarem posicionadas entre os braços e os fechos.

Passo	Procedimento
15	Avance a(s) corrediça(s) de forma a prender a(s) cúspide(s) entre os braços e os fechos. Este passo pode ser realizado para ambas as cúspides em simultâneo (pino das corrediças engatado para mover ambos os fechos) ou para cada cúspide individualmente (pino das corrediças desengatado para mover o fecho individual).
16	Verifique a inserção das cúspides por imagiologia. Se as cúspides não ficarem presas entre os braços e os fechos, retraia as corrediças para soltar as cúspides e tente novamente.
17	Quando as cúspides estiverem presas entre os braços e os fechos, feche o implante.
18	Avance ligeiramente o cateter de implante para aliviar a tensão nas cúspides.
19	Avalie a regurgitação e reposicione conforme necessário. Confirmada a posição do implante, certifique-se de que o implante está fechado. Se for necessário proceder ao reposicionamento dentro do ventrículo, retraia as corrediças e avance o botão atuador para colocar o implante na posição pronta para captura de cúspides. Ajuste a orientação dos fechos e do implante conforme necessário. Se for necessário proceder ao reposicionamento dentro da aurícula, retraia as corrediças, avance o botão atuador para colocar o implante na posição esticada e retraia o implante novamente para dentro da aurícula. AVISO: se o implante não for esticado ao retrair para dentro da aurícula esquerda durante o reposicionamento, isso pode causar danos nas cúspides ou emaranhamento cordal. AVISO: se as cúspides não forem libertadas dos fechos e braços antes do reposicionamento, isso pode causar danos nas cúspides.
20	Para libertar o implante do cateter: a) Certifique-se de que a ponta distal do cateter de implante está completamente exposta em relação ao cateter orientável. b) Corte a sutura externa na extremidade proximal de cada corrediça. Abra ambas as torneiras de passagem das corrediças para desbloquear as suturas. Puxe o pino das corrediças para remover completamente as suturas. c) Feche ambas as torneiras de passagem das corrediças após a remoção das suturas. d) Remova o pino de libertação. Rode no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio e retraia o botão de libertação até o implante ficar livre, conforme confirmado por imagiologia.

Passo	Procedimento
	<p>Nota: antes da libertação do implante, se necessário, é possível recuperar o sistema de implante para dentro da bainha guia para remoção. Para recuperar:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Retraia as corrediças. b) Estique o implante. Em seguida, retraia o implante para dentro da aurícula. Coloque o implante na posição fechada. c) Desdobre o cateter orientável e retraia o sistema de implante até o implante ficar adjacente à ponta da bainha guia. d) Avance as corrediças. e) Coloque o implante na posição esticada. f) Retraia as corrediças para abrir os fechos cerca de 45° de cada lado. g) Retraia todo o sistema de implante através da bainha guia. <p>AVISO: se a sutura não for cortada no local prescrito, isso pode causar impossibilidade em libertar o implante ou introduzir a fibra, o que poderá resultar em microembolia.</p> <p>AVISO: se não seguir os passos de libertação prescritos, isso pode causar dificuldade ou impossibilidade em libertar o implante, exigindo intervenção adicional.</p> <p>AVISO: a libertação do implante antes de confirmar se as cúspides estão bem capturadas entre os braços e os fechos pode causar o movimento ou deslocamento do implante, resultando na fixação de uma única cúspide (SLDA) ou outros potenciais acontecimentos adversos e exigindo intervenção adicional.</p> <p>ADVERTÊNCIA: a reutilização dos dispositivos (incluindo o sistema de implante e a bainha guia) após a recuperação pode causar embolia de matéria estranha ou infecção. O dispositivo pode avariar-se caso se tente reutilizá-lo.</p> <p>Nota: se for colocado um implante adicional, de acordo com a decisão do médico responsável pelo tratamento, deve ter-se cuidado para evitar o deslocamento do implante previamente colocado. Atravessar a válvula numa configuração de implante de baixo perfil pode minimizar a interação com o implante previamente colocado.</p> <p>AVISO: a manipulação excessiva pode causar deslocamento ou perturbação de um dispositivo previamente implantado, danos na estrutura cardíaca que exijam reparação cirúrgica ou outra intervenção.</p>

7.4.4 Remoção e fecho do dispositivo

Passo	Procedimento
1	<ul style="list-style-type: none"> Retraia o cateter de implante completamente para dentro do cateter orientável. Desdobre e remova gradualmente o sistema de implante. Desdobre e remova gradualmente a bainha guia. <p>AVISO: se os dispositivos não forem desdobrados antes da remoção, isso pode causar danos nos vasos.</p>
2	Proceda ao fecho percutâneo padrão do local de acesso.

8.0 Segurança em ambiente de ressonância magnética (RM)

Testes não clínicos demonstraram que o implante PASCAL está sujeito a utilização condicionada em ambiente de RM. Um doente com este dispositivo pode ser examinado em segurança num sistema de RM que cumpra as seguintes condições:

- Campos magnéticos estáticos de 1,5 T e 3,0 T
- Campo de gradiente espacial máximo de 3 000 gauss/cm (30 T/m)
- Taxa de absorção específica (SAR) máxima média de corpo inteiro reportada pelo sistema de RM de 4 W/kg (Modo de funcionamento controlado de primeiro nível).

Nas condições de exame definidas acima, prevê-se que o implante produza um aumento de temperatura máximo de 4 °C após 15 minutos de exame contínuo

Em testes não clínicos, o artefacto da imagem causado pelo dispositivo pode estender-se até 10 mm do implante quando examinado com a pior sequência de impulsos de eco com gradiente num sistema de RM de 3,0 T.

9.0 Implante recuperado e eliminação do dispositivo

A Edwards Lifesciences está interessada em obter amostras clínicas recuperadas do implante para análise. Será fornecido um relatório escrito com um resumo das nossas conclusões quando a avaliação estiver terminada. Contacte a Edwards relativamente à devolução do implante recuperado.

Se decidir devolver qualquer um dos dispositivos, siga as instruções abaixo:

• Embalagem por abrir com a barreira esterilizada intacta:

Se as bolsas não tiverem sido abertas, devolva o dispositivo na sua embalagem original.

• Embalagem aberta, mas dispositivo não implantado:

Se uma bolsa estiver aberta, o dispositivo já não está esterilizado. Devolva o dispositivo na sua embalagem original.

• Implante explantado:

O implante explantado deve ser colocado numa solução fixadora histológica adequada, como formalina a 10% ou glutaraldeído a 2%, e devolvido à Edwards.

9.1 Eliminação

Os dispositivos usados podem ser manuseados e eliminados da mesma forma que os resíduos hospitalares e os materiais que constituem risco biológico, em conformidade com os regulamentos locais, uma vez que não existem riscos especiais associados à eliminação destes dispositivos.

10.0 Resumo da experiência clínica

Os dados clínicos nesta secção incluem informações obtidas de um estudo clínico CLASP que analisou o sistema de reparação da válvula transcateter PASCAL na válvula mitral.

Foi realizado um estudo multicêntrico, multinacional, prospectivo, de braço único (CLASP) para avaliar a segurança, o desempenho e os resultados clínicos do sistema PASCAL. Todos os doentes inscritos no estudo foram avaliados para acompanhamento clínico 30 dias, 6 meses e 1 ano após o procedimento e irão continuar a ser avaliados anualmente durante 5 anos após o procedimento de implantação.

O parâmetro de segurança primário do estudo CLASP foi um conjunto de acontecimentos adversos graves 30 dias após o tratamento. Os acontecimentos adversos graves incluem: mortalidade cardiovascular, AVC,

enfarre do miocárdio, necessidade de retomar a terapia de substituição renal, hemorragia grave e nova intervenção devido a complicações relacionadas com o dispositivo.

Os parâmetros de desempenho primários do estudo incluem sucesso do dispositivo, sucesso do procedimento e sucesso clínico. Os parâmetros secundários do estudo incluem a segurança clínica e os resultados funcionais 30 dias, 6 meses e 1 ano após o procedimento e também nas consultas de acompanhamento anual.

O sucesso do dispositivo é definido como a implantação do dispositivo e a recuperação do sistema de colocação conforme previsto aquando da saída do doente do laboratório de cateterismo cardíaco. A análise do sucesso do dispositivo foi realizada por dispositivo.

O sucesso do procedimento é definido como o sucesso do dispositivo com a gravidade da RM $\leq 2+$ no momento da alta clínica (avaliado no laboratório de ecografia) e sem necessidade de uma intervenção cirúrgica ou percutânea antes da alta hospitalar. O sucesso do procedimento foi analisado por doente.

O sucesso clínico é definido como o sucesso do procedimento com evidência de redução da RM $\leq 2+$ e sem acontecimentos adversos graves após 30 dias (analisado por doente).

Todos os dados ecocardiográficos foram avaliados por um laboratório independente. Um comité de eventos clínicos (CEC) independente confirmou os eventos de segurança e uma comissão de monitorização de dados de segurança (DSMB) analisou de forma independente os dados de segurança agregados e avaliou as tendências de acontecimentos adversos e os seus efeitos na realização do ensaio e na avaliação de riscos do dispositivo.

10.1 Resultados do estudo CLASP

A média de idades dos doentes tratados era 75,4 anos e 55,0% eram do sexo masculino. Todos os doentes foram classificados a nível da insuficiência cardíaca como Classe II, III ou IV segundo a NYHA. A taxa de mortalidade média logística EuroSCORE I, EuroSCORE II e STS foi de 14,4%, 5,8% e 4,7%, respetivamente. Na condição basal, 50,9% dos doentes apresentaram RM grave-moderada e 48,1% apresentaram RM grave.

10.1.1 Desempenho

O parâmetro de desempenho incluiu três componentes do sucesso: do dispositivo, do procedimento e clínico. O sucesso do dispositivo foi alcançado em 92,0% dos dispositivos testados. O sucesso do procedimento foi alcançado em 93,5% dos doentes. O sucesso clínico foi alcançado em 86,0% dos doentes.

10.1.2 Segurança

Após 30 dias, a taxa de acontecimentos adversos graves era de 8,0%. Nove doentes manifestaram 11 acontecimentos adversos graves antes do acompanhamento após 30 dias. Os acontecimentos adversos graves confirmados pelo CEC após 30 dias por contagens são apresentados abaixo.

Acontecimento adverso grave	Estatísticas sumárias
Mortalidade cardiovascular	0,9% (1/112)
AVC	0,9% (1/112)
Enfarre do miocárdio	0,0% (0/112)
Necessidade de retomar a terapia de substituição renal	0,0% (0/112)
Hemorragia grave	7,1% (8/112)
Nova intervenção devido a complicações relacionadas com o dispositivo	0,9% (1/112)
Taxa composta de acontecimentos adversos graves	8,0% (9/112)

Nota: medidas categóricas - % (n/n.^o total)

Na população em geral, observou-se uma redução do grau de RM (ou seja, RM $\leq 2+$) em 95,3% no momento da alta clínica, 96,1% após 30 dias, 98,8% após 6 meses e 100% após 1 ano.

10.1.3 Conclusão do estudo

Os dados recolhidos no estudo CLASP garantem a segurança e o desempenho do sistema PASCAL em doentes com regurgitação mitral. O número de doentes com acompanhamento após um ano ou mais é limitado e os dados de acompanhamento a longo prazo são recolhidos através de um estudo de Acompanhamento clínico pós-comercialização.

Systém pro transkatetrizační opravu chlopňě Edwards PASCAL

Návod k použití

Systém pro transkatetrizační opravu chlopňě Edwards PASCAL (dále jen „systém PASCAL“) zahrnuje:

Prostředek	Model	Objednací číslo
Implantační systém	10000IS	10000ISCE
Zaváděcí pouzdro	10000GS	10000GSCE
Stabilizátor	10000ST	10000STCE
Stolek	10000T	10000TCE

• Implantáční systém

Implantační systém se skládá z řiditelného katétru (nejzevnější vrstva), implantačního katétru (nejvnitřejší vrstva) a implantátu PASCAL. Implantáční systém perkutánně přivádí implantát PASCAL k chlopni přístupem femorální žilou pomocí transvenózního, transseptálního přístupu.

• Implantát PASCAL (obrázky 1-3)

Implantát PASCAL (dále jen „implantát“) se rozvine a zajistí k cípům chlopňe, kde působí jako výplň v regurgitačním otvoru. Mezi základní součásti implantátu patří rozpěra, lopatky a spony vyrobené z nitinolu a pokryté polyetylentereftalamem. Implantát obsahuje rovněž titanovou matici a šroub, objímkou PEEK a silikonové těsnění.

Implantát má čtyři hlavní polohy lopatky: prodlouženou, uzavřenou, připravenou k zachycení cípů a se zachyceným cípem.

Implantát se dodává v jedné velikosti a je určen pro použití u pacientů způsobilých pro léčbu podle tohoto návodu k použití.

• Řiditelný katétr (obrázek 4)

Řiditelný katétr má otočný ovlaďovač, který aktivuje ohybový mechanismus pro navigaci a umístění implantátu do cílového místa. Kontrastní značka – proužek umístěný na distální části katétru označuje konec ohebné části.

• Implantáční katétr (obrázek 4)

Implantát se dodává připojen k implantáčnímu katétru pomocí stehů a závitového dříku. Implantáční katétr řídí rovinutí implantátu. Mezi tři hlavní ovlaďací prvky patří posuvníky, závitový ovlaďací knoflík a uvolňovací otočný ovlaďovač. Posuvník ovlaďá spony implantátu (při vytahování posuvníků se spony zvedají a při posouvání posuvníků vpřed se spony spouštějí dolů). Závitový ovlaďací knoflík ovlaďá lopatky implantátu (při vytahování ovlaďacího knoflíku se lopatky uzavírají a při posouvání aktivačního knoflíku vpřed se lopatky otevírají). Uvolňovací otočný ovlaďovač řídí uvolnění implantátu z implantáčního katétru. Implantáční katétr se dodává smontován s řiditelným katétem.

• Zaváděcí pouzdro (obrázek 5)

Souprava zaváděcího pouzdra obsahuje řiditelné zaváděcí pouzdro a zaváděč. Zaváděcí pouzdro poskytuje přístup do levé síně. Má hydrofilní potah a otočný ovlaďovač, který aktivuje ohybový mechanismus pro umístění zaváděcího

pouzdra do cílového místa. Zaváděč je kompatibilní s vodicím drátem o průměru 0,89 mm (0,035 palce).

• Stabilizátor (obrázek 6)

Stabilizátor zachycuje přední část na zaváděcím pouzdro nebo řiditelném katétru, čímž podporuje a udržuje katétr při umístování. Stlačovací mechanismus katétr zapojuje/odpojuje, aby se dle potřeby umožnila změna polohy. Použití stabilizátoru je volitelné.

• Stolek (obrázek 7)

Stolek se používá mimo sterilní pole jako stabilní podklad pro implantáční systém, zaváděcí pouzdro a stabilizátor. Stolek je výškově nastavitelný. Použití stolku je volitelné.

• Loader (obrázek 8)

Slupovací loader se používá pro zavádění implantátu a protažení katétru těsněními zaváděcího pouzdra. Loader je součástí implantáčního systému a/ nebo balení zaváděcího pouzdra pro snadnější použití prostředku uživatelem.

1.0 Indikace

Systém pro transkatetrizační opravu chlopňě Edwards PASCAL je indikován pro perkutánní rekonstrukci nedostatečné mitrální chlopňe prostřednictvím tkáňové approximace.

2.0 Kontraindikace

Systém PASCAL je kontraindikován u následujících pacientů:

- pacienti, u nichž je metoda TEE je kontraindikována nebo je screeningová TEE neúspěšná
- pacienti s echokardiografickými známkami nitrosrdceňního útvaru, trombu nebo vegetace
- pacienti s kontraindikací transseptální katetrizace
- pacienti s přítomností ucpaného nebo trombotizovaného VCI filtru, který by bránil zavedení katétru, nebo je přítomna ipsilaterální hluboká žilní trombóza
- pacienti se známou přecitlivělostí na nitinol (nikl nebo titan) nebo kontraindikací léčiv používaných při zákroku, kterou nelze lékařsky adekvátně řešit
- pacienti s anamnézou hemoragické diatézy nebo koagulopatie nebo pacient odmítající krevní transfuze

3.0 Varování

3.1 Anatomické charakteristiky

Pro dosažení optimálních výsledků je třeba zvážit následující anatomické vlastnosti pacienta. Bezpečnost a účinnost systému PASCAL mimo tyto podmínky nebyla stanovena. Použití mimo tyto podmínky může ovlivnit umístění implantátu nebo vložení cípu mítrální chlopňe.

- Známky mírné až vážné kalcifikace v oblasti uchycení
- Známky vážné kalcifikace v anulu nebo subvalvulárním aparátu
- Přítomnost významné šterbiny nebo perforace v oblasti uchycení
- Šířka prolapsu > 15 mm a/nebo mezera prolapsu > 10 mm
- Délka mobility cípu < 8 mm
- Výška transseptálního otvoru < 3,5 cm
- Průměr LA ≤ 35 mm

- Přítomnost dvou nebo více významných proudů
- Přítomnost jednoho významného proudu v komisurální oblasti
- Plocha mitrální chlopňe (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Manipulace s prostředkem

- Tyto prostředky jsou navrženy, určeny a distribuovány pouze k jednorázovému použití. Neexistují žádné údaje zaručující, že tyto prostředky budou po opakování zpracování sterilní, nepyrogenní a funkční.
- Aby se zabránilo infekci, s prostředky se musí zacházet podle standardní sterilní techniky.
- Žádnou část prostředků nevystavujte žádnému roztoku, chemickým látkám atd., s výjimkou sterilního fyziologického roztoku a/nebo heparinizovaného fyziologického roztoku. Důsledkem může být neopravitelné poškození prostředku, které nemusí být při vizuální kontrole viditelné.
- Žádný z prostředků nepoužívejte v přítomnosti výbušných nebo hořlavých plynů, anestetik ani čisticích prostředků/dezinfečních přípravků.
- Prostředky nepoužívejte, jestliže uplynula doba použitelnosti.
- Prostředek nepoužívejte, jestliže je těsnění obalu nebo obal sterilních prostředků poškozen.
- Žádný z prostředků nepoužívejte, pokud byl upuštěn, poškozen nebo jakkoli s ním bylo nesprávně manipulováno.
- Během přípravy a zákroku je nutno pro prevenci vzduchové embolie používat techniky standardního proplachování a odvzdušňování.

3.3 Klinická varování

- Jako u všech implantovaných zdravotnických prostředků, i zde existuje možnost negativní imunologické reakce.
- S použitím tohoto systému mohou být spojeny vážné nežádoucí události, které někdy vedou k chirurgickému zákroku a/nebo smrti („Potenciální nežádoucí události“). Před použitím musí být každému potenciálnímu pacientovi poskytnuto úplné vysvětlení výhod a rizik.
- Doporučují se pečlivé a trvalé lékařské kontroly, aby bylo možno komplikace související s implantátem diagnostikovat a náležitým způsobem léčit.
- Antikoagulační terapie musí být stanovena lékařem podle směrnic zdravotnického zařízení.

4.0 Bezpečnostní opatření

4.1 Bezpečnostní opatření před použitím

- Výběr pacienta musí provést multidisciplinární kardio-tým se specializací na léčbu mitrální regurgitace, který posoudí rizika pro pacienta a anatomickou vhodnost.

4.2 Bezpečnostní opatření po použití

- Dlouhodobá trvanlivost implantátu nebyla stanovena. Doporučují se pravidelné lékařské kontroly, aby mohly být zhodnoceny funkční charakteristiky implantátu.
- Po opravě chlopňe prostředkem PASCAL může být nutná krátkodobá antikoagulační terapie. Antikoagulační terapii nebo jinou léčebnou terapii předepisujte podle směrnic zdravotnického zařízení.

5.0 Potenciální nežádoucí události

Komplikace spojené se standardní srdeční katetrizací, použitím anestézie a použitím systému PASCAL by mohly vést k následujícím výsledkům: konverze na otevřenou operaci, náhlá nebo nepředvídaná reoperace, explantace, trvalá neschopnost nebo smrt. Žádáme lékaře, aby podezření na události související s tímto prostředkem hlásili společnosti Edwards nebo určeným orgánům nemocnice.

Jako možné komplikace zákroku s implantátem PASCAL byly identifikovány následující předpokládané nežádoucí události:

- abnormální laboratorní hodnoty
- alergická reakce na anestetikum, kontrastní látku, heparin, nitinol
- anémie nebo snížený Hgb, může vyžadovat transfuzi
- aneurysma nebo pseudoaneurysma
- angína nebo bolest na hrudi
- anafylaktický šok
- arytmie, atriální (tj. AF, SVT)
- arytmie, ventrikulární (tj. VT, VF)
- arteriovenózní píšťel
- poranění septa síní vyžadující zásah
- krvácení
- srdeční zástava
- srdeční selhání
- srdeční zranění včetně perforace
- srdeční tamponáda/perikardiální výpotek
- kardiogenní šok
- zachycení nebo ruptura chord, která může vyžadovat zásah
- koagulopatie, porucha koagulace, hemoragická diatéza
- poranění konduktivního systému, které může vyžadovat trvalý kardiostimulátor
- hluboká žilní trombóza (DVT)
- poškození nativní chlopňe (např. natržení, retrakce, zesílení cípu)
- uvolnění dřívě umístěného implantátu
- dušnost
- edém
- elektrolytická nerovnováha
- embolie/embolizace zahrnující vzduch, částice, kalcifikovaný materiál nebo trombus
- endokarditida
- podráždění jícnu
- perforace nebo stenóza jícnu
- intolerance cvičení nebo slabost
- horečka
- nezdaření vyjmutí jakékoli součásti systému PASCAL
- gastrointestinální krvácení nebo infarkt
- srdeční selhání
- hematom
- hemodynamický kompromis
- hemolyza
- krvácení vyžadující transfúzi nebo zákrok
- hypertenze

- hypotenze
- zhoršení kvality implantátu (opotřebení, roztržení, zlomení nebo jiné)
- embolizace implantátu
- nesprávné umístění implantátu nebo selhání přemístění implantátu na určené místo
- migrace implantátu
- trombóza implantátu
- infekce
- zánět
- obstrukce LVOT
- mezenterická ischemie
- multisystémové selhání orgánů
- infarkt myokardu
- nevolnost nebo zvracení
- poranění nervů
- neurologické symptomy, včetně dyskinezie bez diagnózy TIA nebo mrtvice
- jiné než neurologické tromboembolické události
- bolest
- poškození papilárního svalu
- paralýza
- embolizace součásti/součástí systému PASCAL
- periferní ischemie
- pleurální efuze
- plicní edém
- plicní embolie
- reakce na protidestičkové nebo antikoagulační přípravky
- selhání ledvin
- nedostatečná funkce ledvin
- respirační kompromis, respirační selhání, atelektáza, zápal plic – může vyžadovat delší ventilaci
- retroperitoneální krvácení
- poškození nebo perforace septa
- septikémie, sepse
- popálenina kůže, zranění nebo změny tkáně z důvodu expozice ionizačnímu záření
- uchycení prostředku k jednomu cípu (SLDA)
- mrtvice
- synkopa
- tranzitorní ischemická ataka (TIA)
- infekce a/nebo krvácení močového ústrojí
- poranění chlopně
- stenóza chlopně
- chlopenní regurgitace
- cévní zranění nebo trauma, včetně disekce nebo okluze
- cévní spasmus
- poškození nebo perforace komorové stěny
- samovolné rozevření rány, zpožděné nebo neúplné hojení
- zhoršení srdečního selhání
- zhoršení regurgitace / nedomykavosti chlopně

6.0 Způsob dodání

6.1 Balení

Zaváděcí pouzdro, implantační systém a stabilizátor jsou dodávány v samostatném balení a sterilizované etylenoxidem. Stolek je zabalen a dodáván nesterilní.

6.2 Uskladnění

Systém PASCAL se musí skladovat na chladném a suchém místě.

7.0 Návod k použití

7.1 Školení lékařů

Implantující lékař musí mít zkušenosti s transkatetrizačními technikami a být proškolen v postupech použití systému PASCAL a implantačním postupu. Konečné rozhodnutí ohledně implantace prostředku PASCAL musí provést lékaři se specializací na léčbu mitrální regurgitace ve specializovaných centrech, kteří dokáží provést přiměřený odhad šancí na výrazné klinické zlepšení, jež lze očekávat na základě stádia onemocnění a komorbidity.

7.2 Zařízení a materiály

- Standardní vybavení laboratoře pro srdeční katetrizaci
- Skiaskopický systém
- Vybavení pro transezofageální echokardiografii (TEE) (2D a 3D)
- Katétr se zahnutým koncem (pigtail) pro injikování kontrastní látky (s kompatibilním pouzdrem)
- Venózní infuzní souprava
- Transseptální jehla, pouzdro a vodicí drát
- Vodicí drát o průměru 0,89 mm (0,035 palce) s výměnnou délkou
- Nádoby
- Injekční stříkačky s konektorem Luer 50–60 cm³
- Heparinizovaný fyziologický roztok
- Hemostat
- Chirurgické roušky (např. velikost 43 x 69 cm)
- Volitelné: Postupové dilatátory
- Volitelné: Kontinuální kapání fyziologického roztoku (pojízdný infuzní stojan, infuzní vedení s otočnými uzávěry, 1litrové vaky heparinizovaného sterilního fyziologického roztoku)
- Volitelné: Prostředek pro monitorování tlaku

7.3 Příprava prostředku

7.3.1 Stolek

Krok	Postup
1	Stolek (stolky) vyjměte z balení a zkontrolujte, zda není poškozen.
2	Stolek (stolky) smontujte, jak ukazuje obrázek 7.

7.3.2 Stabilizátor

Krok	Postup
1	Stabilizátor vyjměte z balení a zkontrolujte, zda není poškozen.
2	Stabilizátor smontujte, jak ukazuje obrázek 6.

7.3.3 Zaváděcí pouzdro

Krok	Postup
1	Zaváděcí pouzdro, loader a zavaděč vyjměte z balení a zkontrolujte, zda nejsou poškozeny.
2	Distální hrot držte ve zvýšené poloze a zaváděcí pouzdro propláchněte a odvzdušněte heparinizovaným fyziologickým roztokem.
3	Distální hrot držte ve zvýšené poloze a zavedete zavaděč do zaváděcího pouzdra. Před použitím zavaděč propláchněte a zaváděcí pouzdro vytřete heparinizovaným fyziologickým roztokem.

7.3.4 Implantaci systém

Krok	Postup
1	Implantační systém a loader vyjměte z balení a zkontrolujte, zda nejsou poškozeny. Zkontrolujte, zda jsou oba uzavírací kohouty posuvníků v otevřené poloze, použití prostředku může způsobit infekci.
2	Zasunujte ovládací knoflík (ovládacím knoflíkem otáčejte proti směru hodinových ručiček nebo stiskněte aktivační tlačítko, aby se ovládací knoflík posunul vpřed), dokud nebude zarovnán s nástrojem pro umístění spon.
3	Vyjměte čep posuvníku a odstraňte průvěs stehu. Zajistěte uzavírací kohouty posuvníků a zajistěte čep posuvníku. Odstraňte nástroj pro umístění spon.
4	Posuvník zcela vytáhněte a posouvejte, potvrďte správný pohyb spony a zavřete implantát (ovládacím knoflíkem otáčejte ve směru hodinových ručiček nebo stiskněte aktivační tlačítko na vytážení ovládacího knoflíku).
5	Zavádějte řiditelný katétr. Přesvědčte se, že jsou posuvníky a ovládací knoflík zcela vytáženy. Rukojet' implantačního katétru natočte svisle, aby byl uvolňovací otočný ovladač proti stolku.
6	Implantační katétr propláchněte heparinizovaným fyziologickým roztokem.
7	Jakmile je z distálního konce implantačního katétru vidět fyziologický roztok, rukojet' implantačního katétru snížte a zvedněte distální konec implantačního katétru, přičemž dále pokračujte s proplachováním heparinizovaným fyziologickým roztokem.
8	Řiditelný katétr zcela vytáhněte. Posuvníky a ovládací knoflík posunujte vpřed tak, abyste uvedli implantát do prodloužené polohy.
9	Sejměte uzávěr loaderu a loader použijte pro vedení uzávěru loaderu na implantační systém.
10	Implantát zavedete proximálním koncem loaderu, až vyjde distálním koncem. Připojte loader a uzávěr loaderu.
11	Loader a distální hrot držte ve zvýšené poloze a řídící katétr propláchněte heparinizovaným fyziologickým roztokem.
12	Implantační katétr postupně vytahujte do řiditelného katétru a implantát do loaderu a současně řiditelný katétr proplachujte, dokud nebude distální konec implantátu zcela v loaderu.

7.4 Implantaci postup

Zavedení implantátu je třeba provádět v celkové anestezii za současného monitorování hemodynamických parametrů na operačním sále, hybridním operačním sále nebo v katetrizační laboratoři se skiaskopickým a echokardiografickým vybavením.

Poznámka: Před implantací se řídte částí Anatomické charakteristiky (kapitola 3.1), protože použití mimo uvedené podmínky může ovlivnit umístění implantátu nebo vložení cípu mitrální chlopne.

VÝSTRAHA: Během zádku se musí podávat heparin, aby se udržel ACT na hodnotě ≥ 250 s.

VÝSTRAHA: Nadměrné množství kontrastního média může způsobit selhání ledvin. Před zádkem změřte hladinu kreatininu pacienta. Používání kontrastního média je nutno monitorovat.

7.4.1 Příprava pacienta

Krok	Postup
1	Je-li to zapotřebí, před sterilním zakrytím pacienta stolek (stolky) smontujte a umístěte mezi nohy pacienta a dle potřeby seřidte výšku stolku(ů). Jako podpěru mezi stolkem (stolky) a nohami pacienta použijte roušky. VAROVÁNÍ: Stolek se dodává nesterilní; zavedení stolku do sterilního pole může způsobit infekci.

7.4.2 Přístup femorální žilou a zavedení pouzdra

Krok	Postup
1	Do obvyklé femorální žily přistupujte konvenčními metodami perkutánního vpichu.
2	Do levé síně přistupe prostřednictvím transvenózních, transseptálních technik s použitím konvenčních perkutánních metod a vodicí drát umístěte v levé síni. Dle potřeby cévu dilatujte. VÝSTRAHA: Nesprávný vpich může způsobit poškození srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.
3	Zaváděcí pouzdro se zaváděčem zavádějte po vodicím drátu, dokud nebude hrot zaváděcího pouzdra bezpečně přes septum, podle potřeby pomocí ohebného mechanismu. VÝSTRAHA: Nadměrná manipulace může způsobit změnu polohy nebo poškození dříve implantovaného prostředku či srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.
4	Vytáhněte zaváděč a vodicí drát. Zaváděcí pouzdro neaspirujte a neproplachujte, dokud nebude vložen implantační systém. VÝSTRAHA: Aspirace nebo připojení kontinuálního proplachování fyziologickým roztokem k zaváděcímu pouzdro před zavedením implantačního systému může vést ke vzduchové embolii.

7.4.3 Zavedení implantátu

Krok	Postup
1	Implantační systém zavedete s loaderem do zaváděcího pouzdra.
2	Implantační systém posouvejte vpřed, dokud implantát neopustí loader. Loader vytáhněte a odtrhněte.

Krok	Postup	Krok	Postup
3	Zaváděcí pouzdro aspirujte a propláchněte heparinizovaným fyziologickým roztokem. Použijte uvedenou injekční stříkačku, aspirujte minimálně 45 cm ³ . VÝSTRAHA: Neprovedení celého procesu aspirace zaváděcího pouzdra může vést ke vzduchové embolii.	15	Posuvníky posunujte vpřed tak, aby byly cípy zajištěny mezi sponami a lopatkami. Tento krok lze provést pro oba cípy současně (čep posuvníku zapojen, aby se posunuly obě spony) nebo pro každý cíp samostatně (čep posuvníku nezapojen, aby se posunovala jedna spona).
4	V případě potřeby připojte k implantačnímu katétru kontinuální kapání fyziologického roztoku.	16	Zasunutí cípů ověrte pomocí zobrazení. Pokud nebudou cípy zajištěny mezi sponami a lopatkami, posuvníky vytáhněte, aby se cípy uvolnily, a zkuste to znovu.
5	Implantační systém posouvejte vpřed, dokud implantát neopustí distální konec zaváděcího pouzdra.	17	Jakmile budou cípy zajištěny mezi sponami a lopatkami, implantát zavřete.
6	Ovládací knoflík vytáhněte, aby se implantát uvedl do uzavřené polohy. Vytáhněte posuvníky.	18	Pro uvolnění napětí cípů lehce zasuňte implantační katétr.
7	Zaváděcí pouzdro seřidte a dle potřeby zajistěte ke stabilizátoru.	19	Posudte regurgitaci a dle potřeby upravte polohu. Jakmile je poloha implantátu potvrzena, zkontrolujte, zda je implantát zavřený. Je-li nutné přemístění v komoře, vytáhněte posuvníky a ovládací knoflík posunujte vpřed tak, abyste uvedli implantát do polohy pro zachycení cípů. Dle potřeby upravte polohu spon a implantátu. Je-li nutné přemístění v síni, vytáhněte posuvníky a ovládací knoflík posunujte vpřed tak, abyste uvedli implantát do prodloužené polohy, a implantát vytáhněte zpět do síně.
8	Pokud se podle uvážení ošetřujícího lékaře využívá monitorování tlaku k průběžnému vyhodnocování sínového tlaku během procedury, postupujte podle návodu k použití od výrobce monitoru tlaku. Připojte kapalinou naplněné zařízení pro monitorování tlaku k řiditelnému katétru. Před získáním naměřené hodnoty provedte nasátku a poté kalibraci na úroveň srdce pacienta. Poznámka: Monitorování tlaku je třeba používat v kombinaci s echem. Tlak je třeba harmonizovat s hodnotami echo a Doppler. Při vyhodnocování sínového tlaku zajistěte, aby byl distální konec implantačního katétru zcela vytažen z řiditelného katétru.	VÝSTRAHA: Neprodloužení implantátu při vytahování do levé síně během repozice může mít za následek poškození cípů nebo zachycení chord. VÝSTRAHA: Neuvolnění cípů ze spon a lopatek před repozicí může mít za následek poškození cípu.	
9	Implantační systém dle potřeby posuňte vpřed. Dle potřeby manipulujte řiditelným katérem a zaváděcím pouzdem (ohněte a narovnejte, otáčejte v opačných směrech, zasunujte a vytahujte), dokud nebude implantát ve středu cílové zóny koaptace s příslušnou trajektorií. VÝSTRAHA: Nadměrná manipulace můžezpůsobit změnu polohy nebo poškození dříve implantovaného prostředku či srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah. Poznámka: Proužek kontrastní značky na řiditelném katétru označuje konec ohebné části a je možné ho vidět skiaskopickým systémem.	20	Uvolnění implantátu z katétru: a) Zajistěte, aby byl distální konec implantačního katétru zcela vytažen z řiditelného katétru. b) Přestřihněte vnější steh na proximálním konci každého posuvníku. Pro uvolnění stehů otevřete uzavírací kohouty obou posuvníků. Zatáhnutím za čep posuvníku stehy zcela odstraňte. c) Po odstranění stehů zavřete oba uzavírací kohouty posuvníků. d) Odstraňte uvolňovací čep. Uvolňovacím otočným ovladačem otáčejte proti směru hodinových ručiček a vytahujte jej, dokud nebude implantát uvolněn, což musí být potvrzeno zobrazením.
10	Ovládací knoflík posunujte vpřed, aby se implantát uvedl do polohy pro zachycení cípů.		
11	Implantační katétr dle potřeby otáčejte, abyste nastavili orientaci lopatek.		
12	Implantát posunujte vpřed chlopní, dokud lopatky nebudou pod volným okrajem cípů.		
13	Ověrte umístění a orientaci implantátu a dle potřeby polohu mírně upravte. VÝSTRAHA: Nadměrná manipulace s implantátem pod cípy můžezpůsobit zachycení implantátu do chord, zachycení chord může mít za následek srdeční zranění, zhoršení regurgitace, potíže s odstraněním nebo nemožnost odstranit implantát, což bude vyžadovat další zásah.		
14	Pod vedením zobrazení implantát vytahujte, dokud nebudou se nebudou cípy nacházet mezi lopatkami a sponami.		

Krok	Postup
	<p>Poznámka: Před uvolněním implantátu je možné dle potřeby implantát zasunout zpět do zaváděcího pouzdra pro odstranění. Zasunutí:</p> <ol style="list-style-type: none"> Vytáhněte posuvníky. Prodlužte implantát. Poté implantát vytáhněte do síně. Uveděte implantát do uzavřené polohy. Narovnejte ohyb řiditelného katétru a implantační systém vytahujete, dokud nebude poblíž hrotu zaváděcího pouzdra. Posuňte posuvníky vpřed. Implantát uveděte do prodloužené polohy. Vysuňte posuvníky, aby se otevřely spony na každé straně přibližně do úhlu 45°. Celý implantační systém vytáhněte zaváděcím pouzdrem. <p>VÝSTRAHA: Pokud nepřestříhnete steh v předepsaném místě, může to mít za následek, že nebude možné uvolnit implantát nebo že bude zavedeno vlákno, což může vést k mikroembolii.</p> <p>VÝSTRAHA: Nedodržení předepsaných kroků uvolnění může mít za následek potíže při uvolnění implantátu, což vyžaduje další zásah.</p> <p>VÝSTRAHA: Uvolnění implantátu před potvrzením toho, že jsou cípy bezpečně uchyceny mezi lopatkami a sponami, může mít za následek pohyb nebo změnu polohy implantátu vedoucí k uchycení prostředku k jednomu cípu (SLDA) nebo k jiným potenciálním nežádoucím událostem, což vyžaduje další zásah.</p> <p>VAROVÁNÍ: Opakované použití prostředků (včetně implantačního systému a zaváděcího pouzdra) po vytažení může způsobit embolii cizího tělesa nebo infekci. Při pokusu o opětovné použití nemusí prostředek fungovat správně.</p> <p>Poznámka: Pokud je na základě rozhodnutí ošetřujícího lékaře umístěn další implantát, je třeba dbát opatrnosti, aby se zabránilo změně polohy dříve umístěného implantátu. Křížení chlopňě v konfiguraci implantátu s nízkým profilem může minimalizovat interakci s již dříve umístěným implantátem.</p> <p>VÝSTRAHA: Nadměrná manipulace může způsobit změnu polohy nebo poškození dříve implantovaného prostředku či srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.</p>

7.4.4 Vyjmutí prostředku a uzavření

Krok	Postup
1	<p>Implantační katétr úplně zatáhněte do řiditelného katétru. Implantační systém postupně vyrovnejte a vyjměte. Zaváděcí pouzdro postupně vyrovnejte a vyjměte.</p> <p>VÝSTRAHA: Neprovedení narovnání prostředků před vyjmutím může mít za následek poškození žily.</p>
2	Proveďte standardní perkutánní uzavření místa přístupu.

8.0 Bezpečnost v prostředí magnetické rezonance (MR)

Neklinické testy prokázaly, že implantát PASCAL je bezpečný při zachování specifických podmínek MR. Pacient s tímto prostředkem může být bezpečně snímán pomocí systému MR za následujících podmínek:

- Statické magnetické pole 1,5 T a 3,0 T
- Maximální prostorový gradient magnetického pole 3 000 gauss/cm (30 T/m)
- Maximální systémem MR uvedená celotělová průměrná specifická míra absorpcie (SAR) 4 W/kg (při provozním režimu kontroly první úrovně).

Za výše uvedených podmínek skenování se očekává, že u implantátu dojde k maximálnímu nárůstu teploty o 4 °C po 15 minutách nepřetržitého skenování.

Při neklinickém testování může artefakt obrazu způsobený prostředkem sahat až 10 mm od implantátu při skenování v systému MR o síle pole 3,0 T v nejhorším případě pulzní sekvence gradientního echa.

9.0 Vyjmutý implantát a likvidace prostředku

Společnost Edwards Lifesciences má zájem o získání vyjmutých klinických vzorků implantátu k analýze. Po dokončení našeho hodnocení bude poskytnuta písemná zpráva shrnující naše zjištění. Pro vrácení vyjmutého implantátu se prosím obraťte na společnost Edwards.

Rozhodnete-li se kterýkoli z prostředků vrátit, postupujte podle následujících pokynů:

• Neotevřené balení s neporušenou sterilní bariérou:

Pokud nebyly obaly otevřeny, vratte prostředek v jeho originálním balení.

• Otevřené balení, ale neimplantované:

Pokud byl obal otevřen, prostředek již není sterilní. Prostředek vratte v jeho originálním balení.

• Explantovaný implantát:

Explantovaný implantát je třeba umístit do vhodného histologického fixačního roztoku, například 10 % formalínu nebo 2 % glutaraldehydu, a zaslat zpět společnosti Edwards.

9.1 Likvidace

S použitymi prostředky se může zacházet a mohou se likvidovat stejným způsobem jako nemocniční odpad a biologicky nebezpečné materiály v souladu s místními předpisy, jelikož se u likvidaci těchto prostředků nevykytuje žádná zvláštní rizika.

10.0 Souhrn klinických zkušeností

Klinické údaje v této sekci zahrnují informace získané z klinické studie CLASP zaměřené na systém pro transkatetražní opravu chlopňě PASCAL v mitrální chlopní.

Byla provedena multicentrická, multinárodní, prospektivní, jednoramenná studie (CLASP) pro účely posouzení bezpečnosti, funkčnosti a klinických výsledků systému PASCAL. Všichni pacienti zařazení do studie byli vyšetřeni v rámci klinických kontrol po 30 dnech, 6 měsících, 1 roce a budou dále sledováni jednou za rok v rámci 5 letého post-implantačního postupu.

Primárním bezpečnostním cílovým ukazatelem studie CLASP byl soubor závažných nežádoucích událostí (ZNU) po 30 dnech. Mezi ZNU patří: kardiovaskulární mortalita, mrtvice, infarkt myokardu, nová potřeba náhrady funkce ledvin, vážné krvácení a opakovaná intervence v důsledku komplikací spojených se studijním prostředkem.

Mezi primární cílové ukazatele funkčnosti studie patří úspěšnost prostředku, procedurální úspěšnost a klinická úspěšnost. Sekundární cílové ukazatele

studie zahrnují klinické, bezpečnostní a funkční výstupy při kontrolách po 30 dnech, 6 měsících, 1 roce a poté jednou za rok.

Úspěšnost prostředu je definována jako rozvinutí prostředu, jak bylo zamýšleno, a úspěšné vyjmutí zaváděcího systému, jak bylo zamýšleno, v okamžiku, kdy pacient opouští laboratoř pro srdeční katetrizaci. Analýza úspěšnosti byla prováděna pro jednotlivé prostředky.

Procedurální úspěšnost je definována jako úspěšnost prostředu se závažností mitrální regurgitace $MR \leq 2+$ při propuštění (hodnoceno specializovanou ECHO laboratoří) a bez potřeby chirurgické nebo perkutánní intervence před propuštěním z nemocnice. Procedurální úspěšnost byla analyzována pro jednotlivé pacienty.

Klinická úspěšnost je definována jako procedurální úspěšnost s prokázaným snížením stupně mitrální regurgitace na $MR \leq 2+$ a bez ZNU po 30 dnech (analyzováno pro jednotlivé pacienty).

Veškerá echokardiografická data vyhodnocovala nezávislá specializovaná laboratoř. Nezávislá komise pro klinické události (CEC) posuzovala bezpečnostní události a orgán pro sledování bezpečnosti dat (DSMB) prováděl nezávislou revizi úhrnných bezpečnostních dat a vyhodnocoval trendy nežádoucích událostí a jejich vliv na realizaci studie a posouzení rizik prostředu.

10.1 Výsledky studie CLASP

Střední věk léčených pacientů byl 75,4 let a 55,0 % tvořili muži. Všichni pacienti prodělali srdeční selhání NYHA třídy II, III nebo IV. Střední hodnoty Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II a skóre mortality STS byly 14,4 %, 5,8 % a 4,7 %. V základním hodnocení mělo 50,9 % středně těžkou mitrální regurgitaci a 48,1 % mělo těžkou mitrální regurgitaci.

10.1.1 Funkčnost

Cílové ukazatele funkčnosti zahrnovaly tři složky úspěšnosti: úspěšnost prostředu, procedurální úspěšnost a klinickou úspěšnost. Úspěšnosti prostředu bylo dosaženo u 92,0 % implantovaných prostředků. Procedurální úspěšnosti bylo dosaženo u 93,5 % pacientů. Klinické úspěšnosti bylo dosaženo u 86,0 % pacientů.

10.1.2 Bezpečnost

Po 30 dnech byla míra souvisejících ZNU 8,0 %. Devět pacientů zaznamenalo 11 ZNU před kontrolním vyšetřením po 30 dnech. Níže jsou uvedeny ZNU posuzované CEC po 30 dnech podle počtu.

Závažná nežádoucí událost (ZNU)	Souhrnná statistika
Kardiovaskulární mortalita	0,9 % (1/112)
Mrtvice	0,9 % (1/112)
Infarkt myokardu	0,0 % (0/112)
Nová potřeba náhrady funkce ledvin	0,0 % (0/112)
Závažné krvácení	7,1 % (8/112)
Opakovaná intervence v důsledku komplikací spojených se studijním prostředkem	0,9 % (1/112)
Míra souvisejících ZNU	8,0 % (9/112)

Poznámka: Kategorická opatření – % (n/celkem)

V celkové populaci bylo pozorováno snížení stupně mitrální regurgitace (tj. $MR \leq 2+$) u 95,3 % při propuštění, u 96,1 % po 30 dnech, u 98,8 % po 6 měsících a u 100 % po 1 roce.

10.1.3 Závěr studie

Data shromážděná v rámci studie CLASP podporují bezpečnost a funkčnost systému PASCAL u pacientů s mitrální regurgitací. Počet pacientů se sledováním po dobu jednoho roku nebo déle je omezen a shromažďují se dlouhodobá data prostřednictvím studie klinického sledování po uvedení na trh.

Edwards PASCAL transzkatéteres billentyűplasztikai rendszer

Használati utasítás

Az Edwards PASCAL transzkatéteres billentyűplasztikai rendszer (a továbbiakban „PASCAL rendszer”) az alábbiakat tartalmazza:

Eszköz	Típus	Újrarendelési szám
Implantátumrendszer	10000IS	10000ISCE
Vezetőhüvely	10000GS	10000GSCE
Stabilizáló	10000ST	10000STCE
Tartólemez	10000T	10000TCE

• Implantátumrendszer

Az implantátumrendszer az irányítható katéterből (legkülső réteg), a beültetőkatéterből (legbelő réteg) és a PASCAL implantátumból áll. Az implantátumrendszer a PASCAL implantátum perkután módon, a vena femoralison keresztül, vénán keresztüli, transzszeptális megközelítésből történő bejuttatására szolgál a billentyűhöz.

• PASCAL implantátum (1-3. ábra)

A PASCAL implantátumot (a továbbiakban implantátum) szét kell nyitni és a billentyű vitorlához kell rögzíteni, így helykitöltőként funkcionál a regurgitáló nyílásban. Az implantátum elsődleges alkotóelemei: nitinolból készült, polietilén-terefaláttal bevont távköztartó, lapátok és csatok. Az implantátum tartalmaz még egy titán anyát és csavart, egy PEEK perselyt és egy szilikontömítést.

Az implantátumnak négy fő lapátpozíciója van: megnyújtott, zárt, vitorlabefogásra kész, és befogott vitorla.

Az implantátum egyetlen méretben kapható, és a beavatkozásra a jelen használati utasítás feltételei szerint alkalmas betegek kezelésére szolgál.

• Irányítható katéter (4. ábra)

Az irányítható katétereknek van egy forgó vezérlőgombja, amely az implantátum célterületre történő eljuttatására és az ottani pozicionálására szolgáló hajlítómechanizmust működteti. Egy sugárfog jelzősáv van a katéter disztális részén, amely a hajlítható rész végét jelöli.

• Beültetőkatéter (4. ábra)

Az implantátum a beültetőkatétre öltésekkel és egy menetes szárral rögzítve kerül kiszállításra. A beültetőkatéter irányítja az implantátum szétnyitását. A három elsődleges vezérlőelem: a csúszkák, a menetes mozgatógomb, valamint a kioldógomb. A csúszkák az implantátum csatjait vezérlik (a csúszkák visszahúzása nyitja a csatokat, a csúszkák előretolása pedig csukja a csatokat). A menetes mozgatógomb az implantátumlapátokat vezérli (a mozgatógomb visszahúzása zárja a lapátokat, a mozgatógomb előretolása pedig nyitja a lapátokat). A kioldógomb vezérli az implantátum leválasztását a beültetőkatéterről. A beültetőkatéter az irányítható katéterben összeszerelve kerül kiszállításra.

• Vezetőhüvely (5. ábra)

A vezetőhüvely készlete tartalmaz egy irányítható vezetőhüvelyt és egy bevezetőt. A vezetőhüvely biztosít bejutást a bal pitvarba. Hidrofil bevonattal van ellátva, és egy forgó vezérlőgombja van, amely a vezetőhüvely célterületen való pozicionálására szolgáló hajlítómechanizmust mozgatja. A bevezető 0,89 mm (0,035 hüvelykes) vezetődróttal kompatibilis.

• Stabilizáló (6. ábra)

A stabilizáló ráfog a vezetőhüvely vagy az irányítható katéter orr-részére a katéter pozíciójának fenntartása érdekében. Egy lenyomómechanizmus rögzíti/elengedi a katétert, hogy lehetővé tegye szükség esetén az újrapozicionálást. A stabilizáló használata nem kötelező.

• Tartólemez (7. ábra)

A tartólemez a steril mezőn kívül használatos, hogy stabil alapzatot adjon az implantátumrendszernek, a vezetőhüvelynek és a stabilizálónak. A tartólemez magassága állítható. A tartólemez használata nem kötelező.

• Betöltő (8. ábra)

A lefejthető betöltő arra szolgál, hogy bevezesse az implantátumot és a beültetőkatétereket a vezetőhüvely tömítéséin át. A felhasználó kényelmének érdekében a betöltő az implantátumrendszer és/vagy a vezetőhüvely csomagjának részét képezi.

1.0 Javallatok

Az Edwards PASCAL transzkatéteres billentyűplasztikai rendszer az elég telenül működő mitrális billentyű szövetapproximáció révén történő perkután helyreállítására szolgál.

2.0 Ellenjavallatok

A PASCAL rendszer használata az alábbi betegséggel élők esetében ellenjavallat:

- Olyan betegeknél, akiknél a TEE ellenjavallt, vagy a szűrési TEE sikertelen
- Echokardiográfiával kimutatott intrakardiális térfoglaló folyamat, trombus vagy vegetáció
- A transzszeptális katéterezés ellenjavallata áll fenn
- Elzáródott vagy trombotizált filter a vena cava inferiorban, amely zavarhatja a katéter bejuttatását, vagy ipsilaterális mélyvénás trombózis fennállása
- Ismert túlerzékenység a nitinollal (nikkelkel vagy titániummal) szemben, vagy fennáll az eljárást során alkalmazandó gyógyszerek ellenjavallata, amely gyógyszeresen nem kezelhető megfelelően
- Vérzékenység vagy koagulopátia a körötténetben, vagy a beteg visszautasítja a vérátomlesztést

3.0 Figyelmeztetések

3.1 Anatómiai szempontok

Az optimális eredmény érdekében a beteg alábbi anatómiai jellemzőit kell figyelembe venni. A PASCAL rendszer biztonságosságát és hatékonyságát ezen körülmenyeken kívül nem határozta meg. Az ezen jellemzőkön kívüli használat befolyásolhatja az implantátum elhelyezését vagy a mitrális billentyűvitorla illesztését.

- Közepes vagy súlyos mértékű, kimutatott meszesedés a megragadási területen
- Kimutatott súlyos mértékű meszesedés az anulusban vagy a szubvalvuláris apparátusban
- Jelentős mértékű hasadás vagy perforáció a megragadási területen

- Előesés szélessége > 15 mm és/vagy előesési hézag > 10 mm
- A vitorla mobilis hossza < 8 mm
- Transzszeptális punkció magassága < 3,5 cm
- BP átmérője ≤ 35 mm
- Két vagy több szignifikáns jet jelenléte
- Egy szignifikáns jet jelenléte a kommisszúra területén
- Mitrális billentyű területe (MVA) < 4,0 cm²
- Bal kamrai végdiasztolés átmérő (LVEDD) > 8,0 cm

3.2 Az eszköz kezelése

- Az eszközöket kizárolag egyszeri használatra terveztek, szánják és forgalmazzák. Nincsenek olyan adatok, amelyek alátámasztják az eszköz felújítás utáni sterilitását, nem pirogén tulajdonságát és működőképességét.
- A fertőzések kialakulásának megelőzése érdekében az eszközöket standard steril technikával kell kezelni.
- Az eszközök semelyikét se tegye ki semmilyen oldatnak, vegyszernek stb. – ez alól kivételt képez a steril fiziológiás és/vagy heparinizált fiziológiás sóoldat. Ellenkező esetben az eszköz szemrevételezéssel nem észlelhető, visszafordíthatatlan károsodást szenvedhet.
- Egyik eszközt se használja éghető vagy gyúlékony gázok, aneszterikumok vagy tiszttítószerek/fertőtlenítőszerek jelenlétében.
- Ne használja az eszközöket, ha elmúlt a lejáratú dátumuk.
- Ne használja, ha a steril eszközök csomagolásának védőzárja fel van nyitva, vagy ha a csomagolás megsérült.
- Ne használja az eszközöket, ha leejtették őket, megsérültek, vagy bármilyen módon helytelenül kezelték azokat.
- A légbombólia elkerülése érdekében az előkészítés és a beavatkozás során standard átöblítési és légtelenítési technikákat kell alkalmazni.

3.3 Klinikai figyelmeztetések

- Mint minden beültetett orvosi eszköz esetében, itt is fennáll a nemkívánatos immunreakció lehetősége.
- A rendszer használatával összefüggésben állhatnak súlyos nemkívánatos események, amelyek néha műtéti beavatkozást igényelhetnek és/vagy halált okozhatnak („lehetséges nemkívánatos események”). A használat előtt minden beteget mindenre kiterjedően tájékoztatni kell az előnyökről és kockázatokról.
- Gondos és folyamatos orvosi utánkövetés javasolt az implantáttal kapcsolatos szövődmények diagnosztizálása és megfelelő kezelése érdekében.
- A véralvadásgátló kezelést az orvosnak kell meghatároznia az intézményi előírások szerint.

4.0 Óvintézkedések

4.1 Használat előtti óvintézkedések

- A beteget érintő kockázatok és az anatómiai alkalmasság felmérése érdekében mitrális regurgitáció kezelésére szakosodott multidiszciplináris kardiológus csapatnak kell kiválasztania a betegeket a beavatkozársa.

4.2 Használat utáni óvintézkedések

- Az implantátum hosszú távú tartóssága nem bizonyított. Rendszeres orvosi utánkövetés javasolt az eszköz teljesítményének ellenőrzése érdekében.
- A PASCAL eszközzel végzett billentyúplasztikát követően rövid távú véralvadásgátló kezelés lehet szükséges. A véralvadásgátló és az egyéb gyógyszeres kezeléseket az intézményi előírások szerint kell elrendelni.

5.0 Lehetséges nemkívánatos események

A standard szívkatéterezzel, az aneszteria használatával, valamint a PASCAL rendszer használatával összefüggő szövődmények az alábbi kimenetelekhez vezethetnek: váltás nyitott műtétre, sürgős vagy nem sürgős ismételt műtét, explantálás, tartós rokkantság vagy halál. Kérjük az orvosokat, hogy jelentsék a feltételezhetően az eszközzel kapcsolatos eseményeket az Edwards vállalat vagy a kijelölt kórházi hatóságok felé.

Az alábbi lehetséges nemkívánatos eseményeket figyelték meg a PASCAL beültetési eljárásának lehetséges szövődményeiként:

- Rendellenes laborértékek
- Allergiás reakció az aneszterikumokkal, a kontrasztanyaggal, a heparinnal vagy a nitinollal szemben
- Anémia vagy csökkenett hemoglobinszint, amely transzfúziót igényelhet
- Aneurizma vagy álaneurizma
- Angina vagy mellkasi fájdalom
- Anafilaxiás sokk
- Aritmia – pitvari (azaz pitvarfibrilláció [AF]), szupraventrikuláris tachycardia [SVT])
- Aritmia – kamrai (azaz kamrai tachycardia [VT], kamrafibrilláció [VF])
- Arteriovenózus fisztula
- Beavatkozást igénylő pitvari széptumkárosodás
- Vérzés
- Szívmegállás
- Szívelégtelenség
- Szívkarosodás, beleértve a perforációt is
- Szívtamponád/perikardiális folyadékgyűlem
- Kardiogén sokk
- Beakadás az ínhúrokba vagy az ínhúrok szakadása, amely beavatkozást igényelhet
- Koagulopátia, véralvadási zavar, vérzékenység
- Ingerületvezető rendszer sérülése, amely állandó pacemakert tehet szükséges
- Mélyvénás trombózis (DVT)
- Natív billentyű sérelése (pl. vitorlaszakadás, -visszahúzódás vagy -megvastagodás)
- Korábban behelyezett implantátum elmozdulása
- Nehézlégzés
- Ödéma
- Elektrolit-egyensúly felborulása
- Levegő, részecskék, meszes anyagdarabok vagy trombus eredetű embólusok/embolizáció
- Endokarditisz
- Nyelőcső-irritáció
- Nyelőcső perforációja vagy szűkülete
- Terhelési intolerancia vagy gyengeség

- Láz
- A PASCAL rendszer valamelyik alkotóelemenek sikertelen eltávolítása
- Gasztrointesztinális vérzés vagy infarktus
- Szívelégtelenség
- Hematóma
- Hemodinamikai egyensúly felborulása
- Hemolízis
- Transzfúziót vagy beavatkozást igénylő vérzés
- Hipertónia
- Hipotónia
- Implantátum károsodása (elhasználódás, kopás, repedés vagy egyéb)
- Implantátum embolizációja
- Implantátum helytelen pozicionálása vagy célhelyre juttatásának sikertelensége
- Implantátum elvándorlása
- Implantátumtrombózis
- Fertőzés
- Gyulladás
- Bal kamrai kiáramlási traktus (LVOT) elzáródása
- Mezenteriális iszkémia
- Sokszervi elégtelenség
- Szívinfarktus
- Hányinger és/vagy hánymás
- Idegsérülés
- Átmeneti iszkémiás történés (TIA) vagy szélütés diagnózisa nélkül kialakuló neurológiai tünetek, beleértve a diszkinéziát
- Nem neurológiai thromboemboliás szövődmények
- Fájdalom
- Papilláris izmok károsodása
- Paralízis
- A PASCAL rendszer alkotóelemeinek embolizációja
- Perifériás iszkémia
- Pleurális folyadékgyűlém
- Tüdőödéma
- Tüdőembolia
- Reakció a trombocitaaggregáció-gátló szerekkel vagy a véralvadásgátlókkal szemben
- Veselégtelenség
- Légzésromlás, légzési elégtelenség, atelektázia, tüdőgyulladás – amely tartós lélegezetést igényelhet
- Retroperitoneális vérzés
- Szeptumsérülés vagy -perforáció
- Szeptikémia, szepszsíz
- Bőr égési sérülése, sérülés vagy szöveti elváltozás ionizáló sugárzásnak való kitettség miatt
- Egyetlen vitorlához történő rögzítés (SLDA)
- Szélütés
- Ezméletvesztés
- Átmeneti iszkémiás történés (TIA)
- Húgyúti fertőzés és/vagy vérzés

- Billentyűkárosodás
- Billentyűsztenózis
- Billentyűregurgitáció
- Érkárosodás vagy -trauma, beleértve a disszekciót és okklúziót
- Érgörcs
- Kamrafal sérülése vagy perforációja
- Sebszétválás, elhúzódó vagy nem teljes gyógyulás
- Szívelégtelenség súlyosbodása
- Regurgitáció/billentyűlégtelenség súlyosbodása

6.0 Kiszerelés

6.1 Csomagolás

A vezetőhüvely, az implantátumrendszer és a stabilizáló külön csomagolásban található, és etilén-oxiddal sterilizáltak. A tartólemez be van csomagolva, és nem sterilen kerül forgalomba.

6.2 Tárolás

A PASCAL rendszer hűvös, száraz helyen tartandó.

7.0 Használati útmutató

7.1 Az orvos szakképzettsége

A beültetést végző orvosnak tapasztalattal kell rendelkeznie a transzkatéteres technikák terén, és képzettnak kell lennie a PASCAL rendszerrel és a beültetési eljárással kapcsolatban. A PASCAL eszköz beültetésével kapcsolatos végső döntést mitrális regurgitáció kezelésére szakosodott orvosnak kell meghozniuk erre szakosodott központokban, annak meghatározása után, hogy a betegség és a társbetegségek stádiuma alapján a beavatkozást követően van-e eszszerű esély klinikailag szignifikáns javulásra.

7.2 Felszerelés és anyagok

- Standard szívkatéterezi laborfelszerelés
- Fluoroszkópiás rendszer
- Transzözofageális echokardiográfia (TEE) lehetősége (2D és 3D)
- Pigtail katéter kontrasztanyag-befecskendezéshez (kompatibilis hüvellyel)
- Vénászúró készlet
- Transzszeptális tü, hüvely és vezetődrót
- 0,89 mm (0,035 hüvelyk) átmérőjű cserehosszúságú vezetődrót
- Tálak
- 50-60 cm³ térfogatú, Luer-csatlakozós fecskendők
- Heparinizált fiziológiai sóoldat
- Ércsipesz
- Műtéti kendők (pl. 43 × 69 cm méretű)
- Opcionális: Növekvő méretű tágítók
- Opcionális: Folyamatos fiziológiai sóoldatos infúzió (guruló infúziós állvány, infúziós cső görgős leszorítókkal, heparinizált steril fiziológiai sóoldat 1literes tasakokban)
- Opcionális: Nyomásmonitorozó készülék

7.3 Az eszköz előkészítése

7.3.1 Tartólemez

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki a tartólemez(eket) a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérült(ek)-e.
2	Szerelje össze a tartólemez(eket) a 7. ábra szerint.

7.3.2 Stabilizáló

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki a stabilizálót a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérült-e.
2	Szerelje össze a stabilizálót a 6. ábra szerint.

7.3.3 Vezetőhüvely

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki a vezetőhüvelyt, a betöltőt és a bevezetőt a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérültek-e.
2	A disztalis csúcsát felemelve tartva heparinizált fiziológiais sóoldattal öblítse át és légtelenítse a vezetőhüvelyt.
3	A disztalis csúcsát felemelve tartva vezesse be a bevezetőt a vezetőhüvelybe. A használatbavétel előtt öblítse át a bevezetőt, és törölje át a vezetőhüvelyt heparinizált fiziológiais sóoldattal.

7.3.4 Implantátumrendszer

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki az implantátumrendszeret és a betöltőt a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérült-e. Ellenőrizze, hogy minden csúszka zárócsapja nyitott állásban van-e. FIGYELMEZTETÉS: Ha a csúszkák zárócsapjai nem nyitott állásban vannak, az eszköz használata fertőzést okozhat.
2	Tolja előre a mozgatógombot (forgassa a mozgatógombot az óramutató járásával ellentétes irányba, vagy nyomja meg a mozgató nyomógombot a mozgatógomb előretolásához), amíg az szorosan hozzá nem simul a csatpozicionáló eszközökhez.
3	Távolítsa el a csúszkaszeget és az öltés laza részét. Zárja a csúszkák zárócsapjait, és rögzítse a csúszkaszeget. Távolítsa el a csatpozicionáló eszközt.
4	Húzza vissza teljesen, majd tolja előre a csúszkákat, hogy ellenőrizze a csat megfelelő mozgását, és zárja az implantátumot (forgassa a mozgatógombot az óramutató járásával megegyező irányba, vagy nyomja meg a mozgató nyomógombot a mozgatógomb visszahúzásához).
5	Tolja előre az irányítható katétert. Ügyeljen arra, hogy a csúszkák és a mozgatógomb teljesen vissza legyen húzva. Függőlegesen olyan helyzetbe állítsa be a beültetőkatéter nyelét, hogy a kioldógomb ráfeküdjön a tartólemezre.
6	Heparinizált fiziológiai sóoldattal öblítse át a beültetőkatétert.
7	Amikor fiziológiai sóoldat láthatóan kilép a beültetőkatéter disztalis végén, engedje le a beültetőkatéter nyelét, és emelje fel a beültetőkatéter disztalis végét, miközben folyamatosan öblítse heparinizált fiziológiai sóoldattal.
8	Teljesen húzza vissza az irányítható katétert. Állítsa megnyújtott helyzetbe az implantátumot azzal, hogy előretolja a csúszkákat és a mozgatógombot.
9	Távolítsa el a betöltősapkát és vezesse az implantátumrendszerre.
10	Vezesse be az implantátumot a betöltő proximális végén addig, amíg ki nem lép a disztalis végén. Csatlakoztassa a betöltőt és a betöltősapkát.
11	A betöltőt és a disztalis csúcsot megemelve tartva öblítse át az irányítható katétert heparinizált fiziológiai sóoldattal.

Lépés	Eljárás
12	Az irányítható katéter folyamatos öblítése közben fokozatosan húzza vissza a beültetőkatétert az irányítható katéterbe, az implantátumot pedig a betöltőbe, amíg az implantátum disztalis vége teljesen a betöltőbe nem kerül.

7.4 Beültetési eljárás

Az implantátum bevezetését általános érzéstelenítésben, hemodinamikai monitorozás mellett, egy fluoroszkópiás és egy echokardiográfiás készülékkel felszerelt műtőben, hibrid műtőben vagy katéterlaborban kell végezni.

Megjegyzés: A beültetés előtt olvassa el az Anatómiai szempontok című (3.1) részt, mivel az ott megadott jellemzőkön kívüli jellemzők befolyásolhatják az implantátum beültetését vagy elhelyezését a mitrális billentyűvitorlára.

VIGYÁZAT: A beavatkozás alatt a heparint úgy kell adagolni, hogy az ACT (aktivált alvadási idő) ≥ 250 mp maradjon.

VIGYÁZAT: A túlzott mennyiségű kontrasztanyag veseleállást okozhat. A beavatkozás előtt ellenőrizze a beteg kreatininszintjét. A kontrasztanyag használatát monitorozni kell.

7.4.1 A beteg előkészítése

Lépés	Eljárás
1	Mielőtt letakarná a beteget steril kendőkkel, szerelje össze és helyezze el a tartólemez(eket) a beteg lábai között, és állítsa be a tartólemez(ek) magasságát szükség szerint. Tegyen kendőket a tartólemez(ek) és a beteg lábai közé. FIGYELMEZTETÉS: A tartólemez nem steril; a tartólemez steril mezőbe történő bevitele fertőzést eredményezhet.

7.4.2 Behatolás a vena femoralison keresztül és a hüvely bevezetése

Lépés	Eljárás
1	A hagyományos perkután punkciós módszerekkel hatoljon be a vena femoralis communisba.
2	Hagyományos perkután módszerekkel, vénán keresztsüli, transzszeptális technikával jusson be a bal pitvarba, és vezesse oda a vezetődrötöt. Szükség szerint tágítsa az eret. VIGYÁZAT: A helytelen punkció a szív szerkezeti elemeinek károsodását okozhatja, ami műtéti helyreállítást vagy egyéb beavatkozást tehet szükséges.
3	Vezesse be a bevezetővel ellátott vezetőhüvelyt a vezetődröt mentén addig, amíg a vezetőhüvely csúcsa biztonságosan át nem jut a szeptumon; ehhez szükség szerint használja a hajlítómechanizmust. VIGYÁZAT: A túlzott mértékű mozgatás a korábban beültetett eszközök elmozdulását vagy károsodását, illetve a szív szerkezeti elemeinek károsodását okozhatja, ami műtéti helyreállítást vagy egyéb beavatkozást tehet szükséges.
4	Távolítsa el a bevezetőt és a vezetődrötöt. Ne aspirálja vagy öblítse a vezetőhüvelyt, amíg be nem vezeti az implantátumrendszeret. VIGYÁZAT: Az aspirálás vagy a folyamatos fiziológiai sóoldatos öblítés csatlakoztatása a vezetőhüvelyhez az implantátumrendszer behelyezése előtt légembóliát eredményezhet.

7.4.3 Az implantátum bejuttatása

Lépés	Eljárás
1	Vezesse be a betöltővel ellátott implantátumrendszer a vezetőhüvelybe.
2	Tolja előre az implantátumrendszert, amíg az implantátum ki nem lép a betöltőből. Húzza vissza és fejtse le a betöltőt.
3	Aspirálja és heparinizált fiziológiai sóoldattal öblítse át a vezetőhüvelyt. Az előírt fecskendő segítségével aspiráljon legalább 45 cm ³ mennyiséget. VIGYÁZAT: Ha nem végezi el teljesen a vezetőhüvely aspirálását, az légembóliát eredményezhet.
4	Szükség esetén csatlakoztassa a folyamatos fiziológiai sóoldatos infúziót a beültetőkatéterhez. VIGYÁZAT: Ha aspirálás előtt csatlakoztatja a folyamatos fiziológiai sóoldatos infúziót az implantátumrendszerhez, az légembóliát eredményezhet.
5	Tolja előre az implantátumrendszert, amíg az implantátum ki nem lép a vezetőhüvely disztális végén.
6	Húzza vissza a mozgatógombot, hogy zárt helyzetbe hozza az implantátumot. Húzza vissza a csúszkákat.
7	Szükség szerint állítsa be a vezetőhüvelyt, és rögzítse a stabilizálóhoz.
8	Ha a kezelőorvos úgy dönt, hogy az eljárás során a pitvari nyomás folyamatos kiértékelése érdekében monitorozzák a nyomást, kérjük, kövessék a nyomásmonitorozó készülék gyártójának utasításait. Csatlakoztasson egy folyadékkal töltött nyomásmonitorozó készüléket az irányítható katéterhez. Aspirálja, majd kalibrálja a beteg szívének magasságában a mérés előtt. Megjegyzés: A nyomásmonitorozást az echóval összefüggésben kell használni. A nyomást össze kell venni az echóval és a Doppler-eredményekkel. A pitvari nyomás értékelésekor ellenőrizze, hogy a beültetőkatéter disztális csúcsa teljesen kint van-e az irányítható katéterből.
9	Szükség szerint tolja előre az implantátumrendszert. Mozgassa az irányítható katétert és a vezetőhüvelyt (meghajlítás–kiegyenesítés, forgatás az ellentétes irányokba, előretolás–visszahúzás) szükség szerint, amíg az implantátum a célerület koaptációs zónájának közepére, a megfelelő pályára nem kerül. VIGYÁZAT: A túlzott mértékű mozgatás a korábban beültetett eszközök elmozdulását vagy károsodását, illetve a szív szerkezeti elemeinek károsodását okozhatja, ami műtéti helyreállítást vagy egyéb beavatkozást tehet szükségessé. Megjegyzés: Az irányítható katéteren lévő sugárfogó jelzősáv a hajlítható rész végét jelöli, és fluoroszkópiával láthatóvá tehető.
10	Tolja előre a mozgatógombot, hogy az implantátum vitorlabefogásra kész pozícióba kerüljön.
11	A lapátok beigazításához szükség szerint forgassa el a beültetőkatétert.
12	Tolja át az implantátumot a billentyűn, amíg a lapátok a vitorlák szabad szélei alá nem kerülnek.

Lépés	Eljárás
13	Ellenőrizze az implantátum helyzetét és irányát, és szükség szerint igazítson egy kicsit a pozícióján. VIGYÁZAT: Az implantátum vitorlák alatti túlzott mértékű mozgatása miatt az implantátum beakadhat az ínhúrokba; az ínhúrokba történő beakadás szívkarosodást okozhat, súlyosbíthatja a regurgitációt, nehézkessé vagy lehetetlenné teheti az implantátum eltávolítását, és ez további beavatkozást tehet szükségessé.
14	Képalkotással történő irányítás mellett húzza vissza az implantátumot, amíg a lapátok és a csatok közé nem kerülnek a vitorlák.
15	Tolja előre a csúszká(ka)t, hogy vitorla rögzüljön/vitorlák rögzüljenek a lapátok és a csatok között. Ez elvégezhető minden két vitorlánál egyszerre (a csúszkaszeg bent van, így minden csat mozog), vagy az egyes vitorlánál külön-külön (a csúszkaszeg ki van véve, így külön mozognak a csatok).
16	Képalkotással ellenőrizze, hogy a vitorlák megfelelően be lettek-e fogva. Ha a vitorlák nem rögzülnek a csatok és a lapátok között, húzza vissza a csúszkákat, hogy elengedje a vitorlakat, és újra megpróbálhassa a műveletet.
17	Amikor a vitorlák rögzültek a lapátok és a csatok között, zárja az implantátumot.
18	Kissé tolja előre a beültetőkatétert, hogy csökkentse a vitorlák feszülését.
19	Mérje fel a regurgitációt, és szükség szerint pozicionálja újra az implantátumot. Miután ellenőrizte az implantátum pozícióját, gondoskodjon az implantátum zárásról. Ha a kamrán belüli újrapozicionálásra van szükség, húzza vissza a csúszkákat, és tolja előre a mozgatógombot az implantátum vitorlabefogásra kész pozícióba állításához. Szükség szerint igazítsa be a csatok és az implantátum orientációját. Ha a pitvaron belüli újrapozicionálásra van szükség, húzza vissza a csúszkákat, és tolja előre a mozgatógombot az implantátum megnyújtásához, és húzza vissza az implantátumot a pitvara. VIGYÁZAT: Ha nem hozza az implantátumot megnyújtott állapotba, amikor visszahúzza a bal pitvarba az áthelyezéshez, károsodhatnak a vitorlák, illetve az implantátum beakadhat az ínhúrokba. VIGYÁZAT: Ha az újrapozicionálás előtt nem engedi ki a vitorlakat a csatok és lapátok közül, az a vitorlák károsodását eredményezheti.

Lépés	Eljárás	Lépés	Eljárás
20	<p>Az implantátum katéterről történő leválasztása:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Ellenőrizze, hogy a beültetőkatéter disztalis csúcsa teljesen kint van-e az irányítható katéterből. b) Vágja el a külső öltést mindegyik csúszka proximális végénél. Az öltések kioldásához nyissa ki minden két csúszka zárócsapját. Húzza ki a csúszkaszeget az öltések teljes eltávolításához. c) Az öltések eltávolítása után zárja minden két csúszka zárócsapját. d) Távolítsa el a kioldószeget. A kioldógombot forgassa az óramutató járásával ellenétes irányba, és húzza vissza, amíg az implantátum ki nem szabadul; képalkotó módszerrel ellenőrizze ezt. <p>Megjegyzés: Az implantátum kioldása előtt szükség esetén még lehetséges az implantátumrendszer visszahúzása a vezetőhüvelybe eltávolítás céljából.</p> <p>Visszahúzás:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Húzza vissza a csúszkákat. b) Nyújtsa meg az implantátumot. Ezután húzza vissza az implantátumot a pitvarba. Hozza az implantátumot zárt helyzetbe. c) Egyenesítse ki az irányítható katétert, és húzza vissza az implantátumrendszerét, amíg az implantátum egy vonalba nem kerül a vezetőhüvely csúcsával. d) Tolja előre a csúszkákat. e) Állítsa az implantátumot megnyújtott helyzetbe. f) Húzza vissza a csúszkákat, hogy a csatok minden két oldalon kb. 45°-os szögen szétnyíljönak. g) A vezetőhüvellyel keresztül húzza vissza a teljes implantátumrendszeret. <p>VIGYÁZAT: Ha nem az előírt helyen vágja el az öltést, akkor előfordulhat, hogy nem lehet leválasztani az implantátumot, illetve rostszálak juthatnak be, ami mikroembolizációhoz vezethet.</p> <p>VIGYÁZAT: Ha nem követi az előírt leválasztási lépéseket, akkor lehet, hogy nehézkessé vagy lehetetlenné válik az implantátum leválasztása, ami további beavatkozást tehet szükségesé.</p>		<p>VIGYÁZAT: Ha azelőtt választja le az implantátumot, mielőtt még ellenőrizte volna, hogy a vitorlák biztonságosan be vannak-e fogva a lapátok és a csatok közé, az az implantátum elvándorlását vagy elmozdulását eredményezi, így az eszköz egyetlen vitorlához fog rögzülni (single leaflet device attachment – SLDA), vagy más lehetséges nemkívánatos események következhetnek be, ami további beavatkozást tehet szükségesé.</p> <p>FIGYELMEZTETÉS: Az eszközök (beleértve az implantátumrendszer és a vezetőhüvelyt) eltávolítás utáni újrafelhasználása idegen anyag okozta emboliát vagy fertőzést okozhat. Az eszköz meghibásodhat, ha megpróbálják újrafelhasználni.</p> <p>Megjegyzés: Ha a kezelőorvos döntése szerint egy másik implantátumot is be kell helyezni, óvatosan kell eljárni, hogy elkerüljék a korábban behelyezett implantátum elmozdítását. Ha kis keresztmetszetű konfigurációjában lévő implantátummal halad át a billentyűn, azzal csökkenheti a korábban behelyezett implantátumokkal való érintkezést.</p> <p>VIGYÁZAT: A túlzott mértékű mozgatás a korábban beültetett eszközök elmozdulását vagy károsodását, illetve a szív szerkezeti elemeinek károsodását okozhatja, ami műtéti helyreállítást vagy egyéb beavatkozást tehet szükségesé.</p>

7.4.4 Az eszköz eltávolítása és sebzárás

Lépés	Eljárás
1	<p>Húzza vissza teljesen a beültetőkatétert az irányítható katéterbe. Fokozatosan egyenesítse ki és távolítsa el az implantátumrendszerét. Fokozatosan egyenesítse ki és távolítsa el a vezetőhüvelyt.</p> <p>VIGYÁZAT: Ha nem egyenesíti ki az eszközöket az eltávolítás előtt, az érsérülést eredményezhet.</p>
2	A behatolási helyen végezzen standard percután sebzárást.

8.0 Biztonság mágneses rezonanciás (MR) vizsgálatok esetén

Nem klinikai tesztelés során kimutatták, hogy a PASCAL implantátum feltételekkel MR-kompatibilis. A jelen eszközzel elő beteg biztonságosan vizsgálható egy olyan MR-rendszerben, amely megfelel a következő feltételeknek:

- Állandó mágneses térerősség, melynek mágneses fluxussűrűsége 1,5 T és 3,0 T
- A maximális térbeli mezőgradiens 3000 gauss/cm (30 T/m-es)
- Az MR-rendszer által jelzett, teljes testre átlagolt fajlagos abszorpciós ráta (SAR) maximuma 4 W/kg lehet (első szintű kontrollált üzemmódban).

A fent meghatározott vizsgálati feltételek mellett az implantátum várhatóan legfeljebb 4 °C hőmérséklet-emelkedést okoz 15 percnyi folyamatos vizsgálatot követően.

Nem klinikai tesztelés során az eszköz által okozott képi műtermék legfeljebb 10 mm-rel terjedhet túl az implantátumon a lehető legrosszabb többszörös implantátumkonfiguráció esetében, ha a képalkotásra 3,0 T mágneses fluxussűrűségű MRI-rendszerben kerül sor, a lehető legrosszabb gradiens echo impulzuszekvenciával.

9.0 Eltávolított implantátumok és eszközök ártalmatlanítása

Az Edwards Lifesciences vállalat szeretné visszakapni az eltávolított klinikai implantátumokat elemzés céljára. A kiértékelés végén kap majd tőlünk egy írásos összegző beszámolót az eredményekről. Kérjük, vegye fel a kapcsolatot az Edwards vállalattal az eltávolított implantátumok visszaküldése kapcsán.

Ha úgy dönt, hogy visszaküldi az eszközöket, kérjük, kövesse az alábbi utasításokat:

- Fel nem nyitott csomag, ép steril védőzárral:**

Ha a zacskókat nem nyitották ki, az eredeti csomagolásában küldje vissza az eszközt.

- Felnyitott csomag, de be nem ültetett eszköz:**

Ha a zacskót felnyitották, az eszköz már nem steril. Kérjük, küldje vissza az eszközt az eredeti csomagolásában.

- Explantált implantátum:**

Az explantált implantátumot megfelelő szövettani fixálóoldatba (pl. 10%-os formalinba vagy 2%-os glutáraldehid-oldatba) helyezve vissza kell juttatni az Edwards vállalat részére.

9.1 Ártalmatlanítás

A használt eszközöket ugyanúgy lehet kezelní és ártalmatlanítani, mint a kórházi hulladékot és a biológialegyeket, amely a mitrális billentyűnél alkalmazott PASCAL transzkatétes billentyúplasztikai rendszert elemezte.

Egy többközpontú, nemzetközi, prospektív, egykaros vizsgálatot (CLASP) végeztek a PASCAL rendszer biztonságosságának, hatékonyságának és klinikai kimeneteleinek felmérésére. A vizsgálatba bevont összes beteg a beültetést követően 30 nap, 6 hónap és 1 év elteltével, ezután pedig 5 évig évente klinikai utánkövetési állapotfelmérésben vesz részt.

A CLASP vizsgálat elsődleges biztonságossági végpontja a súlyos nemkívánatos események (major adverse events – MAE) összessége volt a 30. napon. A MAE-k közé tartoznak a következők: kardiovaskuláris mortalitás, szélütés, szívinfarktus, vesepoltó kezelés új felmerülő igénye, súlyos vérzés, valamint ismételt beavatkozás vizsgálati eszközzel kapcsolatos szövődmények miatt.

A vizsgálat elsődleges hatékonysági végpontjai közé tartoztak az eszköz sikeressége, a beavatkozás sikeressége és a klinikai sikeres kimenetelek 30 nap, 6 hónap és 1 év elteltével, valamint az éves utánkövetési időpontokban.

Az eszköz sikerességének definíciója: az eszköz rendeltetés szerinti szétnyitása és a behelyezőrendszer sikeres, rendeltetésszerű eltávolítása, mielőtt a beteg távozna a szívkáterező laboratóriumról. Az eszközök sikerességét eszközönként elemezték.

A beavatkozás sikerességének definíciója: a mitrális regurgitáció (MR) foka a hazabocsátáskor $\leq 2+$ (központi echolabor kiértékelése alapján) anélkül, hogy szükség lenne műtéti vagy perkután beavatkozásra a kórházból történő hazabocsátás előtt. A beavatkozás sikerességét betegenként elemezték.

A klinikai sikeresség definíciója: sikeres beavatkozás MR $\leq 2+$ csökkenési értékkal, MAE előfordulása nélkül a 30. napig (betegenként elemezve).

Egy független központi labor értékelte ki az összes echokardiográfiás adatot. Egy független klinikai esemény-bizottság (clinical events committee – CEC) bírálta el a biztonságossági eseményeket, és egy adatbiztonság-ellenőrző testület (data safety monitoring board – DSMB) ettől függetlenül áttekintette az összegyűjtött biztonságossági adatokat, és kiértékelte a nemkívánatos események trendjeit, valamint a vizsgálat lefolytatására és az eszközzel kapcsolatos kockázatfelmérésre kifejtett hatásukat.

10.1 A CLASP -vizsgálat eredményei

A kezelt betegek átlagéletkora 75,4 év volt, és 55,0%-uk volt férfi. Az összes betegnek NYHA II-es, III-as vagy IV-es besorolású szívelégtelensége volt. Az átlagos Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II és STS mortalitási mutató sorrendben 14,4%, 5,8% és 4,7% volt. Kiindulási helyzet: 50,9% közepes-súlyos MR, 48,1% súlyos MR.

10.1.1 Hatékonyság

A hatékonysági végpont magába foglalta a következő három tényezőt: eszköz sikeressege, beavatkozás sikeressege és klinikai sikeressege. Az eszköz sikeressege a kipróbtalt eszközök 92,0%-ánál megvalósult. A beavatkozás sikeressege a betegek 93,5%-ánál megvalósult. A klinikai sikeressege a betegek 86,0%-ánál megvalósult.

10.1.2 Biztonság

A 30. napon az összesített MAE-arány 8,0% volt. Kilenc betegnél jelentkezett 11 MAE a 30 napos utánkövetésig. Alább látható az első 30 napban a CEC által MAE-nek nyilvánított események száma.

Súlyos nemkívánatos esemény (MAE)	Összegzöstatszika
Kardiovaskuláris mortalitás	0,9% (1/112)
Szélütés	0,9% (1/112)
Szívinfarktus	0,0% (0/112)
Vesepoltó kezelés új felmerülő igénye	0,0% (0/112)
Súlyos vérzés	7,1% (8/112)
Ismételt beavatkozás a vizsgálati eszközzel kapcsolatos szövődmények miatt	0,9% (1/112)
Összesített MAE-arány	8,0% (9/112)

Megjegyzés: Kategorikus mérési eredmények – % (szám/összes szám)

A teljes populációban az MR-stádium csökkenése (azaz MR $\leq 2+$) a populáció 95,3%-ánál volt megfigyelhető a hazabocsátáskor, 96,1%-ánál 30 nap után, 98,8%-ánál 6 hónap után, illetve 100%-ánál 1 év elteltével.

10.1.3 A vizsgálat megállapításai

A CLASP vizsgálat során gyűjtött adatok alátámasztják a PASCAL rendszer mitrális regurgitációval elő betegeknél történő alkalmazásának biztonságosságát és hatékonyságát. Az egyéves vagy annál hosszabb időtartamú utánkövetéssel rendelkező betegek száma korlátozott. Hosszú távú utánkövetéses adatok gyűjtése a forgalomba hozatal utáni utánkövetéses klinikai vizsgálat keretében történik.

Przecewnikowy system do naprawy zastawki Edwards PASCAL

Instrukcja użycia

W skład przecewnikowego systemu do naprawy zastawki Edwards PASCAL (określano dalej jako „system PASCAL”) wchodzą:

Urządzenie	Model	Numer katalogowy
System implantu	10000IS	10000ISCE
Koszulka prowadząca	10000GS	10000GSCE
Stabilizator	10000ST	10000STCE
Stół	10000T	10000TCE

• System implantu

System implantu składa się z cewnika sterowalnego (warstwa zewnętrzna), cewnika implantu (warstwa wewnętrzna) oraz implantu PASCAL. System implantu służy do przeskórnego wprowadzania implantu PASCAL do zastawki mitralnej z dostępu przeżylnego przezprzegrodowego poprzez żyle udową.

• Implant PASCAL (Rysunki 1–3)

Implant PASCAL (dalej określany jako „implant”), osadzany i przymocowywany do płatków zastawki, służy jako wypełniacz otworu niedomykalności. Głównymi elementami implantu są: balon separujący, łożapki i zatraski wykonane z nitinolu powlekanej politereftalanem etylenu. W skład implantu wchodzą również: nakrętka i śruba tytanowa, tuleja z PEEK oraz uszczelka silikonowa.

Łopatki implantu mogą znajdować się w czterech głównych pozycjach: wyciągniętej, zamkniętej, pozycji gotowości do uchwycenia płatka oraz pozycji z uchwyconym płatkiem.

Implant jest dostarczany w jednym rozmiarze przeznaczonym dla pacjentów, którzy kwalifikują się do leczenia zgodnie z niniejszą instrukcją użycia.

• Cewnik sterowalny (Rysunek 4)

Cewnik sterowalny jest wyposażony w obrotowe pokrętło sterujące, przy użyciu którego uruchamia się mechanizm zginania cewnika umożliwiający nawigację i umieszczenie implantu w położeniu docelowym. Radiocieniujący znacznik na dystalnym odcinku cewnika wskazuje koniec gętkiego odcinka cewnika.

• Cewnik implantu (Rysunek 4)

Dostarczany implant jest przymocowany do cewnika implantu przy użyciu szwów i gwintowanego trzonu. Cewnik implantu służy do sterowania procedurą osadzania implantu. Głównymi elementami sterowania są suwaki, gwintowane pokrętło uruchamiające oraz pokrętło zwalniające. Suwaki służą do sterowania zatraskami implantu (przesuwanie suwaków do tyłu powoduje podnoszenie zatrasków, a przesuwanie do przodu powoduje ich opuszczanie). Gwintowane pokrętło uruchamiające służy do sterowania łożapkami implantu (przesuwanie pokrętła do tyłu powoduje zamknięcie łożapek, a przesuwanie do przodu powoduje ich otwieranie). Pokrętło zwalniające służy do zwalniania implantu z cewnika implantu. Cewnik implantu jest dostarczany w postaci zestawu umieszczonego w cewniku sterowalnym.

Edwards, Edwards Lifesciences, logo w kształcie stylizowanej litery E, CLASP oraz PASCAL są znakami towarowymi firmy Edwards Lifesciences Corporation. Wszystkie pozostałe znaki towarowe są własnością odpowiednich właścicieli.

• Koszulka prowadząca (Rysunek 5)

Zestaw koszulki prowadzącej składa się ze sterowalnej koszulki prowadzącej oraz introduktora. Koszulka prowadząca zapewnia dostęp do lewego przedsięwietka. Koszulka jest pokryta powłoką hydrofilową i jest wyposażona w obrotowe pokrętło sterujące, przy użyciu którego uruchamia się mechanizm zginający umożliwiający umieszczenie koszulki prowadzącej w położeniu docelowym. Introductor jest zgodny z prowadnikiem o średnicy 0,89 mm (0,035 cala).

• Stabilizator (Rysunek 6)

Stabilizator służy do chwytania końcówki koszulki prowadzącej lub cewnika sterowalnego w celu podtrzymywania cewnika i utrzymania go w stałym położeniu. Mechanizm wypychający umożliwia blokowanie/odblokowywanie cewnika w celu ewentualnego repozycjonowania. Korzystanie ze stabilizatora jest opcjonalne.

• Stół (Rysunek 7)

Stół jest stosowany poza polem jałowym jako stabilna platforma na system implantu, koszulkę prowadzącą i stabilizator. Wysokość stołu można regulować. Korzystanie ze stołu jest opcjonalne.

• Urządzenie ładowające (Rysunek 8)

Odrywane urządzenie ładowające służy do przeprowadzania implantu i cewników prowadzących przez uszczelki koszulki prowadzącej. Dla wygody użytkownika urządzenie ładowające jest dołączone do opakowania systemu implantu i/lub koszulki prowadzącej.

1.0 Wskazania

Przecewnikowy system do naprawy zastawki Edwards PASCAL jest wskazany do stosowania w przeskórnej rekonstrukcji niedomykającej się zastawki mitralnej poprzez zbliżenie tkanek.

2.0 Przeciwwskazania

System PASCAL jest przeciwwskazany u pacjentów, u których:

- przeciwwskazane jest wykonywanie echokardiografii przezprzegrodowej (TEE) lub przesiewowe badanie TEE się nie powiodło;
- występują oznaki guza wewnętrzsercowego, zakrzepu lub wegetacji bakteryjnej w badaniu echokardiograficznym;
- przeciwwskazane jest cewnikowanie przezprzegrodowe;
- założony jest filtr do żyły głównej dolnej (IVC) w przypadku zakrzepicy/niedrożności, który może przeszkadzać we wprowadzeniu cewnika wprowadzającego, lub występuje zakrzepica żył głębokich po stronie dostępu;
- stwierdzono nadwrażliwość na nitinol (nikiel lub tytan) lub występują niedające się opanować medycznie przeciwwskazania do stosowania leków używanych podczas zabiegu;
- występuje skaza krwotoczna lub zaburzenia krzepnięcia w wywiadzie lub pacjent odmawia transfuzji krwi.

3.0 Ostrzeżenia

3.1 Czynniki anatomiczne

W celu otrzymania optymalnych rezultatów należy wziąć pod uwagę wymienione poniżej cechy anatomiczne pacjentów. Bezpieczeństwo i skuteczność systemu PASCAL w innych warunkach nie zostały określone. Użycie w innych warunkach może utrudnić umieszczenie implantu lub wprowadzenie płatka zastawki mitralnej.

- Oznaki umiarkowanego lub ciężkiego zwapienia w miejscu uchwytu

- Oznaki ciężkiego zwapienia w pierścieniu lub aparacie podzastawkowym
- Obecność znacznego rozstępu lub perforacji w miejscu uchwytu
- Szerokość wypadającego płatka > 15 mm i/lub przerwa w koaptacji płatków > 10 mm
- Długość odcinka mobilności płatka < 8 mm
- Wysokość naklucia przezprzegrodowego < 3,5 cm
- Średnica lewego przedsionka ≤ 35 mm
- Obecność co najmniej dwóch istotnych strumieni niedomykalności
- Obecność jednego istotnego strumienia niedomykalności w obszarze spoidłowym
- Pole powierzchni zastawki mitralnej (MVA) < 4,0 cm²
- Wymiar końcoworozkurczowy lewej komory > 8,0 cm

3.2 Obchodzenie się z wyrobem

- Wyroby zostały zaprojektowane, są przeznaczone i rozprowadzane wyłącznie do jednorazowego użytku. Brak danych potwierdzających zachowanie jałowości, niepirogenności i funkcjonalności wyrobów po przygotowaniu do ponownego wykorzystania.
- W celu zapobieżenia zakażeniom podczas obchodzenia się z wyrobami, należy stosować standardową technikę jałową.
- Nie należy narażać żadnych wyrobów na styczność z jakimkolwiek roztworami, substancjami chemicznymi itp., z wyjątkiem jałowego roztworu soli fizjologicznej i/lub heparynizowanego roztworu soli fizjologicznej. Nieprzestrzeganie tego zalecenia może skutkować niemożliwym do wykrycia gołym okiem i niedającym się naprawić uszkodzeniem wyrobu.
- Wyroby nie mogą być używane w obecności palnych albo łatwopalnych gazów, środków znieczulających ani środków czyszczących/dezynfekujących.
- Nie należy używać wyrobów po upływie daty przydatności do użycia.
- Nie używać wyrobów, jeśli uszkodzone zostały plomby opakowań lub opakowania (w przypadku wyrobów jałowych).
- Nie używać wyrobów, które zostały upuszczone, uszkodzone lub z którymi obchodzono się w niewłaściwy sposób.
- Podczas przygotowywania urządzenia oraz przez cały czas trwania zabiegu należy stosować standardowe techniki płukania i odpowietrzania, aby zapobiec powstaniu zatoru powietrznego.

3.3 Ostrzeżenia kliniczne

- Podobnie jak w przypadku wszystkich wszczepianych wyrobów medycznych, istnieje ryzyko wystąpienia niepożądanej reakcji immunologicznej.
- Użycie tego systemu może wiązać się z wystąpieniem poważnych zdarzeń niepożądanych, niekiedy prowadzących do interwencji chirurgicznej i/lub zgonu („Możliwe zdarzenia niepożądane”). Przed użyciem systemu należy każdemu przyszłemu pacjentowi dokładnie wyjaśnić wszystkie korzyści i zagrożenia związane z zabiegiem.
- Zaleca się poddanie pacjenta uważnej i ciągłej kontroli medycznej w celu rozpoznania ewentualnych powikłań związanych z założeniem implantu oraz wdrożenia odpowiedniego postępowania leczniczego.
- Lekarz powinien ustalić schemat terapii przeciwkrzepliwej zgodnie z wytycznymi obowiązującymi w danej placówce.

4.0 Środki ostrożności

4.1 Środki ostrożności przed użyciem

- Multidyscyplinarny zespół lekarzy kardiologów specjalizujący się w leczeniu niedomykalności zastawki mitralnej powinien dokonać doboru pacjentów pod kątem oceny ryzyka i kwalifikacji anatomicznej.

4.2 Środki ostrożności po użyciu

- Nie ustalono długoterminowej trwałości implantu. W celu oceny funkcjonowania implantu zaleca się prowadzenie regularnej obserwacji lekarskiej.
- Po operacji naprawy zastawki z użyciem systemu PASCAL konieczne może być zastosowanie krótkotrwałej terapii przeciwzakrzepowej. Leki przeciwzakrzepowe i inne leki należy przepisywać zgodnie z wytycznymi obowiązującymi w danej placówce.

5.0 Możliwe zdarzenia niepożądane

Powikłania związane ze standardową procedurą cewnikowania serca, użyciem środków znieczulających oraz użyciem systemu PASCAL mogą prowadzić do następujących skutków: konwersja do otwartej operacji, ponowna pilna lub niepielna operacja, eksplantacja, trwała niepełnosprawność lub zgon. Lekarzy zachęcamy do zgłoszania podejrzewanych zdarzeń związanych z wyrobem firmie Edwards lub władzom wyznaczonym w szpitalu.

Za możliwe powikłania zabiegu implantacji systemu PASCAL uznano następujące przewidywalne zdarzenia niepożądane:

- Nieprawidłowe wyniki analiz laboratoryjnych
- Reakcja alergiczna na środek znieczulający, środek kontrastowy, heparynę, nitinol
- Niedokrwistość lub obniżony poziom Hgb (może wymagać transfuzji krwi)
- Tętniak lub tętniak rzekomy
- Dusznica lub ból w klatce piersiowej
- Wstrząs anafilaktyczny
- Arytmie – przedsionkowe (tj. AF, SVT)
- Arytmie – komorowe (tj. VT, VF)
- Przetoka tętniczo-żylna
- Wymagający interwencji uraz przegrody międzyprzedsięwczeską
- Krwawienie
- Nagłe zatrzymanie krążenia
- Niewydolność serca
- Uraz serca, w tym perforacja
- Tamponada serca/wysięk osierdziowy
- Wstrząs kardiogenny
- Uwięźnięcie implantu w strunach ścięgnistych lub zerwanie strun ścięgnistych wymagające interwencji
- Koagulopatie, zaburzenia krzepnięcia, skaza krvotoczna
- Uszkodzenie układu przewodzącego mogące wymagać implantacji na stałe stymulatora serca
- Zakrzepica żył głębokich (ZŻG)
- Zniszczenie zastawki natywnej (np. naddarcie, retrakcja, zgrubienie płatka)
- Przemieszczenie wcześniej osadzonego implantu
- Dusznica
- Obrzęk
- Zaburzenia równowagi elektrolitowej

- Zatory/tworzenie się zatorów powietrznych, zatorów z cząstek stałych, materiałów zwapnieniowych lub zakrzepów
- Zapalenie wsierdzia
- Podrażnienie przełyku
- Perforacja lub zwężenie przełyku
- Brak tolerancji wysiłku fizycznego lub osłabienie
- Gorączka
- Brak możliwości odzyskania elementów systemu PASCAL
- Krwawienie lub zawał w przewodzie pokarmowym
- Niewydolność serca
- Krwiak
- Upośledzenie hemodynamiki
- Hemoliza
- Krwotok wymagający transfuzji lub interwencji
- Nadciśnienie
- Niedociśnienie
- Zniszczenie implantu (zużycie, rozerwanie, złamanie lub inne)
- Zatorowość spowodowana implantem
- Złe umiejscowienie implantu lub brak możliwości jego wprowadzenia do miejsca docelowego
- Przesunięcie się implantu
- Zakrzep w obrębie implantu
- Zakażenie
- Stan zapalny
- Obturacja drogi odpływu lewej komory (LVOT)
- Niedokrwienie krezki
- Niewydolność wielonarządowa
- Zawał mięśnia sercowego
- Nudności i/lub wymioty
- Uszkodzenie nerwów
- Objawy neurologiczne, w tym dyskinezje, bez rozpoznania przemijającego ataku niedokrwieniowego (TIA) lub udaru mózgu
- Nieneurologiczne zdarzenia zakrzepowo-zatorowe
- Ból
- Uszkodzenie mięśnia brodawkowatego
- Porażenie
- Zatorowość spowodowana elementem (elementami) systemu PASCAL
- Niedokrwienie obwodowe
- Wysięk opłucnowy
- Obrzęk płuc
- Zator tętnicy płucnej
- Reakcja na leki przeciwpłytkowe lub przeciwwzakrzepowe
- Niewydolność nerek
- Zaburzenie czynności nerek
- Upośledzenie czynności oddechowej, niewydolność układu oddechowego, niedodma, zapalenie płuc — może wymagać przedłużonego stosowania wentylacji
- Krwawienie zaotrzewnowe
- Uszkodzenie lub perforacja przegrody
- Posocznica, sepsa
- Poparzenia i uszkodzenia skóry lub zmiany tkankowe spowodowane narażeniem na promieniowanie jonizujące
- Zamocowanie wyrobu do jednego płatka (SLDA)
- Udar mózgu
- Omdlenie
- Przemijający napad niedokrwieniowy (TIA)
- Zakażenie i/lub krwawienie z układu moczowego
- Uszkodzenie zastawki
- Zwężenie zastawki
- Niedomykalność zastawki
- Uszkodzenie lub uraz naczynia, w tym rozwarcie lub niedrożność
- Skurcz naczynia
- Uszkodzenie lub perforacja ściany komory
- Rozchodenie się brzegów rany, opóźnione lub niecałkowite gojenie
- Pogorszenie niewydolności serca
- Pogorszenie niedomykalności zastawki / niewydolności zastawki

6.0 Sposób dostarczania

6.1 Pakowanie

Koszulka prowadząca, system implantu oraz stabilizator są pakowane oddzielnie i wyjaławiane tlenkiem etylenu. Stół jest pakowany i dostarczany w stanie niejałowym.

6.2 Przechowywanie

System PASCAL należy przechowywać w chłodnym i suchym miejscu.

7.0 Wskazówki dotyczące użycia

7.1 Szkolenie lekarzy

Lekarz dokonujący implantacji powinien mieć doświadczenie w wykonywaniu zabiegów techniką przezczepnikową i przejść szkolenie dotyczące systemu PASCAL i zabiegu jego wszczepiania. Ostateczna decyzja o implantacji wyrobu PASCAL powinna zostać podjęta przez lekarzy specjalizujących się w leczeniu niedomykalności zastawki mitralnej w wyspecjalizowanych ośrodkach, którzy mogą określić uzasadnione prawdopodobieństwo znacznej poprawy klinicznej, której należy oczekiwać w oparciu o stan zaawansowania choroby i choroby współistniejące.

7.2 Wyposażenie i materiały

- Standardowe wyposażenie pracowni do cewnikowania serca
- System do fluoroskopii
- Dostęp do echokardiografii przezprzełykowej (TEE) (2D i 3D)
- Cewnik pigtail do wstrzykiwania środka kontrastowego (ze zgodną koszulką)
- Zestaw do nakluwania żyły
- Igła przeprzegrodowa, koszulka i prowadnik
- Prowadnik 0,89 mm (0,035 cala) o zmiennej długości
- Miski
- Strzykawki 50–60 cm³ ze złączem typu Luer
- Heparynizowany roztwór soli fizjologicznej
- Kleszczyki chirurgiczne
- Ręczniki chirurgiczne (np. o rozmiarze 43 x 69 cm)
- Opcjonalnie: rozszerzacz o zwiększających się rozmiarach
- Opcjonalnie: ciągła kroplówka z roztworem soli fizjologicznej (stojak na kroplówce z kółkami, dren kroplówkowy z pokrętłami okluczającymi,

jednolitrowe worki z heparynizowanym jałowym roztworem soli fizjologicznej)

- Opcjonalnie: urządzenie do monitorowania ciśnienia

7.3 Przygotowanie wyrobu

7.3.1 Stół

Etap	Procedura
1	Wyjąć stół (stoły) z opakowania i sprawdzić go pod kątem ewentualnych uszkodzeń.
2	Złożyć stół (stoły) w sposób przedstawiony na Rysunku 7.

7.3.2 Stabilizator

Etap	Procedura
1	Wyjąć stabilizator z opakowania i sprawdzić go pod kątem ewentualnych uszkodzeń.
2	Złożyć stabilizator w sposób przedstawiony na Rysunku 6.

7.3.3 Koszulka prowadząca

Etap	Procedura
1	Wyjąć koszulkę prowadzącą, urządzenie ładujące i introduktor z opakowania i sprawdzić je pod kątem poważnych uszkodzeń.
2	Utrzymując dystalną końcówkę koszulki prowadzącej w pozycji podniesionej, przepłukać i odpowietrzyć koszulkę prowadzącą przy użyciu heparynizowanego roztworu soli fizjologicznej.
3	Utrzymując dystalną końcówkę w pozycji podniesionej, wprowadzić introduktor do koszulki prowadzącej. Przed użyciem przepłukać introduktor i przetrzeźwić koszulkę prowadzącą heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej.

7.3.4 System implantu

Etap	Procedura
1	Wyjąć system implantu i urządzenie ładujące z opakowania i sprawdzić je pod kątem poważnych uszkodzeń. Sprawdzić, czy oba zawory odcinające suwaki znajdują się w położeniu otwartym. OSTRZEŻENIE: Jeśli zawory odcinające suwaki nie znajdują się w położeniu otwartym, użycie wyrobu może prowadzić do zakażenia.
2	Przesunąć pokrętło uruchamiające do przodu (obracając pokrętło uruchamiające w kierunku przeciwnym do kierunku ruchu wskazówek zegara lub naciskając przycisk uruchamiania w celu popchnięcia pokrętła uruchamiającego do przodu) tak, aby znalazło się w jednej linii z narzędziem do pozycjonowania zatrasków.
3	Wyjąć sworzeń suwaka i zlikwidować luz na szwy. Zablokować zawory odcinające suwaki i zabezpieczyć sworzeń suwaków. Zdjąć narzędzie do pozycjonowania zatrasku.
4	Całkowicie przesunąć suwaki do tyłu i do przodu w celu sprawdzenia poprawności ruchu zatrasku i zamknąć implant (obracając pokrętło uruchamiające w kierunku zgodnym z ruchem wskazówek zegara lub naciskając przycisk uruchamiania w celu przesunięcia pokrętła uruchamiającego do tyłu).
5	Wsunąć cewnik sterowalny. Upewnić się, że suwaki i pokrętło uruchamiające są całkowicie przesunięte do tyłu. Ustawić uchwyt cewnika implantu pionowo, tak aby pokrętło zwalniające było oparte o powierzchnię stołu.

Etap	Procedura
6	Przepłukać cewnik implantu heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej.
7	Po zaobserwowaniu, że roztwór soli fizjologicznej wydostaje się z dystalnego końca cewnika implantu, obniżyć uchwyt cewnika implantu i unieść dystalny koniec cewnika implantu, kontynuując przepłukiwanie heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej.
8	Całkowicie wycofać cewnik sterowalny. Przesunąć suwaki i pokrętło uruchamiające do przodu tak, aby ustawić implant w pozycji wyciągniętej.
9	Zdjąć nakrętkę urządzenia ładującego i nakierować ją na system implantu.
10	Wprowadzić implant przez proksymalny koniec urządzenia ładującego do momentu, aż implant wysunie się przez dystalny koniec urządzenia. Połączyć urządzenie ładujące z nakrętką.
11	Utrzymując urządzenie ładujące i dystalny koniec cewnika w pozycji uniesionej, przepłukać cewnik sterowalny heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej.
12	Kontynuując płukanie cewnika sterowalnego, stopniowo wycofywać cewnik implantu do cewnika sterowalnego i implant do urządzenia ładującego, aż dystalny koniec implantu znajdzie się całkowicie we wnętrzu urządzenia ładującego.

7.4 Procedura wszczepiania

Implant należy wprowadzać pod znieczuleniem ogólnym z monitorowaniem funkcji hemodynamicznych na sali operacyjnej, hybrydowej sali operacyjnej lub w pracowni cewnikowania z możliwością prowadzenia kontroli fluoroskopowej i echokardiograficznej.

Uwaga: Przed procedurą wszczepienia należy zapoznać się z częścią Czynniki anatomiczne (część 3.1), ponieważ użycie w warunkach innych niż podane może utrudnić umieszczenie implantu lub wprowadzenie płatka zastawki mitralnej.

PRZESTROGA: W czasie zabiegu należy podawać heparynę w celu utrzymania wartości ACT na poziomie ≥ 250 s.

PRZESTROGA: Podanie nadmiernej ilości środka kontrastowego może doprowadzić do niewydolności nerek. Przed zabiegiem należy zmierzyć poziom kreatyniny pacjenta. Należy monitorować zużycie środka kontrastowego.

7.4.1 Przygotowanie pacjenta

Etap	Procedura
1	Przed obłożeniem pacjenta jałowymi serwetami, złożyć i umieścić stół (stoły) między nogami pacjenta i odpowiednio wyregulować wysokość stołu (stołów). Jako elementów podróbkowych między stołem (stołami) a nogami pacjenta użyć ręczników. OSTRZEŻENIE: Stół jest dostarczany w postaci niejałowej; wprowadzenie stołu do pola jałowego może prowadzić do zakażenia.

7.4.2 Dostęp przez żyły udowę i wprowadzenie koszulki

Etap	Procedura
1	Przy użyciu konwencjonalnych metod nakuwania przeskórnego uzyskać dostęp do żyły udowej wspólnej.
2	Przy użyciu konwencjonalnych metod przeskórnego uzyskać dostęp do lewego przedsionka poprzez nakucie przeźylne przezprzegrodowe i wprowadzić prowadnik do lewego przedsionka. W razie potrzeby rozszerzyć naczynie. PRZESTROGA: Niewłaściwie wykonane nakucie może skutkować uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji.
3	Wprowadzić koszulkę prowadzącą z introdукtorem po prowadniku tak, aby końcówka koszulki prowadzącej przeszła bezpiecznie przez przegrodę; w razie potrzeby użyć mechanizmu zginającego. PRZESTROGA: Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłóceniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji.
4	Wycofać introdукtor i prowadnik. Nie dokonywać aspiracji ani płukania koszulki prowadzącej do momentu wprowadzenia systemu implantu. PRZESTROGA: Aspiracja lub podłączenie do koszulki prowadzącej ciągłego płukania roztworem soli fizjologicznej przed wprowadzeniem systemu implantu może skutkować powstaniem zatoru powietrznego.

7.4.3 Wprowadzanie implantu

Etap	Procedura
1	Wprowadzić system implantu wraz z urządzeniem ładującym do koszulki prowadzącej.
2	Wsuwać system implantu do momentu, aż implant wysunie się z urządzenia ładującego. Wycofać i oderwać urządzenie ładujące.
3	Dokonać aspiracji i przepłukać koszulkę prowadzącą heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej. Korzystając z odpowiedniej strzykawki, dokonać aspiracji co najmniej 45 cm ³ . PRZESTROGA: Dokonanie niepełnej aspiracji koszulki prowadzącej może skutkować powstaniem zatoru powietrznego.
4	W razie potrzeby podłączyć do cewnika implantu ciągły wlew z roztworem soli fizjologicznej. PRZESTROGA: Podłączenie do systemu implantu ciągłego wlewu z roztworem soli fizjologicznej przed wykonaniem aspiracji może skutkować powstaniem zatoru powietrznego.
5	Wsuwać system implantu do momentu, aż implant wysunie się przez dystalny koniec koszulki prowadzącej.
6	Przesunąć pokrętło uruchamiające do tyłu tak, aby implant znalazł się w położeniu zamkniętym. Przesunąć suwaki do tyłu.
7	Wyregulować koszulkę prowadzącą i w razie potrzeby przymocować ją do stabilizatora.

Etap	Procedura
8	Jeśli według uznania lekarza prowadzącego podczas zabiegu stosowane jest monitorowanie ciśnienia do ciągłej oceny ciśnienia w przedsionku, należy postępować zgodnie z instrukcją obsługi dostarczoną przez producenta systemu monitorowania ciśnienia. Podłączyć napełnione phinem urządzenie do monitorowania ciśnienia do cewnika sterowalnego. Dokonać aspiracji, a następnie wykonać kalibrację na poziomie serca pacjenta przed wykonaniem pomiaru. Uwaga: Monitorowanie ciśnienia powinno być stosowane w połączeniu z echem. Ciśnienie powinno być zgodne z odczytami echa i dopplerowskimi. Podczas oceny ciśnienia w przedsionku upewnić się, że dystalna końcówka cewnika implantu jest w całości wysunięta z cewnika sterowalnego.
9	W razie potrzeby bardziej wsunąć system implantu. Manipulując zależnie od potrzeb cewnikiem sterowalnym i koszulką prowadzącą (zginanie/odginanie, skręcanie w przeciwnych kierunkach, wsuwanie/wycofywanie), ustawić implant pośrodku docelowej strefy koaptacji z odpowiednią trajektorią. PRZESTROGA: Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłóceniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji. Uwaga: Radiocieniujący znacznik na cewniku sterowalnym wskazuje koniec giętkiego odcinka cewnika i można go uwidocznić we fluoroskopii.
10	Przesunąć pokrętło uruchamiające do przodu tak, aby implant znalazł się w położeniu gotowości do uchwycenia płatka.
11	W razie potrzeby przekrącić cewnik implantu tak, aby odpowiednio zorientować łopatki.
12	Wsunąć implant przez zastawkę tak, aby łopatki znalazły się poniżej wolnej krawędzi płatków.
13	Sprawdzić położenie i orientację implantu i w razie potrzeby lekko skrygować jego pozycję. PRZESTROGA: Nadmierna manipulacja implantem pod płatkami zastawki może prowadzić do uwieńczenia implantu w strunach ścięgnistych, co z kolei może skutkować uszkodzeniem serca, pogorszeniem niedomykalności zastawki, a także utrudnieniem lub uniemożliwieniem wyjęcia implantu wymagającym dodatkowej interwencji.
14	Pod kontrolą technik obrazowania wycofać implant tak, aby płatki znalazły się między łopatkami a zatrzaskami.
15	Przesunąć suwak (suwaki) do przodu tak, aby mocno uchwycić płatek (płatki) między zatrzaskami a łopatkami. Powyższą czynność można wykonywać jednocześnie dla obu płatków (sworzeń suwaków włożony, tak aby poruszać oboma zatrzaskami) lub dla każdego z płatków oddzielnie (sworzeń suwaków zwolniony, tak aby oddzielnie poruszać poszczególnymi zatrzaskami).
16	Sprawdzić uchwycone płatki w badaniu obrazowym. Jeśli płatki nie zostały mocno uchwycone między zatrzaskami a łopatkami, należy przesunąć suwaki do tyłu w celu zwolnienia płatków, a następnie ponowić próbę.

Etap	Procedura	Etap	Procedura
17	Po zamocowaniu płatków między zatrzaskami a łożatkami zamknąć implant.		Uwaga: W razie konieczności przed zwolnieniem implantu można wycofać system implantu z powrotem do koszulki prowadzącej w celu usunięcia. Aby wycofać system implantu, należy:
18	Lekko wsunąć cewnik implantu, aby zmniejszyć naprężenie płatków.		a) Przesunąć suwaki do tyłu. b) Ustawić implant w położeniu wyciągniętym. Wycofać implant do przedsionka. Ustawić implant w położeniu zamkniętym. c) Odgąć cewnik sterowalny i wycofać system implantu, aż implant znajdzie się w pozycji siedzącej z końcówką koszulki prowadzącej. d) Przesunąć suwaki do przodu. e) Ustawić implant w pozycji wyciągniętej. f) Przesunąć suwaki do tyłu, aby otworzyć zatrzaski pod kątem około 45° po każdej stronie. g) Wycofać cały system implantu przez koszulkę prowadzącą.
19	Dokonać oceny niedomykalności; w razie potrzeby zmienić położenie implantu. Po potwierdzeniu prawidłowego położenia implantu upewnić się, że implant jest zamknięty. Jeżeli konieczna jest zmiana położenia w komorze, przesunąć suwaki do tyłu i przesunąć pokrętło uruchamiające do przodu tak, aby ustawić implant w położeniu gotowości do uchwycazenia płatka. W razie potrzeby skorygować orientację zatrzasków i implantu. Jeżeli konieczna jest zmiana położenia w przedsionku, przesunąć suwaki do tyłu i przesunąć pokrętło uruchamiające do przodu tak, aby ustawić implant w położeniu wyciągniętym, a następnie wycofać implant z powrotem do przedsionka.		PRZESTROGA: Nieustawienie implantu w położeniu wyciągniętym podczas wycofywania go do lewego przedsionka w ramach zmiany położenia może prowadzić do uszkodzenia płatków lub uwieńczenia implantu w strunach ścięgnistych. PRZESTROGA: Niezwolnienie płatków spomiędzy zatrzasków i łożatek przed rozpoczęciem zmiany położenia może prowadzić do uszkodzenia płatków.
20	Aby zwolnić implant z cewnika, należy: a) Upewnić się, że dystalna końcówka cewnika implantu jest w całości wysunięta z cewnika sterowalnego. b) Przeciąć zewnętrzny szew na proksymalnym końcu każdego suwaka. Otworzyć oba zawory odcinające suwaki, aby odblokować szwy. Wyciągnąć sworzeń suwaków, aby całkowicie wyjąć szwy. c) Po usunięciu szwów zamknąć oba zawory odcinające suwaki. d) Wyjąć sworzeń zwalniający. Obracając pokrętło zwalniające w kierunku przeciwnym do kierunku ruchu wskazówek zegara, przesuwać je do tyłu do momentu zwolnienia implantu (potwierzonego w badaniu obrazowym).		PRZESTROGA: Zwolnienie implantu bez uprzedniego sprawdzenia, czy płatki są prawidłowo uchwycone między łożatkami i zatrzaskami, może doprowadzić do poruszenia lub przemieszczenia implantu skutkującego koniecznością zamocowania wyrobu do jednego płatka (SLDA) bądź innymi możliwymi zdarzeniami niepożdanymi wymagającymi dodatkowej interwencji. OSTRZEŻENIE: Ponowne użycie wyrobów (w tym systemu implantu i koszulki prowadzącej) po ich wyjęciu może doprowadzić do zatoru spowodowanego obecnością obcego materiału lub do zakażenia. W przypadku podjęcia próby ponownego użycia wybór może działać wadliwie. Uwaga: Jeśli lekarz prowadzący zdecyduje o umieszczeniu dodatkowego implantu, należy zachować ostrożność, aby zapobiec przemieszczeniu wcześniej umieszczonego implantu. Przeprowadzenie przez zastawkę implantu w niskoprofilowej konfiguracji może zminimalizować interakcje z wcześniej umieszczonym implantem. PRZESTROGA: Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłóceniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji.

7.4.4 Usuwanie wyrobu i zamknięcie miejsca dostępu

Etap	Procedura
1	Całkowicie wycofać cewnik implantu do cewnika sterowalnego. Stopniowo prostować i wyjmować system implantu. Stopniowo prostować i wyjmować koszulkę prowadzącą. PRZESTROGA: Niewyprostowanie wyrobów przed ich wyjęciem może doprowadzić do uszkodzenia naczynia.
2	Przeprowadzić standardowy zabieg przezskórnego zamknięcia miejsca dostępu.

8.0 Bezpieczeństwo w środowisku rezonansu magnetycznego (MR)

Testy niekliniczne wykazały, że implant PASCAL można bezpiecznie stosować w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego, jeśli zostaną spełnione określone warunki. Pacjenta z tym wyrokiem można bezpiecznie poddać skanowaniu w systemie MR spełniającym następujące warunki:

- Statyczne pola magnetyczne o indukcji 1,5 T i 3,0 T.
- Maksymalny gradient przestrzenny indukcji pola magnetycznego: 3000 Gs/cm (30 T/m).
- Maksymalny zgłoszony w systemie MR współczynnik absorpcji swoistej (SAR) uśredniony dla całego ciała wynoszący 4 W/kg (kontrolowany tryb pracy pierwszego poziomu).

W określonych powyżej warunkach skanowania oczekuje się, że po 15 minutach ciągłego skanowania implant będzie generować maksymalny wzrost temperatury nieprzekraczający 4°C.

W badaniach nieklinicznych artefakt obrazu spowodowany obecnością wyrobu w najgorszym przypadku rozciągał się na maksymalnie 10 mm od implantu w przypadku obrazowania z użyciem sekwencji impulsów echa gradientowego w systemie MRI o indukcji magnetycznej 3,0 T.

9.0 Utylizacja zużytego implantu i wyrobu

Firma Edwards Lifesciences przyjmuje odzyskane kliniczne próbki implantów na potrzeby przeprowadzenia analiz. Po zakończeniu analiz zostanie przedstawiony pisemny raport zawierający podsumowanie naszych spostrzeżeń. Prosimy o kontakt z firmą Edwards w sprawie zwrotu odzyskanego implantu.

Aby zwrócić którykolwiek z wyrobów, należy postępować według poniższych instrukcji:

- **Nieotwarte opakowanie z nienaruszoną jałową barierą:**

Jeśli torebki nie zostały otwarte, wyrob należy zwrócić w jego oryginalnym opakowaniu.

- **Otwarte opakowanie, ale bez przeprowadzania implantacji:**

Jeśli torebka została otwarta, wyrob utracił jałowość. Należy zwrócić wyrob w jego oryginalnym opakowaniu.

- **Eksplantowany implant:**

Eksplantowany implant należy umieścić w odpowiednim utrwalaczu histologicznym, takim jak 10% formalina lub 2% aldehyd glutarowy, a następnie zwrócić do firmy Edwards.

9.1 Utylizacja

Zużyte wyroby można traktować i usuwać w taki sam sposób jak odpady szpitalne i materiały stanowiące zagrożenie biologiczne, zgodnie z lokalnymi przepisami, ponieważ z utylizacją niniejszych wyrobów nie wiążą się żadne szczególne zagrożenia.

10.0 Podsumowanie doświadczenia klinicznego

Dane kliniczne w tej części obejmują informacje uzyskane z badania klinicznego CLASP przeciwnikowego systemu do naprawy zastawki PASCAL badanego w odniesieniu do zastawki mitralnej.

Przeprowadzono wielośrodковie, międzynarodowe, prospektywne, prowadzone na jednej grupie badanie (CLASP) w celu oceny bezpieczeństwa, skuteczności i skutków klinicznych wynikających z zastosowania systemu PASCAL. Wszyscy uczestnicy badania byli oceniani w ramach obserwacji klinicznej po 30 dniach, 6 miesiącach, 1 roku i będą podlegali corocznej kontroli przez 5 lat od wykonania zabiegu implantacji.

Pierwszorzędowy punkt końcowy badania CLASP był punktem złożonym wystąpienia poważnych zdarzeń niepożądanych (MAE) po 30 dniach. Do poważnych zdarzeń niepożądanych (MAE) zalicza się: śmiertelność z przyczyn sercowo-naczyniowych, udar mózgu, zawał mięśnia sercowego, nowe zapotrzebowanie na leczenie nerkozastępcze, obfite krwawienie i ponowną interwencję w przypadku powikłań związanych z badanym wyrokiem.

Pierwszorzędowe punkty końcowe badania dotyczące skuteczności obejmują skuteczność wyrobu, skuteczność proceduralną i skuteczność kliniczną. Drugorzędowe punkty końcowe badania obejmują wyniki kliniczne, bezpieczeństwa i czynnościowe po 30 dniach, 6 miesiącach, 1 roku i podczas corocznych kontroli.

Skuteczność urządzenia definiuje się jako założenie wyrobu zgodnie z zamierzonym celem i skuteczne wyjęcie systemu wprowadzającego zgodnie z zamierzonym celem w momencie opuszczenia przez pacjenta pracowni cewnikowania serca. Analizę skuteczności wyrobu przeprowadzono dla każdego wyrobu.

Skuteczność proceduralną definiuje się jako skuteczność wyrobu przy ciężkości niedomykalności zastawki mitralnej (MR) $\leq 2+$ przy wypisie (według oceny pracowni echokardiografii) i bez potrzeby interwencji chirurgicznej lub przezskórnej przed wypisem ze szpitala. Skuteczność proceduralną analizowano dla poszczególnych pacjentów.

Skuteczność kliniczną definiuje się jako skuteczność proceduralną z dowodami zmniejszenia niedomykalności mitralnej MR $\leq 2+$ oraz bez występowania poważnych zdarzeń niepożądanych w ciągu 30 dni (analiza dotyczy każdego pacjenta).

Wszystkie dane echokardiograficzne oceniało niezależne laboratorium centralne. Niezależna Komisja ds. zdarzeń klinicznych (CEC) oceniała zdarzenia związane z bezpieczeństwem, zaś Komitet monitorujący bezpieczeństwo danych (DSMB) niezależnie przeanalizował zbiorcze dane dotyczące bezpieczeństwa i oszacował tendencje dotyczące zdarzeń niepożądanych oraz ich wpływ na badane postępowanie oraz ocenę ryzyka związanego z wyrokiem.

10.1 Wyniki badania CLASP

Średni wiek leczonych pacjentów wynosił 75,4 roku oraz 55,0% pacjentów było mężczyznami. Wszyscy pacjenci mieli niewydolność serca stopnia II, III lub IV wg NYHA. Średnie wartości wskaźników Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II i STS Mortality Score wyniosły odpowiednio 14,4%, 5,8% i 4,7%. Wyjściowo pacjenci mieli umiarkowanie ciężką (50,9%) lub ciężką (48,1%) postać niedomykalności zastawki mitralnej (MR).

10.1.1 Skuteczność

Punkt końcowy skuteczności obejmował trzy elementy: skuteczność wyrobu, skuteczność proceduralną i skuteczność kliniczną. Skuteczność wyrobu osiągnięto w przypadku 92,0% badanych urządzeń. Skuteczność proceduralną osiągnięto u 93,5% pacjentów. Skuteczność kliniczną uzyskano u 86,0% pacjentów.

10.1.2 Bezpieczeństwo

Po 30 dniach złożony wskaźnik poważnych zdarzeń niepożądanych (MAE) wynosił 8,0%. Dziewięciu pacjentów doświadczyło 11 poważnych zdarzeń niepożądanych (MAE) przed wizytą kontrolną po 30 dniach. Poniżej przedstawiono poważne zdarzenia niepożądane (wg ich liczby), które wystąpiły w ciągu 30 dni i zostały poddane ocenie Komisji ds. zdarzeń klinicznych.

Poważne zdarzenie niepożądane (MAE)	Statystyka ogólna
Śmiertelność z przyczyn sercowo-naczyniowych	0,9% (1/112)
Udar mózgu	0,9% (1/112)
Zawał mięśnia sercowego	0,0% (0/112)
Nowe zapotrzebowanie na leczenie nerkozastępcze	0,0% (0/112)
Obfite krwawienie	7,1% (8/112)
Ponowna interwencja w przypadku powikłań związanych z badanym wyrobem	0,9% (1/112)
Złożony wskaźnik MAE	8,0% (9/112)

Uwaga: Miary jakościowe: % (liczba przypadków / całkowita liczba pacjentów)

W populacji ogólnej obniżenie stopnia niedomykalności zastawki mitralnej (MR) (tj. $MR \leq 2+$) zaobserwowano u 95,3% pacjentów przy wypisie, u 96,1% pacjentów po 30 dniach, u 98,8% pacjentów po 6 miesiącach i u 100% pacjentów po 1 roku.

10.1.3 Wnioski z badania

Dane zebrane w badaniu CLASP potwierdzają bezpieczeństwo i skuteczność systemu PASCAL u pacjentów z niedomykalnością zastawki mitralnej. Liczba pacjentów objętych obserwacją przez rok lub dłużej jest ograniczona i długoterminowe dane z obserwacji będą gromadzone po wprowadzeniu produktu do obrotu.

Systém na transkatérovú operáciu chlopne Edwards PASCAL

Návod na použitie

Systém na transkatérovú operáciu chlopne Edwards PASCAL (ďalej len systém PASCAL) obsahuje:

Pomôcka	Model	Číslo opäťovnej objednávky
Implantačný systém	10000IS	10000ISCE
Vodiace puzdro	10000GS	10000GSCE
Stabilizátor	10000ST	10000STCE
Stolík	10000T	10000TCE

• Implantáčny systém

Implantačný systém pozostáva z riadeného katétra (krajná vrstva), implantačného katétra (vnútorná vrstva) a implantátu PASCAL. Tento implantáčny systém sa používa na perkutánne zavedenie implantátu PASCAL do chlopne cez femorálnu žilu pomocou transvenózneho transseptálneho prístupu.

• Implantát PASCAL (obrázky 1 – 3)

Implantát PASCAL (ďalej len implantát) sa zavádzajúce a zaistuje o cípy chlopne funguje ako výplň v regurgitujúcom ústí. Hlavnými súčasťami implantátu sú rozpera, lopatky a spony vyrobené z nitinolu a pokryté polyetyléntereftalátom. Implantát tiež obsahuje titánovú maticu a skrutku, puzdro z PEEK a silikónové tesnenie.

Lopatky implantátu môžu byť v štyroch hlavných polohách: predĺžené, zatvorené, pripravené na zachtevanie o cípy a zachtevané o cípy.

Implantát sa dodáva v jedinej veľkosti a je určený pre pacientov spĺňajúcich požiadavky na liečbu podľa tohto návodu na použitie.

• Riadený katéter (obrázok 4)

Riadený katéter obsahuje otočný ovládač, ktorý sa používa na aktiváciu ohybového mechanizmu na navigácii a umiestnenie implantátu na určené miesto. Röntgenkontrastný pásik umiestnený na distálnej časti katétra označuje koniec ohybovej časti.

• Implantáčny katéter (obrázok 4)

Implantát sa dodáva pripojený na implantáčny katéter pomocou stehov a skrutkovacieho driečku. Implantáčny katéter reguluje zavedenie implantátu. Tri hlavné ovládacie prvky sú posúvače, skrutkovací ovládač aktivačného mechanizmu a uvolňovací otočný ovládač. Posúvače ovládajú spony implantátu (zatiahnutie posúvačov dozadu spony zdvihá a posunutie posúvačov dopredu spony znížuje). Skrutkovací ovládač aktivačného mechanizmu ovláda lopatky implantátu (zatiahnutie ovládača aktivačného mechanizmu lopatky zatvorí a posunutie ovládača aktivačného mechanizmu dopredu lopatky otvorí). Uvolňovací otočný ovládač sa používa na uvoľnenie implantátu z implantáčného katétra. Implantáčny katéter sa dodáva zostavený v riadenom katétri.

• Vodiace puzdro (obrázok 5)

Súprava vodiaceho puzdra obsahuje riadené vodiace puzdro a zavádzací. Vodiace puzdro poskytuje prístup cez ľavú predstieň. Má hydrofilný povlak a otočný ovládač, ktorý sa používa na aktiváciu ohybového mechanizmu a umiestnenie vodiaceho puzdra na určené miesto. Zavádzací je kompatibilný s vodiacim drôtom s priemerom 0,89 mm (0,035 palca).

• Stabilizátor (obrázok 6)

Stabilizátor slúži na uchopenie príslušného miesta na vodiacom puzdre alebo riadenom katétri na podporu a udržanie polohy katétra. Zatláčací mechanizmus slúži na zapojenie/odpojenie katétra, čím sa umožní potrebná zmena polohy. Použitie stabilizátora je voliteľné.

• Stolík (obrázok 7)

Stolík sa používa mimo sterilného poľa ako stabilná plocha pre implantáčny systém, vodiace puzdro a stabilizátor. Výšku stolíka je možné upraviť. Použitie stolíka je voliteľné.

• Vkladacia pomôcka (obrázok 8)

Odle波ovacia vkladacia pomôcka sa používa na zavedenie implantátu a zavádzacích katérov cez tesnenia vodiaceho puzdra. Vkladacia pomôcka sa dodáva prakticky v balení s implantáčnym systémom a/alebo vodiacim puzdrom.

1.0 Indikácie

Systém na transkatérovú operáciu chlopne Edwards PASCAL je indikovaný na perkutánnu rekonštrukciu insuficientnej mitrálnej chlopne approximáciou tkaniva.

2.0 Kontraindikácie

Systém PASCAL je kontraindikovaný u pacientov s nasledovnými problémami:

- Pacient s kontraindikovanou transezofageálnou echokardiografiou (TEE) alebo neúspešnou skríningovou transezofageálnou echokardiografiou (TEE)
- Echokardiografické potvrdenie vnútrosrdcové hmoty, trombu alebo vegetácie
- Kontraindikovaná transseptálna katetrizácia
- Prítomnosť oklúzie alebo trombu vo filtri IVC, ktorý by interferoval so zavádzacím katétron, alebo prítomnosť trombózy ipsilaterálnej hlbkovej žily
- Známa precitlivenosť na nitinol (nikel alebo titán) alebo kontraindikácia operačnej liečby, ktoréj adekvátny manažment pomocou liekov nie je možný
- Anamnéza hemoragickej diatézy alebo koagulopatie alebo pacient odmiatujúci transfúziu krvi

3.0 Výstrahy

3.1 Posúdenie anatómie

Na dosiahnutie optimálnych výsledkov treba posúdiť nasledovné anatómické charakteristiky pacienta. Bezpečnosť a účinnosť systému PASCAL nebola pre podmienky, ktoré sú odlišné od uvedených, stanovená. Použitie mimo týchto stavov môže prekážať pri umiestnení implantátu alebo pri zavedení cípov mitrálnej chlopne.

- Prítomnosť strednej až závažnej kalcifikácie v oblasti uchopenia
- Prítomnosť závažnej kalcifikácie v anule alebo subvalvulárnom aparáte
- Prítomnosť významnej trhliny alebo perforácie v oblasti uchopenia
- Šírka prolapsu > 15 mm a/alebo medzera prolapsu > 10 mm

- Dĺžka mobility cípu < 8 mm
- Výška transseptálnej punkcie < 3,5 cm
- Priemer ľavej predsiene ≤ 35 mm
- Prítomnosť dvoch alebo viacerých významných jetov
- Prítomnosť jedného významného jetu v komisúrnej oblasti
- Plocha mitrálnej chlopne (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Manipulácia s pomôckou

- Tieto pomôcky sú skonštruované, určené a distribuované iba na jednorazové použitie. Neexistujú žiadne údaje, ktoré by potvrdzovali sterilitu, nepyrogénnosť a funkčnosť týchto pomôcok po príprave na opakovane použitie.
- S pomôckami manipulujte pomocou štandardného sterilného postupu na prevenciu infekcií.
- Žiadnu z pomôcok nevystavujte pôsobeniu roztokov, chemikálií atď., s výnimkou sterilného alebo heparinizovaného fyziologického roztoku. V opačnom prípade môže dôjsť k nezvratnému poškodeniu príslušnej pomôcky, ktoré nemusí byť viditeľné pri vizuálnej kontrole.
- Žiadnu z pomôcok nepoužívajte v prítomnosti zápalných alebo horľavých plynov, anestetík ani čistiacich/dezinfekčných prostriedkov.
- Pomôcky nepoužívajte po uplynutí dátumu exspirácie.
- Sterilné pomôcky nepoužívajte, ak je plomba obalu zlomená alebo ak je obal poškodený.
- Pomôcky nepoužívajte, ak došlo k ich pádu, poškodeniu alebo akejkoľvek nesprávnej manipulácii.
- Na zabránenie vzduchovej embólie použite počas prípravy štandardnú preplachovaci a odvzdušnovaci techniku.

3.3 Klinické výstrahy

- Ako v prípade akejkoľvek implantovanej zdravotníckej pomôcky, aj tu existuje možnosť nežiaducej imunologickej reakcie.
- S použitím tohto systému sa spájajú závažné nežiaduce udalosti, ktoré niekedy vedú k potrebe chirurgického zákroku alebo k smrti („Možné nežiaduce udalosti“). Pred použitím systému je nutné každému perspektívnomu pacientovi poskytnúť úplné vysvetlenie prínosov a rizík.
- Odporúčajú sa dôkladné a opakované lekárske kontroly, aby bolo možné diagnostikovať a správne liečiť komplikácie súvisiace s implantátom.
- Antikoagulačnú liečbu musí stanoviť príslušný lekár podľa smerníc príslušného zdravotníckeho zariadenia.

4.0 Preventívne opatrenia

4.1 Preventívne opatrenia pred použitím

- Výber pacienta musí vykonať multidisciplinárny kardiologický tím špecializujúci sa na liečbu mitrálnej regurgitácie na základe posúdenia rizika pre pacienta a anatomickej vhodnosti.

4.2 Preventívne opatrenia po použití

- Pre implantát nebola stanovená dlhodobá životnosť. Odporúča sa vykonávanie pravidelných lekárskych kontrol na zhodnotenie funkčnosti implantátu.

- Po operácii chlopne pomocou pomôcky PASCAL môže byť nutná krátkodobá antikoagulačná liečba. Antikoagulačnú a inú liečbu predpisujte podľa smerníc príslušného zdravotníckeho zariadenia.

5.0 Možné nežiaduce udalosti

Komplikácie spojené so štandardnou katetrizáciou srdca, použitím anestézie a použitím systému PASCAL môžu viesť k týmto následkom: zmena na otvorenú operáciu, naliehavá alebo nenaliehavá reoperácia, explantácia, trvalé postihnutie alebo smrť. Lekárom sa odporúča hľásiť podozrivé udalosti týkajúce sa pomôcok spoločnosti Edwards alebo určeným nemocničným orgánom.

Ako možné komplikácie spojené s implantáciou systému PASCAL boli identifikované nasledujúce nežiaduce udalosti:

- Abnormálne laboratórne hodnoty
- Alergická reakcia na anestetikum, kontrastnú látku, heparín, nitinol
- Anémia alebo nízka hladina hemoglobínu, ktorá môže vyžadovať transfúziu
- Aneuryzma alebo pseudoaneuryzma
- Srdcová angína alebo bolesti hrudníka
- Anafylaktický šok
- Arytmie – atriálne (t. j. atriálna fibrilácia (AF), supraventrikulárna tachykardia (SVT))
- Arytmie – ventrikulárne (t. j. ventrikulárna tachykardia (VT), ventrikulárna fibrilácia (VF))
- Artériovo-venózna fistula
- Atriálny septálny defekt vyžadujúci zákrok
- Krvácanie
- Zastavenie srdcovej činnosti
- Srdcové zlyhanie
- Poranenie srdca vrátane perforácie
- Tamponáda srdca/perikardiálny výpotok
- Kardiogénny šok
- Chordálne zapletenie alebo ruptúra, ktorá môže vyžadovať zákrok
- Koagulopatia, porucha koagulácie, hemoragická diatéza
- Poranenie systému vedenia, ktoré môže vyžadovať trvalú implantáciu kardiostimulátora
- Hlbková žilová trombóza (DVT)
- Opotrebovanie natívnej chlopne (napr. pretrhnutie, zatiahnutie, zhrubnutie cípov)
- Dislokácia predtým zavedeného implantátu
- Dýchavičnosť
- Edém
- Elektrolytová nerovnováha
- Emboly/embolizácia vrátane vzduchovej, časticovej, kalcifikačnej alebo trombotickej
- Endokarditída
- Podráždenie pažeráka
- Perforácia alebo zúženie pažeráka
- Netolerovanie fyzickej námahy alebo slabost'
- Horúčka
- Neschopnosť vytiahnutia akýchkoľvek súčasti systému PASCAL
- Gastrointestinálne krvácanie alebo infarkt
- Zlyhanie srdca

- Hematóm
- Hemodynamické ohrozenie
- Hemolýza
- Krvácanie vyžadujúce transfúziu alebo zákrok
- Vysoký krvný tlak
- Hypotenzia
- Opotrebovanie pomôcky (opotrebovanie, trhliny, fraktúra alebo iné)
- Embolizácia implantátu
- Zlá poloha implantátu alebo neschopnosť zaviesť implantát na určené miesto
- Migrácia implantátu
- Trombóza implantátu
- Infekcia
- Zápal
- Obstrukcia výtokového traktu ľavej komory (LVOT)
- Mezenterická ischémia
- Zlyhanie viacerých orgánových systémov
- Infarkt myokardu
- Nevoľnosť alebo zvracanie
- Poškodenie nervu
- Neurologické symptómy vrátane dyskinézy, bez diagnózy TIA alebo mŕtvice
- Iné ako neurologické tromboembolické udalosti
- Bolest'
- Poškodenie papilárnych svalov
- Paralýza
- Embolizácia súčasti systému PASCAL
- Periférna ischémia
- Pohrudnicový výpotok
- Plúcny edém
- Pulmonálna embólia
- Reakcia na antiagregačné alebo antikoagulačné látky
- Obličkové zlyhanie
- Obličková nedostatočnosť'
- Zhoršenie respiračných funkcií, respiračné zlyhanie, atelektáza, pneumónia – môže vyžadovať predĺženú ventiláciu
- Retroperitoneálne krvácanie
- Poškodenie alebo perforácia septa
- Septikémia, sepsa
- Popálenie pokožky, poranenie alebo zmeny tkaniva z dôvodu vystavenia ionizačnému žiareniu
- Zachytenie pomôcky o jeden cíp (SLDA)
- Mŕtvica
- Synkopa
- Tranzitórny ischemický atak
- Infekcia alebo krvácanie močových ciest
- Poranenie chlopne
- Stenóza chlopne
- Valvulárna regurgitácia
- Vaskulárne poranenie alebo trauma vrátane disekcie alebo oklúzie
- Cievny spazmus

- Poškodenie alebo perforácia komorovej steny
- Dehiscencia rany, oneskorené alebo neúplné hojenie
- Zhoršenie zlyhania srdca
- Zhoršenie regurgitácie/chlopňovej insuficiencie

6.0 Spôsob dodania

6.1 Balenie

Vodiace puzdro, implantačný systém a stabilizátor sú zabalené individuálne a sterilizované etylénoxidom. Stolík je zabalený a dodávaný nesterilný.

6.2 Skladovanie

Systém PASCAL skladujte na chladnom a suchom mieste.

7.0 Návod na použitie

7.1 Školenie lekára

Implantujúci lekár musí mať skúsenosti s transkatérovými technikami a musí byť vyškolený v oblasti používania systému PASCAL a postupu implantácie. Záverečné rozhodnutie o implantácii pomôcky PASCAL majú vykonať lekári špecializovaných centier so špecializáciou na liečbu mitrálnej regurgitácie, ktorí dokážu určiť, že vzhľadom na štadium ochorenia a komorbiditu existuje odôvodnená šanca, že je možné očakávať významné zlepšenie klinického stavu.

7.2 Vybavenie a materiály

- Štandardné laboratórne vybavenie na katetrizáciu srdca
- Skianskopický systém
- Možnosť transezofageálnej echokardiografie (TEE) (2D a 3D)
- Katéter so zahnutým koncom („pigtail“) na podanie kontrastnej látky (s kompatibilným puzdrom)
- Súprava na napichnutie cievky
- Transseptálna ihla, puzdro a vodiaci drôt
- Vodiaci drôt s výmennou dĺžkou s priemerom 0,89 mm (0,035 palca)
- Výplachové nádoby
- Striekačky s koncovkou typu Luer s objemom 50 – 60 cm³
- Heparinizovaný fyziologický roztok
- Hemostatikum
- Chirurgické utierky (napr. veľkosť 43 x 69 cm)
- Voliteľné: stupňovité dilatátory
- Voliteľné: nepretržitá infúzia fyziologického roztoku (IV stojan na kolieskach, infúzne hadičky so škrtiacimi kolieskovými svorkami, 1-litrové vrecká s heparinizovaným sterilným fyziologickým roztokom)
- Voliteľné: Pomôcka na monitorovanie tlaku

7.3 Príprava pomôcky

7.3.1 Stolík

Krok	Postup
1	Vyberte stolík (stolíky) z obalov a skontrolujte prípadné poškodenie.
2	Zostavte stolík (stolíky) podľa obrázka 7.

7.3.2 Stabilizátor

Krok	Postup
1	Vyberte stabilizátor z obalu a skontrolujte prípadné poškodenie.
2	Zostavte stabilizátor podľa obrázka 6.

7.3.3 Vodiace puzdro

Krok	Postup
1	Vyberte vodiace puzdro, vkladaciu pomôcku a zavádzač z obalu a skontrolujte prípadné poškodenie.
2	Počas preplachovania a odvzdušňovania vodiaceho puzdra heparinizovaným fyziologickým roztokom držte jeho distálny hrot zdvihnutý.
3	Držte distálny hrot zdvihnutý a vložte zavádzač do vodiaceho puzdra. Pred použitím prepláchnite zavádzač a utrite vodiace puzdro heparinizovaným fyziologickým roztokom.

7.3.4 Implantáčny systém

Krok	Postup
1	Vyberte implantáčny systém a vkladaciu pomôcku z obalu a skontrolujte prípadné poškodenie. Skontrolujte, či sú oba uzatváracie ventily posúvačov v otvorenej polohe. VÝSTRAHA: Ak uzatváracie ventily posúvačov nie sú v otvorenej polohe, použitie tejto pomôcky môže mať za následok infekciu.
2	Posúvajte ovládač aktivačného mechanizmu dopredu (otáčajte tento ovládač aktivačného mechanizmu proti smeru hodinových ručičiek alebo stlačením aktivačného tlačidla posúvajte ovládač aktivačného mechanizmu dopredu), kým nie je v jednej rovine s nástrojom na polohovanie spôn.
3	Vyberte kolík posúvačov a odstráňte vôľu stehov. Zatvorte uzatváracie ventily posúvačov a zaistite kolík posúvačov. Odoberte nástroj na polohovanie spôn.
4	Posúvače úplne zatiahnite dozadu a posuňte dopredu na overenie správneho pohybu spony a zatvorte implantát (otočte ovládač aktivačného mechanizmu v smere hodinových ručičiek alebo stlačte aktivačné tlačidlo na zatiahnutie ovládača aktivačného mechanizmu dozadu).
5	Posuňte riadený katéter dopredu. Uistite sa, že posúvače sú úplne zatiahnuté dozadu aj ovládač aktivačného mechanizmu je úplne zatiahnutý dozadu. Orientujte rukoväť implantáčného katétra vertikálne, aby bol uvoľňovací otočný ovládač oproti stolíku.
6	Prepláchnite implantáčny katéter heparinizovaným fyziologickým roztokom.
7	Ked' začne fyziologický roztok vytokať z distálneho konca implantáčného katétra, spusťte rukoväť implantáčného katétra nadol a zdvihnite distálny koniec implantáčného katétra pri neustálom preplachovaní heparinizovaným fyziologickým roztokom.
8	Riadený katéter celý zatiahnite. Posuňte posúvače a ovládač aktivačného mechanizmu dopredu na nastavenie implantátu do predtýžnej polohy.
9	Odstráňte uzáver vkladacej pomôcky a zavedte uzáver vkladacej pomôcky do implantáčného systému.
10	Zasúvajte implantát cez proximálny koniec vkladacej pomôcky, kým nevyjde cez distálny koniec. Spojte vkladaciu pomôcku a uzáver vkladacej pomôcky.

Krok	Postup
11	Držte vkladaciu pomôcku a distálny hrot v zdvihnutej polohe a prepláchnite riadený katéter heparinizovaným fyziologickým roztokom.
12	Postupne zaťahujte implantačný katéter do riadeného katétra a implantát do vkladacej pomôcky pri neustálom preplachovaní cez riadený katéter, kým distálny koniec implantátu nie je celý vo vkladacej pomôcke.

7.4 Postup implantácie

Zavedenie implantátu treba vykonávať v celkovej anestézii spolu s monitorovaním hemodynamických parametrov v operačnej sále, hybridnej operačnej sále alebo katetračnom laboratóriu s vybavením na skiaskopické a echokardiografické zobrazovanie.

Poznámka: Pred implantáciou si pozrite Posúdenie anatómie (časť 3.1), pretože použitie mimo týchto stavov môže prekázať pri umiestnení implantátu alebo pri zavedení cípov mitrálnej chlopne.

UPOZORNENIE: Počas zákroku sa má podávať heparín, aby sa udržal čas aktivovanej koagulácie na hodnote ≥ 250 sekúnd.

UPOZORNENIE: Nadmerná dávka kontrastnej látky môže viest' k obličkovému zlyhaniu. Pred postupom zmerajte pacientovu hladinu kreatinínu. Podávanie kontrastnej látky sa musí monitorovať.

7.4.1 Príprava pacienta

Krok	Postup
1	Pred zakrytím pacienta sterilnými krycimi plachtami v prípade potreby zostavte a umiestnite stolík (stolíky) medzi nohy pacienta a podľa potreby nastavte ich výšku. Ako podporu medzi stolíkom (stolíkmi) a nohami pacienta použite utierky. VÝSTRAHA: Stolík sa dodáva nesterilný. Prenesenie stolíka do sterilného pola môže spôsobiť infekciu.

7.4.2 Prístup cez femorálnu žilu a zavedenie puzdra

Krok	Postup
1	Pomocou štandardných metód perkutánnej punkcie vytvorte prístup do spoločnej femorálnej žily.
2	Vytvorte prístup do ľavej predsiene transvenóznu transseptálnou technikou s použitím štandardných perkutánnych metód a umiestnite vodiaci drôt do ľavej predsiene. Podľa potreby príslušnú cievu dilatujte. UPOZORNENIE: Nevhodná punkcia môže mať za následok poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo iný zákrok.
3	Zavádzajte vodiace puzdro so zavádzačom po vodiacom drôte, kým hrot vodiaceho puzdra nie je bezpečne umiestnený naprieč septom. Podľa potreby použite ohybový mechanizmus. UPOZORNENIE: Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší zákrok.

Krok	Postup
4	<p>Vyberte zavádzací a vodiaci drôt. Neaspirujte a nepreplachujte vodiace puzdro, kým nie je implantačný systém vložený.</p> <p>UPOZORNENIE: Aspirácia alebo pripojenie nepretržitého preplachovania fyziologickým roztokom k vodiacemu puzdu pred vložením implantačného systému môže mať za následok vzduchovú embóliu.</p>

7.4.3 Zavedenie implantátu

Krok	Postup
1	Vložte implantačný systém s vkladacou pomôckou do vodiaceho puzdra.
2	Posúvajte implantačný systém, kým implantát neopustí vkladaciu pomôcku. Zatiahnite a odlepťte vkladaciu pomôcku.
3	<p>Vodiace puzdro aspirujte a prepláchnite heparinizovaným fyziologickým roztokom. Pomocou špecifikovanej striekačky aspirujte objemom minimálne 45 cm^3.</p> <p>UPOZORNENIE: Nedodržanie úplnej aspirácie vodiaceho puzdra môže mať za následok vzduchovú embóliu.</p>
4	<p>V prípade potreby pripojte nepretržitú infúziu fyziologického roztoku k implantačnému katétru.</p> <p>UPOZORNENIE: Pripojenie nepretržitej infúzie fyziologického roztoku k implantačnému systému pred aspiráciou môže mať za následok vzduchovú embóliu.</p>
5	Posúvajte implantačný systém, kým implantát neopustí distálny koniec vodiaceho puzdra.
6	Zatiahnite ovládač aktivačného mechanizmu dozadu, aby ste dostali implantát do zatvorennej polohy. Posúvače zatiahnite.
7	Podľa potreby nastavte vodiace puzdro a zaistite stabilizátor.
8	<p>Ak sa na nepretržité hodnotenie predsieňového tlaku počas záktroku používa monitorovanie tlaku, na základe uváženia ošetrujúceho lekára sa riadte návodom na použitie monitora tlaku od výrobcu. Kvapalinou naplnenú pomôcku na monitorovanie tlaku pripojte k riadenému katétru. Pred meraním aspirujte a potom kalibrujte na úrovni srdca pacienta.</p> <p>Poznámka: Monitorovanie tlaku sa musí používať spolu s echom. Tlak sa má zosúladíť s hodnotami echo a Dopplerovo ultrasonografu. Keď hodnotíte predsieňový tlak, uistite sa, že distálny hrot implantačného katétra je úplne vysunutý z riadeného katétra.</p>
9	<p>Podľa potreby posuňte implantačný systém dopredu. Manipulujte riadeným katétrom a vodiacim puzdrom (ohnite/vyrovnajte, točte protichodnými smermi, posuňte dopredu/zatiahnite dozadu) podľa potreby, kým nie je implantát vycentrovaný v cielovej zóne spojenia s príslušnou trajektóriou.</p> <p>UPOZORNENIE: Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší základ.</p> <p>Poznámka: Röntgenkontrastný pásik na riadenom katétri označuje koniec ohybovej časti a dá sa zobraziť pomocou skiaskopie.</p>
10	Posuňte ovládač aktivačného mechanizmu dopredu, aby ste implantát dostali do polohy pripravenosti na zachtevanie o cípy.

Krok	Postup
11	Podľa potreby otáčajte implantačným katétrom a nastavte orientáciu lopatiek.
12	Posúvajte implantát cez príslušnú chlopňu, kým lopatky nebudú pod voľným okrajom cípov.
13	Overte umiestnenie a orientáciu implantátu a podľa potreby mierne upravte jeho polohu.
	UPOZORNENIE: Nadmerná manipulácia s implantátom pod cípmi môže spôsobiť chordálne zapletenie implantátu. Chordálne zapletenie môže spôsobiť poranenie srdca, zhoršenú regurgitáciu, náročnosť alebo nemožnosť vytiahnutia implantátu s potrebou dodatočného záktroku.
14	Použitím zobrazenia zaťahujte implantát, kým sa cípy nenachádzajú medzi lopatkami a sponami.
15	<p>Posuňte posúvač(-e) dopredu, aby sa cíp(-y) zaistil(-i) medzi sponami a lopatkami.</p> <p>Možno to vykonať súčasne pre oba cípy (vložením kolíka posúvačov sa umožní pohyb oboch spôn) alebo pre každý cíp jednotlivo (vytiahnutím kolíka posúvačov sa umožní pohyb jednotlivých spôn).</p>
16	<p>Overte zaistenie cípov pomocou zobrazovania.</p> <p>Ak cípy nie sú zaistené medzi sponami a lopatkami, uvoľnite cípy zatiahnutím posúvačov a zopakujte pokus.</p>
17	Ked' sú cípy zaistené medzi sponami a lopatkami, nastavte implantát do zatvorennej polohy.
18	Jemným posunutím implantačného katétra dopredu uvoľnite pnutie na cípoch.
19	<p>Vyhodnote regurgitáciu a podľa potreby zmeňte polohu. Po potvrdení polohy implantátu sa uistite, že sa implantát nachádza v zatvorennej polohe.</p> <p>V prípade potreby zmeny polohy v rámci komory posuňte zatiahnite, posuňte ovládač aktivačného mechanizmu dopredu a tak nastavte implantát do polohy pripravenosti na zachtevanie o cípy. Podľa potreby nastavte spony a orientáciu implantátu.</p> <p>V prípade potreby zmeny polohy v rámci predsiene posuňte zatiahnite a posunutím ovládača aktivačného mechanizmu dopredu predĺžte implantát a zatiahnite implantát späť do predsiene.</p> <p>UPOZORNENIE: Ak implantát nepredĺžite pri zaťahovaní do ľavej predsiene počas zmeny umiestnenia, môže to mať za následok poškodenie cípov alebo chordálne zapletenie.</p> <p>UPOZORNENIE: Ak pred zmenou umiestnenia neuvoľníte cípy od spôn a lopatiek, môže to mať za následok poškodenie cípov.</p>

Krok	Postup	Krok	Postup
20	<p>Uvoľnenie implantátu od katétra:</p> <p>a) Uistite sa, že distálny hrot implantačného katétra je úplne vysunutý z riadeného katétra.</p> <p>b) Odstráhnite vonkajšie stehy na proximálnom konci každého posúvača. Otvorením oboch uzatváracích ventilov posúvačov stehy odblokujte. Ak chcete stehy úplne odstrániť, vytiahnite kolík posúvačov.</p> <p>c) Po vytiahnutí stehov zavorte oba uzatváracie ventily posúvačov.</p> <p>d) Odstráňte uvoľňovací kolík. Otočte uvoľňovací otočný ovládač proti smeru hodinových rúčičiek a zaťahujte ho, kým nebude implantát uvoľnený (overte zobrazovaním).</p> <p>Poznámka: Pred uvoľnením implantátu je podľa potreby možné vziať implantačný systém späť do vodiaceho puzdra, aby ho bolo možné odstrániť. Vziať:</p> <p>a) Posúvače zatiahnite.</p> <p>b) Predĺžte implantát. Potom zatiahnite implantát do predsiene. Nastavte implantát do zatvorenej polohy.</p> <p>c) Vyrovnejte riadený katéter a zaťahujte implantačný systém, kým sa implantát nebude nachádzať bezprostredne vedľa hrotu vodiaceho puzdra.</p> <p>d) Posuňte posúvače dopredu.</p> <p>e) Uvedte implantát do predĺženej polohy.</p> <p>f) Zatiahnutím posúvačov otvorte spony približne na 45° na oboch stranách.</p> <p>g) Zatiahnite implantačný systém cez vodiace puzdro.</p> <p>UPOZORNENIE: Ak sa steh neodstríhne na predpísanom mieste, môže to mať za následok nemožnosť uvoľnenia implantátu alebo ponechanie vlákna, čo môže viest' k mikroembólii.</p> <p>UPOZORNENIE: Nedodržanie predpísaných krokov uvoľnenia môže mať za následok náročnosť alebo nemožnosť uvoľnenia implantátu, čo si môže vyžiadať vykonanie dodatočného základu.</p> <p>UPOZORNENIE: Uvoľnenie implantátu pred overením, že cípy sú bezpečne zachytené medzi lopatkami a sponami, môže mať za následok posunutie alebo dislokáciu implantátu vedúcu k zachyteniu pomôcky o jeden cíp (SLDA) alebo k iným možným nežiaducim udalostiam, čo môže vyžadovať dodatočný základ.</p>		<p>VÝSTRAHA: Opäťovné použitie pomôckov (vrávanie implantačného systému a vodiaceho puzdra) po vytiahnutí môže spôsobiť emboliu cudzím materiálom alebo infekciu. Pri pokuse o opäťovné použitie môže dôjsť k poruche pomôcky.</p> <p>Poznámka: Ak na základe rozhodnutia ošetrujúceho lekára má dôjsť k umiestneniu ďalšieho implantátu, treba postupovať opatrne, aby nedošlo k dislokácii predtým umiestneného implantátu. Prechodom cez chlopňu v konfigurácii implantátu s nízkym profilom sa môže minimalizovať interakcia s predtým umiestneným implantátom.</p> <p>UPOZORNENIE: Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší základ.</p>

7.4.4 Odstránenie pomôcky a uzavretie

Krok	Postup
1	Implantačný katéter zatiahnite celý do riadeného katétra. Postupne vyrovnejte a vyberte implantačný systém. Postupne vyrovnejte a vyberte vodiace puzdro.
2	UPOZORNENIE: Nevyrovnanie pomôckov pred ich odstránením môže spôsobiť poškodenie ciev.
	Vykonajte štandardné perkutánne uzavretie miesta prístupu.

8.0 Bezpečnosť v prostredí magnetickej rezonancie (MR)

Neklinické testovanie dokázalo, že implantát PASCAL je podmienene bezpečný v prostredí MR. Pacienta s touto pomôckou možno bezpečne skenovať pomocou systému MR, ak sú splnené nasledujúce podmienky:

- Statické magnetické polia s intenzitou 1,5 T a 3,0 T
- Pole s maximálnym priestorovým gradientom 3 000 gauss/cm (30 T/m)
- Maximálna špecifická miera absorpcie (SAR) hlásená pre systém MR, spriemerovaná pre celé telo, s hodnotou 4 W/kg (kontrolovaný prevádzkový režim prvej úrovne).

Pri vyššie uvedených podmienkach skenovania je predpokladané maximálne zvýšenie teploty vyprodukované implantátom menšie ako 4 °C po 15 minútach nepretržitého skenovania.

Pri neklinickom testovaní sa môže artefakt spôsobený pomôckou rozšíriť do 10 mm od implantátu pri zobrazovaní s najhoršou pulznou sekvenciou gradientového echa v systéme MR s intenzitou pola 3,0 T.

9.0 Likvidácia explantovaného implantátu a pomôckov

Spoločnosť Edwards Lifesciences má záujem o získanie explantovaných klinických vzoriek tohto implantátu na účely analýzy. Po dokončení nášho hodnotenia poskytneme písomnú správu so súhrnom našich zistení. Vo veci vrátenia explantovaného implantátu kontaktujte spoločnosť Edwards.

Ak sa rozhodnete vrátiť ktorúkoľvek z pomôckov, postupujte podľa nasledujúcich pokynov:

• Neotvorený obal s neporušenou sterilnou bariérou:

Ak nedošlo k otvoreniu vreciek, vráťte príslušnú pomôcku v jej originálnom obale.

• Otvorený obal, ale pomôcka neimplantovaná:

Ak došlo k otvoreniu vrecka, pomôcka už nie je sterilná. Vráťte pomôcku v jej originálnom obale.

• Explantovaný implantát:

Explantovaný implantát treba vložiť do vhodného histologického fixačného roztoku, ako je napríklad 10 % roztok formalínu alebo 2 % roztok glutaraldehydu, a vrátiť spoločnosti Edwards.

9.1 Likvidácia

S použitými pomôckami zaobchádzajte rovnakým spôsobom ako s nemocničným odpadom a infekčnými materiálmi vrátane likvidácie podľa miestnych predpisov. S likvidáciou týchto pomôcok nie sú spojené žiadne zvláštne riziká.

10.0 Zhrnutie klinických skúseností

V tejto časti uvádzame klinické údaje získané z klinického skúšania CLASP, ktoré skúmalo systém PASCAL na transkatetrovú operáciu chlopne v mitrálnej chlopni.

Na vyhodnotenie bezpečnosti, výkonu a klinických výsledkov použitia systému PASCAL sa uskutočnilo multicentrické medzinárodné prospektívne skúšanie (CLASP) v jednej skupine. Všetci pacienti zaradení do skúšania boli hodnotení pri klinických kontrolách do 30 dní, 6 mesiacov, 1 roku od implantácie. Kontroly budú pokračovať raz ročne počas nasledujúcich 5 rokov.

Primárny bezpečnostný koncový bodom skúšania CLASP bol výskyt kombinácie závažných nežiaducích udalostí (MAE) do 30 dní. MAE zahŕňajú: kardiovaskulárnu mortalitu, mŕtvicu, infarkt myokardu, potrebu opäťovnej renálnej substitučnej liečby, ťažké krvácanie a opäťovný zákrok pri komplikáciach súvisiacich so skúmanou pomôckou.

Primárne koncové body výkonnosti skúšania zahŕňajú úspech pomôcky, úspech postupu a klinický úspech. Sekundárne koncové body skúšania zahŕňajú klinické, bezpečnostné a funkčné výsledky pri kontrolách do 30 dní, 6 mesiacov, 1 roku a následných každoročných kontrolách.

Úspech pomôcky je definovaný ako riadne zavedenie pomôcky a riadne a úspešné vybratie aplikačného systému predtým, ako pacient opustí laboratórium katetrizácie srdca. Úspech pomôcky bol pre každú pomôcku analyzovaný individuálne.

Úspech postupu je definovaný ako úspech pomôcky pri závažnosti mitrálnej regurgitácie $\leq 2+$ pri prepustení (podľa vyhodnotenia echokardiografického laboratória Echo Core Lab) a bez potreby chirurgického alebo perkutálneho zákroku pred prepustením z nemocnice. Úspech postupu bol pre každého pacienta analyzovaný individuálne.

Klinický úspech je definovaný ako úspech postupu s preukázaným znížením stupňa mitrálnej regurgitácie MR $\leq 2+$ a bez MAE do 30 dní (analýza za každého jednotlivého pacienta).

Popredné nezávislé laboratórium vyhodnocovalo všetky echokardiografické údaje. Bezpečnostné udalosti boli posudzované Nezávislým výborom pre klinické udalosti (CEC) a súhrnné údaje o bezpečnosti boli nezávisle kontrolované Dozornou radou pre bezpečnosť údajov (DSMB). Boli vyhodnocované trendy nežiaducích udalostí a ich vplyv na priebeh skúšania a hodnotenie rizika pomôcky.

10.1 Výsledky štúdie CLASP

Priemerný vek liečených pacientov bol 75,4 roka a 55,0 % boli muži. Všetci pacienti mali zlyhanie srdca triedy NYHA II, III alebo IV. Priemerné hodnoty skóre Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II a Mortalita podľa STS boli 14,4 %, 5,8 % a 4,7 % v tomto poradí. Na začiatku malo 50,9 % stredne ťažkú MR a 48,1 % malo ťažkú MR.

10.1.1 Výkonnosť

Koncový bod výkonnosti zahrňal tri zložky úspechu: súvisiaci s pomôckou, postupom a klinický. Úspech pomôcky bol dosiahnutý u 92,0 % pacientov. Úspech postupu bol dosiahnutý u 93,5 % pacientov. Klinický úspech bol dosiahnutý u 86,0 % pacientov.

10.1.2 Bezpečnosť

Výskyt kombinovaných závažných nežiaducích udalostí (MAE) do 30 dní bol 8,0 %. U deviatich pacientov došlo k 11 MAE pred 30-dňovou pravidelnou kontrolou. Počty MAE podľa posúdenia CEC do 30 dní sú uvedené nižšie.

Závažná nežiaduca udalosť (MAE)	Súhrnná štatistika
Úmrtnosť na kardiovaskulárne ochorenia	0,9 % (1/112)
Mŕtvia	0,9 % (1/112)
Infarkt myokardu	0,0 % (0/112)
Opäťovná potreba renálnej substitučnej terapie	0,0 % (0/112)
Závažné krvácanie	7,1 % (8/112)
Opäťovný zákrok pri komplikáciách súvisiacich s pomôckou	0,9 % (1/112)
Výskyt kombinácií MAE	8,0 % (9/112)

Poznámka: Kategorické opatrenia – % (n/celkový počet)

V celej populácii bolo zaznamenané zníženie stupňa regurgitácie mitrálnej chlopne (MR) (t. j. MR $\leq 2+$) u 95,3 % pacientov pri prepustení, 96,1 % pacientov do 30 dní, 98,8 % pacientov do 6 mesiacov a 100 % do 1 roku.

10.1.3 Záver štúdie

Údaje zo štúdie CLASP potvrdzujú bezpečnosť a výkon systému PASCAL u pacientov s mitrálou regurgitáciou. Počet pacientov s následným sledovaním v trvaní jedného roka alebo dlhšie je obmedzený a dlhodobé údaje sa zaznamenávajú počas kontrol prostredníctvom klinickej kontrolnej štúdie po uvedení na trh.

Edwards PASCAL transkatetersystem for hjerteklaffreparasjon

Bruksanvisning

Edwards PASCAL transkatetersystem for hjerteklaffreparasjon (her omtalt som PASCAL systemet) inkluderer:

Enhet	Modell	Bestillingsnummer
Implantasjonssystem	10000IS	10000ISCE
Ledehylse	10000GS	10000GSCE
Stabilisator	10000ST	10000STCE
Bord	10000T	10000TCE

• Implantasjonssystem

Implantasjonssystemet består av det styrbare kateteret (det ytterste laget), implantasjonskateteret (det innerste laget) og PASCAL implantatet. Implantasjonssystemet utplasserer PASCAL implantatet til klaffen perkutan gjennom en femoralvenetilgang ved bruk av en transvenøs, transseptal tilgang.

• PASCAL implantat (figurene 1–3)

PASCAL implantatet (her omtalt som implantatet) blir plassert og festet til klaffebladene og fungerer som fyllstoff i regurgitasjonsåpningen. Hovedkomponentene i implantatet er mellomstykket, vingene og spennene, og disse er laget av nitinol og dekket med polyetylentereftalat (PET). Implantatet består også av en titanmutter og -skrue, PEEK-bøssing og silikonforsegling.

Implantatet har fire primære vingeposisjoner: forlenget, lukket, klar til bladgrep og blad grep.

Implantatet leveres i en enkelt størrelse som er beregnet på pasienter som kvalifiserer til behandling i samsvar med denne bruksanvisningen.

• Styrbart kateter (figur 4)

Det styrbare kateteret har en roterende kontrollbryter som aktiverer fleksjonsmekanismen for å navigere og posisjonere implantatet til målstedet. Et røntgentett markørband plassert på den distale delen av kateteret viser slutten av fleksjonsdelen.

• Implantasjonskateter (figur 4)

Implantatet leveres festet til implantasjonskateteret med suturer og et gjenget skaft. Implantasjonskateteret kontrollerer plasseringen av implantatet. De tre hovedkontrollene er gliderne, den gjengede aktiveringsbryteren og utløserbryteren. Gliderne styrer implantatspennene (spennene heves når du trekker gliderne tilbake, og senkes når du fører gliderne frem). Den gjengede aktiveringsbryteren kontrollerer implantatvingene (vingene lukkes når aktiveringsbryteren trekkes tilbake, og åpnes når aktiveringsbryteren føres frem). Utløserbryteren kontrollerer utløsing av implantatet fra implantasjonskateteret. Implantasjonskateteret leveres montert i det styrbare kateteret.

• Ledehylse (figur 5)

Ledehylsesettet inkluderer en styrbar ledehylse og innfører. Ledehylsen gir tilgang til venstre atrium. Den har et hydrofilt belegg og en roterende kontrollbryter som brukes til å aktivere fleksjonsmekanismen for å plassere ledehylsen på målstedet. Innføreren er kompatibel med en 0,89 mm (0,035 tommer) ledevaier.

• Stabilisator (figur 6)

Stabilisatoren griper nesen av ledehylsen eller det styrbare kateteret for å støtte og opprettholde kateterplasseringen. En nedtrykksmekanisme aktiverer/deaktiverer kateteret, slik at det kan reposisjoneres etter behov. Bruk av stabilisatoren er valgfritt.

• Bord (figur 7)

Bordet brukes utenfor det sterile feltet for å gi en stabil plattform for implantasjonssystemet, ledehylsen og stabilisatoren. Bordet kan reguleres i høyden. Bruk av bordet er valgfritt.

• Laster (figur 8)

Den avrivbare lasteren brukes til å føre implantatet og leveringskateterne inn gjennom ledehylsens forseglinger. Lasteren er inkludert i implantasjonssystemet og/eller ledehylsens emballasje for brukvennlighet.

1.0 Indikasjoner

Edwards PASCAL transkatetersystem for hjerteklaffreparasjon er indisert for perkutan rekonstruksjon av en utilstrekkelig mitralklaff gjennom vevsapproksimasjon.

2.0 Kontraindikasjoner

PASCAL systemet er kontraindisert hos pasienter i følgende tilfeller:

- Pasient som er kontraindisert for TEE (transosofagal ekokardiografi), eller når screening med TEE mislyktes
- Ekokardiografiske bevis på intrakardial masse, trombe eller vegetasjon
- Kontraindikasjon for transseptal kateterisering
- Tilstedeværelse av et tilstoppet eller trombosert IVC-filter som vil forstyrre leveringskateteret, eller ipsilateral dyp venetrombose
- Kjent overfølsomhet overfor nitinol eller kontraindikasjon for legemidler til prosedyren som ikke kan kontrolleres tilstrekkelig medisinsk
- Anamnese med blodningsdiase eller koagulopati eller pasient som nekter blodtransfusjon

3.0 Advarsler

3.1 Anatomiske hensyn

For å få de beste resultatene bør det tas hensyn til følgende anatomiske pasientegenskaper. Sikkerheten og effektiviteten til PASCAL systemet under andre forhold enn disse er ikke fastsatt. Bruk under andre forhold kan forstyrre plasseringen av implantatet eller innsettingen i mitralklaffblad.

- Bevis på moderat til alvorlig forkalkning i grieveområdet
- Bevis på alvorlig forkalkning i annulus eller det subvalvulære apparatet
- Tilstedeværelse av signifikant sprekk eller perforering i grieveområdet
- Flail-bredde > 15 mm og/eller flail-åpning > 10 mm
- Bladmobilitetslengde < 8 mm
- Høyde på transseptal punksjon < 3,5 cm

- LA-diameter \leq 35 mm
- Tilstedeværelse av to eller flere signifikante stråler
- Tilstedeværelse av én signifikant stråle i kommissurområdet
- Mitralklaffareal (MVA) $<$ 4,0 cm²
- LVEDD $>$ 8,0 cm

3.2 Håndtering av enheten

- Enhetene er utformet og beregnet til engangsbruk, og selges kun for slik bruk. Det finnes ingen data som støtter steriliteten, ikke-pyrogeniteten og funksjonaliteten til enhetene etter reposessering.
- Enhetene må håndteres med standard steril teknikk for å hindre infeksjon.
- Ikke utsett noen av enhetene for andre løsninger, kjemikalier osv. unntatt steril fysiologisk saltvannsløsning og/eller heparinisert saltvannsløsning. Det kan føre til uopprettelig skade på enheten, som kanskje ikke er synlig under visuell inspeksjon.
- Ikke bruk noen av enhetene i nærheten av brennbare eller lettantennelige gasser, anestesimidler eller rengjøringsmidler/desinfeksjonsmidler.
- Ikke bruk enhetene etter utløpsdatoen.
- Må ikke brukes dersom emballasjens forsegling er brutt, eller hvis emballasjen til sterile enheter er skadet.
- Ikke bruk hvis noen av enhetene har falt i gulvet eller blitt skadet eller feilhåndtert på noen måte.
- Standard teknikk for skylling og fjerning av luft skal brukes under klargjøring og gjennom hele prosedyren for å forhindre luftembolisme.

3.3 Kliniske advarsler

- Som med alt implantert medisinsk utstyr er det en mulighet for en negativ immunologisk respons.
- Alvorlige bivirkninger, som kan føre til kirurgisk intervasjon og/eller dødsfall, kan være forbundet med bruk av dette systemet («Mulige bivirkninger»). Pasientene skal ges en fullstendig forklaring av fordelene og risikoene før bruk.
- Nøye og kontinuerlig medisinsk oppfølging anbefales, slik at komplikasjoner relatert til implantatet blir diagnostisert og korrekt håndtert.
- Antikoagulerende behandling må bestemmes av legen iht. institusjonens retningslinjer.

4.0 Forholdsregler

4.1 Forholdsregler før bruk

- Pasientvalg skal utføres av et tverrfaglig hjerteteam spesialisert i behandlingen av mitralregurgitasjon for å vurdere risikoen for pasienten og anatomisk egnethet.

4.2 Forholdsregler etter bruk

- Den langsigtede holdbarheten til implantatet er ikke fastslått. Jevnlig medisinsk oppfølging anbefales for å evaluere implantatets ytelse.
- Kortsiktig antikoagulerende behandling kan være nødvendig etter en klaffreparasjon med PASCAL enheten. Foreskriv antikoagulerende og annen medisinsk behandling iht. institusjonelle retningslinjer.

5.0 Mulige bivirkninger

Komplikasjoner forbundet med standard hjertekateterisering, bruk av anestesi og bruk av PASCAL systemet kan gi disse utfallene: omgjøring til

åpen kirurgi, akutt eller ikke-akutt ny operasjon, eksplantasjon, permanent uførhet eller dødsfall. Leger oppfordres til å rapportere mistenkede enhetsrelaterte hendelser til Edwards eller utpekt helsemyndigheter.

Følgende forventede bivirkninger er identifisert som mulige komplikasjoner ved PASCAL implantasjonsprosedyren:

- Unormale laboratorieverdier
- Allergisk reaksjon på anestesimidler, kontrastmiddel, heparin og nitinol
- Anemi og redusert Hgb, kan kreve transfusjon
- Aneurisme eller pseudoaneurisme
- Angina eller brystsmerter
- Anafylaktisk sjokk
- Arytmie – atrium (dvs. AF, SVT)
- Arytmie – ventrikkel (dvs. VT, VF)
- Arteriovenøs fistel
- Atrioseptumskade som krever intervasjon
- Blødning
- Hjertestans
- Hjertesvikt
- Hjerteskade, inkludert perforasjon
- Hjertetamponade/perikardeffusjon
- Kardiogent sjokk
- Sammenvikling av senestrengene eller ruptur som kan kreve intervasjon
- Koagulopati, koagulasjonsforstyrrelse, blødningsdiatese
- Skade på ledningssystem som kan kreve permanent pacemaker
- Dyp venetrombose (DVT)
- Skade på den opprinnelige klaffen (f.eks. rift, tilbaketrekkning, fortykning av blad)
- Løsning av tidligere plassert implantat
- Dyspné
- Ødem
- Elektrolyttbalanse
- Emboli/embolisering, inkludert luft, partikler, forkalket materiale eller trombe
- Endokarditt
- Øsofagal irritasjon
- Øsofagal perforasjon eller striktur
- Treningsintoleranse eller svakhet
- Feber
- PASCAL systemkomponenter innhentes ikke
- Gastrointestinal blødning eller infarkt
- Hjertesvikt
- Hematom
- Hemodynamisk kompromiss
- Hemolyse
- Blødning som krever blodtransfusjon eller intervasjon
- Hypertensjon
- Hypotensjon
- Skade på implantat (slitasje, rift, brudd eller annet)
- Implantatembolisering
- Feilstilling av implantat, eller kan ikke leveres til tiltenkt sted

- Implantatmigrering
- Implantattrombose
- Infeksjon
- Betennelse
- LVOT-obstruksjon
- Mesenterisk iskemi
- Multiorgansvikt
- Myokardinfarkt
- Kvalme og/eller oppkast
- Nerveskade
- Nevrologiske symptomer, inkludert dyskinesi, uten diagnostisert TIA eller slag
- Ikke-nevrologiske tromboemboliske hendelser
- Smerte
- Papillarmuskelskade
- Lammelse
- Embolisering av PASCAL systemkomponent(er)
- Perifer iskemi
- Pleuraleffusjon
- Lungeødem
- Lungeembolisme
- Reaksjon på blodplatehemmere eller antikoagulantia
- Nyresvikt
- Nyreinsuffiens
- Respiratorisk kompromiss, pustestans, atelektase, pneumoni – kan forde forlenget ventilering
- Retroperitoneal blødning
- Septumskade eller -perforering
- Septikemi, sepsis
- Hudforbrenning, hudskade eller vevsendringer på grunn av eksponering for ioniserende stråling
- Festing av enheten til kun ett blad (SLDA)
- Slag
- Synkope
- Transitorisk iskemisk attakk (TIA)
- Urinveisinfeksjon og/eller -blødning
- Klaffskade
- Klaffstenose
- Valvulær regurgitasjon
- Karskade eller -traume, inkludert disseksjon eller okklusjon
- Karkrampe
- Ventrikkelveggskade eller -perforering
- Sårdehiscens, forsinket eller ufullstendig tilheling
- Forverring av hjertesvikt
- Forverring av regurgitasjon eller klaffeinsuffisiens

6.0 Leveringsform

6.1 Pakning

Ledehylsen, implantasjonssystemet og stabilisatoren er pakket enkeltvis og sterilisert med etylenoksid. Bordet pakkes og leveres usterilt.

6.2 Oppbevaring

PASCAL systemet skal oppbevares tørt og kjølig.

7.0 Bruksanvisning

7.1 Legeopplæring

Den implanterende legen skal ha erfaring med transkateter teknikker og opplæring i PASCAL systemet og implantasjonsprosedyen. Den endelige avgjørelsen om implantasjon av en PASCAL enhet skal gjøres av leger som har spesialisert seg på behandling av mitralregurgitasjon i spesialiserte sentre som kan fastsette en rimelig sjanse for at det kan forventes en signifikant klinisk forbedring basert på sykdomsstadiet og komorbiditet.

7.2 Utstyr og materialer

- Standard utstyr for hjertekateteriseringslaboratorium
- Fluoroskopisystem
- Funksjoner for transøsofagal ekkokardiografi (TEE) (2D og 3D)
- Grisehalekateter til kontrastinjeksjon (med kompatibel hylse)
- Venepunksjonssett
- Transseptal nål, hylse og ledevaier
- 0,89 mm (0,035 tommer) ledevaier med utvekslingslengde
- Skåler
- 50–60 ml sprøyter med luerkobling
- Heparinisert saltløsning
- Arteriepinsett
- Kirurgiske håndklær (f.eks. størrelse 43 x 69 cm)
- Valgfritt: Trinnvise dilatatorer
- Valgfritt: Kontinuerlig drypp med fysiologisk saltvannsløsning (rullende IV-stang, IV-slange med tommelhjul-okkluderingsenheter, 1-liters poser med heparinisert steril saltoppløsning)
- Valgfritt: Trykkovervåkingenhet

7.3 Klargjøring av enheten

7.3.1 Bord

Trinn	Prosedyre
1	Fjern bordet/bordene fra emballasjen og sjekk for skade.
2	Monter bordet/bordene som vist i figur 7.

7.3.2 Stabilisator

Trinn	Prosedyre
1	Fjern stabilisatoren fra emballasjen og sjekk for skade.
2	Monter stabilisatoren som vist i figur 6.

Ledehylse

7.3.3

Trinn	Prosedyre
1	Fjern leddehylsen, lasteren og innføreren fra emballasjen og kontroller om de har store skader.
2	Mens den distale spissen er hevet, skyll og fjern all luft fra leddehylsen med heparinisert saltløsning.
3	Hold den distale spissen hevet, og sett innføreren inn i leddehylsen. Skyll innføreren og tørk over leddehylsen med heparinisert saltoppløsning før bruk.

7.3.4 Implantasjonssystem

Trinn	Prosedyre
1	Fjern implantasjonssystemet og lasteren fra emballasjen, og sjekk for store skader. Sjekk at begge gliderstoppekranene er i åpen posisjon. ADVARSEL: Hvis gliderstoppekranene ikke er i åpen posisjon, kan bruken av enheten føre til infeksjon.
2	Før frem aktiveringsbryteren (roter aktiveringsbryteren mot klokken eller trykk på aktiveringsknappen for å skyve aktiveringsbryteren fremover) til den er på linje med spenneposisjoneringsverktøyet.
3	Fjern gliderpinnen og fjern slakk i suturen. Lås gliderstoppekranene og fest gliderpinnen. Fjern spenneposisjoneringsverktøyet.
4	Trekk gliderne helt tilbake og før dem fremover for å bekrefte riktig spennebevegelse, og lukk implantatet (roter aktiveringsbryteren med klokken eller trykk på aktiveringsknappen for å trekke tilbake aktiveringsbryteren).
5	Før frem det styrbare kateteret. Sjekk at både gliderne og aktiveringsbryteren er helt tilbaketrukket. Orienter håndtaket på implantasjonskateteret vertikalt slik at utløserbryteren ligger mot bordet.
6	Skyll heparinisert saltoppløsning gjennom implantasjonsskateteret.
7	Når du ser saltoppløsning komme ut av den distale enden av implantasjonskateteret, senker du implantasjonskateterhåndtaket og hever den distale enden av implantasjonskateteret mens du skyller med heparinisert saltoppløsning.
8	Trekk det styrbare kateteret helt tilbake. Før frem gliderne og aktiveringsbryteren for å sette implantatet i forlenget posisjon.
9	Fjern lasterhetten, og styr lasterhetten på implantasjonssystemet.
10	Sett inn implantatet gjennom den proksimale enden av lasteren til det kommer ut av den distale enden. Koble til lasteren og lasterhetten.
11	Hold lasteren og den distale spissen hevet, og skyll heparinisert saltoppløsning gjennom det styrbare kateteret.
12	Trekk implantasjonskateteret gradvis tilbake inn i det styrbare kateteret og implantatet inn i lasteren mens du fortsetter å skylle gjennom det styrbare kateteret, til den distale enden av implantatet befinner seg helt inne i lasteren.

7.4 Implantasjonsprosedyre

Implantatet skal settes inn under narkose med hemodynamisk overvåkning i en operasjonsstue, en hybrid operasjonsstue eller et kateteriseringslaboratorium med funksjoner for fluoroskopisk og ekokardiografisk avbildning.

Merk: Før implanteringen må du se del 3.1 Anatomiske hensyn, ettersom bruk utenom det som er oppgitt, kan forstyrre plasseringen av implantatet eller innsettingen i mitralklaffblad.

FORSIKTIG: Under prosedyren skal heparin administreres slik at ACT opprettholdes ved ≥ 250 sek.

FORSIKTIG: For mye kontrastmiddel kan føre til nyresvikt. Mål pasientens kreatinininnivå før du starter prosedyren. Bruk av kontrastmiddel skal overvåkes.

7.4.1 Pasientklargjøring

Trinn	Prosedyre
1	Bordet/bordene monteres og plasseres mellom bena til pasienten før steril oppdekking av pasienten. Juster høyden på bordet/bordene etter behov. Bruk håndklær som støtte mellom bordet/bordene og pasientens ben. ADVARSEL: Bordet leveres usterilt. Hvis bordet føres inn i det sterile feltet, kan det føre til infeksjon.

7.4.2 Femoralvenetilgang og hylseinnføring

Trinn	Prosedyre
1	Åpne femoralvenen (vena femoralis communis) med konvensjonelle percutane punksjonsmetoder.
2	Få tilgang til venstre atrium gjennom transvenøse, transseptale teknikker ved bruk av konvensjonelle percutane metoder, og plasser ledevaieren i venstre atrium. Dilater blodkaret etter behov. FORSIKTIG: Feilaktig punksjon kan skade hjertestrukturen og nødvendiggjøre kirurgisk reparasjon eller annen intervension.
3	Sett inn ledehylsen med innføreren over ledevaieren til spissen er festet over septum. Bruk fleksjonsmekanismen etter behov. FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, føre til skade på hjertestrukturen og nødvendiggjøre kirurgisk reparasjon eller annen intervension.
4	Fjern innføreren og ledevaieren. Ikke aspirer og skyll ledehylsen før implantasjonssystemet er satt inn. FORSIKTIG: Aspirasjon eller tilkobling av et kontinuerlig drypp med fysiologisk saltløsning til ledehylsen før innsetting av implantasjonssystemet kan føre til luftembolisme.

7.4.3 Levering av implantat

Trinn	Prosedyre
1	Sett implantasjonssystemet med lasteren inn i ledehylsen.
2	Før frem implantasjonssystemet til implantatet kommer ut av lasteren. Trekk tilbake og riv av lasteren.
3	Aspirer og skyll ledehylsen med heparinisert saltløsning. Bruk den angitte sprøyten til å aspirere minst 45 ml. FORSIKTIG: Hvis du ikke aspirerer ledehylsen helt, kan det føre til luftembolisme.
4	Om ønskelig kan du koble det kontinuerlige dryppet med fysiologisk saltløsning til implantasjonskateteret. FORSIKTIG: Hvis et kontinuerlig drypp med fysiologisk saltløsning kobles til implantasjonssystemet før aspirasjon, kan det føre til luftembolisme.
5	Før frem implantasjonssystemet til implantatet går ut den distale enden av ledehylsen.
6	Trekk tilbake aktiveringsbryteren for å sette implantatet i lukket posisjon. Trekk tilbake gliderne.
7	Juster ledehylsen, og fest til stabilisatoren etter behov.

Trinn	Prosedyre	Trinn	Prosedyre
8	<p>Følg bruksanvisningen fra produsenten av trykkovervåkingssystemet hvis det etter legens skjønn brukes trykkovervåking til kontinuerlig å sjekke trykket i atrium under prosedyren. Koble til en trykkovervåkingssystemet fylt med væske til det styrbare kateteret. Aspirer og kalibrer deretter ved pasientens hjertenivå før du tar målingen.</p> <p>Merk: Trykkovervåking skal brukes sammen med ekko. Trykket skal avstemmes med avlesninger fra ekko og doppler. Når du sjekker trykket i atrium, må du sørge for at den distale enden av implantasjonskateteret er helt ute av det styrbare kateteret.</p>	19	<p>Vurder regurgitasjon og reposisjoner etter behov. Når implantatposisjonen er bekreftet, kontrollerer du at implantatet er lukket.</p> <p>Hvis det er nødvendig å reposisjonere implantatet i ventrikkelen, trekker du tilbake gliderne og fører frem aktiveringsbryteren for å sette implantatet i klar til bladgrep-posisjon. Juster retningen av spennene og implantatet etter behov.</p> <p>Hvis det er nødvendig å reposisjonere implantatet i atrium, trekker du tilbake gliderne og fører frem aktiveringsbryteren for å forlenge implantatet, og deretter trekker du implantatet tilbake inn i atrium.</p> <p>FORSIKTIG: Hvis implantatet ikke forlenges ved tilbaketrekkning inn i venstre atrium under flytting, kan det føre til skade på bladene eller sammenvikling av senestrengene.</p> <p>FORSIKTIG: Hvis bladene ikke utløses fra spennene og vingene før de reposisjoneres, kan det føre til skade på bladene.</p>
9	<p>Før frem implantasjonssystemet etter behov. Manipuler det styrbare kateteret og ledehylsen (bøye og rette ut, vri i motsatte retninger, før frem og trekk tilbake) etter behov til implantatet er sentrert i målkoptasjonssonnen med riktig bane.</p> <p>FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, føre til skade på hjertestrukturen og nødvendiggjøre kirurgisk reparasjon eller annen intervasjon.</p> <p>Merk: Det røntgentatte markørbandet på det styrbare kateteret angir enden av fleksjonsdelen og kan visualiseres ved hjelp av fluoroskopi.</p>	20	<p>Utløsing av implantatet fra kateteret:</p> <ol style="list-style-type: none"> Sørg for at den distale enden av implantasjonskateteret er helt ute av det styrbare kateteret. Skjær av utenfor suturen ved den proksimale enden av hver glider. Åpne begge gliderstoppekranaene for å låse opp suturerne. Trekk gliderpinnen for å fjerne suturerne helt. Lukk begge gliderstoppekranaene etter fjerning av suturer. Fjern utløserpinnen. Roter mot klokken og trekk tilbake utløserbryteren til implantatet er utløst, som bekreftet ved hjelp av avbildning. <p>Merk: Før utløsing av implantatet kan man ved behov trekke implantasjonssystemet tilbake i ledehylsen for fjerning. Innhenting:</p> <ol style="list-style-type: none"> Trekk tilbake gliderne. Forleng implantatet. Trekk deretter implantatet tilbake inn i atrium. Sett implantatet i lukket posisjon. Rett ut det styrbare kateteret og trekk tilbake implantasjonssystemet til implantatet er tilstøttende med spissen av ledehylsen. Før frem gliderne. Sett implantatet i forlenget posisjon. Trekk tilbake gliderne for å åpne spennene til ca. 45° på hver side. Trekk tilbake hele implantasjonssystemet gjennom ledehylsen.
10	Før frem aktiveringsbryteren for å få implantatet i klar til bladgrep-posisjon.		
11	Vri implantasjonskateteret etter behov for å orientere vingene.		
12	Før frem implantatet gjennom klaffen til vingene er under den ledige kanten av bladene.		
13	<p>Sjekk plasseringen og retningen til implantatet, og juster posisjonen litt etter behov.</p> <p>FORSIKTIG: Kraftig manipulering av implantatet under bladene kan gjøre at implantatet vikles inn i chordae tendineae (senestrengene). Sammenvikling av senestrengene kan føre til hjerteskade og forverret regurgitasjon, og gjøre det vanskelig eller umulig å fjerne implantatet, slik at ytterligere intervasjon blir nødvendig.</p>		
14	Trekk implantatet tilbake under avbildningsveiledning, til bladene befinner seg mellom vingene og spennene.		
15	<p>Før frem glideren/gliderne slik at bladet/bladene festes mellom spennene og vingene.</p> <p>Dette kan utføres for begge bladene samtidig (gliderpinnen aktivert for å flytte begge spennene) eller bladene hver for seg (gliderpinnen deaktivert for å flytte spennene hver for seg).</p>		
16	<p>Bekreft innsettingen i blad med avbildning.</p> <p>Hvis bladene ikke er festet mellom spennene og vingene, må du trekke tilbake gliderne for å utløse bladene og prøve igjen.</p>		
17	Når bladene er festet mellom spennene og vingene, lukker du implantatet.		
18	Før frem implantasjonskateteret noe for å redusere spenningen på bladene.		

Trinn	Prosedyre
	<p>FORSIKTIG: Hvis du ikke skjærer av suturen på foreskrevet sted, kan det føre til at man ikke kan løse ut implantatet, eller man kan føre inn fibre som kan føre til mikroembolisme.</p> <p>FORSIKTIG: Hvis du ikke følger den angitte utløserprosedyren, kan det gjøre det vanskelig eller umulig å utløse implantatet, slik at ytterligere intervensjon blir nødvendig.</p> <p>FORSIKTIG: Hvis implantatet utløses før det bekreftes at bladene gripes sikkert mellom vingene og spennene, kan det føre til at implantatet beveger seg eller løsner. Dette kan igjen føre til festing av enheten til kun ett blad (SLDA) eller andre mulige bivirkninger som nødvendiggjør ytterligere intervensjon.</p> <p>ADVARSEL: Gjenbruk av enhetene (inkludert implantasjonssystemet og ledehylsen) etter innhenting kan føre til embolisme av fremmedlegemer eller infeksjon. Forsøk på gjenbruk kan føre til utstyrssvikt.</p> <p>Merk: Hvis den behandlende legen vurderer det slik at det skal settes inn et ekstra implantat, må man passe på at det tidligere plasserte implantatet ikke løsner. Kryssing av ventilen ved en konfigurasjon for implantat med lav profil kan minimere samhandling med det tidligere plasserte implantatet.</p> <p>FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, føre til skade på hjertestrukturen og nødvendiggjøre kirurgisk reparasjon eller annen intervensjon.</p>

7.4.4 Fjerning av enheten og lukking av tilgangsstedet

Trinn	Prosedyre
1	<p>Trekk implantasjonskateteret helt tilbake inn i det styrbare kateteret. Rett ut implantasjonssystemet gradvis, og fjern det. Rett ut ledehylsen gradvis, og fjern den.</p> <p>FORSIKTIG: Hvis du ikke retter ut enheter før fjerning, kan det føre til vevsskade.</p>
2	Utfør standard perkutan lukking av tilgangsstedet.

8.0 Sikkerhet ved magnetresonanstromografi (MR)

Ikke-klinisk testing har demonstrert at PASCAL implantatet er MR-sikkert under spesifiserte forhold. En pasient med denne enheten kan skannes på sikker måte i MR-systemer som oppfyller følgende betingelser:

- Statiske magnetfelt på 1,5 T og 3,0 T
- Maksimum romlig magnetfeltgradient på 3000 gauss/cm (30 T/m)
- Maksimal, MR-systemrapportert, gjennomsnittlig spesifikk absorpsjonsrate for hele kroppen (SAR) på 4 W/kg (kontrollert driftsmodus i første nivå).

Under skanningen angitt over ventes implantatet å gi en maksimum temperaturstigning på mindre enn 4 °C etter 15 minutter med kontinuerlig skanning.

I ikke-klinisk testing kan bildeartefakten forårsaket av enheten strekke seg opptil 10 mm fra implantatet ved avbildning i den største gradientekkopulsesekvensen i et 3,0 T MR-system.

9.0 Avhending av eksplantert implantat og enhet

Edwards Lifesciences er interessert i å motta eksplanerte kliniske eksemplarer av implantatet for analysering. En skriftlig rapport med et sammendrag av funnene våre vil bli fremlagt når evalueringen er fullført. Kontakt Edwards for retur av det eksplanerte implantatet.

Hvis du bestemmer deg for å returnere noen av enhetene, må du følge instruksjonene nedenfor:

- **Uåpnet pakke med steril barriere intakt:**

Hvis posene ikke har blitt åpnet, returnerer du enheten i originalemballasjen.

- **Pakken er åpnet, men ikke implantert:**

Hvis en pose er åpnet, er ikke enheten lenger steril. Returner enheten i originalemballasjen.

- **Eksplanert implantat:**

Det eksplanerte implantatet skal plasseres i et egnet histologisk fikseringsbad, for eksempel 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, og deretter returneres til Edwards.

9.1 Avfallshåndtering

Brukte enheter kan håndteres og kastes på samme måte som sykehushavfall og biologisk farlige materialer i samsvar med lokale forskrifter, siden det ikke finnes spesielle risikoer forbundet med avhending av disse enhetene.

10.0 Sammendrag av klinisk erfaring

Kliniske data i dette avsnittet inneholder informasjon som er hentet fra den kliniske CLASP studien som tok for seg PASCAL transkatetersystem for hjerteklaffreparasjon i mitralklaff.

En multinasjonal, prospektiv enkeltarmstudie (CLASP) ved flere sentre ble utført for å vurdere sikkerhetsmessige, ytelsesmessige og kliniske utfall av PASCAL systemet. Alle studiepasientene ble vurdert for klinisk oppfølging etter 30 dager, 6 måneder og 1 år, og vil fortsette årlig i 5 år etter implantatprosedyren.

CLASP studiens primære sikkerhetsendepunkt var en sammensetning av større bivirkninger etter 30 dager. De større bivirkningene inkluderer: kardiovaskulær mortalitet, hjerneslag, myokardinfarkt, nytt behov for nyreutskiftingsterapi, alvorlig blødning og reintervasjon for komplikasjoner forbundet med studieinstrumentet.

Studiens primære endepunkter for ytelse inkluderer instrumentsuksess, prosedyresuksess og klinisk suksess. Studiens sekundære endepunkter inkluderer kliniske, sikkerhetsmessige og funksjonelle resultater etter oppfølging ved 30 dager, 6 måneder, 1 år og deretter ved årlig oppfølging.

Instrumentsuksess er definert som utplassering av instrument som tilsiktet og en vellykket uthenting av leveringssystemet som tilsiktet innen tidspunktet for pasientens utgang fra hjertekateteriseringslaboratoriet. Analysen av instrumentsuksess ble utført per instrument.

Prosedyresuksess er definert som instrumentsuksess med MR-alvorlighetsgrad ≤2+ ved utskrivning (Echo Core Lab evaluert) og uten behov for kirurgisk eller perkutant inngrep før utskrivning fra sykehus. Prosedyresuksessen ble analysert per pasient.

Klinisk suksess er definert som prosedyresuksess med tegn på en MR-reduksjon på MR ≤2+ og uten større uønskede medisinske hendelser etter 30 dager (analysert per pasient).

Et uavhengig kjernelaboratorium vurderte alle ekkokardiografiske data. En uavhengig klinisk hendelseskomité (CEC) vurderte sikkerhetshendelser, og en datasikkerhetsvurderingsgruppe (DSMB) vurderte aggregerte sikkerhetsdata

uavhengig og evaluerte trender av bivirkninger og deres effekt på prøveatferd og vurderingen av instrumentrisiko.

10.1 Resultater av CLASP studien

Gjennomsnittsalderen til de behandlede pasientene var 75,4 år, og 55,0 % var menn. Alle pasientene hadde hjertesvikt i NYHA-kasse II, III eller IV. Den gjennomsnittlige scoren av Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II og STS Mortality Score var henholdsvis 14,4 %, 5,8 % og 4,7 %. Ved baseline hadde 50,9 % moderat-alvorlig MR og 48,1 % hadde alvorlig MR.

10.1.1 Ytelse

Ytelsesepunktet inneholdt tre suksesskomponenter: instrument, prosedyre og klinisk. Instrumentsuksess ble oppnådd i 92,0 % av instrumentene som ble prøvd. Prosedyresuksess ble oppnådd hos 93,5 % av pasientene. Klinisk suksess ble oppnådd hos 86,0 % av pasientene.

10.1.2 Sikkerhet

Ved 30-dagersoppfølgingen var den sammensatte frekvensen av større uønskede medisinske hendelser 8,0 %. Ni pasienter opplevde 11 større uønskede medisinske hendelser før 30-dagersoppfølgingen. Hendelser som etter 30-dagersoppfølgingen ble vurdert som større uønskede medisinske hendelser av en klinisk sluttpunktskomité etter antall, er vist nedenfor.

Større uønsket medisinsk hendelse (MAE)	Sammendragsstatistikk
Kardiovaskulær mortalitet	0,9 % (1/112)
Slag	0,9 % (1/112)
Myokardinfarkt	0,0 % (0/112)
Nytt behov for nyreutskiftingsterapi	0,0 % (0/112)
Alvorlig blødning	7,1 % (8/112)
Reintervasjon for komplikasjoner forbundet med studieinstrumentet	0,9 % (1/112)
Sammensatt frekvens av større uønskede medisinske hendelser	8,0 % (9/112)

Merk: Kategoriske tiltak – % (n / totalt antall)

I den totale populasjonen ble MR-reduksjonen (det vil si $MR \leq 2+$) observert hos henholdsvis 95,3 % ved utskrivning, 96,1 % ved 30 dager, 98,8 % ved 6 måneder og 100 % ved 1 år.

10.1.3 Konklusjon av studien

Dataene som ble samlet inn i CLASP studien, støtter sikkerheten og ytelsen til PASCAL systemet hos pasienter med mitral regurgitasjon. Antallet pasienter med oppfølging på ett år eller mer er begrenset, og data for langsignt oppfølging blir samlet inn via en klinisk oppfølgingsstudie etter markedsføring.

Katetrilla asennettava Edwards PASCAL -läpänkorjausjärjestelmä

Käyttöohjeet

Katetrilla asennettava Edwards PASCAL -läpänkorjausjärjestelmä (kutsutaan tässä yhteydessä PASCAL -järjestelmäksi) sisältää seuraavat:

Laite	Malli	Uudelleentilausnumero
Implanttijärjestelmä	10000IS	10000ISCE
Ohjainholkki	10000GS	10000GSCE
Vakain	10000ST	10000STCE
Pöytä	10000T	10000TCE

• Implanttijärjestelmä

Implanttijärjestelmään kuuluu ohjattava katetri (uloin kerros), implanttikatetri (sisin kerros) ja PASCAL -implantti. PASCAL -implantti viedää sisään läppään implanttijärjestelmällä perkutaanisesti reisilaskimoyhteyden kautta transseptaalista menetelmää käyttäen.

• PASCAL -implantti (kuvat 1-3)

PASCAL -implantti (kutsutaan tässä tekstillä implantiksi) asennetaan ja kiinnitetään läpän liuskoihin, ja se toimii täytteenä takaisinvirtusaukossa. Implantin pääasialliset osat ovat välikappale, siivekkeet ja nitinolista valmistetut ja polyeteenitereftalaatilla päällystetyt kiinnittimet. Implanttiin kuuluu myös titaanimutteri ja -pultti, PEEK -holkki ja silikonitiihiste.

Implantin siivekkeet voi asettaa neljään pääasialliseen asentoon: pidennetty, suljetut, liuskan kiinnitysasennossa ja liuskaan kiinnitetyt.

Implanti toimitetaan yhtenä kokona potilaille, jotka soveltuvat hoidettavaksi sillä näiden käyttöohjeiden mukaisesti.

• Ohjattava katetri (kuva 4)

Ohjattavassa katetrissa on käännyvä säätinuppi, jolla taivutusmekanismia ohjataan, kun implanttaa navigoidaan ja sijoitetaan kohdealueelle. Katetrit distaalipäässä oleva röntgenpositiivinen merkki osoittaa taivutettavan osan loppupäätä.

• Implanttikatetri (kuva 4)

Implantti toimitetaan ompeleilla ja kiertesellä varrella implanttikatetriin kiinnitettyä. Implanttikatetri ohjaa implantin asettamista. Kolme pääasiallista säädintä ovat liukusäätimet, kierteinen käytönuppi ja vapautusuppi. Liukusäätimet ohjailevat implantin kiinnittimiä (liukusäädinten vetäminen taaksepäin nostaa kiinnittimet ja liukusäädinten vieminen eteenpäin laskee kiinnittimet). Kiertesellä käytönupilla säädetään implantin siivekkeitä (kun käytönuppija vedetään taaksepäin, siivekkeet sulkeutuvat, ja kun käytönuppija työnnetään eteenpäin, siivekkeet avautuvat). Vapautusupilla säädetään implantin vapauttamista implanttikatetrasta. Implanttikatetri toimitetaan ohjattavan katetrin sisään valmiaksi koottuna.

• Ohjainholkki (kuva 5)

Ohjainholkkikoonpanoon kuuluu ohjattava ohjainholkki ja sisäänviejä. Ohjainholkilla aikaansaadaan yhteys vasempaan eteiseen. Siinä on

hydrofiilinen päälyste ja käännyvä säätinuppi, jolla taivutusmekanismia taivutetaan ohjainholkin sijoittamiseksi kohdealueelle. Sisäänviejä on yhtensopiva 0,89 mm (0,035 tuuman) ohjainlangan kanssa.

• Vakain (kuva 6)

Vakain tarttuu ohjainholkin tai ohjattavan katetren kärkeen ja tukee ja ylläpitää katetren sijoittamista. Työntömekanismi avulla katetri kiinnitetään/irrotetaan, jotta sen paikkaa voidaan siirtää tarpeen mukaan. Vakaimen käyttö on valinnaista.

• Pöytä (kuva 7)

Pöytää käytetään steriiliin alueen ulkopuolella, ja se toimii implanttijärjestelmän, ohjainholkin ja vakaimen vakaana alustana. Pöydän korkeus on säädetävissä. Pöydän käyttö on valinnaista.

• Latauslaite (kuva 8)

Irrotettavaa latauslaitetta käytetään implantin ja sisäänviejäkatetrien sisäänvientiin ohjainholkin tiivisteidän läpi. Latauslaite toimitetaan kätevästi implanttijärjestelmän ja/tai ohjainholkin pakauksessa.

1.0 Käyttöaiheet

Katetrilla asennettava Edwards PASCAL -läpänkorjausjärjestelmä on tarkoitettu vajaatoimintaisen hiippaläpän perkutaaniseen rekonstruktioon kiinnittämällä pehmytkudokseen.

2.0 Vasta-aiheet

PASCAL -järjestelmän käyttö on vasta-aiheista potilailla, joilla on jokin seuraavista:

- potilaat, joille TEE on vasta-aiheista tai joilla seulonta-TEE ei onnistu
- kaikukardiografialla osoitettu sydämen sisäinen massa, trombi tai vegetaatio
- transseptalinen katetrointi vasta-aiheinen
- tukkeutunut tai tromboosinen alaonttolaskimon suodatin, joka haittaisi sisäänvientikatetria, tai ipsilateraalis syvä laskimotromboosin esiintymisen
- tiedossa oleva yliherkkyy nitinolle (nikkelitai titaani) tai vasta-aihe toimenpiteessä käytettävälle lääkitykselle, jota ei voida hallita riittävän hyvin lääkinnällisesti
- aiemmin esiintynyt verenvuototaiipumusta tai koagulopatia tai potilas, joka kieltyy verensiirroista.

3.0 Varoitukset

3.1 Anatomiset seikat

Optimaalisia tuloksia varten seuraavat potilaan anatomiset ominaisuudet on otettava huomioon. PASCAL -järjestelmän turvallisuutta ja tehoa ei ole varmistettu, jos nämä ehdot eivät täty. Jos nämä ehdot eivät täty, käyttö voi häiritä implantin tai hiippaläpän liuskan sijoittamista.

- Näyttöä kohtalaisesta tai vakavasta kalkkeutumisesta tarttumisalueella
- Näyttöä vakavasta kalkkeutumisesta anuluksessä tai subvalvulaarisessa mekanismissa
- Huomattavan halkeaman tai perforaation esiintyminen tarttumisalueella
- Liikkumavälin leveys > 15 mm ja/tai liikkumavälin rako > 10 mm
- Liuskan liikkumispituus < 8 mm
- Transseptalisen punktion korkeus < 3,5 cm

- Vaseman eteisen halkaisija \leq 35 mm
- Kahden tai useamman huomattavan suihkuvirtauksen esiintyminen
- Yhden huomattavan suihkuvirtauksen esiintyminen komissuura-alueella
- Hiippaläpän pinta-ala (MVA) $<$ 4,0 cm²
- LVEDD $>$ 8,0 cm

3.2 Laitteen käsitteleminen

- Laitteet on suunniteltu ja tarkoitettu ainoastaan kertakäyttöisiksi, ja niitä myydään kertakäytöisinä. Mitkään tiedot eivät tue laitteiden steriliittä, pyrogeenittomuutta tai toimivuutta uudelleenkäsittelyn jälkeen.
- Tartuntojen estämiseksi laitteita on käsiteltävä sterillillä vakiotekniikalla.
- Laitteita ei saa altistaa millekään muille liuokksille, kemikaaleille jne. kuin steriilille fysiologiselle ja/tai heparinoidulle keittosuolaliuokselle. Se voi aiheuttaa peruuttamattomia laiteaurioita, jotka eivät ehkä näy silmämäärisessä tarkastuksessa.
- Laitteita ei saa käyttää syttivien tai tulenarkojen kaasujen, anesteettien tai puhdistus-/desinfiointiaineiden läheisyydessä.
- Laitteita ei saa käyttää, jos viimeinen käyttöpäivä on kulunut umpeen.
- Steriilejä laitteita ei saa käyttää, jos pakkauksen sinetti on rikki tai pakkaus on vaurioitunut.
- Ei saa käyttää, jos jokin laitteista on pudonnut, vaurioitunut tai millään tavalla väärin käsitelty.
- Valmistelun aikana ja koko toimenpiteen ajan on ilmaembolian estämiseksi käytettävä huuhtelun ja ilmanpoiston vakiomenetelmiä.

3.3 Kliiniset varoitus

- Kaikkien implantoitavien lääkinnällisten laitteiden yhteydessä on haitallisen immunologisen vasteen mahdollisuus.
- Tämän järjestelmän käytön yhteyteen voi liittyä vakavia, joskus kirurgiseen intervientoona ja/tai kuolemaan johtavia vakavia haittavaikutuksia ("Mahdolliset haittavaikutukset"). Jokaiselle mahdolliselle potilaalle on kerrottava yksityiskohtaisesti toimenpiteen edusta ja riskeistä ennen käyttöä.
- Huolellista ja jatkuva lääkinnällistä seurantaa suositellaan, jotta implanttiin liittyvät komplikaatiot voidaan diagnostoida ja hoitaa asianmukaisesti.
- Lääkäri päättää antikoagulaatiohoidosta laitoksen ohjeistuksen mukaan.

4.0 Varotoimet

4.1 Varotoimet ennen käyttöä

- Hiippaläpän takaisinvirtaushoitoon erikoistuneiden sydänlääkärien, joilla on laaja-alaista osaamista, on tehtävä potilasvalinnat sekä arvioitava potilaan riskialttius ja anatominen soveltuvuus.

4.2 Varotoimet käytön jälkeen

- Implantin pitkäaikaista kestävyyttä ei tunneta. Implantin suorituskyvyn arviointiin suositellaan säännöllistä lääkärin seurantaa.
- Lyhytaikainen antikoagulaatiohoido voi olla tarpeellista PASCAL -laitteella tehdyin läpän korjaukseen jälkeen. Antikoagulaatio- ja muu lääkitys määrätään laitoksen ohjeistuksen mukaan.

5.0 Mahdolliset haittataapatumat

Sydäkatetroinnin vakiomenetelmiin, anestesian käyttöön ja PASCAL -järjestelmän käyttöön liittyvät komplikaatiot voivat johtaa siirtymiseen avoleikkaukseen, kiireelliseen tai ei-kiireelliseen uusintaleikkaukseen, eksplantointiin, pysyvään vammaan tai kuolemaan. Lääkäreitä kehotetaan ilmoittamaan epäillyistä laitteeseen liittyvistä tapahtumista Edwards -yhtiölle tai asianmukaisille sairaalaviranomaisille.

Seuraavassa luetellut odotettavissa olevat haittavaikutukset on tunnistettu mahdollisiksi PASCAL -implanttoimenpiteen komplikaatioiksi:

- poikkeavat laboratorioarvot
- allerginen reaktio anesteetille, varjoaineelle, hepariinille, nitinolille
- anemia tai alentunut Hgb, mahdollisesti verensiirtoa edellyttävä
- aneurysma tai pseudoaneurysma
- angina pectoris tai rintakipu
- anafylaktinen sokki
- arytmiat – eteenen (ts. AF, SVT)
- arytmiat – kammio (ts. VT, VF)
- valtimo-laskimofisteli
- interventiota edellyttävä eteisväliseinän vaurio
- verenvuoto
- sydänpysähdyks
- sydämen vajaatoiminta
- sydänvaurio, mukaan lukien perforatio
- sydämen tamponaatio / nesteen kertyminen sydänpuissiin
- sydänperäinen sokki
- jännerihmoihin juuttuminen tai repeämä, joka voi edellyttää interventiota
- koagulopatia, koagulaatiohäiriö, verenvuototaipumus
- sydämen johtoratajärjestelmän vaurio, joka voi edellyttää pysyvää tahdistinta
- syvä laskimotromboosi (DVT - Deep vein thrombosis)
- natiiviläpän heikentyminen (esim. liuskarepeytmä, liuskan vetäytyminen, liuskan paksuuntuminen)
- aikaisemmin asetetun implantin irtoaminen
- dyspnea
- edema
- elektrolyyttitasapainon häiriö
- embolia/embolisaatio, mukaan lukien ilma, hiukkaset, kalkkiutunut materiaali tai trombi
- endokardiitti
- ruokatorven ärsytys
- ruokatorven perforatio tai kuromma
- liikunnan intoleranssi tai heikkous
- kuume
- minkä tahansa PASCAL -järjestelmän osan poistamisen epäonnistuminen
- maha-suolikanavan verenvuoto tai infarkti
- sydämen vajaatoiminta
- hematooma
- hemodynaaminen vajaatoiminta
- hemolyysi
- verensiirtoa tai interventiota edellyttävä verenvuoto
- korkea verenpaine

- matala verenpaine
- implantin heikentyminen (kuluminen, repeytymä, murtuminen tai muu)
- implantin embolisoituminen
- implantin väärä asento tai sitä ei saada vietyä haluttuun kohtaan
- implantin siirtyminen
- implantin tromboosi
- infektiot
- tulehdus
- LVOT-obstruktio
- mesenteriali-iskemia
- usean elimen toimintahäiriö
- sydäninfarkti
- pahoinvointi ja/tai oksentaminen
- hermovaario
- hermostollisetoireet, mukaan lukien dyskinesia, ilman ohimenevän TIA:n tai aivohalvauksen diagnoosia
- ei-neurologiset tromboemboliset tapahtumat
- kipu
- nystylihasvaario
- halvaus
- PASCAL -järjestelmän osien embolisaatio
- ääreisosien iskemia
- nesteen kertyminen keuhkopussiin
- keuhkopöhö
- keuhkoembolia
- reaktio antitrombosyyttioidolle tai antikoagulaatiohoidolle
- munuaisten vajaatoiminta
- munuaisinsuffisiensi
- hengitysvajaus, hengityksen vajaatoiminta, atelektasi, keuhkokuumuus – voi edellyttää pitkääikaista ventilaatiota
- vatsakalvontakainen verenvuoto
- seinämän vaario tai perforaatio
- septikemia, sepsis
- ionisoivalle säteilylle altistumisesta johtuva ihon palovamma, vaario tai kudosmuutos
- laitteiden kiinnityminen vain yhteen liuskaan (SLDA)
- aivohalvaus
- pyörtyminen
- ohimenevä aivoverenkiertohäiriö (TIA)
- virtsatietulehdus ja/tai verenvuoto
- läpän vaario
- läpän ahtauma
- läpän takaisinvirtaus
- verisuonen vaario tai trauma, mukaan lukien dissekaatio tai tukos
- verisuonispasmi
- kammion seinämän vaario tai perforaatio
- haavan avautuminen, viivästyntä tai epätäydellinen paraneminen
- sydämen vajaatoiminnan pahaneminen
- läpän takaisinvirtauksen pahaneminen / läppävuoto.

6.0 Toimitustapa

6.1 Pakaus

Ohjainholkki, implantijärjestelmä ja vakain on pakattu erikseen ja steriloitu etyleenioksidilla. Pöytä on pakattu ja toimitetaan epästeriliinä.

6.2 Varastointi

PASCAL -järjestelmää on säilytettävä viileässä, kuivassa paikassa.

7.0 Käyttöohjeet

7.1 Lääkärien koulutus

Implantoivan lääkärin on tunnettava katetrin kautta tehtävät menetelmät ja omattava PASCAL -järjestelmän ja implantitoimenpiteen koulutus. Läpän takaisinvirtaushoitoon erikoistuneiden lääkärien on tehtävä PASCAL -laitteen lopullinen implantointipäätös alan erikoistuneissa laitoksissa. Mahdollisuudet saada aikaan merkittävä kliininen paraneminen on arvioitava sairauden vaiheen ja komorbiditeetin perusteella.

7.2 Laitteisto ja materiaalit

- Sydänekatetrointilaboratorion vakiovarusteet
- Fluoroskopiajärjestelmä
- TEE-laitteisto (transesofageaalinen kaikukardiografia, 2D ja 3D)
- Pigtail-katetri varjoaineen injisointiin (ja yhteensopiva holkki)
- Laskimopunktiopakkauks
- Transseptaalinen neula, holkki ja ohjainlanka
- Vaihtopituksinen 0,89 mm (0,035 tuuman) ohjainlanka
- Altaita
- Luer-liittimellä varustettuja 50–60 ml ruiskuja
- Heparinoitua keittosuolaliuosta
- Hemostaatti
- Leikkauksyyhkeitä (esim. koko 43 x 69 cm)
- Valinnainen: Astelajentimet
- Valinnainen: Jatkuva fysiologinen keittosuolatiputus (liikuteltava infusioteline, tippaletku ja sulkimet, 1 litran pusseja heparinoitua steriiliä keittosuolaliuosta)
- Valinnainen: Paineenvallontalaitte

7.3 Laitteen valmisteleminen

7.3.1 Pöytä

Vaihe	Toimenpide
1	Ota pöytä/pöydät pakkauksesta ja tarkista vaurioiden varalta.
2	Kokoa pöytä/pöydät kuvassa 7 esitetyn mukaisesti.

7.3.2 Vakain

Vaihe	Toimenpide
1	Ota vakain pakkauksesta ja tarkista vaurioiden varalta.
2	Kokoa vakain kuvassa 6 esitetyn mukaisesti.

7.3.3 Ohjainholkki

Vaihe	Toimenpide
1	Ota ohjainholkki, latauslaite ja sisäänviejä pakkauksesta ja tarkista näkyvien vaurioiden varalta.

Vaihe	Toimenpide
2	Pidä distaalikärkeä nostettuna ja huuhtele ja poista ilma ohjainholkista heparinoidulla keittosuolaliuoksella.
3	Pidä distaalikärkeä nostettuna ja työnnä sisäänviejä ohjainholkkiin. Huuhtele sisäänviejä ja pyhi ohjainholkki heparinoidulla keittosuolaliuoksella ennen käyttöä.

7.3.4 Implantijärjestelmä

Vaihe	Toimenpide
1	Ota implantijärjestelmä ja latauslaite pakkauksesta ja tarkista näkyvien vaurioiden varalta. Varmista, että molemmat liukusäätimen sulkuvuonttiilit ovat avoimessa asennossa. VAROITUS: Jos liukusäätimen sulkuvuonttiilit eivät ole avoimessa asennossa, laitteen käyttö voi johtaa infektioon.
2	Työnnä käytönupphia eteenpäin (käännä nuppia vastapäivään tai paina käyttöpainiketta ja työnnä käytönupphia eteenpäin), kunnes se on tasossa kiinnittimen sijoitustyökalun kanssa.
3	Poista liukusäätimen nastaa ja löysyys ompeleesta. Lukitse liukusäätimen sulkuvuonttiilit ja kiinnitä liukusäätimen nastaa. Poista kiinnittimen sijoitustyökalu.
4	Vie liukusäätimet täysiin taakse ja täysiin eteen varmistaaksesi kiinnittimen asianmukaisen liikkeen ja sulje implantti (käännä käytönupphia myötäpäivään tai vedä käytönuppi taaksepäin painamalla käyttöpainiketta).
5	Työnnä ohjattavaa katetria eteenpäin. Varmista, että liukusäätimet ovat kokonaan taaksevedettyinä ja käytönuppi kokonaan taaksevedettyinä. Suuntaa implanttikatetrin kahva pystysuunnassa siten, että vapautusnuppi on pöytää vasten.
6	Huuhtele heparinoitua keittosuolaliuosta implanttikatetrin läpi.
7	Kun keittosuolaliuosta näkyy poistuvan implanttikatetrin distaalipäästä, laske implanttikatetrin kahvaa alas ja nostaa implanttikatetrin distaalipäästä ylös samalla, kun jatkat huuhtelemista heparinoidulla keittosuolaliuoksella.
8	Vedä ohjattava katetri kokonaan sisään. Työnnä liukusäätimiä ja käytönupphia eteenpäin asettaaksesi implantin pidennettynä asentoon.
9	Poista latauslaitteen suojuus ja ohjaa latauslaitteen suojuus implantijärjestelmään.
10	Työnnä implantta latauslaitteen proksimaalipäästä sisään, kunnes se tulee ulos distaalipäästä. Kiinnitä latauslaite ja latauslaitteen suojuus.
11	Pidä latauslaitetta ja distaalikärkeä nostettuna ja huuhtele heparinoitua keittosuolaliuosta ohjattavan katetrin läpi.
12	Vedä implanttikatetri asteittain ohjattavaan katetriin ja implantti latauslaitteeseen samalla, kun jatkat huuhtelua ohjattavan katetrin läpi niin kauan, että implantin distaalipää on kokonaan latauslaitteessa.

7.4 Implantointitoimenpide

Implantin sijoitus on tehtävä yleisanestesiassa hemodynamiikan tarkkailun alaisuudessa leikkaussalissa, hybridileikkaussalissa tai katestrointilaboratoriassa, jossa on fluoroskopia- ja kaikukuvauslaitteistot.

Huomautus: Ota ennen implantointitoimenpidettä huomioon anatomiset seikat (kohta 3.1), koska ilmoitettujen ehtojen vastainen käyttö voi häirittää implantin asettamista tai hiippaläpän liuskan sijoittamista.

TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Toimenpiteen aikana hepariinia on annosteltava siten, että ACT-arvoa ≥ 250 s ylläpidetään.

TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Liiallisem varjoaineen käyttö voi aiheuttaa munuaisten vajaatoimintaa. Mittaa potilaan kreatiiniinitaso ennen toimenpidettä. Varjoaineen käyttöä täytyy tarkkailla.

7.4.1 Potilaan valmisteaminen

Vaihe	Toimenpide
1	Ennen kuin potilas peitellään steriileillä leikkausliinoilla, voidaan haluttaessa pöytä/pöydät koota ja sijoittaa potilaan jalkojen väliin ja pöydän/pöytien korkeutta säättää tarvittaessa. Käytä pöytien ja potilaan jalkojen välissä pyyhkeitä tukena. VAROITUS: Pöytä toimitetaan epästeriilinä. Pöydän vieminen steriilille alueelle voi johtaa infektioon.

7.4.2 Suoniyhteys reisilaskimon kautta ja holkin sisäänvieminen

Vaihe	Toimenpide
1	Tee tavallinen reisilaskimon suoniyhteys perinteisiä perkutaanisia punktiomenetelmiä käyttäen.
2	Siirry vasempaan eteiseen transvenööisti transseptaalisen tekniikan avulla perinteisiä perkutaanisia menetelmiä käyttäen ja aseta ohjainlanka vasempaan eteiseen. Laajenna suunta tarvittaessa. TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Virheellinen punktio voi aiheuttaa sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.
3	Vie ohjainholkki sisään sisäänviejän kanssa ohjainlanka pitkin, kunnes ohjainholkin kärki on kunnolla väliseinän poikki, käytäen taivutusmekanismia tarpeen mukaan. TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Liiallinen käsittely voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteen irtoamisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.
4	Poista sisäänviejä ja ohjainlanka. Älä aspiroi ja huuhtele ohjainholkkia ennen kuin implantijärjestelmä on viety sisään. TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Aspiointi tai jatkuvan fysiologisen keittosuolaliuoshuuhtelun yhdistäminen ohjainholkkiin ennen implantijärjestelmän sisäänvientiä voi aiheuttaa ilmaemboliaa.

7.4.3 Implantin sisäänvieminen

Vaihe	Toimenpide
1	Vie implantijärjestelmä latauslaitteineen ohjainholkin sisään.
2	Työnnä implantijärjestelmää eteenpäin, kunnes implantti tulee ulos latauslaitteesta. Vedä latauslaitetta taaksepäin ja poista.
3	Aspiroi ja huuhtele ohjainholkkia heparinoidulla keittosuolaliuoksella. Käytä mainittua ruiskua ja aspiroi vähintään 45 ml. TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Ohjainholkin täyden aspiroinnin laiminlyöminen voi aiheuttaa ilmaemboliaa.

Vaihe	Toimenpide	Vaihe	Toimenpide
4	Haluttaessa jatkuva fysiologinen keittosuolaliuostiputus voidaan yhdistää implanttikatetriin.	15	Työnnä liukusäädintä/liukusäätimiä siten, että liuska on / liuskat ovat tukevasti kiinnittimien ja siivekkeiden välissä. Tämä voidaan tehdä kummankin liuskan osalta samanaikaisesti (liukusäätimen nastaa käytössä ja molempia kiinnittimiä liikutetaan) tai molempien liuskojen osalta erikseen (liukusäätimen nastaa pois käytöstä ja kumpaakin kiinnitintä liikutetaan erikseen).
5	Työnnä implanttijärjestelmää eteenpäin, kunnes implantti tulee ulos ohjainholkin distaalipäästä.	16	Varmista liuskojen sijainti kuvantamisohjauksessa. Jos liuskat eivät ole tukevasti kiinnittimien ja siivekkeiden välissä, vedä liukusäätimiä taaksepäin, vapauta liuskat ja yrity uudestaan.
6	Aseta implantti suljettuun asentoon vetämällä käytönuppia taaksepäin. Vedä liukusäätimiä taaksepäin.	17	Kun liuskat ovat kunnolla paikoillaan kiinnittimien ja siivekkeiden välissä, sulje implantti.
7	Säädä ohjainholkkia ja kiinnitä vakaimeen tarpeen mukaan.	18	Löysää liuskojen kireyttä työntämällä implanttikatetria jonkin verran eteenpäin.
8	Jos hoitava lääkäri katsoo, että paineenvallontaa tulee käyttää eteispaineen jatkuvaan seurantaan toimenpiteen aikana, tämä tulee tehdä paineenvallontalaitteen valmistajan käyttöohjeita noudattaen. Kytke nesteellä täytetty paineenvallontalaitte ohjattavaan katetriin. Aspiroi ja sitten kalibroi potilaan sydämen tasolla ennen mittauksen tekemistä.	19	Arvioi takaisinvirtaus ja asemoi uudelleen tarpeen mukaan. Kun implantin sijainti on vahvistettu, varmista että se on suljettu. Jos uusi asemointo kammon sisällä on tarpeen, asemoi implantti liuskan kiinnitysasentoon vetämällä liukusäätimiä taaksepäin ja työntämällä käytönuppia eteenpäin. Säädä kiinnittimiä ja implantin suuntaa tarpeen mukaan. Jos uusi asemointo eteisen sisällä on tarpeen, pidennä implantti vetämällä liukusäätimiä taaksepäin ja työntämällä käytönuppia eteenpäin ja vedä implantti takaisin eteiseen.
9	Työnnä implanttijärjestelmää eteenpäin tarpeen mukaan. Käsittele ohjattavaa katetria ja ohjainholkkia (taivuta, suorista, väänänä vastakkaisiin suuntiin, työnnä eteenpäin, vedä taaksepäin) tarpeen mukaan, kunnes implantti on keskitettynä kohdekooptaatioalueella ja sen liikerata on oikea.	TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Jos implantin pidentäminen epäonnistuu, kun sitä vedetään takaisin vasempaan eteiseen uudelleenasemointin aikana, voi seurata liuskavaurio tai jännerihmoihin juuttuminen.	
	TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Liiallinen käsittely voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteen irtoamisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.	TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Jos liuskojen vapauttaminen kiinnittimistä ja siivekkeistä ennen uudelleenasemointia epäonnistuu, tästä voi seurata liuskavaurio.	
10	Asemoi implantti liuskan kiinnitysasentoon työntämällä käytönuppia eteenpäin.	20	Implantin vapauttaminen katetrista: a) Varmista, että implanttikatetria distaalinen kärki on kokonaan ulkona ohjattavasta katetrista. b) Leikkää ulkopuolen ommel kunkin liukusäätimen proksimaalipäässä. Avaa ompeleet avaamalla kummankin liukusäätimen sulkiventtiilit. Poista ompeleet kokonaan liukusäätimen nastaa vetämällä. c) Sulje molemmat liukusäätimen sulkiventtiilit ompeleiden poistamisen jälkeen. d) Poista vapautusnasta. Käännä vastapäivään ja vedä vapautusnuppia taaksepäin, kunnes implantti vapautuu, mikä voidaan vahvistaa kuvantamisohjauksessa.
11	Suuntaa siivekkeet väentämällä implanttikatetria tarpeen mukaan.		
12	Työnnä implanttia läpän läpi, kunnes siivekkeet ovat liuskojen vapaan reunan alapuolella.		
13	Varmista implantin sijainti ja suuntaus ja säädä sijaintia jonkin verran tarpeen mukaan.		
	TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Implantin liiallinen käsittely liuskojen alapuolella voi aiheuttaa sen, että implantti juuttuu jännerihmoihin, ja jännerihmoihin juuttuminen voi aiheuttaa sydänaurion, takaisinvirtauksen pahenemisen, implantin poistamisen vaikeutumisen tai mahdottomuuden ja lisäintervention tarpeen.		
14	Vedä implanttia taaksepäin kuvantamisohjauksessa, kunnes liuskat sijaitsevat siivekkeiden ja kiinnittimien välissä.		

Vaihe	Toimenpide
	<p>Huomautus: Tarpeen mukaan ennen implantin vapauttamista on mahdollista vetää implantijärjestelmä takaisin ohjainholkkiin sen poistamista varten. Takaisinvetäminen:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Vedä liukusäätimiä taaksepäin. b) Pidennä implantti. Vedä implantti sen jälkeen takaisin eteiseen. Aseta implantti suljettuun asentoon. c) Suorista ohjattava katetri ja vedä implantijärjestelmää taaksepäin, kunnes implantti on ohjainholkin kärjen vieressä. d) Työnnä liukusäätimiä eteenpäin. e) Aseta implantti pidennettyyn asentoon. f) Avaa kiinnittimiä noin 45° kummallakin puolella vetämällä liukusäätimiä taaksepäin. g) Vedä koko implantijärjestelmä pois ohjainholkin läpi. <p>TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Jos ommelta ei leikata kuvatussa kohdassa, implanttia voi olla mahdoton vapauttaa tai kohtaan voi jäädä kuitua, mikä voi johtaa mikroemboliaan.</p> <p>TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Annettujen vapautusohjeiden laiminlyöminen voi aiheuttaa sen, että implantti on vaikea tai mahdoton vapauttaa, mikä puolestaan edellyttää lisäinterventiota.</p> <p>TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Implantin vapauttaminen ennen sen vahvistamista, että liuskat ovat kunnolla siivekkeiden ja kiinnittimien välissä, voi aiheuttaa sen, että implantti siirrytä tai irtoaa ja aiheuttaa laitteen kiinnityksen vain yhteen liuskaan (SLDA) tai muita mahdollisia haittavaikutuksia, jotka edellyttävät lisäinterventiota.</p> <p>VAROITUS: Laitteiden uudelleenkäyttäminen (mukaan lukien implantijärjestelmä ja ohjainholkki) niiden poisvetämisen jälkeen voi aiheuttaa vierasmateriaalin embolian tai infektion. Laite voi toimia virheellisesti, jos sitä yritetään käyttää uudelleen.</p> <p>Huomautus: Jos hoitavan lääkärin päätöksen mukaan käytetään lisäimplanttia, varovaisuutta on noudatettava aiemmin sijoitetun implantin irtoamisen välttämiseksi. Läpän yliittäminen matalaprofilisessa implantikokoonpanossa voi minimoida vuorovaikutuksen aiemmin sijoitetun implantin kanssa.</p> <p>TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Liiallinen käsitteily voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteen irtoamisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.</p>

7.4.4 Laitteen poistaminen ja sulkeminen

Vaihe	Toimenpide
1	<p>Vedä implantikatetri kokonaan ohjattavan katetrin sisään. Suorista ja poista implantijärjestelmä asteittain. Suorista ja poista ohjainholkki asteittain.</p> <p>TÄRKEÄ HUOMAUTUS: Laitteiden suoristamisen laiminlyöminen ennen poistamista voi aiheuttaa verisuonivaurion.</p>
2	Sulje suoniyhteys perkutaanisin vakiosulkumenetelmin.

8.0 Magneettikuvauksen (MR) turvallisuus

Ei-kliinisissä testeissä on osoitettu, että PASCAL -implantti on ehdollisesti turvallinen magneettikuvauksessa. Potilas, jolla on tämä laite, voidaan kuvata turvallisesti magneettikuvauusjärjestelmällä, joka täyttää seuraavat ehdot:

- staattiset magneettikentät, 1,5 T ja 3,0 T
- kentän spatioalinen gradientti enintään 3000 G/cm (30 T/m)
- magneettikuvauusjärjestelmän suurin raportoitu koko kehon keskimääräinen ominaisabsorptionopeus (SAR) 4 W/kg (ensimmäisen tason ohjattu toimintatila).

Edellä määritetyissä kuvausolosuhteissa implantin odotetaan aiheuttavan enintään alle 4 °C lämpötilanousun 15 minuutin jatkuvan kuvauksen jälkeen.

Ei-kliinisissä testeissä tämän laitteen aiheuttama kuva-artefakti saattoi ulottua enintään 10 mm alueelle implantista, kun kuvaamiseen käytettiin gradienttikaiun pulssisekvenssää (worst case) ja 3,0 T magneettikuvauusjärjestelmää.

9.0 Poistetun implantin ja laitteen hävittäminen

Edwards Lifesciences on kiinnostunut saamaan kliinisiä näytteitä poistetusta implantista analyysiä varten. Arvioinnin jälkeen toimitamme kirjallisen raportin, jossa annamme yhteenvedon löydöksistämme. Ota yhteyttä Edwards -yhtiöön poistetun implantin palautusasioissa.

Jos pääät palauttaa jonkin laitteen, noudata seuraavia ohjeita:

• Avaamaton pakaus, jonka sterili sinetöinti on ehjä:

Jos pusseja ei ole avattu, palauta laite alkuperäisessä pakauksessaan.

• Avattu, mutta ei implantoitu pakaus:

Jos pussi on avattu, laite ei ole enää sterili. Palauta laite alkuperäisessä pakauksessaan.

• Poistettu implantti:

Poistettu implantti on asetettava soveltuvaan histologiseen kiinnitysaineeseen, kuten 10 % formaliiini tai 2 % glutaraldehydi, ja se on palautettava Edwards -yhtiölle.

9.1 Hävittäminen

Käytettyjä laitteita voidaan käsitellä ja hävittää samalla tavalla kuin sairaalajättää ja tartuntavaarallisia materiaaleja paikallisten säännösten mukaan, sillä näiden laitteiden hävittämiseen ei liity erityisriskejä.

10.0 Yhteenvedo kliinisistä kokemuksista

Tämän osion kliiniset tiedot sisältävät kliinisestä CLASP -tutkimuksesta saatuja tietoja, jotka arvioivat katetrilla asennettavaa PASCAL -läpänkorjausjärjestelmää hiippalämpässä.

PASCAL -järjestelmän turvallisuutta, suorituskykyä ja kliinisiä tuloksia arvioitiin monessa tutkimuskeskuksessa ja maassa mahdollisille käyttäjille

tehdysä yhden tutkimushaaran tutkimuksessa (CLASP). Tutkimuspotilaat arvioitiin kliinisessä seurantatutkimuksessa 30 päivän, 6 kuukauden ja 1 vuoden kuluttua. Implantoinnin jälkeiset tutkimukset jatkuvat vuosittain 5 vuoden ajan.

Ensisijainen CLASP -tutkimuksen turvallisuuteen liittyvä päätetapahtuma oli vakavien haittavaikutusten ilmeneminen 30 päivän kuluttua. Vakaviksi haittavaikutuksiksi katsottiin sydän- ja verisuonitautikuolleisuus, aivohalvaus, sydäninfarkti, uusi munuaisten korvaushoidon tarve, vakava verenvuoto ja tutkimuslaitteeseen liittyvien komplikaatioiden vuoksi tehtävä uusi interventio.

Tutkimuksen ensisijaisia suorituskykyyn liittyviä päätetapahtumia olivat laitteiden menestyksekässä toiminta, toimenpiteen onnistuminen ja kliininen onnistuminen. Tutkimuksen toissijaisia päätetapahtumia olivat kliiniset, turvallisuuteen liittyvät ja funktioaaliset tulokset 30 päivän, 6 kuukauden ja 1 vuoden kuluttua sekä seuranta-aikana vuosittain tehtävissä tutkimuksissa.

Laitteen menestyksekässä toiminta arvioidaan laitteen käyttöönottona suunnitellulla tavalla ja asennusjärjestelmän onnistuneena poistamisena suunnitellulla tavalla, kun potilaas poistuu sydänkatetrointilaboratoriosta. Laitteen menestyksekässä toiminta analysoitiin laitekohtaisesti.

Toimenpiteen onnistuminen määritetään laitteen menestyksekkään toiminnan perusteella MR-vakavuuden ollessa $\leq 2+$ kotiutettaessa (Echo Core Lab -arvointi), kun kirurgista tai perkutaanista interventiota ei tarvita ennen sairaalasta kotiuttamista. Toimenpiteen onnistuminen analysoitiin potilaskohtaisesti.

Kliininen onnistuminen määritetään toimenpiteen onnistumisenä, kun on saatu näyttää MR-vähentymisestä ($MR \leq 2+$) eikä vakavia haittavaikutuksia ilmene 30 päivän kuluessa (analysoitu potilaskohtaisesti).

Kaikki kaikukardiografiatulokset arvioitiin riippumattomassa Core-laboratoriossa. Riippumaton kliinisten tapahtumien komitea (CEC) arvioi turvallisuustapahtumat. Turvallisuustietojen arvointilautakunta (DSMB) arvioi turvallisuustiedot ja haittavaikutusten trendit sekä niiden vaikutuksen kokeiluun ja laitteen aiheuttamiin riskeihin itsenäisesti.

10.1 CLASP -tutkimuksen tulokset

Hoidettujen potilaiden keskimääräinen ikä oli 75,4 vuotta. 55,0 % heistä oli miehiä. Kaikilla potilailla oli sydämen vajaatoimintaa, jonka NYHA-luokitus oli II, III tai IV. Keskimääräinen Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II ja STS -mortaliteettipistemäärä olivat vastaavasti 14,4 %, 5,8 % ja 4,7 %. Perustasolla 50,9 %:lla oli kohtalainen/vakava MR ja 48,1 %:lla oli vakava MR.

10.1.1 Suorituskyky

Suorituskyvyn päätepiste koostui kolmesta onnistumisen osatekijästä: laite, toimenpide ja kliininen osatekijä. 92,0 % laitteista toimi menestyksekkäästi. Toimenpide onnistui 93,5 %:lla potilaista. Kliininen onnistuminen saavutettiin 86,0 %:lla potilaista.

10.1.2 Turvallisuus

30 päivän kohdalla vakavien haittavaikutusten ilmenevyys oli 8,0 %. Yhdeksällä potilaalla ilmeni 11 vakavaa haittavaikutusta ennen 30 päivää kestävän seurantajakson päättymistä. CEC-komitean arvioimat vakavat haittavaikutukset 30 päivän kuluessa on erityltä määrien perusteella seuraavasti.

Vakava haittavaikutus	Tilastotietojen yhteenvetö
Vaikea verenvuoto	7,1 % (8/112)
Uuden intervention tarve tutkimuslaitteeseen liittyvien komplikaatioiden vuoksi	0,9 % (1/112)
Yhdistetty vakavien haittavaikutusten esiintyminen	8,0 % (9/112)

Huomautus: Kategoriset mittaukset - % (n/kokonaismäärä)

Koko potilaspopulaatiossa havaittiin MR-asteen vähenemistä (ts. $MR \leq 2+$) 95,3 %:lla kotiutettaessa, 96,1 %:lla 30 päivän kuluttua, 98,8 %:lla 6 kuukauden kuluttua ja 100 %:lla 1 vuoden kuluttua.

10.1.3 Tutkimusjohtopäätökset

CLASP -tutkimuksessa saatujen tietojen mukaan PASCAL -järjestelmä on turvallinen ja suorituskyyninen potilailla, joilla esiintyy takaisinvirtausta hiippaläpässä. Vuoden ajan tai pidempään seurattavien potilaiden määrä rajataan, ja pitkäikäisia seurantatietoja kerätään markkinoille saattamisen jälkeisen kliinisen seurantatutkimuksen avulla.

Vakava haittavaikutus	Tilastotietojen yhteenvetö
Sydän- ja verisuonitautikuolleisuus	0,9 % (1/112)
Aivohalvaus	0,9 % (1/112)
Sydäninfarkti	0,0 % (0/112)
Uusi munuaiskorvaushoidon tarve	0,0 % (0/112)

Система за транскатетърна поправка на клапа Edwards PASCAL

Инструкции за употреба

Системата за транскатетърна поправка на клапа Edwards PASCAL включва (наричана в този документ система PASCAL):

Устройство	Модел	Каталожен номер
Система за имплантиране	10000IS	10000ISCE
Дезиле на водача	10000GS	10000GSCE
Стабилизатор	10000ST	10000STCE
Маса	10000T	10000TCE

• Система за имплантиране

Системата за имплантиране се състои от направляващ се катетър (най-външен слой), катетър с имплант (най-вътрешен слой) и импланта PASCAL. Системата за имплантиране перкутанно доставя импланта PASCAL до клапата чрез достъп през феморална вена чрез трансвенозен, транссептален подход.

• Имплант PASCAL (фигури 1-3)

Имплантът PASCAL (наричан по-долу за краткост „имплантът“) се изважда и закрепва за платната на клапата, действайки като уплътнение в отвора с регургитация. Основните компоненти на импланта са разделител, лопатки и щипки, изработени от нитинол и покрити с полиетиленов терефталат. Имплантът също така се състои от титанови гайка и болт, втулка PEEK и силиконово уплътнение.

Имплантът има четири основни позиции на лопатките: удължена, затворена, готова за захващане на платно и със захватаното платно.

Имплантът се предоставя в единичен размер, пред назначен за приложение при пациенти, които покриват изискванията за лечение съгласно тези инструкции за употреба.

• Направляващ се катетър (фигура 4)

Направляващият се катетър има въртящо се копче за контрол, което задвижва механизма за огъване за навигиране и позициониране на импланта в целевата локация. Рентгеноконтрастна маркираща лента, намираща се на дисталната част на катетъра, посочва края на областта за огъване.

• Катетър с имплант (фигура 4)

Имплантът се доставя прикрепен към катетъра с имплант чрез сутури и шафт с резба. Катетърът с импланта контролира поставянето на импланта. Трите основни контролера са слайдерите, задвижващото копче с резба и копчето за освобождаване. Слайдерите контролират щипките на импланта (изтеглянето на слайдерите повдига щипките, а придвижването напред на слайдерите сваля щипките). Задвижващото копче с резба контролира лопатките на импланта (изтеглянето на задвижващото копче затваря лопатките, а придвижването напред на задвижващото копче отваря лопатките). Копчето за освобождаване контролира освобождаването на импланта от катетъра с импланта. Катетърът с импланта се доставя слобден в направляващия се катетър.

Edwards, Edwards Lifesciences, стилизираното лого E, CLASP и PASCAL са търговски марки на Edwards Lifesciences Corporation. Всички останали търговски марки са собственост на съответните им притежатели.

• Дезиле на водача (фигура 5)

Комплектът на дезилето на водача включва направляващо се дезиле на водача и интродюсер. Дезилето на водача предоставя ляв предсърден достъп. То има хидрофилно покритие и въртящо се копче за контрол, което задвижва механизма за огъване за позициониране на дезилето на водача на целевата локация. Интродюсерът е съвместим с 0,89 mm (0,035 инча) телен водач.

• Стабилизатор (фигура 6)

Стабилизаторът захваща предната част на дезилето на водача или направляващия се катетър, за да поддържа и запази позицията на катетъра. Механизъм с натискане надолу активира/дезактивира катетъра, за да позволи репозициониране, ако е необходимо. Използването на стабилизатора не е задължително.

• Маса (фигура 7)

Масата се използва извън стерилиното поле, за да предостави стабилна платформа за системата за имплантиране, дезилето на водача и стабилизатора. Височината на масата може да се регулира. Използването на масата не е задължително.

• Зареждащо устройство (фигура 8)

Отлепващото се зареждащо устройство се използва за въвеждане на импланта и катетрите за доставяне през уплътненията на дезилето на водача. Зареждащото устройство е включено в системата за имплантиране и/или опаковката на дезилето на водача за удобство на потребителя.

1.0 Показания

Системата за транскатетърна поправка на клапа Edwards PASCAL е показана за перкутанна реконструкция на митрална клапа с недостатъчност чрез приближаване на тъканите.

2.0 Противопоказания

Системата PASCAL е противопоказана при пациенти с:

- Пациенти, при които TEE е противопоказана или скринингът за TEE е неуспешен
- Ехокардиографски данни за интракардиална маса, тромб или растеж
- Противопоказание за транссептална катетеризация
- Наличие на оклузиран или тромбозиран филтър на IVC, който би повлиял катетъра за доставяне, или налична ипсилатерална дълбока венозна тромбоза
- Известна свръхчувствителност към нитинол (никел или титан) или противопоказания към процедурни лекарства, които не могат адекватно да се повлият медицински
- Анамнеза за хеморагична диатеза или коагулопатия или пациент, отказващ хемотрансфузии

3.0 Предупреждения

3.1 Анатомични съображения

За оптимални резултати следните анатомични характеристики на пациента трябва да бъдат взети предвид. Безопасността и ефективността на системата PASCAL извън тези състояния не е установена. Употребата извън тези състояния може да повлияе поставянето на импланта или въвеждането на платно на митрална клапа.

- Данни за умерена до тежка калцификация в областта за захващане
- Данни за тежка калцификация в анулуса или субвалвуларния апарат

- Данни за значителна цепка или перфорация в областта за захващане
- Междинна ширина > 15 mm и/или междинен отвор > 10 mm
- Дължина на подвижността на платната < 8 mm
- Височина на транссептална пункция < 3,5 cm
- Диаметър на ЛП ≤ 35 mm
- Наличие на два или повече значителни джета
- Данни за един значителен джет в областта на комисурата
- Площ на митрална клапа (MVA) < 4,0 cm²
- Краен диастолен диаметър на лява камера (LVEDD) > 8,0 cm

3.2 Работа с устройството

- Устройствата са проектирани, предназначени и се разпространяват само за еднократна употреба. Няма данни в подкрепа на стерилността, непирогенността и функционалността на устройствата след повторна обработка.
- С устройствата трябва да се борави чрез стандартна стериилна техника, за да се предотврати инфекция.
- Не излагайте никое от устройствата на разтвори, химикали и др. освен стерilen физиологичен и/или хепаринизиран физиологичен разтвор. Могат да възникнат непоправими повреди на устройството, които може да не се виждат при оглед.
- Не използвайте никое от устройствата в присъствие на взривоопасни или запалими газове, анестетици или почистващи препарати/дезинфектанти.
- Не използвайте устройствата, ако срокът на годност е изтекъл.
- Не използвайте стериилните устройства, ако уплътнението на опаковката е нарушено или опаковката е повредена.
- Не използвайте, ако някое от устройствата е било изпуснато, повредено или с него е боравено по неправилен начин.
- По време на подготовката и в хода на процедурата трябва да се използват стандартни техники за промиване и извеждане на въздуха, за да се предотврати въздушна емболия.

3.3 Клинични предупреждения

- Както при всяко имплантирано медицинско устройство, съществува вероятност от нежелан имунологичен отговор.
- Сериозни нежелани събития, понякога водещи до хирургична интервенция и/или смърт, могат да са свързани с използването на тази система („Потенциални нежелани събития“). На всеки потенциален пациент преди употреба трябва да бъде предоставено пълно обяснение на ползите и рисковете.
- Съветваме за внимателно и продължително медицинско проследяване, така че свързаните с импланта усложнения да могат да бъдат диагностицирани и правилно лекувани.
- Антикоагулантната терапия трябва да се определи от лекаря съгласно насоките на институцията.

4.0 Предпазни мерки

4.1 Предпазни мерки преди употреба

- Изборът на пациента трябва да се извърши от мултидисциплинарен екип по кардиология, специализиран в лечението на митрална

регургитация, за да се оценят рисъкът за пациента и анатомичната пригодност.

4.2 Предпазни мерки след употреба

- За импланта не е установена дългосрочна трайност. Препоръчва се редовно медицинско проследяване за оценка на работата на импланта.
- Може да е необходима краткотрайна антикоагулантна терапия след поправката на клапата с устройството PASCAL. Предпишете антикоагуланти и друга медицинска терапия съгласно насоките на институцията.

5.0 Потенциални нежелани събития

Усложнения, свързани със стандартна сърдечна катетеризация, използването на анестезия и използването на системата PASCAL могат да доведат до следните последствия: конверсия към отворена хирургия, спешна или неспешна реоперация, експлантиране, трайно инвалидизиране или смърт. Насърчаваме лекарите да докладват подозирани събития, свързани с устройството, на Edwards или специално назначените за това регулиращи органи на болницата.

Следните предвидени нежелани събития са идентифицирани като възможни усложнения на процедурата за импланта PASCAL:

- Отклонения от нормата в лабораторните стойности
- Алергична реакция към анестетика, контрастното вещество, хепарина, нитинола
- Анемия или понижен хемоглобин, може да се изиска трансфузия
- Аневризма или псевдоаневризма
- Ангина или болка в гърдите
- Анафилактичен шок
- Аритмии – предсърдни (т.е. предсърдно мъждане (AF), надкамерна тахикардия (SVT))
- Аритмии – камерни (т.е. камерна тахикардия (VT), камерно мъждане (VF))
- Артериовенозна фистула
- Нараняване на предсърдния септум, изискващо интервенция
- Кървене
- Сърдечен арест
- Сърдечна недостатъчност
- Сърдечно нараниване, включително перфорация
- Сърдечна тампонада/перикарден излив
- Кардиогенен шок
- Хордално заплитане или руптура на хорда, което може да изиска интервенция
- Коагулопатия, нарушение в коагулацията, хеморагична диатеза
- Нараняване на проводната система, което може да изиска постоянен пейсмейкър
- Дълбока венозна тромбоза (DVT)
- Влошаване на нативната клапа (напр. разкъсване, ретракция, задебеляване на платно)
- Разместяване на предходно поставен имплант
- Диспнея
- Оток
- Електролитен дисбаланс

- Емболи/емболизация, включително от въздух, частици, калцификационен материал или тромб
- Ендокардит
- Дразнене на хранопровода
- Перфорация или структура на хранопровода
- Непоносимост към физически упражнения или слабост
- Треска
- Неуспешно изваждане на някои от компонентите на системата PASCAL
- Гастроинтестинално кървене или инфаркт
- Сърдечна недостатъчност
- Хематом
- Хемодинамично компрометиране
- Хемолиза
- Кръвоизлив, изискващ трансфузия или интервенция
- Хипертония
- Хипотония
- Влошаване на импланта (износване, скъсване, счупване или друго)
- Емболизация на импланта
- Неправилна позиция на импланта или неуспешно доставяне до желаното място
- Миграция на импланта
- Тромбоза на импланта
- Инфекция
- Възпаление
- Обструкция на изходящ тракт на лява камера (LVOT)
- Мезентериална исхемия
- Мултисистемна органна недостатъчност
- Инфаркт на миокарда
- Гадене и/или повръщане
- Увреждане на нерв
- Неврологични симптоми, включително дискинезия, без диагноза TIA или инсулт
- Неневрологични тромбоемболични събития
- Болка
- Увреждане на папиларен мускул
- Парализа
- Емболизация на компонент(и) на системата PASCAL
- Периферна исхемия
- Плеврален излив
- Белодробен оток
- Белодробна емболия
- Реакция към антитромбоцитни или антикоагулантни агенти
- Бъбречно увреждане
- Бъбречна недостатъчност
- Компрометиране на дихателната функция, белодробна недостатъчност, ателектаза, пневмония – може да изискват продължителна аппаратна вентилация
- Ретроперitoneално кървене
- Нараняване или перфорация на септум
- Септицемия, сепсис
- Кожно изгаряне, нараняване или промени в тъканите в резултат на излагане на ионизираща радиация
- Прикрепване на устройството за единично платно (SLDA)
- Инсулт
- Синкоп
- Транзиторна исхемична атака (TIA)
- Инфекция и/или кървене в никочните пътища
- Увреждане на клапа
- Стеноза на клапата
- Клапна регургитация
- Съдово нараняване или травма, включително дисекация или оклузия
- Спазъм на съд
- Нараняване или перфорация на камерна стена
- Дехисценция на рана, забавено или непълно оздравяване
- Влошаване на сърдечна недостатъчност
- Влошаване на регургитация/клапна недостатъчност

6.0 Как се доставя

6.1 Опаковка

Дезилето на водача, системата за имплантиране и стабилизаторът са опаковани поотделно и са стерилизирани с етиленов оксид. Масата е опакована и се доставя нестериилна.

6.2 Съхранение

Системата PASCAL трябва да се съхранява на хладно, сухо място.

7.0 Указания за употреба

7.1 Обучение на лекаря

Имплантиращият лекар трябва да има опит в транскатетърните техники и да е обучен за процедурата на системата и импланта PASCAL. Окончателното решение за имплантиране на устройство PASCAL трябва да се вземе от лекари, специализирани в лечението на митрална регургитация в специализирани центрове, които могат да определят, че следва да се очаква основателна вероятност за значително клинично подобреие на базата на състоянието на заболяването и коморбидността.

7.2 Оборудване и материали

- Стандартно лабораторно оборудване за сърдечна катетеризация
- Система за флуороскопия
- Възможности за трансзофагеална ехокардиография (TEE) (2D и 3D)
- Катетър тип „Pigtail“ за инжектиране на контраст (със съвместимо дезиле)
- Комплект за венозна пункция
- Транссептална игла, дезиле и телен водач
- Телен водач с дължина за обмен 0,89 mm (0,035 in)
- Вани
- Спринцовки от 50 – 60 cc с фитинг тип Луер
- Хепаринизиран физиологичен разтвор
- Хемостат
- Хирургични кърпи (напр. размер 43 x 69 cm)
- Незадължително: Дилататори със стъпка нагоре
- Незадължително: Непрекъсната капкова система с физиологичен разтвор (интравенозна стойка на колелца, интравенозни тръби с

оклудери с колелце за палец, 1-литрови банки с хепаринизиран стерилен физиологичен разтвор)

- Незадължително: Устройство за мониториране на налягането

7.3 Подготовка на устройството

7.3.1 Маса

Стъпка	Процедура
1	Извадете масата(ите) от опаковката и огледайте за повреди.
2	Сглобете масата(ите), както е показано на фигура 7.

7.3.2 Стабилизатор

Стъпка	Процедура
1	Извадете стабилизатора от опаковката и огледайте за повреди.
2	Сглобете стабилизатора, както е показано на фигура 6.

7.3.3 Дезиле на водача

Стъпка	Процедура
1	Извадете дезилето на водача, зареждащото устройство и интродюсера от опаковката и огледайте за видими повреди.
2	Като държите дисталния край повдигнат, промийте и изведете въздуха от дезилето на водача с хепаринизиран физиологичен разтвор.
3	Като държите дисталния край повдигнат, въведете интродюсера в дезилето на водача. Промийте интродюсера и изтрийте дезилето на водача с хепаринизиран физиологичен разтвор преди употреба.

7.3.4 Система за имплантране

Стъпка	Процедура
1	Извадете системата за имплантране и зареждащото устройство от опаковката и огледайте за видими повреди. Уверете се, че спирателните кранчета на двата слайдера са в отворена позиция. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Ако спирателните кранчета на слайдерите не са в отворена позиция, употребата на устройството може да доведе до инфекция.
2	Придвижете задвижващото копче напред (завъртете задвижващото копче по посока, обратна на часовниковата стрелка, или натиснете бутона за задвижване, за да избутате напред задвижващото копче), докато не е на едно ниво с инструмента за позициониране на щипка.
3	Извадете щифта на слайдера и премахнете провисването на шева. Фиксирайте спирателните кранчета на слайдера и фиксирайте щифта на слайдера. Извадете инструмента за позициониране на щипка.
4	Напълно изтеглете и придвижете напред слайдера, за да потвърдите движение на щипката, и затворете имплантанта (завъртете задвижващото копче по посока на часовниковата стрелка или натиснете бутона за задвижване, за да изтеглите задвижващото копче).

Стъпка	Процедура
5	Придвижете напред направляващия се катетър. Уверете се, че слайдерите са напълно изтеглени и задвижващото копче е напълно изтеглено. Ориентирайте дръжката на катетъра с импланта вертикално, така че копчето за освобождаване да е срещу масата.
6	Промийте катетъра с импланта с хепаринизиран физиологичен разтвор.
7	Щом се вижда да излиза физиологичен разтвор от дисталния край на катетъра с импланта, свалете дръжката на катетъра с импланта и повдигнете дисталния край на катетъра с импланта, като не спирате да промивате с хепаринизиран физиологичен разтвор.
8	Изтеглете напълно направляващия се катетър. Придвижете слайдерите и задвижващото копче, за да оставите импланта в издължена позиция.
9	Отстранете капачката на зареждащото устройство и насочете капачката на зареждащото устройство на системата за имплантране.
10	Въведете импланта през проксималния край на зареждащото устройство, докато не излезе през дисталния край. Свържете зареждащото устройство и капачката на зареждащото устройство.
11	Като държите зареждащото устройство и дисталния връх повдигнати, промийте с хепаринизиран физиологичен разтвор направляващия се катетър.
12	Постепенно изтеглете катетъра с импланта в направляващия се катетър и импланта в зареждащото устройство, като не спирате да промивате направляващия се катетър, докато дисталният край на импланта не попадне напълно в зареждащото устройство.

7.4 Процедура на имплантране

Доставянето на импланта трябва да се извърши под пълна анестезия с хемодинамичен мониторинг в операционна зала, хибридна операционна зала или лаборатория за катетеризация, оборудвана с флуороскоп и с възможности за ехокардиографско изобразяване.

Забележка: Преди процедурата по имплантране направете справка с „Анатомични съображения“ (Раздел 3.1), тъй като употребата извън изброените състояния може да повлияе поставянето на импланта или въвеждането на платно на митрална клапа.

ВНИМАНИЕ: По време на процедурата трябва да се прилага хепарин, за да се поддържа АСТ при ≥ 250 сек.

ВНИМАНИЕ: Прекомерно количество контрастно вещество може да доведе до бъбречно увреждане. Измерете нивото на креатинина на пациента преди процедурата. Използването на контрастно вещество трябва да се наблюдава.

7.4.1 Подготовка на пациента

Стъпка	Процедура
1	<p>Преди да поставите стерилни чаршафи върху пациента, глобете и позиционирайте масата(ите) между краката на пациента, като регулирате височината на масата(ите) според необходимото. Използвайте кърпи като опора между масата(ите) и краката на пациента.</p> <p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Масата се предоставя нестериилна, поставянето на масата в стерилното поле може да доведе до инфекция.</p>

7.4.2 Достъп през феморална вена и въвеждане на дезилето

Стъпка	Процедура
1	<p>Получете достъп до общата феморална вена, като използвате конвенционални методи за перкутанска пункция.</p>
2	<p>Получете достъп до лявото предсърдие чрез трансвенозни, транссептални техники чрез конвенционални перкутансни методи и въведете теления водач в лявото предсърдие. Разширете съда, колкото е необходимо.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Неправилната пункция може да доведе до увреждане на сърдечните структури, което да изисква хирургично възстановяване или друга интервенция.</p>
3	<p>Въведете дезилето на водача с интродюсера над теления водач, докато върхът на дезилето на водача не е здраво закрепен за септума, като използвате механизма за огъване според необходимостта.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Прекомерната манипулация може да доведе до разместване или неизправност на предишно имплантирано изделие, увреждане на сърдечните структури, което да изисква хирургично възстановяване или друга интервенция.</p>
4	<p>Отстранете интродюсера и теления водач. Не аспирирайте и не промивайте дезилето на водача, докато системата за имплантиране не се въведе.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Аспирирането или свързването на система за непрекъснато промиване с физиологичен разтвор към дезилето на водача преди въвеждане на системата за имплантиране може да доведе до въздушна емболия.</p>

7.4.3 Доставяне на импланта

Стъпка	Процедура
1	<p>Въведете системата за имплантиране със зареждащото устройство в дезилето на водача.</p>
2	<p>Придвижете напред системата за имплантиране, докато имплантът не излезе през зареждащото устройство. Изтеглете и отлепете зареждащото устройство.</p>
3	<p>Аспирирайте и промийте дезилето на водача с хепаринизиран физиологичен разтвор. Използвайки определената за целта спринцовка, аспирирайте минимум 45 cc.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Неуспешното пълно аспириране на дезилето на водача може да доведе до въздушна емболия.</p>

Стъпка	Процедура
4	<p>Ако желаете, свържете непрекъснатата капкова система с физиологичен разтвор към катетъра с имплант.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Свързването на непрекъснатата капкова система с физиологичен разтвор към системата за имплантиране преди аспириране може да доведе до въздушна емболия.</p>
5	<p>Придвижете напред системата за имплантиране, докато имплантът не излезе от дисталния край на дезилето на водача.</p>
6	<p>Изтеглете задвижващото копче, за да оставите импланта в затворено положение. Изтеглете слайдерите.</p>
7	<p>Регулирайте дезилето на водача и прикрепете към стабилизатора, както е необходимо.</p>
8	<p>По преценка на лекуващия лекар, ако се използва мониториране на налягането за постоянна оценка на артериалното налягане по време на процедура, следвайте инструкциите за употреба на производителя на монитора за налягане. Свържете запълнено с течност устройство за мониториране на налягането към направляващия се катетър. Аспирирайте и след това калибрирайте на нивото на сърцето на пациента, преди да получите измерване.</p> <p>Забележка: Мониторирането на налягането трябва да се използва заедно с ехография. Налягането трябва да се коригира спрямо отчитанията от ехографията и доплера. При оценка на артериалното налягане се уверете, че дисталният връх на катетъра с импланта е напълно открит от направляващия се катетър.</p>
9	<p>Придвижете напред системата за имплантиране, както е необходимо. Работете с направляващия се катетър и дезилето на водача (сгънете – разгънете, завъртете в противоположни посоки, придвижете напред – изтеглете), както е необходимо, докато имплантът не бъде центриран в целевата област за коаптация с подходяща траектория.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Прекомерната манипулация може да доведе до разместване или неизправност на предишно имплантирано изделие, увреждане на сърдечните структури, което да изисква хирургично възстановяване или друга интервенция.</p> <p>Забележка: Рентгеноконтрастна маркираща лента върху направляващия се катетър показва края на областта за огъване и може да се визуализира при флуороскопия.</p>
10	<p>Придвижете напред задвижващото копче, за да оставите импланта в готово за захващане на платно положение.</p>
11	<p>Завъртете катетъра с импланта, както е необходимо, за да ориентирате лопатките.</p>
12	<p>Придвижете напред импланта през клапата, докато лопатките не са под свободния край на платната.</p>

Стъпка	Процедура	Стъпка	Процедура
13	<p>Проверете локацията и ориентацията на импланта и настройте позицията леко, както е необходимо.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Прекомерното манипулиране на импланта под платната може да причини заплитане на импланта в хордите; хордалното заплитане може да доведе до сърдечно увреждане, влошаване на регургитацията, трудност или невъзможност за премахване на импланта, изискващи допълнителна интервенция.</p>	20	<p>За да освободите импланта от катетъра:</p> <ol style="list-style-type: none"> Уверете се, че дисталният връх на катетъра с импланта е напълно открит от направляващия се катетър. Срежете външната сутура върху проксималния край на всеки слайдер. Отворете двете спирателни кранчета на слайдера, за да отключите сутурите. Изтеглете щифта на слайдера, за да отстраните напълно сутурите. Затворете двете спирателни кранчета на слайдера след премахване на сутурите. Премахнете щифта за освобождаване. Завъртете по посока, обратна на часовниковата стрелка, и изтеглете копчето за освобождаване, докато имплантът не бъде освободен, което се потвърждава чрез образен метод. <p>Забележка: Преди освобождаване на импланта, ако е необходимо, е възможно да изтеглите системата за имплантиране обратно в дезилето на водача с цел отстраняване. За да извадите:</p> <ol style="list-style-type: none"> Изтеглете слайдерите. Издължете импланта. След това изтеглете импланта в предсърдието. Поставете импланта в затворено положение. Разгънете направляващия се катетър и изтеглете системата за имплантиране, докато имплантът не е прилежащ към върха на дезилето на водача. Придвижете напред слайдерите. Оставете импланта в удължена позиция. Изтеглете слайдерите, за да отворите щипките до приблизително 45° от всяка страна. Изтеглете цялата система за имплантиране през дезилето на водача. <p>ВНИМАНИЕ: Неуспешното срязване на сутурата на предписаното място може да доведе до невъзможност за освобождаване на импланта или въвеждане на влакно, което може да предизвика микроемболия.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Ако не следвате предписаните стъпки за освобождаване, е възможно да възникнат трудности или невъзможност за освобождаване на импланта, налагачи допълнителна интервенция.</p>
14	Под образен контрол изтеглете импланта, докато платната не се намират между лопатките и щипките.		
15	<p>Придвижете напред слайдера(ите), така че платното(ата) да е(са) здраво закрепено(и) между щипките и лопатките.</p> <p>Това може да стане за двете платна едновременно (шифт на слайдер, свързан за придвижване на двете щипки) или за всяко платно поотделно (шифт на слайдер, изтеглен, за да се преместват отделни щипки).</p>		
16	<p>Проверете въвеждането на платната чрез образен метод.</p> <p>Ако платната не са закрепени здраво между щипките и лопатките, изтеглете слайдерите, за да освободите платната и да опитате повторно.</p>		
17	Когато платната са закрепени здраво между щипките и лопатките, затворете импланта.		
18	Придвижете леко напред катетъра с импланта, за да освободите напрежението върху платната.		
19	<p>Оценете регургитацията и репозиционирайте, както е необходимо. Когато позицията на импланта се потвърди, уверете се, че имплантът е затворен.</p> <p>Ако е необходимо репозициониране в камерата, изтеглете слайдерите и придвижете напред задвижващото копче, за да поставите импланта в готово за захващане на платно положение. Регулирайте щипките и ориентацията на импланта, както е необходимо.</p> <p>Ако е необходимо репозициониране в предсърдието, изтеглете слайдерите и придвижете напред задвижващото копче, за да издължите импланта, и го изтеглете обратно в предсърдието.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Неуспешното позициониране на импланта в удължена позиция при изтегляне в лявото предсърдие по време на репозициониране може да доведе до повреда на платно или хордално заплитане.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Неуспешното освобождаване на платната от щипките и лопатките преди репозициониране може да доведе до повреда на платно.</p>		

Стъпка	Процедура
	<p>ВНИМАНИЕ: Освобождаването на имплантата, преди да се уверите, че платната са здраво захванати между лопатките и щипките, може да доведе до движение или разместяване на имплантата, водещо до прикрепване на устройството за единично платно (SLDA) или други потенциални нежелани събития, изискващи допълнителна интервенция.</p> <p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ: Повторната употреба на устройствата (включително на системата за имплантиране и дезилето на водача) след изваждане може да причини емболия с чужди тела или инфекция. Устройството може да се повреди, ако се опита повторна употреба.</p> <p>Забележка: Ако по преценка на лекуващия лекар се постави допълнителен имплант, трябва да се внимава, за да се избегне разместяване на поставения преди това имплант. Пресичането на клапата в конфигурация с имплант с малък профил може да сведе до минимум взаимодействието с поставения преди това имплант.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Прекомерната манипулация може да доведе до разместяване или неизправност на предишно имплантирано изделие, увреждане на сърдечните структури, което да изиска хирургично възстановяване или друга интервенция.</p>

7.4.4 Отстраняване на устройството и затваряне

Стъпка	Процедура
1	<p>Изтеглете напълно катетъра с имплантата в направляващия се катетър. Внимателно разгънете и премахнете системата за имплантиране. Внимателно разгънете и премахнете дезилето на водача.</p> <p>ВНИМАНИЕ: Неуспешното разгъване на устройствата преди премахване може да доведе до увреждане на съдъ.</p>
2	Изпълнете стандартна процедура за перкутанно затваряне на мястото на достъп.

8.0 Безопасност при магнитен резонанс (MR)

Неклиничните изпитвания показват, че имплантът PASCAL е безопасен при MR при определени условия. Пациент с това изделие може да бъде сканиран безопасно в MR система, отговаряща на следните условия:

- Статични магнитни полета от 1,5 T и 3,0 T
- Максимален пространствен градиент на полето от 3000 gauss/cm (30 T/m)
- Максимална, докладвана за системата за MR, усреднена за цялото тяло специфична степен на абсорбция (SAR) 4 W/kg (първо ниво контролиран режим на работа).

При условията на сканиране, посочени по-горе, за импланта се очаква да доведе до максимално увеличение на температурата, по-малко от 4 °C, след 15 минути непрекъснато сканиране.

В неклинично изследване артефектът в изображението, причинен от изделието, се простира до 10 mm от имплантата, когато се изследва в най-добър случай на градиент-ехо пулсова последователност в система за ЯМР с 3,0 T.

9.0 Изваден имплант и изхвърляне на устройството

Edwards Lifesciences се интересува от това да получи извадени клинични пробы от имплантата за анализ. Писмен доклад, обобщаващ установеното от нас, ще бъде предоставен при завършване на оценката от наша страна. Свържете се с Edwards за връщане на извадения имплант.

Ако решите да върнете някое от устройствата, изпълнете следните инструкции:

- Неотворена опаковка с интактна стерилна бариера:**

Ако пликчетата не са били отворени, върнете устройството в оригиналната му опаковка.

- Отворена опаковка, но неимплантирано:**

Ако дадено пликче е било отворено, устройството вече не е стерилно. Върнете устройството в оригиналната му опаковка.

- Експлантиран имплант:**

Експлантираният имплант трябва да бъде поставен в подходящ хистологичен фиксатор, като например 10% формалин или 2% глутаралдехид, и да бъде върнат на Edwards.

9.1 Изхвърляне

Използваните устройства могат да бъдат третирани и изхвърлени по същия начин като болничните отпадъци и биологично опасните материали съгласно местните регулатии, тъй като няма специални рискове, свързани с изхвърлянето на тези устройства.

10.0 Резюме на клиничния опит

Клиничните данни в този раздел включват информация, получена от клиничното проучване CLASP, което проучва системата за транскатетърна поправка на клапа PASCAL при митралната клапа.

Проведено е многоцентрово, многонационално, проспективно проучване с едно рамо (CLASP) за оценка на безопасността, функционалността и клиничните резултати от системата PASCAL. Всички включени пациенти в проучването са оценени за клинично проследяване след 30 дни, 6 месеца, 1 година и ще продължат ежегодно до 5 години след процедурата за имплантиране.

Основната крайна точка за безопасност на проучването CLASP е била комплекс от тежки нежелани събития (THC) след 30 дни. THC включват: сърдечносъдов съмъртност, инсулт, инфаркт на миокарда, нова необходимост от бъбречнозаместителна терапия, тежко кървене и реинтервенция за усложнения, свързани с устройството по проучването.

Основните крайни точки за функционалност на проучването включват успех на устройството, процедурен успех и клиничен успех. Вторичните крайни точки на проучването включват клинични резултати, резултати за безопасност и за функционалност в моменти от време за проследяване след 30 дни, 6 месеца, 1 година и ежегодно.

Успехът на устройството се дефинира като поставяне на устройството според плана и успешно изваждане на системата за доставяне според плана към момента на излизане на пациента от лабораторията за сърдечна катетеризация. Анализът на успеха на устройството е извършен за всяко устройство.

Процедурният успех се дефинира като успех на устройството с MP тежест $\leq 2+$ при изписване (оценено от главната лаборатория за ехокардиография) и без необходимост от хирургична или перкутанса интервенция преди изписване от болницата. Успехът от процедурата е анализиран за всеки пациент.

Клиничният успех се дефинира като процедурен успех с данни за MP редукция от $MP \leq 2+$ и без ТНС след 30 дни (анализирано за всеки пациент).

Независима главна лаборатория е оценила всички данни от ехокардиографията. Независима комисия за клинични събития (ККС) е направила оценка на събитията за безопасност и борд за мониторинг на безопасността на данните (БМБД) независимо е прегледал сборните данни за безопасност и е оценил тенденциите за нежелани събития и ефекта им върху провеждането на проучването и оценката на риска от устройството.

10.1 Резултати от проучването CLASP

Средната възраст на лекуваните пациенти е била 75,4 години и 55,0% от тях са били от мъжки пол. Всички пациенти са имали клас II, III или IV сърдечна недостатъчност според NYHA. Средният логистичен резултат за смъртност според EuroSCORE I, EuroSCORE II и STS е бил съответно 14,4%, 5,8% и 4,7%. Към момента на основната визита 50,9% са имали умерено тежка и 48,1% са имали тежка MP.

10.1.1 Функционалност

Крайната точка за функционалност е включвала три компонента за успех: на устройството, процедурен и клиничен. Успехът на устройството е постигнат при 92,0% от опитаните устройства. Процедурният успех е постигнат при 93,5% от пациентите. Клиничният успех е постигнат при 86,0% от пациентите.

10.1.2 Безопасност

При 30 дни комплексната честота на ТНС е била 8,0%. Девет пациенти са изпитали 11 ТНС преди проследяването след 30 дни. ККС е определила ТНС след 30 дни със стойностите, които са показани по-долу.

Тежко нежелано събитие (TNС)	Обобщена статистика
Сърдечносъдова смъртност	0,9% (1/112)
Инсулт	0,9% (1/112)
Инфаркт на миокарда	0,0% (0/112)
Нова необходимост от бъбречнозаместителна терапия	0,0% (0/112)
Тежко кървене	7,1% (8/112)
Реинтервенция за усложнения, свързани с устройството по проучването	0,9% (1/112)
Комплексна честота на TNС	8,0% (9/112)

Забележка: Категорийни мерки – % (п/общ бр.)

В общата популация е наблюдавано намаляване на степента на MP (т.e. $MP \leq 2+$) при 95,3% при изписване, при 96,1% след 30 дни, при 98,8% след 6 месеца и при 100% след 1 година.

10.1.3 Констатации от проучването

Данните, събрани в проучването CLASP, са в подкрепа на безопасността и функционалността на системата PASCAL при пациенти с митрална регургитация. Броят пациенти, проследявани от една година или повече, е ограничен и дългосрочни данни за проследяване са получени от проучване за постмаркетингово клинично проследяване.

Sistem transcateter Edwards PASCAL de reparare a valvei

Instrucțiuni de utilizare

Sistemul transcateter de reparare a valvei Edwards PASCAL (denumit în cele ce urmează sistemul PASCAL) include:

Dispozitivul	Modelul	Numărul de comandă repetată
Sistemul de implantare	10000IS	10000ISCE
Teacă de ghidare	10000GS	10000GSCE
Stabilizator	10000ST	10000STCE
Masă	10000T	10000TCE

• Sistemul de implantare

Sistemul de implantare este compus dintr-un cateter manevrabil (stratul exterior), un cateter de implantare (stratul interior) și implantul PASCAL. Sistemul de implantare introduce percutanat implantul PASCAL în valvă prin acces prin vena femurală, prin utilizarea unui abord transvenos, transseptal.

• Implantul PASCAL (figurile 1-3)

Implantul PASCAL (denumit în cele ce urmează implantul) este desfășurat și fixat la cuspidele valvei, acționând ca un material de umplere în orificiul cu regurgitare. Componentele principale ale implantului sunt distanțierul, padele și clemele fabricate din nitinol și acoperite cu polietilenă tefetalată. Implantul cuprinde, de asemenea, o piuliță și un șurub din titan, o bucă din polieter eter cetonă (PEEK) și o garnitură din silicon.

Implantul are patru principale poziții ale padelelor: elongată, închisă, gata pentru captura cuspidelor și având cuspidele captureate.

Implantul este furnizat într-o mărime unică menită abordării pacienților care se califică pentru tratament în conformitate cu aceste instrucțiuni de utilizare.

• Cateterul manevrabil (figura 4)

Cateterul manevrabil are un buton de reglaj rotativ care acționează mecanismul de flexie pentru a naviga și a poziționa implantul în locația țintă. O bandă de marcas radioopac localizată pe porțiunea distală a cateterului indică capătul secțiunii flexibile.

• Cateterul de implantare (figura 4)

Implantul este furnizat atașat la cateterul de implantare prin fire de sutură și o tijă infiletată. Cateterul de implantare controlează desfășurarea implantului. Principalele trei elemente de comandă sunt glisoarele, piesa cilindrică filetată de acționare și butonul de eliberare. Glisoarele controlează clemele implantului (retragerea glisoarelor ridică clemele, iar avansarea glisoarelor coboară clemele). Piesa cilindrică filetată de acționare controlează padele implantului (retragerea piesei cilindrice de acționare încide padele, iar avansarea piesei cilindrice de acționare deschide padele). Butonul de eliberare controlează eliberarea implantului de pe cateterul de implantare. Cateterul de implantare este furnizat asamblat în interiorul cateterului manevrabil.

• Teacă de ghidare (figura 5)

Setul tecii de ghidare include o teacă de ghidare manevrabilă și un dispozitiv de introducere. Teacă de ghidare asigură accesul la atriu stâng. Aceasta are un înveliș hidrofil și un buton de reglaj rotativ care acționează mecanismul de flexie pentru a poziționa teaca de ghidare în locația țintă. Dispozitivul de introducere este compatibil cu un fir de ghidaj de 0,89 mm (0,035 inch).

• Stabilizatorul (figura 6)

Stabilizatorul prinde partea frontală a tecii de ghidare sau cateterul manevrabil pentru a susține și a menține poziționarea cateterului. Un mecanism de apăsare cuplează/decuplează cateterul pentru a permite repoziționarea, după cum este necesar. Utilizarea stabilizatorului este opțională.

• Masa (figura 7)

Masa este utilizată în afara câmpului steril pentru a asigura o platformă stabilă pentru sistemul de implantare, teaca de ghidare și stabilizator. Masa este ajustabilă pe înălțime. Utilizarea mesei este opțională.

• Dispozitivul de încărcare (figura 8)

Dispozitivul de încărcare detașabil este utilizat pentru a introduce implantul și a amplasa cateterele prin garniturile tecii de ghidare. Dispozitivul de încărcare este inclus în ambalajul sistemului de implantare și/sau al tecii de ghidare, pentru confortul utilizatorului.

1.0 Indicații

Sistemul Edwards PASCAL transcateter de reparare a valvei este indicat pentru reconstrucția percutanată a unei valve mitrale cu insuficiență prin aproximarea țesuturilor.

2.0 Contraindicații

Sistemul PASCAL este contraindicat la pacienții cu:

- Pacienții la care ecocardiografia transesofagiană (ETE) este contraindicată sau la care ETE de selecție a eșuat
- Dovezi ecocardiografice de masă intracardiacă, trombus sau vegetații
- Contraindicație pentru cateterizarea transseptală
- Prezența unui filtru de VCI ocluzat sau trombozat care ar interfera cu cateterul de implantare sau prezența unei tromboze venoase profunde ipsilaterale
- Hipersensibilitate cunoscută la nitinol (nichel sau titan) sau contraindicație pentru medicațiile procedurale care nu pot fi gestionate medical în mod adecvat
- Istoric de diateză hemoragică sau coagulopatie sau pacient care refuză transfuziile sanguine

3.0 Avertismente

3.1 Aspecte anatomicice

Pentru rezultate optime, trebuie luate în considerare următoarele caracteristici anatomicice ale pacienților. Siguranța și eficiența sistemului PASCAL nu au fost stabilite în afara acestor condiții. Utilizarea în afara acestor condiții poate interfera cu amplasarea implantului sau cu introducerea cuspidei valvei mitrale.

- Dovezi de calcificare moderată până la severă în zona de prindere
- Dovezi de calcificare severă în anulus sau aparatul subvalvular
- Prezența unei despiciaturi sau perforații semnificative în zona de prindere

- Lățimea a flail-ului > 15 mm și/sau deschidere a flail-ului > 10 mm
- Lungimea de mobilitate a cuspidelor < 8 mm
- Înălțimea de punctie transseptală < 3,5 cm
- Diametrul AS ≤ 35 mm
- Prezența a două sau mai multe jeturi semnificative
- Prezența unui jet semnificativ în zona comisurală
- Aria valvei mitrale (AVM) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Manevrarea dispozitivului

- Dispozitivele sunt concepute, destinate și distribuite numai pentru unică folosință. Nu există date care să susțină faptul că dispozitivele vor continua să fie sterile, non pirogene și funcționale după reprocesare.
- Dispozitivele trebuie manevrate utilizând tehnica sterilă standard pentru a preveni infecția.
- Nu expuneți niciunul dintre dispozitive nici unui fel de soluții, substanțe chimice etc., cu excepția serului fiziologic steril și/sau a serului fiziologic heparinizat. Poate rezulta deteriorarea ireversibilă a dispozitivului, care este posibil să nu fie evidentă la inspecția vizuală.
- Nu utilizați niciunul dintre dispozitive în prezența gazelor combustibile sau inflamabile, a anestezicelor sau a agentilor de curățare/dezinfectare.
- Nu utilizați dispozitivele dacă data de expirare este depășită.
- Nu utilizați dacă sigiliul ambalajului este rupt sau dacă ambalajul este deteriorat, în cazul dispozitivelor sterile.
- Nu utilizați dacă oricare dintre dispozitive au fost scăpate pe jos, deteriorate sau manevrate necorespunzător în orice fel.
- Trebuie utilizată tehnica standard de spălare și de eliminare a aerului în timpul pregătirii și pe întreaga durată a procedurii pentru prevenirea emboliei gazoase.

3.3 Avertismente clinice

- La fel ca în cazul oricărui dispozitiv medical implantat, există posibilitatea producării unei reacții adverse imunologice.
- Evenimente adverse grave, care duc uneori la intervenție chirurgicală și/sau deces, pot fi asociate cu utilizarea acestui sistem („Evenimente adverse potențiale”). Înainte de utilizare, fiecărui posibil pacient trebuie să îi fie explicate în totalitate beneficiile și risurile.
- Se recomandă monitorizarea medicală atentă și continuă în vederea diagnosticării și gestionării corespunzătoare a complicațiilor asociate implantului.
- Terapia de anticoagulare trebuie stabilită de medic în conformitate cu normele instituției.

4.0 Precauții

4.1 Precauții înainte de utilizare

- Selectarea pacienților trebuie efectuată de o echipă multidisciplinară de cardiologi specializați în tratarea regurgitației mitrale pentru a evalua riscurile pacientului și potrivirea anatomică.

4.2 Precauții după utilizare

- Durabilitatea pe termen lung a implantului nu a fost stabilită. Pentru evaluarea funcționării implantului, este recomandat controlul medical regulat.
- Terapia de anticoagulare de scurtă durată poate fi necesară după repararea valvei cu dispozitivul PASCAL. Prescrieți terapia de anticoagulare și altă terapie medicală în conformitate cu normele instituției.

5.0 Reacții adverse potențiale

Complicațiile asociate cu cateterizarea cardiacă standard, utilizarea anesteziei și utilizarea sistemului PASCAL pot duce la următoarele efecte: conversie în intervenție chirurgicală deschisă, reintervenție emergentă sau non-emergentă, explantare, dizabilitate permanentă sau deces. Medicii sunt încurajați să raporteze evenimentele suspecte asociate dispozitivului către Edwards sau către autoritățile stabilite ale spitalului.

Următoarele reacții adverse anticipate au fost identificate ca fiind complicații posibile ale procedurii de implantare a sistemului PASCAL:

- Valori de laborator anormale
- Reacție alergică la anestezic, substanță de contrast, heparină, nitinol
- Anemie sau Hgb scăzut, care poate necesita transfuzie
- Anevrism sau pseudoanevrism
- Angină sau dureri toracice
- Ţoc anafilactic
- Aritmii – atriale (și anume, FA, TSV)
- Aritmii – ventriculare (și anume, TV, FV)
- Fistulă arteriovenoasă
- Leziune de sept atrial care necesita intervenție
- Hemoragie
- Stop cardiac
- Insuficiență cardiacă
- Leziune cardiacă, inclusiv perforație
- Tamponadă cardiacă/efuziune pericardică
- Ţoc cardiogenic
- Încâlcirea sau ruperea corzilor, care poate necesita intervenție
- Coagulopatie, tulburare de coagulare, diateză hemoragică
- Leziune a sistemului de conducere care poate necesita un stimulator cardiac permanent
- Tromboză venoasă profundă (TVP)
- Deteriorarea valvei native (de exemplu, ruptura, retracția, îngroșarea cuspidei)
- Deplasarea implantului desfășurat anterior
- Dispnee
- Edem
- Dezechilibru electrolitic
- Embolus/embolie inclusiv de aer, particule, material calcificat sau trombus
- Endocardită
- Irritație esofagiană
- Perforație sau stricție esofagiană
- Intoleranță la efort sau slăbiciune
- Febră
- Nerecuperarea oricărei componente a sistemului PASCAL
- Hemoragie gastro-intestinală sau infarct

- Insuficiență cardiacă
- Hematom
- Compromitere hemodinamică
- Hemoliză
- Hemoragie care necesită transfuzie sau intervenție
- Hipertensiune
- Hipotensiune
- Deteriorarea implantului (uzură, rupere, fractură sau altele)
- Embolia implantului
- Poziționarea incorectă a implantului sau neimplantarea la locul dorit
- Migrarea implantului
- Tromboza implantului
- Infecție
- Inflamație
- Obstrucție TEVS
- Ischemie mezenterică
- Insuficiență multiplă de organe și sisteme
- Infarct miocardic
- Greată și/sau vărsături
- Leziune la nivelul nervului
- Simptome neurologice, inclusiv diskinezie, fără diagnostic de atac ischemic tranzitoriu (AIT) sau accident vascular cerebral
- Evenimente de tromboembolie non-neurologice
- Durere
- Deteriorarea mușchilor papilari
- Paralizie
- Embolia componentei (componentelor) sistemului PASCAL
- Ischemie periferică
- Efuziune pleurală
- Edem pulmonar
- Embolie pulmonară
- Reacție la agenții antiplachetari sau de anticoagulare
- Disfuncție renală
- Insuficiență renală
- Compromiterea respirației, insuficiență respiratorie, atelectazie, pneumonie – poate necesita ventilație prelungită
- Sângerare retroperitoneală
- Deteriorare sau perforație a septului
- Septicemie, sepsis
- Arsuri cutanate, leziuni sau modificări ale țesuturilor din cauza expunerii la radiațiile ionizante
- Atașarea dispozitivului de o singură cuspidă (SLDA)
- Accident vascular cerebral
- Sincopă
- Atac ischemic tranzitoriu (AIT)
- Infecție de tract urinar și/sau sângerare
- Leziunea valvei
- Stenoza de valvă
- Regurgitație valvulară
- Leziune vasculară sau traumatism, inclusiv disecție sau ocluzie

- Spasm vascular
- Deteriorare sau perforație a peretelui ventricular
- Dehiscență plăgii, vindecare întârziată sau incompletă
- Agravarea insuficienței cardiace
- Agravarea regurgitației/insuficienței valvulare

6.0 Mod de furnizare

6.1 Informații despre ambalaj

Teaca de ghidare, sistemul de implantare și stabilizatorul sunt ambalate individual și sterilizate cu oxid de etilenă. Masa este ambalată și furnizată nesterilă.

6.2 Depozitare

Sistemul PASCAL trebuie depozitat într-un loc rece și uscat.

7.0 Indicații de utilizare

7.1 Instruirea medicilor

Medicul care efectuează implantarea trebuie să aibă experiență în tehnici transcateter și să fie instruit în privința sistemului PASCAL și a procedurii de implantare. Decizia finală privind implantarea dispozitivului PASCAL trebuie luată de către medici specializați în tratarea regurgitației mitrale din centre specializate care pot determina dacă se preconizează că există o șansă rezonabilă de îmbunătățire clinică semnificativă luând în considerare stadiul bolii și comorbiditățile.

7.2 Echipament și materiale

- Instrumentar de laborator standard pentru cateterizare cardiacă
- Sistem de fluoroscopie
- Posibilități de ecocardiografie transesofagiană (ETE) (2D și 3D)
- Cateter pigtail pentru injectarea de substanță de contrast (cu teacă compatibilă)
- Trusă de punție venoasă
- Ac transseptal, teacă și fir de ghidaj
- Fir de ghidaj de schimb de 0,89 mm (0,035 inch)
- Recipiente
- Seringi de 50-60 cc cu racorduri de tip luer
- Ser fiziologic heparinizat
- Pensă hemostatică
- Prosoape chirurgicale (de exemplu, cu dimensiunile 43 x 69 cm)
- Opțional: dilatatoare cu creștere treptată
- Opțional: perfuzie intravenoasă continuă cu ser fiziologic (suport de perfuzii i.v. cu roță, tuburi de perfuzii i.v. cu sistem de închidere prin roță acționată cu policele, pungi de 1 litru cu ser fiziologic heparinizat steril)
- Opțional: dispozitiv pentru monitorizarea presiunii

7.3 Pregătirea dispozitivului

7.3.1 Masă

Pas	Procedură
1	Scoateți masa (mesele) din ambalaj și efectuați inspectia pentru a identifica eventualele semne de deteriorare.
2	Asamblați masa (mesele), după cum este prezentat în figura 7.

7.3.2 Stabilizator

Pas	Procedură
1	Scoateți stabilizatorul din ambalaj și efectuați inspecția pentru a identifica eventualele semne de deteriorare.
2	Asamblați stabilizatorul, după cum este prezentat în figura 6.

7.3.3 Teacă de ghidare

Pas	Procedură
1	Scoateți teaca de ghidare, dispozitivul de încărcare și dispozitivul de introducere din ambalaj și efectuați inspecția pentru a identifica semnele de deteriorare gravă.
2	În timp ce mențineți capătul distal ridicat, spălați și eliminați aerul din teaca de ghidare cu ser fiziologic heparinizat.
3	În timp ce mențineți capătul distal ridicat, inserați dispozitivul de introducere în teaca de ghidare. Spălați dispozitivul de introducere și ștergeți teaca de ghidare cu ser fiziologic heparinizat înainte de utilizare.

7.3.4 Sistem de implantare

Pas	Procedură
1	Scoateți sistemul de implantare și dispozitivul de încărcare din ambalaj și efectuați inspecția pentru a identifica semnele de deteriorare gravă. Verificați faptul că ambele robinetele de închidere ale glisoarelor se află în poziție deschisă. AVERTISMENT: Dacă robinetele de închidere ale glisoarelor nu se află în poziție deschisă, utilizarea dispozitivului poate duce la infecție.
2	Avansați piesa cilindrică de acționare (rotiți piesa cilindrică de acționare în sens anterior sau apăsați pe butonul de acționare pentru a împinge înainte piesa cilindrică de acționare) până când este la același nivel cu instrumentul de poziționare a clemelor.
3	Îndepărtați șiftul glisoarelor și eliminați jocul firelor de sutură. Fixați robinetele de închidere ale glisoarelor și securizați șiftul glisoarelor. Îndepărtați instrumentul de poziționare a clemelor.
4	Retrageți complet și avansați glisoarele pentru a confirma mișcarea corespunzătoare a clemelor și închideți implantul (rotiți piesa cilindrică de acționare în sens orar sau apăsați pe butonul de acționare pentru a retrage piesa cilindrică de acționare).
5	Avansați cateterul manevrabil. Asigurați-vă de faptul că glisoarele sunt retrase complet și piesa cilindrică de acționare este retrasă complet. Orientați mânerul cateterului de implantare vertical, astfel încât butonul de eliberare să fie spre masă.
6	Spălați cateterul de implantare cu ser fiziologic heparinizat.
7	După ce se observă ieșirea serului fiziologic din capătul distal al cateterului de implantare, coborați mânerul cateterului de implantare și ridicați capătul distal al cateterului de implantare în timp ce continuați spălarea cu ser fiziologic heparinizat.
8	Retrageți complet cateterul manevrabil. Avansați glisoarele și piesa cilindrică de acționare pentru a seta implantul în poziția elongată.
9	Îndepărtați capacul dispozitivului de încărcare și ghidați capacul dispozitivului de încărcare pe sistemul de implantare.
10	Inserați implantul prin capătul proximal al dispozitivului de încărcare până când acesta ieșe prin capătul distal. Conectați dispozitivul de încărcare și capacul dispozitivului de încărcare.

Pas	Procedură
11	În timp ce mențineți dispozitivul de încărcare și capătul distal ridicate, spălați cateterul manevrabil cu ser fiziologic heparinizat.
12	Retrageți treptat cateterul de implantare în cateterul manevrabil și implantul în dispozitivul de încărcare, în timp ce continuați spălarea cateterului manevrabil până când capătul distal al implantului se află în întregime în dispozitivul de încărcare.

7.4 Procedura de implantare

Amplasarea implantului trebuie efectuată sub anestezie generală, cu monitorizare hemodinamică într-o sală de operație, o sală de operație hibridă sau un laborator de cateterism cu dotări de imagistică fluoroscopică și ecocardiografică.

Notă: Înainte de procedura de implantare, consultați secțiunea Aspecte anatomicice (secțiunea 3.1), deoarece utilizarea în afara condițiilor menționate poate interfera cu amplasarea implantului sau cu introducerea cuspidei valvei mitrale.

ATENȚIE: Pe parcursul procedurii, heparina trebuie administrată astfel încât să se mențină timpul de coagulare activat (ACT) la o valoare ≥ 250 secunde.

ATENȚIE: Administrarea excesivă a substanțelor de contrast poate duce la disfuncție renală. Măsurăți concentrația de creatinină a pacientului înainte de procedură. Utilizarea substanțelor de contrast trebuie monitorizată.

7.4.1 Pregătirea pacientului

Pas	Procedură
1	Înainte de amplasarea câmpurilor sterile la nivelul pacientului, asamblați și poziționați masa (mesele) între picioarele pacientului, ajustând înălțimea mesei (meselor), după cum este necesar. Utilizați prosopă ca sprijin între masă (mese) și picioarele pacientului. AVERTISMENT: Masa este furnizată nesterilă; introducerea mesei în câmpul steril poate duce la infecție.

7.4.2 Accesul prin vena femurală și introducerea tecii

Pas	Procedură
1	Accesați vena femurală comună prin utilizarea metodelor convenționale de punctie percutanată.
2	Accesați atriu stâng prin tehnici transvenoase, transseptale, utilizând metode convenționale percutanate, și plasați firul de ghidaj în atriu stâng. Dilatați vasul, după cum este necesar. ATENȚIE: Puncția necorespunzătoare poate duce la deteriorarea structurilor cardiace, care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.
3	Inserați teaca de ghidare cu dispozitivul de introducere peste firul de ghidaj până când vârful tecii de ghidare este trecut în condiții de siguranță prin sept, prin utilizarea mecanismului de flexiune, după cum este necesar. ATENȚIE: Manevrarea excesivă poate duce la deplasarea sau perturbarea unui dispozitiv medical implantat anterior, deteriorarea structurilor cardiace, care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.

Pas	Procedură
4	<p>Îndepărtați dispozitivul de introducere și firul de ghidaj. Nu aspirați și nu spălați teaca de ghidare până când sistemul de implantare nu este inserat.</p> <p>ATENȚIE: Aspirarea sau conectarea perfuziei intravenoase continue cu ser fiziologic la teaca de ghidare înainte de inserția sistemului de implantare poate duce la embolie gazoasă.</p>

7.4.3 Amplasarea implantului

Pas	Procedură
1	Inserați sistemul de implantare cu dispozitivul de încărcare în teaca de ghidare.
2	Avansați sistemul de implantare până când implantul ieșe din dispozitivul de încărcare. Retrageți și desprindeți dispozitivul de încărcare.
3	<p>Aspirați și spălați teaca de ghidare cu ser fiziologic heparinizat. Folosind seringa specificată, aspirați minimum 45 cc.</p> <p>ATENȚIE: Neaspirarea completă a tecii de ghidare poate duce la embolie gazoasă.</p>
4	<p>Dacă dorîți, conectați perfuzia intravenoasă continuă cu ser fiziologic la cateterul de implantare.</p> <p>ATENȚIE: Conectarea perfuziei intravenoase continue cu ser fiziologic la sistemul de implantare înainte de aspirație poate duce la embolie gazoasă.</p>
5	Avansați sistemul de implantare până când implantul ieșe din capătul distal al tecii de ghidare.
6	Retrageți piesa cilindrică de acționare pentru a aduce implantul în poziția închis. Retrageți glisoarele.
7	Ajustați teaca de ghidare și efectuați fixarea la stabilizator, după cum este necesar.
8	<p>La alegerea medicului curant, dacă se utilizează monitorizarea presiunii pentru a evalua continuu presiunea atrială pe durata procedurii, urmați instrucțiunile de utilizare furnizate de producătorul monitorului de presiune. Conectați un dispozitiv de monitorizare a presiunii plin cu fluid la cateterul manevrabil. Aspirați și apoi calibrați la nivelul inimii pacientului înainte de a obține măsurătoarea.</p> <p>Notă: Monitorizarea presiunii trebuie utilizată împreună cu ecocardiografia. Presiunea trebuie corelată cu valorile obținute din ecocardiografie și Doppler. La determinarea presiunii atriale, verificați ca vârful distal al cateterului de implantare să fie expus complet din cateterul manevrabil.</p>
9	<p>Avansați sistemul de implantare, după cum este necesar. Manevrați cateterul manevrabil și teaca de ghidare (flexați-deflexați, răsuciți în direcții opuse, avansați-retrageți), după cum este necesar, până când implantul este centrat în zona de coaptare întă cu traectoria corespunzătoare.</p> <p>ATENȚIE: Manevrarea excesivă poate duce la deplasarea sau perturbarea unui dispozitiv medical implantat anterior, deteriorarea structurilor cardiace, care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.</p> <p>Notă: Banda de marcat radioopacă pe cateterul manevrabil arată capătul secțiunii flexibile și poate fi vizualizată prin fluoroscopie.</p>

Pas	Procedură
10	Avansați piesa cilindrică de acționare pentru a aduce implantul în poziția gata pentru captura cuspidelor.
11	Răsuciți cateterul de implantare, după cum este necesar, pentru a orienta padelele.
12	Avansați implantul prin valvă până când padelele se află sub marginea liberă a cuspidelor.
13	Verificați locația și orientarea implantului și ajustați ușor poziția, după cum este necesar.
	ATENȚIE: Manevrarea excesivă a implantului sub cuspide poate cauza încălcirea implantului în corzi; încălcirea în corzi poate duce la leziuni cardiaice, agravarea regurgitației, dificultatea sau imposibilitatea de îndepărțare a implantului, ceea ce necesită intervenție suplimentară.
14	Sub ghidare imagistică, retrageți implantul până când cuspidele sunt poziționate între padele și cleme.
15	Avansați glisorul (glisoarele) astfel încât cuspida (cuspidele) să fie fixată (fixate) între cleme și padele.
	Acest lucru poate fi efectuat pentru ambele cuspide în mod simultan (știftul glisoarelor cuplat pentru a deplasa ambele cleme) sau pentru fiecare cuspīdă în mod individual (știftul glisoarelor decuplat pentru a deplasa câte o clemă individual).
16	Verificați inserția cuspidelor prin imagistică.
	Atunci când cuspidele nu sunt fixate între cleme și padele, retrageți glisoarele pentru a elibera cuspidele și încercați din nou.
17	După ce cuspidele sunt fixate între cleme și padele, închideți implantul.
18	Avansați ușor cateterul de implantare pentru a elibera tensiunea asupra cuspidelor.
19	Evaluăți regurgitația și efectuați repoziționarea după cum este necesar. După ce poziția implantului este confirmată, asigurați-vă că implantul este închis.
	Dacă este necesară reponziționarea în ventricul, retrageți glisoarele și avansați piesa cilindrică de acționare pentru a aduce implantul în poziția gata pentru captura cuspidelor. Ajustați clemele și orientarea implantului după cum este necesar.
	Dacă este necesară reponziționarea în atriu, retrageți glisoarele și avansați piesa cilindrică de acționare pentru a elonga implantul și retrageți implantul înapoi în atriu.
	ATENȚIE: Imposibilitatea de a elonga implantul la retragerea în atriu stâng în timpul reponziționării poate duce la deteriorarea cuspidelor sau încălcirea în corzi.
	ATENȚIE: Neeliberarea cuspidelor din cleme și padele înainte de reponziționare poate duce la deteriorarea cuspidelor.

Pas	Procedură	Pas	Procedură
20	<p>Pentru a elibera implantul din cateter:</p> <ol style="list-style-type: none"> Asigurați-vă de faptul că vârful distal al cateterului de implantare este expus complet din cateterul manevrabil. Tăiați firul de sutură extern la capătul proximal al fiecărui glisor. Deschideți ambele robinete de închidere ale glisoarelor pentru a debloca firele de sutură. Trageți acul glisoarelor pentru a îndepărta complet firele de sutură. Închideți ambele robinete de închidere ale glisoarelor după îndepărtarea firelor de sutură. Îndepărtați acul de eliberare. Rotiți în sens invers acelor de ceasornic și retrageți butonul de eliberare până când implantul este eliberat, după cum este confirmat prin imagistică. <p>Notă: Înainte de eliberarea implantului, dacă este necesar, este posibilă recuperarea sistemului de implantare înapoi în teaca de ghidare pentru îndepărta. Pentru recuperare:</p> <ol style="list-style-type: none"> Retrageți glisoarele. Realizați elongația implantului. Apoi retrageți implantul în atriu. Setați implantul în poziția închis. Deflexați cateterul manevrabil și retrageți sistemul de implantare până când implantul este adiacent vârfului tecii de ghidare. Avansați glisoarele. Setați implantul în poziția elongată. Retrageți glisoarele pentru a deschide clemele la aproximativ 45° pe fiecare parte. Retrageți întregul sistem de implantare prin teaca de ghidare. <p>ATENȚIE: Imposibilitatea de a tăia firele de sutură în zona recomandată poate duce la incapacitatea de a elibera implantul sau la introducerea fibrei, fapt ce poate provoca microembolie.</p> <p>ATENȚIE: Nerespectarea pașilor de eliberare prescriși poate cauza dificultatea sau imposibilitatea eliberării implantului, necesitând intervenție suplimentară.</p>		<p>ATENȚIE: Eliberarea implantului înainte de confirmarea faptului că cuspidele sunt capturate în condiții de siguranță între padale și cleme poate avea ca rezultat mișcarea sau deplasarea implantului, ducând la atașarea dispozitivului de o singură cuspīdă (SLDA, single leaflet device attachment) sau alte reacții adverse potențiale, care necesită intervenție suplimentară.</p> <p>AVERTISMENT: Reutilizarea dispozitivelor (inclusiv a sistemului de implantare și a tecii de ghidare) după recuperare poate cauza embolie cu material străin sau infecție. În cazul tentativei de reutilizare, este posibilă funcționarea defectuoasă a dispozitivului.</p> <p>Notă: În cazul amplasării unui implant suplimentar conform deciziei medicului curant, trebuie procedat cu prudență pentru a evita deplasarea implantului amplasat anterior. Traversarea valvei într-o configurație cu implant cu profil scăzut poate reduce interacțiunea cu implantul plasat anterior.</p> <p>ATENȚIE: Manevrarea excesivă poate duce la deplasarea sau perturbarea unui dispozitiv medical implantat anterior, deteriorarea structurilor cardiace, care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.</p>

7.4.4 Îndepărtarea dispozitivului și închiderea

Pas	Procedură
1	<p>Retrageți complet cateterul de implantare în cateterul manevrabil. Îndreptați treptat și îndepărtați sistemul de implantare. Îndreptați treptat și îndepărtați teaca de ghidare.</p> <p>ATENȚIE: În cazul în care nu deflexați dispozitivele înainte de îndepărta, există riscul de leziuni la nivelul vaselor.</p>
2	Efectuați închiderea percutanată standard a locului de acces.

8.0 Siguranța în mediile de rezonanță magnetică (RM)

Testele neclinice au demonstrat că implantul PASCAL este condiționat RM. Un pacient cu acest dispozitiv poate fi scanat în condiții de siguranță într-un sistem RM care îndeplinește următoarele condiții:

- Câmpuri magnetice statice de 1,5 T și 3,0 T
- Gradient spațial al câmpului de maximum 3.000 Gauss/centimetru (30 T/m)
- Rata de absorbție specifică (RAS) maximă obținută prin calcul ca medie pe întregul corp raportată la nivelul sistemului RM de 4 W/kg (modul de funcționare controlat la primul nivel).

În condițiile de scanare definite mai sus, se preconizează că implantul va cauza o creștere maximă a temperaturii de mai puțin de 4 °C după 15 minute de scanare continuă.

În testele neclinice, artefactul de imagine cauzat de dispozitiv se poate extinde până la o distanță de 10 mm față de implant în cazul scanării cu ecou de gradient de puls în cazul cel mai nefavorabil într-un sistem IRM de 3,0 T.

9.0 Implant recuperat și eliminarea dispozitivelor

Compania Edwards Lifesciences este interesată în obținerea de specimene clinice recuperate de implant, pentru analiză. La finalizarea evaluării vă vom furniza un raport în scris cu rezumatul constatărilor. Contactați compania Edwards pentru returnarea implantului recuperat.

Dacă decideți să returnați oricare dintre dispozitive, respectați următoarele instrucțiuni:

• Ambalaj nedeschis cu bariera sterilă intactă:

Dacă pungile nu au fost deschise, returnați dispozitivul în ambalajul original al acestuia.

• Ambalaj deschis, dar dispozitiv neimplantat:

Dacă o pungă a fost deschisă, dispozitivul nu mai este steril. Returnați dispozitivul în ambalajul original al acestuia.

• Implant explantat:

Implantul explantat trebuie să fie plasat într-o soluție de fixare histologică adecvată, cum ar fi formalină 10% sau glutaraldehidă 2%, și returnat companiei Edwards.

9.1 Eliminarea la deșeuri

Dispozitivele utilizate pot fi manevrate și eliminate în același mod ca deșeurile spitalicești și materialele cu risc biologic, în conformitate cu reglementările locale, deoarece nu există riscuri speciale legate de eliminarea acestor dispozitive.

10.0 Rezumatul experienței clinice

Datele clinice din această secțiune includ informații obținute de la studiul clinic CLASP care a studiat sistemul PASCAL transcateter de reparare a valvei în valva mitrală.

Un studiu multicentru, multinațional, prospectiv, cu un singur braț de tratament (CLASP) a fost efectuat pentru a evalua siguranța, performanțele și rezultatele clinice ale sistemului PASCAL. Toți pacienții înscriși în studiu au fost evaluati ulterior clinic la 30 de zile, 6 luni, 1 an și vor continua anual timp de 5 ani după procedura de implantare.

Criteriul de siguranță primar al studiului CLASP a fost o compoziție de reacții adverse majore (MAE) la 30 de zile. MAE includ: mortalitate cardiovasculară, accident vascular cerebral, infarct miocadic, necesitate nouă de terapie substitutivă renală, hemoragie severă și reintervenția pentru complicații legate de dispozitivul studiului.

Criteriile primare privind performanțele studiului includ succesul dispozitivului, succesul procedural și succesul clinic. Criteriile secundare ale studiului includ rezultatele clinice, privind siguranța și rezultatele funcționale la punctele temporale de urmărire de 30 de zile, 6 luni, 1 an și cele anuale.

Succesul dispozitivului este definit ca amplasarea dispozitivului așa cum este prevăzut și recuperarea cu succes a sistemului de implantare în momentul ieșirii pacientului din laboratorul de cateterizare cardiacă. Analiza succesului dispozitivului a fost efectuată per dispozitiv.

Succesul procedural este definit ca succesul dispozitivului cu severitate RM $\leq 2+$ la externare (evaluat de laboratorul Echo Core) și fără nevoie unei intervenții chirurgicale sau percutanate înainte de externarea din spital. Succesul procedural a fost analizat per pacient.

Succesul clinic este definit ca succes procedural cu semne ale reducerii RM $\leq 2+$ și fără MAE la 30 de zile (analizat per pacient).

Un laborator central independent a evaluat toate datele ecocardiografice. Un comitet independent pentru evenimente clinice (clinical events committee – CEC) a evaluat evenimentele privind siguranță, iar o comisie de monitorizare pentru siguranța datelor (data safety monitoring board – DSMB) a revizuit în mod independent datele agregate privind siguranța și a evaluat tendințele reacțiilor adverse și efectul acestora asupra desfășurării studiului și evaluării riscurilor pentru dispozitiv.

10.1 Rezultatele studiului CLASP

Vârstă medie a pacienților tratați era de 75,4 ani, iar 55,0% erau de sex masculin. Toți pacienții aveau insuficiență cardiacă NYHA clasa II, III sau IV. Scorul mediu Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II și scorul de mortalitate STS au fost 14,4%, 5,8%, respectiv 4,7%. La momentul inițial, 50,9% au prezentat RM moderat-severă, iar 48,1% au prezentat RM severă.

10.1.1 Performanță

Criteriul de performanță a inclus trei componente pentru succes: dispozitiv, procedural și clinic. Succesul dispozitivului a fost atins în 92,0% dintre dispozitivele încercate. Succesul procedural a fost obținut în 93,5% dintre pacienți. Succesul clinic a fost obținut la 86,0% dintre pacienți.

10.1.2 Siguranță

La 30 de zile, rata MAE compusă era de 8,0%. Nouă pacienți au suferit 11 MAE înainte de vizita de urmărire de la 30 de zile. MAE-urile adjudecate de CEC la 30 de zile în funcție de numărătoare sunt prezentate mai jos.

Reacții adverse majore (MAE)	Statisticile pe scurt
Mortalitate cardiovasculară	0,9% (1/112)
Accident vascular cerebral	0,9% (1/112)
Infarct miocadic	0,0% (0/112)
Necesitate nouă de terapie substitutivă renală	0,0% (0/112)
Hemoragie severă	7,1% (8/112)
Reintervenție pentru complicații legate de dispozitivul studiului	0,9% (1/112)
Rată MAE compusă	8,0% (9/112)

Notă: Măsurări în funcție de categorie – % (n/nr. total)

În populația generală, reducerea gradului de RM (cu alte cuvinte, RM $\leq 2+$) a fost observată la 95,3% la externare, 96,1% la 30 de zile, 98,8% la 6 luni și 100% la 1 an.

10.1.3 Concluzia studiului

Datele colectate în studiul CLASP susțin siguranța și performanța sistemului PASCAL la pacienții cu regurgitare mitrală. Numărul de pacienți cu urmărire de un an sau mai mult este limitat, iar datele de urmărire pe termen lung sunt colectate prin intermediul unui studiu de urmărire clinică efectuat ulterior comercializării.

Transkateetriga klapi korrektsoonisüsteem Edwards PASCAL

Kasutusjuhend

Transkateteraalne klapi korrektsoonisüsteem Edwards PASCAL (edaspidi: süsteem PASCAL) sisaldab järgmisi osi.

Seade	Mudel	Kordustellimuse number
Implantaadisüsteem	10000IS	10000ISCE
Juhtkanüül	10000GS	10000GSCE
Stabilisaator	10000ST	10000STCE
Laud	10000T	10000TCE

• Implanthaadisüsteem

Implantaadisüsteem hõlmab juhitavat kateetrit (välimine kiht), implantaadikateetrit (sisemine kiht) ja süsteemi PASCAL implantaati. Implanthaadisüsteem sisestab süsteemi PASCAL implantaadi perkutaanselt reieveeni kaudu klappi, kasutades transvenosset transseptalset lähenemist.

• Süsteemi PASCAL implantaat (joonised 1–3)

Süsteemi PASCAL implantaat (edaspidi: implantaat) paigaldatakse ja kinnitatakse klapihõlmade külge ning see toimib tagasivoolusuudme täitevahendina. Implanthaadi põhiosad on vahepuks, labad ja klambrid, mis on valmistatud nitinoolist ning kaetud polüetüleentereftalaadiga. Implanthaat sisaldab ka titaanist mutrit ja polti, PEEK-ist muhvi ning silikoontihendit.

Implantaadil on neli peamist labade asendit: pikendatud, suletud, klapihõlma haaramiseks valmisoleku ja haaratud klapihõlma asend.

Implantaat on saadaval ühes suuruses ja ette nähtud patsientidele, kes on käesoleva kasutusjuhendi järgi raviprotseduuriks sobivad.

• Juhitav kateeter (joonis 4)

Juhitaval kateetril on pööratav juhtnupp, mis käivitab painutusmehhanismi navigerimiseks ja implantaadi sihtkohta paigutamiseks. Kateetri distaalses osas asuv röntgenkontrastne markerriba tähistab painduva osa lõppu.

• Implanthaadikateeter (joonis 4)

Implantaat on kinnitatud ömbluste ja keermestatud varre abil implantaadikateetri külge. Implanthaadikateeter juhib implanthaadi paigaldamist. Kolm peamist juhtelementi on liugurid, keermestatud käivitusnupp ja vabastusnupp. Liugurid juhivad implanthaadi klambreid (liugurite tagasitõmbamine töstab klambreid ja edasilükkamine langetab neid). Keermestatud käivitusnupp juhib implanthaadi labasid (käivitusnupu tagasitõmbamine sulgeb labad ja edasilükkamine avab need). Vabastusnupp juhib implanthaadi vabastamist implantaadikateetrist. Implanthaadikateeter tarnitakse juhitava kateetriga monteeritult.

• Juhtkanüül (joonis 5)

Juhtkanüüli komplekt sisaldab juhitavat juhtkanüüli ja sisestit. Juhtkanüül võimaldab juurdepääsu vasakule kojale. Sellel on hüdrofilne kate ja pööratav juhtnupp, mis käivitab painutusmehhanismi juhtkanüüli sihtkohta paigutamiseks. Sisesti ühildub 0,89 mm (0,035 tollise) juhtetraadiga.

• Stabilisaator (joonis 6)

Stabilisaator haakub juhtkanüüli või juhitava kateetri otsakuga, toetades kateetrit ja võimaldades selle paigaldamist. Allalükatav mehhanism kinnitab/vabastab kateetri, võimaldades vajaduse korral seda ümber paigutada. Stabilisaatori kasutamine on vabatahtlik.

• Laud (joonis 7)

Lauda kasutatakse väljaspool steriilset ala, et tagada implantaadisüsteemi, juhtkanüüli ja stabilisaatori jaoks stabiilne platvorm. Laua kõrgust saab muuta. Laua kasutamine on vabatahtlik.

• Laadur (joonis 8)

Äratõmmatavat laadurit kasutatakse implantaadi ja paigalduskateetrite juhtkanüüli tihendite kaudu sisestamiseks. Laadur sisaldub kasutaja mugavuse huvides implantaadisüsteemis ja/või juhtkanüüli pakendis.

1.0 Näidustused

Transkateteraalne klapi korrektsoonisüsteem Edwards PASCAL on ette nähtud puuduliku mitraalklapi perkutaansekse rekonstrueerimiseks kudede lähendamise teel.

2.0 Vastunäidustused

Süsteem PASCAL on vastunäidustatud järgmistele patsientidele:

- patsiendid, kelle puhul TEE on vastunäidustatud või TEE sõeluuring ebaõnnestub;
- intrakardiaalse massi, trombi või vegetatsiooni leid ehokardiograafilisel uuringul;
- vastunäidustus transseptaalsele kateteriseerimisele;
- ummistonud või tromboosne alumise õonesveeni (IVC) filter, mis takistab paigalduskateetri kasutamist, või samapoolsse süvaveenitromboosi esinemine;
- teadaolev ülitundlikkus nitinooli (nikkel või titaan) suhtes või vastunäidustus protseduuril kasutatavatele ravimitele, mida ei saa meditsiiniliselt piisavalt ohjata;
- varem esinenud verejooksu diateses või koagulopaatia või vereülekannetest keelduv patsient.

3.0 Hoiatused

3.1 Anatoomilised kaalutlused

Optimaalsete tulemuste saamiseks tuleb arvesse võtta järgmisi patsiendi anatoomilisi eripärasid. Süsteemi PASCAL ohutust ja tõhusust väljaspool neid tingimusi ei ole kindlaks tehtud. Nendest tingimustest erinev kasutamine võib häirida implanthaadi või mitraalklapi hõlma sisestamist.

- Mööduka kuni raske kaltsifikatsiooni ilmnemine haaramisalal
- Raske kaltsifikatsiooni ilmnemine annuluses või klapialuses süsteemis
- Märkimisväärse lõhe või perforatsiooni olemasolu haaramisalal
- Koodikujulise liikumise laius $> 15 \text{ mm}$ ja/või koodikujulise liikumise vahe $> 10 \text{ mm}$
- Klapihõlma liikumispikkus $< 8 \text{ mm}$
- Transseptaalse punktsiooni kõrgus $< 3,5 \text{ cm}$
- LA läbimõõt $\leq 35 \text{ mm}$
- Kahe või enama märkimisväärse joa olemasolu

- Ühe märkimisväärse joa olemasolu kommissuurialal
- Mitraalklapi pindala (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Seadme käsitsemine

- Seadmed on konstrueeritud, ette nähtud ja levitatavad ainult ühekordseks kasutamiseks. Puuduvad andmed seadmete steriilsuse, mittepürogeensuse ja funktsionaalsuse kohta pärast taastöötlemist.
- Seadmete käsitsemisel tuleb infektsiooni ennetamiseks järgida standardset steriilset tehnikat.
- Ärge laske seadmel kokku puutuda mis tahes lahuste, kemikaalide või muu sarnasega, v.a steriilne füsioloogiline ja/või hepariniseeritud füsioloogiline lahus. Muidu võib seade saada parandamatuid kahjustusi, mida ei pruugi olla võimalik visuaalse ülevaatuse käigus tuvastada.
- Ärge kasutage seadmeid süttivate või kergsüttivate gaaside, anesteetikumide ega puhastus-/desinfitseerimisvahendite lähedal.
- Ärge kasutage seadmeid, kui aegumiskuupäev on möödas.
- Ärge kasutage steriilseid seadmeid, kui pakendi pitser on katki või kui pakend on kahjustatud.
- Ärge kasutage seadmeid, kui neid on maha pillatud, kahjustatud või mis tahes viisil väärkasutatud.
- Seadmete ettevalmistamise korral ja kogu protseduuri käigus tuleb kasutada õhkemboolia ennetamiseks standardseid loputus- ning õhutustamismeetodeid.

3.3 Kliinilised hoiatused

- Nagu mis tahesimplanteeritava meditsiiniseadme puhul, võib esineda immunoloogilist reaktsiooni hõlmavaid körvalnähte.
- Selle süsteemi kasutamisega võivad kaasneda rasked körvalnähud, mis võivad mõnikord päädida kirurgilise sekkumise ja/või surmaga (võimalikud körvalnähud). Enne seadme kasutamist tuleb kasu ja riske igale võimalikule patsiendile põhjalikult selgitada.
- Soovitatav on teha hoolikat ja pidevat meditsiinilist järelkontrolli, et implantaadiga seotud komplikatsioone saaks diagnoosida ning öigesti hallata.
- Arst peab määrama antikoagulantravi asutuse juhistele kohaselt.

4.0 Ettevaatusabinõud

4.1 Ettevaatusabinõud enne kasutamist

- Patsiendi peab valima mitraaltgasivoolu ravile spetsialiseerunud multidistsiplinaarne südamearstide meeskond, kes hindab patsiendi riske ja anatoomilist sobivust.

4.2 Ettevaatusabinõud pärast kasutamist

- Implantaadi pikaajalist vastupidavust ei ole kindlaks tehtud. Implantaadi toimivuse hindamiseks on soovitatav regulaarne meditsiiniline järelkontroll.
- Pärast klapi korrektsooni süsteemi PASCAL seadmega võib olla vaja lühiajalist antikoagulantravi. Määrase antikoagulantravi ja muud meditsiinilist ravi asutuse juhistele kohaselt.

5.0 Võimalikud körvalnähud

Standardse kardiaalse kateeterdamise, anesteesia kasutamise ja süsteemi PASCAL kasutamisega seotud komplikatsioonid võivad lõppeda avatud operatsiooni, erakorralise või mitteerakorralise uesti opereerimise,

implantaadi väljavõtmise, püsiva puude või surmaga. Arste julgustatakse seadmega seotud kahtlastest sündmustest teatama ettevõttele Edwards või haigla pädevatele ametiisikutele.

Süsteemi PASCAL implanteerimisprotseduuri võimalike tüsistustena on kindlaks tehtud järgmised körvalnähud:

- ebanormaalsed laboriväärtused;
- allergiline reaktsioon anesteetikumile, kontrastainele, hepariinile, nitinoolile;
- aneemia või hemoglobiini alanenud tase, mis võib vajada vereülekannet;
- aneurüsm või pseudoaneurüsm;
- stenokardia või valu rinnus;
- anafülatiline šokk;
- arütmiad – atriaalsed (nt AF, SVT);
- arütmiad – ventrikulaarsed (nt VT, VF);
- arteriovenoosne fistul;
- sekkumist nõudev kodade vaheseina vigastus;
- verejooks;
- südame seiskumine;
- südamepuudulikkus;
- südamevigastus, sh perforatsioon;
- südame tamponaad / perikardi efusioon;
- kardiogeenne šokk;
- kõoluskeelikutesse takerdumine või nende rebend, mis võib vajada sekkumist;
- koagulopaatia, koagulatsioonihäire, verejooksu diatees;
- juhtivussüsteemi vigastus, mis võib vajada püsivat südamerütmurit;
- süvaveenitromboos (SVT);
- nativse südameklapi kahjustumine (nt klapihõlma rebend, retraktsioon, paksenemine);
- varem paigaldatud implantaadi paigalt nihkumine;
- düspnoe;
- ödeem;
- elektrolüütide tasakaaluhäire;
- embolid/embolisatsioon, k.a õhk, osakesed, kaltsifikatsionimaterjal või tromb;
- endokardiit;
- söögitoru ärritus;
- söögitoru perforatsioon või ahend;
- koormustalumatus või nõrkus;
- palavik;
- süsteemi PASCAL mis tahes osa väljavõtmise ebaõnnestumine;
- gastrointestinaalne verejooks või infarkt;
- südamepuudulikkus;
- hematoom;
- hemodünaamika häire;
- hemolüüs;
- vereülekannet või sekkumist nõudev verejooks;
- hüpertensioon;
- hüpotensioon;
- implantaadi kahjustumine (kulamine, rebenemine, murdumine või muu);

- implantaadi embolisatsioon;
- implantaadi vale asend või tõrge ettenähtud kohale paigaldamisel;
- implantaadi migrerumine;
- implantaadi tromboos;
- infektsioon;
- põletik;
- LVOT obstruktsioon;
- mesenteriaalishemija;
- hulgiorganpuudulikkus;
- müokardi infarkt;
- iiveldus ja/või oksendamine;
- närvkahjustus;
- neuroloogilised sümpтомid, k.a düskinesia ilma TIA või insuldi diagnoosimiseta;
- mitteneuroloogilised trombemboloided sündmused;
- valu;
- papillaarlihase kahjustus;
- halvatus;
- süsteemi PASCAL osa(de) embolisatsioon;
- perifeerne ishemija;
- pleuraalne efusioon;
- kopsuödeem;
- kopsuemboolia;
- reaktsioon antiagregantide või antikoagulantide suhtes;
- neerukahjustus;
- neerupuudulikkus;
- hingamisraskused, hingamispüudulikkus, atelektas, kopsupõletik – võib vajada pikajalist ventileerimist;
- retroperitoneaalne verejooks;
- vaheseina kahjustus või perforatsioon;
- septitseemia, sepsis;
- nahapõletus, vigastus või kudedede muutused ioniseeriva kiirgusega kokkupuute tõttu;
- seadme ühe klapihõlma külge kinnitumine (SLDA);
- insult;
- sünkoop;
- mööduv ishemija hoog (TIA);
- kuseteede infektsioon ja/või verejooks;
- klapi kahjustus;
- klapi stenoos;
- klapi tagasivool;
- veresoone vigastus või trauma, sh dissektsoon või oklusioon;
- veresoone spasm;
- vatsakese seina kahjustus või perforatsioon;
- haava avanemine, pikajaline või ebatäielik paranemine;
- südamepuudulikkuse raskenemine;
- tagasivoolu süvenemine / klapi puudulikkus.

6.0 Tarneviis

6.1 Pakend

Juhtkanüül, implantaadisüsteem ja stabilisaator on eraldi pakendis ja neid on steriliseeritud etüleenoksiiidiga. Laud on mittesteriilses pakendis.

6.2 Säilitamine

Süsteemi PASCAL tuleb hoida jahedas ja kuivas kohas.

7.0 Kasutusjuhend

7.1 Arsti väljaöpe

Implanteerival arstil peavad olema kogemused transkateteraalse tehnika vallas ja ta peab olema läbinud süsteemi PASCAL ja implanteerimisprotseduuri alase koolituse. Löpliku otsuse seadme PASCAL implanteerimiseks peavad tegema mitraaltagasivoolu ravile spetsialiseerunud arstdid spetsialiseerunud keskuses, kes saavad kindlaks teha olulise kliinilise paranemise võimaluse, võttes arvesse haiguse staadiumi ja kaasuvaid haigusi.

7.2 Seadmed ja materjalid

- Standardne kardiaalse kateeterdamise labori varustus
- Fluoroskoopiasüsteem
- Söögitorukaudse ehokardiograafia (TEE) võimalused (2D ja 3D)
- Röngaskateeter kontrastaine sisestamiseks (ühilduva kanüüliga)
- Veeni punktsioonikomplekt
- Transseptaalne nõel, kanüül ja juhtetraat
- Juhtetraat muutpikkusega 0,89 mm (0,035 in)
- Nõud
- 50–60 cm³ Luer-nipliga süstlad
- Hepariniseeritud füsioloogiline lahus
- Hemostaat
- Kirurgilised rätikud (nt suurusega 43 × 69 cm)
- Valikuline: dilataatorid
- Valikuline: pidev füsioloogiline lahus tilgutti (ratastel tilgajalg, ketassulgritega tilgutivoolikud, üheliitrised hepariniseeritud füsioloogiline lahus kotid)
- Valikuline: röhujälginisseade

7.3 Seadme ettevalmistamine

7.3.1 Laud

Juhis	Protseduur
1	Võtke lau(a)d pakendist välja ja veenduge, et see/need ei oleks kahjustatud.
2	Pange lau(a)d kokku, nagu on joonisel 7 näidatud.

7.3.2 Stabilisaator

Juhis	Protseduur
1	Võtke stabilisaator pakendist välja ja veenduge, et see ei oleks kahjustatud.
2	Pange stabilisaator kokku, nagu on joonisel 6 näidatud.

7.3.3 Juhtkanüül

Juhis	Protseduur
1	Võtke juhtkanüül, laadur ja sisesti pakendist välja ning veenduge, et need ei oleks kahjustatud.

Juhis	Protseduur
2	Hoidke distaalset otsa üleval ja loputage ning õhutustage juhtkanülli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
3	Hoidke distaalset otsa üleval ja sisestage sisesti juhtkanülli. Enne kasutamist loputage sisestit ja pühkige juhtkanülli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.

7.3.4 Implantaadisüsteem

Juhis	Protseduur
1	Võtke implantaadisüsteem ja laadur pakendist välja ja veenduge, et need ei oleks kahjustatud. Veenduge, et mölemad liuguri kraanid oleksid avatud asendis. HOIATUS. Kui liuguri kraanid pole avatud asendis, võib seadme kasutamine põhjustada infektsiooni.
2	Lükake käivitusnuppu edasi (pöörake nuppu vastupäeva või vajutage käivitusnuppu, et käivitusnuppu edasi lükata), kuni see on klambri paigutamise tööriistaga samal tasandil.
3	Eemaldage liuguri tiht ja kõrvaldage ömlbluse lõtk. Lukustage liuguri kraanid ja kinnitage liuguri tiht. Eemaldage klambri paigutamise tööriist.
4	Tõmmake liugurid täielikult tagasi ja liigutage neid, veendumaks klambri korrektses liikumises ja sulgege implantaat (pöörake käivitusnuppu päripäeva või vajutage käivitusnupule, et käivitusnuppu tagasi tõmmata).
5	Lükake juhitavat kateetrit edasi. Veenduge, et liugurid ja käivitusnupp oleksid täielikult tagasi tõmmatud. Suunake implantaadikateetri käepide vertikaalselt, nii et vabastusnupp oleks vastu lauda.
6	Loputage implantaadikateetrit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
7	Kui füsioloogilist lahust on näha implantaadikateetri distaalsest otsast väljumas, siis langetage implantaadikateetri käepidet ja töstke implantaadikateetri distaalset otsa, jätkates samal ajal hepariniseeritud füsioloogilise lahusega loputamist.
8	Tõmmake juhitav kateeter täielikult tagasi. Lükake liugureid ja käivitusnuppu, et seada implantaat pikendatud asendisse.
9	Eemaldage laaduri kate ja juhtige selle katte implantaadisüsteemi.
10	Sisestage implantaati laaduri proksimaalse otsa kaudu, kuni see väljub distaalsest otsast. Ühendage laadur ja laaduri kate.
11	Hoidke laadurit ja distaalset otsa üleval ning loputage juhitavat kateetrit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
12	Tõmmake implantaadikateetrit järk-järgult juhitavasse kateetrisse tagasi, jätkates samal ajal juhitava kateetri loputamist, kuni implantaadi distaalne ots asub täielikult laaduris.

7.4 Implanterimisprotseduur

Implantaat tuleb paigaldada üldanesteesia all ning hemodünaamikat jälgides operatsionitoas, hübriidoperatsionitoas või angiografiakabinetis, kus on fluoroskoopiliste ja ehkokardiograafiliste uuringute võimalus.

Märkus. Enne implanterimist vt jaotist „Anatoomilised kaalutlused“ (jaotis 3.1), sest väljaspool ettenähtud tingimusi kasutamine võib takistada implantaadi paigaldamist või mitraalklapi hõlma sisestamist.

ETTEVAATUST. Protseduuri ajal tuleb manustada hepariini, et säilitada ACT ≥ 250 s.

ETTEVAATUST. Liigne kontrastaine kasutamine võib põhjustada neerukahjustuse. Möötke enne protseduuri patsiendi kreatiniinitaset. Kontrastaine kasutamist tuleb jälgida.

7.4.1 Patsiendi ettevalmistamine

Juhis	Protseduur
1	Enne kui paigaldate patsiendile steriilsed linad, pange laud või lauad kokku, asetage need patsiendi jalgade vahel ja reguleerige nende kõrgust vajaduse järgi. Kasutage laudade ja patsiendi jalgade vahel toetuseks rätikuid. HOIATUS. Laud tarnitakse mittesteriilsena. Laua viimine steriilsesse keskkonda võib põhjustada infektsiooni.

7.4.2 Reieveeni kaudu juurdepääs ja kanülli sisestamine

Juhis	Protseduur
1	Looge konventsionaalse perktuaansete punktsionimeetodite abil juurdepääs ühisreieveenile.
2	Looge transvenoosse transseptalaalse tehnikaga juurdepääs vasakule kojale, kasutades konventsionaalseid perkutaanseid meetodeid, ja paigutage juhtetraat vasakusse kotta. Laiendage veresoont vajaduse järgi. ETTEVAATUST. Vale punktsioon võib põhjustada südame struktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.
3	Viige juhtkanülli koos sisestiga üle juhtetraadi edasi, kuni juhtkanülli ots paikneb kindlasti vaheseinal, kasutades vajaduse korral painutusmehhanismi. ETTEVAATUST. Liigne manipuleerimine võib põhjustada eelnevalt implantereeritud seadme nihke või häire või südame struktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.
4	Eemaldage sisesti ja juhtetraat. Ärge aspireerige ega loputage juhtkanülli enne, kui implantaadisüsteem on sisestatud. ETTEVAATUST. Aspireerimine või pideva füsioloogilise lahusega loputuse ühendamine juhtkanüüliga enne implantaadisüsteemi sisestamist võib põhjustada öhkemboolia.

7.4.3 Implantaadi paigaldamine

Juhis	Protseduur
1	Sisestage implantaadisüsteem koos laaduriga juhtkanülli.
2	Lükake implantaadisüsteemi edasi, kuni implantaat väljub laadurist. Tõmmake laadur tagasi ja eemaldage see.
3	Aspireerige ja loputage juhtkanülli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega. Aspireerige spetsiaalse süstлага vähemalt 45 cm^3 . ETTEVAATUST. Kui juhtkanülli täielikult ei aspireerita, võib tekida öhkemboolia.
4	Soovi korral ühendage pidev füsioloogilise lahuse tilguti implantaadikateetriga. ETTEVAATUST. Pideva füsioloogilise lahuse tilguti ühendamine implantaadisüsteemiga enne aspireerimist võib põhjustada öhkemboolia.
5	Lükake implantaadisüsteemi edasi, kuni implantaat väljub juhtkanülli distaalsest otsast.

Juhis	Protseduur	Juhis	Protseduur
6	Tömmake käivitusnuppu tagasi, et seada implantaat suletud asendisse. Tömmake liugureid tagasi.	18	Lükake implantaadikateetrit veidi edasi, et vähendada klapihõlmade pinget.
7	Reguleerige juhtkanüüli ja kinnitage see vajaduse korral stabilisaatori külge.	19	Hinnake tagasivoolu ja muutke vajaduse järgi asendit. Kui implantaadi asend on kinnitatud, veenduge, et implantaat on suletatud. Kui on vajalik asendi muutmine vatsakeses, tömmake liugureid tagasi ja lükake käivitusnuppu edasi, et seada implantaat klapihõlma haaramiseks valmisseku asendisse. Reguleerige vajaduse järgi klambreid ja implantaadi suunda. Kui on vajalik asendi muutmine kojas, tömmake liugureid tagasi ja lükake käivitusnuppu edasi, et implantaati pikendada, ning tömmake implantaat tagasi kotta. ETTEVAATUST. Kui implantaati ümberpaigutamise käigus vasakusse kotta tömbamise ajal ei pikendata, võib tekkida klapihõlma vigastus või kõoluskeelikutesse takerdumine.
8	Kui riaristi äranägemise järgi jälgitakse protseduuri ajal pidevalt koja rõhku, tuleb järgida rõhumonitori tootja kasutusjuhendit. Ühendage vedelikuga tädetud rõhujalgimisseade juhitava kateetriga. Enne mõõtmist aspireerige ja seejärel kalibreerige patsiendi südame körguse.		ETTEVAATUST. Kui klapihõlmu enne ümberpaigutamist klambrite ja labade küljest ei vabastata, võib tekkida klapihõlma vigastus.
9	Märkus. Rõhu jälgimist tuleks kasutada koos ehhoga. Rõhk tuleks kooskõlastada ehho ja Doppleri tulemustega. Koja rõhu mõõtmise ajal veenduge, et implantaadikateetri distaalne ots oleks juhitavast kateestri täielikult väljas. Lükake implantaadisüsteemi vajaduse järgi edasi. Manipuleerige juhitavat kateetrit ja juhtkanüüli vajaduse järgi (painutage ja siringendage, pöörake vastassuundades, lükake edasi ja tömmake tagasi), kuni implantaat asub sihtmärgiks oleva kohastumistsooni keskel sobiva trajektooriga. ETTEVAATUST. Liigne manipuleerimine võib pöhjustada eelnevalt implanteeritud seadme nihke või häire või südame struktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.	20	Implantaadi kateestri vabastamiseks tehke järgmist. a) Veenduge, et implantaadikateetri distaalne ots oleks juhitavast kateestri täielikult väljas. b) Löigake iga liuguri proksimaalses otsas väline ömblus. Ömbluste avamiseks avage mölemad liuguri kraanid. Tömmake ömbluste täielikuks eemaldamiseks liuguri tihti. c) Sulgege pärast ömbluste eemaldamist mölemad liuguri kraanid. d) Eemaldage vabastustihvt. Pöörake vastupäeva ja tömmake vabastusnuppu tagasi, kuni implantaat vabaneb (kontrollige kuvamise abil).
10	Lükake käivitusnuppu edasi, et seada implantaat klapihõlma haaramiseks valmisseku asendisse.		Märkus. Enne implantaadi vabastamist võib vajaduse korral implantaadisüsteemi eemaldamiseks juhtkanüüli tagasi tuua. Tagasitoomiseks tehke järgmist.
11	Pöörake implantaadikateetrit vajaduse järgi, et seada labad õigesse suunda.		a) Tömmake liugureid tagasi. b) Pikendage implantaati. Seejärel tömmake implantaat kotta. Seadke implantaat suletud asendisse.
12	Lükake implantaati läbi klapi edasi, kuni labad asuvad klapihõlmade vaba serva all.		c) Siringendage juhitav kateeter ja tömmake implantaadisüsteemi tagasi, kuni implantaat jõub juhtkanüüli otsa juurde.
13	Kontrollige implantaadi asukohta ja suunda ning kohandage vajaduse korral veidi asendit. ETTEVAATUST. Klapihõlmade all asuva implantaadi liigse manipuleerimise korral võib implantaat kõoluskeelikutesse takerdumise tõttu võib süda vigaa saada ja tagasivool halveneda ning implantaati võib olla keeruline või võimatu eemaldada, mistöttu on tarvis lisasekkumist.		d) Lükake liugureid edasi. e) Seadke implantaat pikendatud asendisse. f) Tömmake liugureid tagasi, et avada klambrid mölemal küljal ligikaudu 45° nurga all. g) Tömmake kogu implantaadisüsteem läbi juhtkanüüli tagasi.
14	Tömmake implantaati kuvajuhtimise abil tagasi, kuni klapihõlmad asuvad labade ja klambrite vahel.		
15	Lükake liugurit/liugureid edasi, et klapihõlm(ad) kinnituksid klambrite ja labade vahele. Seda saab teha samal ajal mölema klapihõlma puhul (liuguri tihti rakendatakse mölema klambri liigutamiseks) või kummagi klapihõlma puhul eraldi (liuguri tihti vabastatakse ühe klambri liigutamiseks).		
16	Veenduge kuvamismeetodi abil, et klapihõlmad oleksid sisestatud. Kui klapihõlmad ei ole klambrite ja labade vahele kinnitunud, tömmake liugureid tagasi, et klapihõlmad vabastada, ning proovige toimingut uesti.		
17	Kui klapihõlmad on kinnitunud klambrite ja labade vahele, sulgege implantaat.		

Juhis	Protseduur
	<p>ETTEVAATUST. Kui ömblust ettenähtud kohas ei lõigata, võib olla võimatu implantaati vabastada või võivad sisse sattuda kiud, mis võib põhjustada mikroemboolia.</p> <p>ETTEVAATUST. Kui ettenähtud vabastamistoimingu etappe ei järgita, võib olla keeruline või võimatu implantaati vabastada ning vajalikuks võib osutuda lisasekkumine.</p> <p>ETTEVAATUST. Kui enne implantaadi vabastamist ei veenduta, et klapihõlmad oleks kindlalt labade ja klambrite vahel, võib implantaat liikuda või paigalt nihkuda ning seade seetõttu ühe klapihõlma külge kinnituda (SLDA) või võivad tekkida muud võimalikud körvalnähud, mis vajavad lisasekkumist.</p> <p>HOIATUS. Seadmete (sh implantaadisüsteemi ja juhtkanüüli) korduskasutamine pärast nende eemaldamist võib põhjustada võörkehadest tingitud emboolia või infektsiooni. Korduval kasutamisel võib tekkida seadme talitlushäire.</p> <p>Märkus. Kui raviarsti otsusel paigaldatakse lisaimplantaat, tuleb olla ettevaatlik, et varem paigaldatud implantaat paigast ei nihkuks. Klapi läbimine madala profiiliga implantaadi konfiguratsiooniga võib minimeerida interaktsiooni varem paigaldatud implantaadiga.</p> <p>ETTEVAATUST. Liigne manipuleerimine võib põhjustada eelnevaltimplanteeritud seadme nihke või häire või südame struktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.</p>

7.4.4 Seadme eemaldamine ja opereerimiskoha sulgemine

Juhis	Protseduur
1	<p>Tömmake implantaadikateeter täielikult tagasi juhitavasse kateetrisse. Sirgendage järk-järgult implantaadisüsteemi ja eemaldage see. Sirgendage järk-järgult juhtkanüüli ja eemaldage see.</p> <p>ETTEVAATUST. Kui seadmeid ei õnnestu enne eemaldamist sirgeks tömmata, võivad veresooneed vigasada.</p>
2	Sulgege opereerimiskoht standardsel perkutaansel viisil.

8.0 Magnetresonantstomograafia (MRT) ohutus

Mittekliinilised uuringud on näidanud, et süsteemi PASCAL implantaat on MR-tingimuslik. Selle seadme patsienti võib MR-süsteemis ohultult skannida järgmistel tingimustel.

- Staatiline magnetvälgi 1,5 T ja 3,0 T
- Maksimaalne ruumiline väljagradient 3000 gaussi/cm (30 T/m)
- MR-süsteemi esitatud maksimaalne kogu keha keskmise erineelduvuskiirus (SAR) 4 W/kg (esimese taseme juhitud töörežiimis).

Ülkirkjeldatud skannimistingimuste korral tekib implantaat pärast 15-minutilist pidevat skannimist eeldatavalt maksimaalse temperatuuritõusu alla 4 °C.

Mittekliinilistes uuringutes ulatus seadme tekitatud kujutise artefakt kuni 10 mm kaugusele implantaadist kuvamisel halvima juhu gradientkaja impulsisekventsiiga 3,0 T MRT-süsteemis.

9.0 Eemaldatud implantaat ja seadme körvaldamine

Ettevõte Edwards Lifesciences soovib saada eemaldatud implantaadi kliinilisi proove, et neid analüüsida. Hindamise järel esitame leidude kokkuvõtet sisaldaava kirjaliku aruande. Võtke eemaldatud implantaadi tagastamiseks ühendust ettevõttega Edwards.

Kui soovite mõne seadme tagastada, järgige järgmisi juhiseid.

• Avamata pakend, mille sterilne barjäär on puutumata

Kui kotte pole avatud, tagastage seade originaalkakendis.

• Avatud pakend, milles olevat seadet pole implanteeritud

Kui kott on avatud, pole seade enam sterilne. Tagastage seade originaalkakendis.

• Väljavöetud implantaat

Väljavöetud implantaat tuleb panna sobivasse histoloogilisse fiksatorisse, nt 10% formaliiini või 2% glutaaraldehydu, ja tagastada ettevõttele Edwards.

9.1 Kasutuselt körvaldamine

Kasutatud seadmeid võib käidelda ja körvaldada samal viisil kui haiglajäätmeid ning bioohlikke materjale, järgides kohalikke eeskirju, kuna nende seadmete körvaldamisega ei kaasne eriohete.

10.0 Kliiniliste kogemuste kokkuvõte

Selles jaotises esitatud kliinilised andmed pärinevad kliinilisest uuringust CLASP, milles uuriti transkateteraalse klapi korrektsoonisüsteemi PASCAL kasutamist mitraalklapis.

Mitmekeskesiline mitmerahvuseline prospektiivne ühe rühmaga uuring (CLASP) viidi läbi selleks, et hinnata süsteemi PASCAL ohutust, toimivust ja kliinilisi tulemusi. Uuringusse kaasatud patsiente hinnati kliinilisel järelvisiidil 30 päeva, 6 kuu ja 1 aasta möödudes ning nad jätkavad järelvisiite pärast implantatsiooni kord aastas 5 aasta jooksul.

Uuringu CLASP esmane ohutuse tulemusnäitaja oli oluliste körvaltoimetel (MAE) summaarne arv 30 päeva jooksul. MAE-d hõlmavad järgmisi: kardiovaskulaarne suremus, insult, müokardi infarkt, neeruasendusravi uue vajaduse teke, oluline verejooks ja kordussekkumine uuringuseadmega seotud tūsistuste tõttu.

Uuringu toimivuse esmased tulemusnäitajad hõlmavad seadme, protseduuri ja kliinilist edukust. Uuringu teiseses tulemusnäitajad hõlmavad kliinilisi, ohutusalased ja funktsionaalsed tulemusi 30 päeva, 6 kuu, 1 aasta ja iga-aastaste järelkontrollide ajapunktides.

Seadme edukus on määratletud seadme ettenähtud paigaldamise ja paigaldussüsteemi eduka eemaldamisenä ettenähtud viisil patsiendi südame kateteriseerimislaborist väljumise ajaks. Seadme edukuse analüüs tehti seadmepõhiselt.

Protseduuri edukus on määratletud seadme edukusena MR-i raskusastmega $\leq 2+$ haiglast lahkumisel (hinnanud Echo Core Lab) ja ilma kirurgilise või perkutaanse sekkumise vajadusesta enne haiglast lahkumist. Protseduuri edukust analüüsiti patsiendipõhiselt.

Kliiniline edukus on määratletud kui protseduuri edukus töenditega MR-i vähenemise kohta MR $\leq 2+$ ja ilma 30 päeva MAE-deta (analüüsitud patsiendipõhiselt).

Kõiki ehokardiograafilisi andmeid analüüsisis sõltumatu tuumiklabor. Sõltumatu kliiniliste sündmuste komitee (clinical events committee, CEC) käsitles ohutusjuhtumeid ja andmete ohutuse jälgimise komitee (data safety monitoring board, DSMB) vaatas sõltumatult üle ohutuse agregaatandmed ja

hindas körvaltoimete esinemise trende ning nende mõju uuringu läbiviimisele ja seadme riskianalüüsile.

10.1 Uuringu CLASP tulemused

Ravitud patsientide keskmene vanus oli 75,4 aastat ja 55,0% patsidentest olid meessoost. Kõigil patsientidel esines NYHA II, III või IV astme südamepuudulikkus. Keskmene logistiline Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II ja STS suremuse skoor olid vastavalt 14,4%, 5,8% ning 4,7%. Algatasemel oli 50,9%-l möödukalt raske MR ja 48,1%-l raske MR.

10.1.1 Toimivus

Toimivuse tulemusnäitajad hõlmased kolme edukuse komponenti: seadme, protseduuriline ja kliiniline. Seadme edukus saavutati 92,0%-l katsetatud seadmetest. Protseduuriline edukus saavutati 93,5%-l patsientidest. Kliiniline edukus saavutati 86,0%-l patsientidest.

10.1.2 Ohutus

30. päevaks oli summaarne oluliste körvaltoimete (MAE) esinemismääär 8,0%. Üheksal patsiendil esines 11 MAE-d enne 30. päeva järelvisiiti. Kliiniliste sündmuste komitee (CEC) hinnatud 30. päeva MAE-de statistika on esitatud allpool.

Oluline körvaltoime (Major Adverse Event, MAE)	Summaarne statistika
Kardiovaskulaarne suremus	0,9% (1/112)
Insult	0,9% (1/112)
Müokardi infarkt	0,0% (0/112)
Neeruasendusravi uus vajadus	0,0% (0/112)
Oluline verejooks	7,1% (8/112)
Kordussekkumine uuringuseadmega seotud tüsistuste tõttu	0,9% (1/112)
Summaarne MAE-de määär	8,0% (9/112)

Märkus. Kategoorilised määrad – % (n/koguvari)

Üldpopulatsioonis tähdeldati MR-i astme vähenemist (st $MR \leq 2+$) 95,3% patsientidest haiglast lahkumisel, 96,1% patsientidest 30 päeva järel, 98,8% patsientidest 6 kuu järel ja 100% patsientidest 1 aasta järel.

10.1.3 Uuringu järeldus

Uuring CLASP toetab süsteemi PASCAL ohutust ja toimivust mitraalregurgitatsiooniga patsientidel. Vähemalt üheaastase ravijärgse jälgimisperioodiga patsientide arv on piiratud ja pikaajalise jälgimisperioodi andmeid kogutakse uuringuks „Post Marketing Clinical Follow-up“.

„Edwards PASCAL“ transkateterinio vožtuvo taisymo sistema

Naudojimo instrukcijos

„Edwards PASCAL“ transkateterinio vožtuvo taisymo sistema (toliau vadinama PASCAL sistema) apima toliau nurodytus komponentus.

Prietaisas	Modelis	Pakartotinio užsakymo numeris
Implanto sistema	10000IS	10000ISCE
Kreipiamoji mova	10000GS	10000GSCE
Stabilizatorius	10000ST	10000STCE
Stalas	10000T	10000TCE

• Implanto sistema

Implanto sistemą sudaro valdomas kateteris (tolimiausias sluoksnis), implanto kateteris (giliausias sluoksnis) ir PASCAL implantas. Naudojant implanto sistemą, PASCAL implantas perkutaniniu būdu įterpiamas į vožtuvą pro šlaunies venos prieigos vietą, taikant transveninį, transseptinį metodą.

• PASCAL implantas (1–3 pav.)

PASCAL implantas (toliau vadinamas implantu) išskleidžiamas ir pritvirtinamas prie vožtuvo burių. Juo užpildoma regurgitinė anga. Pagrindiniai implanto komponentai yra tarpiklis, mentės ir sasagos. Jie pagaminti iš nitinolio ir padengti polietilenu tereftalatu. Implantą taip pat sudaro titaninė veržlė ir varžtas, polietereterketono (PEEK) įvorė ir silikoninis sandariklis.

Implantas turi keturias pagrindines menčių pozicijas: pailginimo, uždarymo, pasiruošimo fiksuočių bures ir užfiksuočių burių.

Implantas tiekiamas vieno dydžio ir yra skirtas pacientams, kuriems taikomas gydymas pagal šias naudojimo instrukcijas.

• Valdomasis kateteris (4 pav.)

Valdomasis kateteris turi suakumuliuotą rankenelę, kuri suaktyvina lenkimo mechanizmą, kad nukreiptų implantą ir nustatyti jo padėtį tikslinėje vietoje. Rentgenkontrastinio žymeklio juostelė, esanti distalinėje kateterio dalyje, nurodo lanksčiosios dalies pabaigą.

• Implanto kateteris (4 pav.)

Tiekiamas implantas yra siūlėmis ir srieginiu vamzdeliu prijungtas prie implanto kateterio. Implanto kateteriu valdomas implanto išskleidimas. Trys pagrindiniai valdikliai – tai slankikliai, išriegta aktyvinimo rankenelė ir atleidimo rankenelė. Slankikliais valdomos implanto sasagos (slankiklius įtraukus, sasagos pakeliamos, o slankiklius pastūmus – sasagos nuleidžiamos). Išriegta aktyvinimo rankenelė valdomos implanto mentės (aktyvinimo rankenelė įtraukus, mentės uždaromos, o aktyvinimo rankenelė pastūmus – mentės atidaromos). Atleidimo rankenelė valdomas implanto atleidimas nuo implanto kateterio. Implanto kateteris tiekiamas surinktas valdomajame kateteryje.

• Kreipiamoji mova (5 pav.)

J kreipiamosios movos rinkinį jeina valdoma kreipiamoji mova ir jvediklis. Kreipiamoji mova suteikia prieigą prie kairiojo prieširdžio. Ji turi hidrofilinę dangą ir suakumuliuotą valdymo rankenelę, kuri suaktyvina lenkimo mechanizmą, kad nustatyti kreipiamosios movos padėtį tikslinėje vietoje. Jvediklis suderinamas su 0,89 mm (0,035 col.) kreipiamaja viela.

• Stabilizatorius (6 pav.)

Stabilizatoriui sugriebiamas kreipiamosios movos arba valdomojo kateterio antgalis, kad būtų lengviau nustatyti ir išlaikyti kateterio padėtį. Paspaudžiamas mechanizmas prijungia arba atjungia kateterį, kad prireikus būtų galima pakeisti padėtį. Stabilizatorių naudoti galima pasirinktinai.

• Stalas (7 pav.)

Stalas naudojamas už sterilaus lauko ribų kaip stabili platforma, skirta naudoti su implanto sistema, kreipiamaja mova ir stabilizatoriumi. Stalo aukštį galima reguliuoti. Stalą galima naudoti pasirinktinai.

• Kroviklis (8 pav.)

Atskiriamas kroviklis naudojamas implantui ir jvedimo kateteriams įterpti pro kreipiamosios movos sandariklius. Naudotojo patogumui užtikrinti kroviklis pateikiamas implanto sistemos ir (arba) kreipiamosios movos pakuotėje.

1.0 Indikacijos

„Edwards PASCAL“ transkateterinio vožtuvo taisymo sistema skirta naudoti atliekant perkutinanę rekonstrukciją esant mitralinio vožtuvu nepakankamumui. Rekonstrukcija atliekama gydymo vietą pasiekiant per audinį.

2.0 Kontraindikacijos

PASCAL sistemos negalima naudoti toliau nurodytų būklių pacientams.

- Pacientai, kuriems negalima atliliki transezofaginės echokardiografijos (TEE) arba kuriems TEE tyrimas atliktas nesėkminges.
- Atlirkus echokardiografiją, nustatytas intrakardinis auglys, trombas arba vegetacija.
- Pacientui kontraindikuotina transseptinė kateterizacija.
- Užsikimšęs arba trombuotas apatinės tuščiosios venos (IVC) filtras, trukdantis įvesti kateterį, arba tos pačios pusės giliuosios venos trombozė.
- Žinomas padidėjęs paciento jautrumas nitinoliui arba kontraindikuotini procedūriniai vaistai, dėl ko paciento neįmanoma atitinkamai gydysti vaistais.
- Pacientui anksčiau buvo pasireiškusi hemoraginė diatezė ar koagulopatija arba pacientas atsisako kraujo perpylimo.

3.0 Ispėjimai

3.1 Anatominiai aspektai

Siekiant optimalių rezultatų, būtina atsižvelgti į toliau nurodytas anatomines paciento charakteristikas. PASCAL sistemos saugumas ir veiksmingumas nesilaikant šių sąlygų nebuvu patikrintas. Jei sistema naudojama nesilaikant šių sąlygų, gali būti sunku įterpti implantą arba mitralinio vožtuvu burę.

- Vidutinės arba sunkios kalcifikacijos požymiai suėmimo srityje
- Sunkios kalcifikacijos požymiai žiede arba subvalvuliniame aparate
- Reikšmingas plyšys arba perforacija suėmimo srityje
- Plotis palei klibančią burę > 15 mm ir (arba) atstumas tarp klibančios ir normalios burų > 10 mm

- Burės mobilumo ilgis < 8 mm
- Transseptinės punkcijos aukštis < 3,5 cm
- Kairiojo prieširdžio skersmuo ≤ 35 mm
- Dviejų ar daugiau reikšmingų srautų buvimas
- Vieno reikšmingo srauto buvimas sąaugos srityje
- Mitralinio vožtuvo plotas (MVA) < 4,0 cm²
- LVEDD > 8,0 cm

3.2 Prietaiso naudojimas

- Prietaisai sukurti, skirti ir tiekiami naudoti tik vieną kartą. Nėra duomenų, patvirtinančių prietaisų sterilių, nepirogeniškumą ir funkcionalumą, juos pakartotinai apdorojus.
- Prietaisai turi būti naudojami taikant standartinį sterilų metodą, kad nepasireikštų infekcija.
- Saugokite, kad ant prietaisų nepatektų jokių tirpalų, cheminių medžiagų ir pan., išskyrus sterilių fiziologinį tirpalą ir (arba) fiziologinį tirpalą su heparinu. Priešingu atveju prietaisą galima nepataisomai pažeisti, o šie pažeidimai per patikrą gali būti nepastebimi.
- Nenaudokite jokių prietaisų, jei šalia naudojamos sprogios arba degios dujos, anestetikai arba valymo / dezinfekavimo priemonės.
- Nenaudokite prietaisų, jei baigési jų galiojimo laikas.
- Nenaudokite sterilių prietaisų, jei jų pakuočės sandariklis sulūžęs arba pakuočė pažeista.
- Nenaudokite jokių prietaisų, kurie buvo numesti, pažeisti arba netinkamai naudojami.
- Ruošiant ir per visą procedūrą turi būti taikomas standartinis praplovimo ir oro šalinimo metodas, kad nepasireikštų oro embolija.

3.3 Klinikiniai įspėjimai

- Kaip ir bet koks kitas implantuojamo medicinos prietaiso atveju gali pasireikšti neigiamas imuninis atsakas.
- Sunkūs nepageidaujami reiškiniai, dėl kurių kartais gali reikėti atliki chirurginę intervenciją ir (arba) kurie gali tapti mirties priežastimi, gali būti susiję su šios sistemos naudojimu („Galimi nepageidaujami reiškiniai“). Prieš naudojant kiekvienam potencialiam pacientui reikia pateikti išsamų naudos ir rizikos paaiškinimą.
- Rekomenduojamas atidus ir nuolatinis sveikatos stebėjimas, kad būtų galima diagnozuoti su implantu susijusias komplikacijas ir jas tinkamai išgydyti.
- Gydytojas turi nustatyti antikoagulantų terapiją, vadovaudamas ištaigos gairėmis.

4.0 Atsargumo priemonės

4.1 Atsargumo priemonės prieš naudojant

- Pacientų atranką turi vykdyti tarpdisciplininė širdies chirurgų komanda, kuri specializuojasi mitralinės regurgitacijos gydymo srityje ir gali įvertinti pacientams kylančią riziką bei anatominį tinkamumą.

4.2 Atsargumo priemonės panaudojus

- Ilgalaikis implanto patvarumas nenustatytas. Siekiant įvertinti implanto veikimą rekomenduojama reguliari medicininė pooperacinė priežiūra.

- Atlikus vožtuvo taisymo procedūrą su PASCAL prietaisu, gali reikėti skirti trumpalaikę antikoagulantų terapiją.

5.0 Galimi nepageidaujami reiškiniai

Komplikacijos, susijusios su standartine širdies kateterizacija, anestezės taikymu ir PASCAL sistemos naudojimu, gali lemti šias pasekmes: poreikį atliki atvirą operaciją, skubią arba neskubią pakartotinę operaciją, eksplantaciją, nuolatinę negalią arba mirtį. Gydytojai yra skatinami pranešti „Edwards“ arba paskirtai ligoninės vadovybei apie įtariamus su prietaisu susijusius reiškinius.

Toliu nurodyti numatomi nepageidaujami reiškiniai nustatyti kaip galimos PASCAL implantavimo procedūros komplikacijos.

- Patologinės laboratorinių tyrimų vertės
- Alerginė reakcija į anestetiką, kontrastinę medžiagą, hepariną, nitinolį
- Anemija arba sumažėjęs Hgb lygis, dėl ko gali reikėti perpilti kraują
- Aneurizma arba pseudoaneurizma
- Angina arba krūtinės skausmas
- Anafilaksinis šokas
- Aritmija – prieširdžio (t. y. prieširdžių virpėjimas, supraventrikulinė tachikardija)
- Aritmija – skilvelio (t. y. skilvelinė tachikardija, skilvelių virpėjimas)
- Arterioveninė fistulė
- Prieširdžių pertvaros pažeidimas, dėl kurio reikalinga intervencija
- Kraujavimas
- Širdies sustojimas
- Širdies nepakankamumas
- Širdies pažeidimas, išskaitant perforaciją
- Širdies tamponada / skystis perikardo ertmėje
- Kardiogeninis šokas
- Skaidulinių stygų įsipainiojimas arba plyšimas, dėl ko gali būti reikalinga intervencija
- Koagulopatija, koaguliacijos sutrikimas, hemoraginė diatezė
- Laidumo sistemos pažeidimas, dėl kurio gali reikėti visam laikui implantuoti širdies stimulatorių
- Gilių venų trombozė (DVT)
- Natyvinio vožtuvo veikimo pablogėjimas (pvz., burių plyšimas, atsitrukumas, sustorėjimas)
- Anksčiau išskleisto implanto atsiskyrimas
- Dispneja
- Edema
- Elektrolitų pusiausvyros sutrikimas
- Embolija / embolizacija, išskaitant oro, dalelių, kalcifikuotos medžiagos arba trombų
- Endokarditas
- Stemplės dirginimas
- Stemplės perforacija arba susiaurėjimas
- Fizinių pratimų netoleravimas arba silpnumas
- Karščiavimas
- Nesékminges bet kurių PASCAL sistemos komponentų išstraukimas
- Kraujavimas iš virškinimo trakto arba infarktas
- Širdies nepakankamumas
- Hematoma

- Hemodinaminių rodiklių pablogėjimas
- Hemolizė
- Kraujavimas, dėl kurio reikalingas kraujo perpylimas arba intervencija
- Hipertenzija
- Hipotenzija
- Implanto veikimo pablogėjimas (nusidėvėjimas, plyšimas, lūžimas arba kita)
- Implanto embolizacija
- Netinkama implanto padėtis arba negalėjimas įterpti į numatytają vietą
- Implanto pasislinkimas
- Implanto trombozė
- Infekcija
- Uždegimas
- KSIT obstrukcija
- Mezenterinė išemija
- Dauginis organų nepakankamumas
- Miokardo infarktas
- Pykinimas ir (arba) vėmimas
- Nervo pažeidimas
- Neurologiniai simptomai, išskaitant diskineziją, be trumpalaikio išeminio kraujotakos sutrikimo (TIA) arba insulto diagnozės
- Ne neurologiniai tromboembolijos atvejai
- Skausmas
- Papiliarinio raumens pažeidimas
- Paralyžius
- PASCAL sistemos komponento (-ų) embolizacija
- Periferinė išemija
- Pleuros efuzija
- Plaučių edema
- Plaučių embolija
- Reakcija į antitrombocitines arba antikoaguliacines medžiagas
- Inkstų sutrikimas
- Inkstų nepakankamumas
- Pasunkėjės kvėpavimas, kvėpavimo sutrikimas, atelektazė, pneumonija, dėl ko gali būti reikalinga ilgalaikė ventiliacija
- Kraujavimas už pilvaplėvės
- Pertvaros pažeidimas arba perforacija
- Septicemija, sepsis
- Odos nudegimas, pažeidimas arba audinio pakitimai dėl jonizuojančiosios spinduliutės poveikio
- Prietaiso prisijungimas tik prie vienos burės (SLDA)
- Insultas
- Sinkopė
- Trumpalaikis išeminis kraujotakos sutrikimas (TIA)
- Šlapimo takų infekcija ir (arba) kraujavimas
- Vožtuvo pažeidimas
- Vožtuvo stenozė
- Vožtuvo regurgitacija
- Kraujagyslių pažeidimas arba trauma, išskaitant disekciją arba okliuziją
- Kraujagyslės spazmas

- Skilvelio sienelės pažeidimas arba perforacija
- Žaizdos atsivėrimas, užsitempięs gjimas arba nesugijimas
- Širdies nepakankamumo pablogėjimas
- Regurgitacijos / vožtuvo nepakankamumo pablogėjimas

6.0 Kaip tiekama

6.1 Pakuotė

Kreipiamoji mova, implanto sistema ir stabilizatorius yra supakuoti atskirai ir sterilizuoti etileno oksidu. Stalas supakuotas ir pateikiamas nesterilus.

6.2 Laikymas

PASCAL sistemą reikia laikyti vėsioje, sausoje vietoje.

7.0 Naudojimo nurodymai

7.1 Gydytojų mokymas

Implantuojančios gydytojas turi turėti transkaterinių metodų taikymo patirties ir turi būti išmokytas naudoti PASCAL sistemą bei atlirkimą implantavimo procedūrą. Galutinį sprendimą dėl PASCAL implantavimo procedūros turi priimti gydytojai, kurių specializacija yra mitralinės regurgitacijos gydymas specializuotose centruose ir kurie, atsižvelgdami į ligos stadiją ir gretutines ligas, gali nustatyti pagrįstą reikšmingo klinikinio pagerėjimo tikimybę.

7.2 Jranga ir medžiagos

- Standartinė širdies kateterizacijos laboratorijos jranga
- Fluoroskopijos sistema
- Transezofaginės echokardiografijos (TEE) jranga (2D ir 3D)
- Lankstutis kateteris kontrastinės medžiagos injekcijai atliskti (su suderinama mova)
- Veninės punkcijos rinkinys
- Transseptinė adata, mova ir kreipiamoji viela
- 0,89 mm (0,035 col.) keičiamo ilgio kreipiamoji viela
- Vonelės
- 50–60 ml švirkštai su „Luer“ jungiamaja detaile
- Fiziologinis tirpalas su heparinu
- Hemostatas
- Chirurginiai rankšluosčiai (pvz., 43 x 69 cm dydžio)
- Pasirinktinai: palaipsnio plėtimo skėtikliai
- Pasirinktinai: nuolatinė fiziologinio tirpalo lašelinė (IV stovas su ratukais, IV vamzdeliai su sąsagomis su sukamu ratuku, 1 litro talpos sterilaus fiziologinio tirpalo su heparinu maišeliai)
- Pasirinktinai: spaudimo stebėjimo prietaisai

7.3 Prietaiso paruošimas

7.3.1 Stalas

Veiksma	Procedūra
1	Išimkite stalą (-us) iš pakuočių ir patirkinkite, ar nėra pažeidimų.
2	Surinkite stalą (-us), kaip pavaizduota 7 pav.

7.3.2 Stabilizatorius

Veiksmas	Procedūra
1	Išimkite stabilizatorių iš pakuotės ir patirkinkite, ar nėra pažeidimų.
2	Surinkite stabilizatorių, kaip pavaizduota 6 pav.

7.3.3 Kreipiamoji mova

Veiksmas	Procedūra
1	Išimkite kreipiamąjį movą, kroviklį bei jvediklį iš pakuotės ir patirkinkite, ar nėra didelių pažeidimų.
2	Distalinį galiuką laikydami pakeltą, praplaukite kreipiamąjį movą fiziologiniu tirpalu su heparinu ir pašalinkite iš jos orą.
3	Distalinį galiuką laikydami pakeltą, ištumkite jvediklį į kreipiamąjį movą. Prieš naudodamis praplaukite jvediklį ir nuvalykite kreipiamąjį movą fiziologiniu tirpalu su heparinu.

7.3.4 Implanto sistema

Veiksmas	Procedūra
1	Išimkite implanto sistemą iš kroviklį iš pakuotės ir patirkinkite, ar nėra didelių pažeidimų. Patirkinkite, ar visi slankiklio čiaupai nustatyti į atidarymo padėtį.
	ISPĖJIMAS. jeigu slankiklio čiaupai nenustatyti į atidarymo padėtį, naudojant prietaisą gali pasireikšti infekcija.
2	Stumkite suaktyvinimo rankenėlę (sukite suaktyvinimo rankenėlę prieš laikrodžio rodyklę arba spauskite suaktyvinimo mygtuką, kad suaktyvinimo rankenėlę pastumtumėte pirmyn), kol ji susilygiuos su sąsagos padėties nustatymo įrankiu.
3	Ištraukite slankiklio kaištį ir pašalinkite siūlo laisvumą. Užfiksukite slankiklio čiaupus ir įstatykite slankiklio kaištį. Išimkite sąsagos padėties nustatymo įrankį.
4	Iki galos iutraukite ir ištumkite slankiklius, kad įsitikintumėte, jog sąsaga tinkamai juda, ir uždarykite implantą (pasukite suaktyvinimo rankenėlę pagal laikrodžio rodyklę arba paspauskite suaktyvinimo mygtuką, kad įtrauktumėte suaktyvinimo rankenėlę).
5	Įstumkite valdomąjį kateterį. Įsitikinkite, kad slankikliai ir suaktyvinimo rankenėlė iki galos įtrauki. Nukreipkite implanto kateterio rankeną vertikaliai, kad atleidimo rankenėlė būtų priešais stalą.
6	Praplaukite fiziologiniu tirpalu su heparinu per implanto kateterį.
7	Kai fiziologinis tirpalas pradės tekėti pro distalinį implanto kateterio galą, nuleiskite implanto kateterio rankeną ir pakelkite distalinį implanto kateterio galą, nenustodami plauti fiziologiniu tirpalu su heparinu.
8	Iki galos itraukite valdomą kateterį. Stumkite slankiklius ir suaktyvinimo rankenėlę, kad nustatytumėte implanto pailginimo padėtį.
9	Nuimkite kroviklio dangtelį ir pakreipkite link implanto sistemos.
10	Kiškite implantą per proksimalinį kroviklio galą, kol jis išlėj pro distalinį galą. Prijunkite kroviklį į kroviklio dangtelį.
11	Kroviklį ir distalinį galiuką laikydami pakeltus, fiziologiniu tirpalu su heparinu praplaukite valdomąjį kateterį.

Veiksmas	Procedūra
12	Palaipsniu įtraukite implanto kateterį į valdomą kateterį, o implantą į kroviklį, nenustodami plauti pro valdomąjį kateterį, kol visas distalinis implanto galas atsidurs kroviklyje.

7.4 Implantavimo procedūra

Jterpiant implantą, reikia taikyti bendrają nejautrą vykdant hemodinaminę stebėjimą. Procedūra turi būti atliekama operacinėje, mišrioje operacinėje arba kateterizacijos laboratorijoje, kurioje yra fluoroskopinio ir echokardiografinio vaizdavimo įrangos.

Pastaba. prieš implantavimo procedūrą peržiūrėkite skirsnį „Anatominiai aspektai“ (3.1 skirsnis), nes jei sistema naudojama nesilaikant nurodytų sąlygų, gali būti sunku įterpti implantą arba mitralinio vožtuvu burę.

PERSPĒJIMAS. Atliekant procedūrą, turi būti skiriama heparino, kad būtų išlaikytas ≥ 250 sek. AKL (aktyvintas krešėjimo laikas).

PERSPĒJIMAS. Pernelyg didelis kontrastinės medžiagos kiekis gali sukelti inkstų sutrikimą. Prieš procedūrą išmatuokite paciento kreatininio lygį. Reikia stebėti kontrastinės medžiagos naudojimą.

7.4.1 Paciento paruošimas

Veiksmas	Procedūra
1	Prieš uždengdami pacientą steriliu apklotu, surinkite stalą (-us) ir padékite ji (juos) tarp paciento kojų, pagal poreikį sureguliuodami stalą (-ų) aukštį. Kaip atramą tarp stalų (-ų) ir paciento kojų naudokite rankšluosčius.

ISPĖJIMAS. stalas tiekiamas nesterilus. Stalą perkélus į sterilių lauką, gali pasireikšti infekcija.

7.4.2 Prieiga prie šlaunies venos ir movos įstumimas

Veiksmas	Procedūra
1	Taikydami įprastus perkutaninės punkcijos metodus pasiekiite bendrają šlaunies veną.
2	Taikydami transveninę ir transseptinę technikas bei įprastus perkutaninius metodus pasiekiite kairijį prieširdį ir įstatykite kreipiamą vielą į kairijį prieširdį. Jei reikia, išplėskite kraujagyslę.
	PERSPĒJIMAS. Netinkamai atlikus punkciją kyla pavojus pažeisti širdies struktūrą; dėl to gali prireikti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.
3	Per kreipiamą vielą stumkite kreipiamą movą į jvediklį, kol kreipiamosios movos galiukas įsitvirtins už pertvaros. Jei reikia, naudokite lankstujį mechanizmą.
	PERSPĒJIMAS. Pernelyg smarkiai manipuliujant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėtį arba pažeisti jį į širdies struktūrą; dėl to gali prireikti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.
4	Ištraukite jvediklį ir kreipiamą vielą. Nesiurbkite ir neplaukite kreipiamosios movos, kol implanto sistema bus įterpta.
	PERSPĒJIMAS. Jei nenutrukstama fiziologinio tirpalo srovė prie kreipiamosios movos įsiurbama ar praplovimo įrenginys jungiamas prieš įterpiant implanto sistemą, gali pasireikšti oro embolija.

7.4.3 Implanto įvedimas

Veiksma	Procedūra	Veiksma	Procedūra
1	Implanto sistemą su krovikliu įdėkite į kreipiamają movą.	13	Patirkrinkite implanto vietą bei orientaciją ir pagal poreikį šiek tiek pareguliuokite padėtį. PERSPĖJIMAS. Pernelyg smarkiai po burėmis manipuliuojančios implantas gali įsipainioti į skaidulines stygas; dėl skaidulinių stygų įpainiojimo gali įvykti širdies trauma, pablogėti regurgitacija, gali būti sunku arba neįmanoma pašalinti implantą; dėl ko gali prireikiti papildomos intervencijos.
2	Stumkite implanto sistemą, kol implantas išljs pro kroviklį. Jutraukite ir atskirkite kroviklį.	14	Stebédami vaizdą jutraukite implantą, kol burės bus nustatytos tarp menčių ir sasagų.
3	Išsiurbkite orą iš kreipiamosios movos ir praplaukite ją fiziologiniu tirpalu su heparinu. Naudodamai nurodytą švirkštą, išsiurbkite ne mažiau nei 45 ml. PERSPĖJIMAS. Neišsiurbus iš kreipiamosios movos viso oro, gali pasireikšti oro embolija.	15	Stumkite slankiklį (-ius) taip, kad burė (-ės) būtų pritvirtinta (-os) tarp sasagų ir menčių. Tai galima atlikti su abiem burėmis vienu metu (slankiklio kaištis įkištas, kad judėtų abi sasagos) arba atskirai su viena ir kita bure (slankiklio kaištis ištrauktas, kad judėtų atskiro sasagos).
4	Jei norite, prie implanto kateterio prijunkite nuolatinę fiziologinio tirpalo lašelinę. PERSPĖJIMAS. Jei nuolatinė fiziologinio tirpalo lašelinė prie implanto sistemos jungiama prieš siurbiant, gali pasireikšti oro embolija.	16	Stebédami vaizdą patirkrinkite, ar burės tinkamai įterptos. Jei burės nepritvirtintos tarp sasagų ir menčių, jutraukite slankiklius, kad atleistumėte bures, ir bandykite dar kartą.
5	Stumkite implanto sistemą, kol implantas išljs pro distalinį kreipiamosios movos galą.	17	Bures pritvirtinę tarp sasagų ir menčių, uždarykite implantą.
6	Jutraukite aktyvinimo rankenėlę, kad uždarytumėte implantą. Jutraukite slankiklius.	18	Šiek tiek pastumkite implanto kateterį, kad atleistumėte burių įtampą.
7	Pagal poreikį sureguliuokite kreipiamają movą ir pritvirtinkite prie stabilizatoriaus.	19	Įvertinkite regurgitaciją ir, jei reikia, pakeiskite padėtį. Įsitikinę, kad implanto padėtis tinkama, patirkrinkite, ar implantas uždarytas. Jei reikia pakeisti padėtį skilvelyje, jutraukite slankiklius ir įstumkite aktyvinimo rankenėlę bei nustatykite implantą pasiruošimo fiksuočių bures padėtyje. Pagal poreikį sureguliuokite sasagas ir implanto padėtį. Jei reikia, pakeisti padėtį prieširdyje, jutraukite slankiklius, įstumkite aktyvinimo rankenėlę, kad pailgintumėte implantą, ir jutraukite implantą atgal į prieširdį.
8	Jei gydančio gydytojo nuožiura spaudimo stebėjimo sistema yra naudojama nuolat įvertinti prieširdžio spaudimui, laikykite spaudimo stebėjimo sistemos gamintojo naudojimo instrukciją. Prijunkite skyssio pripildytą spaudimo stebėjimo sistemą prie valdomo kateterio. Išsiurbkite orą ir kalibruokite paciento širdies lygį prieš gaudami matavimus. Pastaba. spaudimo stebėjimas turi būti naudojamas kartu su aidu. Spaudimas turi būti suderintas su aidu ir „Doppler“ rodmenimis. Vertindami prieširdžio spaudimą įsitikinkite, kad distalinis implanto kateterio galiukas visiškai išlindės iš valdomojo kateterio.	20	PERSPĖJIMAS. Jeigu implantą įtraukiant į kairijį prieširdį ir keičiant padėtį jo pailginti nepavyksta, kyla pavojus pažeisti burę arba įpainioti skaidulinę stygą. PERSPĖJIMAS. Jei prieš keičiant padėtį burės neatleidžiamos nuo sasagų ir menčių, kyla pavojus pažeisti bures.
9	Jei reikia, įstumkite implanto sistemą. Pagal poreikį manipuliuojant valdomuoju kateteriu ir kreipiamaja move (sulenkite ir atlenkite, pasukite priešingomis kryptimis, įstumkite ir jutraukite), kol implantas atsidurė tikslinės sugretinimo zonos centre ir jo padėtis žiedo plokštumos atžvilgiu bus normali. PERSPĖJIMAS. Pernelyg smarkiai manipuliujant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėtį arba pažeisti jį ir širdies struktūrą; dėl to gali prireikti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos. Pastaba. rentgenkontrastinio žymeklio juostelė ant valdomojo kateterio nurodo lanksčiosios dalies galą ir gali būti vizualizuojama fluoroskopijos metodu.		Norėdami atleisti implantą nuo kateterio, atlikite toliau nurodytus veiksmus. a) Įsitikinkite, kad distalinis implanto kateterio galiukas visiškai išlindės iš valdomojo kateterio. b) Nupjaukite ant kiekvieno slankiklio proksimalinio galio esančią išorinę siūlę. Atidarykite abu slankiklio čiaupus, kad atfiksotumėte siūles. Ištraukite slankiklio kaištį, kad visiškai pašalintumėte siūles. c) Pašalinę siūles, uždarykite abu slankiklio čiaupus. d) Ištraukite atleidimo kaištį. Sukite prieš laikrodžio rodyklę ir jutraukite atleidimo rankenėlę, kol implantas bus atleistas (tai nustatysite stebédami vaizdą).
10	Įstumkite aktyvinimo rankenėlę, kad implantas atsidurtų pasiruošimo fiksuočių bures padėtyje.		
11	Sukite implanto kateterį tiek, kiek reikia, kad pakreiptumėte mentes.		
12	Stumkite implantą pro vožtuvą, kol mentės bus po laisvu burių kraštu.		

Veiksmas	Procedūra
	<p>Pastaba. Jei reikia, prieš atleidžiant implantą galima įtraukti implanto sistemą atgal į kreipiamają movą, kad būtų galima ištraukti. Norėdami įtraukti, atlikite toliau nurodytus veiksmus.</p> <ol style="list-style-type: none"> Įtraukite slankiklius. Pailginkite implantą. Tada įtraukite implantą į prieširdį. Nustatykite implanto uždarymo padėtį. Atlenkite valdomajį kateterį ir įtraukite implanto sistemą, kol implantas atsidurs greta kreipiamosios movos galiuko. Įstumkite slankiklius. Nustatykite implanto pailginimo padėtį. Įtraukite slankiklius, kad kiekvienoje pusėje atidarytumėte sasagas maždaug iki 45°. Įtraukite visą implanto sistemą pro kreipiamają movą. <p>PERSPĒJIMAS. Nepavykus nupjauti siūlės nurodytoje vietoje, gali nepavykti atpalaiduoti implanto arba įstumti pluošto, o tai gali sukelti mikroembolią.</p> <p>PERSPĒJIMAS. Nesilaikant nurodytų atleidimo veiksmų, gali būti sunku arba neįmanoma atleisti implantą; dėl to gali prireiki papildomos intervencijos.</p> <p>PERSPĒJIMAS. Jei implantas atpalaiduojamas prieš įsitikinant, kad burės tvirtai užfiksuotos tarp menčių ir sasagų, implantas gali pajudėti ir pasislinkti, todėl prietaisais gali būti pritvirtintas tik prie vienos burės (SLDA); dėl to gali prireiki papildomos intervencijos.</p> <p>ĮSPĒJIMAS. Jei prietaisai (išskaitant implanto sistemą ir kreipiamają movą) po įtraukimo naudojami pakartotinai, gali pasireikšti pašalinės medžiagos embolija arba infekcija. Bandant naudoti pakartotinai, prietaisai gali sugesti.</p> <p>Pastaba. Jei gydantysis gydytojas nusprendžia įstatyti papildomą implantą, reikia imtis atsargumo priemonių, kad nepasikeistų anksčiau įstatyto implanto padėtis. Pro vožtuvą prasiskverbiant mažos konfigūracijos implantui gali susilpnėti sąveika su anksčiau implantuotu implantu.</p> <p>PERSPĒJIMAS. Pernelyg smarkiai manipuliujant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėtį arba pažeisti jį ir širdies struktūrą; dėl to gali prireiki chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.</p>

7.4.4 Prietaiso išėmimas ir užvérimas

Veiksmas	Procedūra
1	<p>Iki galio įtraukite implanto kateterį į valdomą kateterį. Palaipsniui atlenkite ir ištraukite implanto sistemą. Palaipsniui atlenkite ir ištraukite kreipiamają movą.</p> <p>PERSPĒJIMAS. Neatlenkus prietaisų prieš juos išimant, galima pažeisti kraujagyslę.</p>
2	Atlikite standartinę perkutinanę prieigos vietos užvérimo procedūrą.

8.0 Magnetinio rezonanso (MR) sauga

Neklinikiniai tyrimais nustatyta, kad PASCAL implantas yra salyginai saugus MR aplinkoje. Pacientą su šiuo prietaisu galima saugiai skenuoti MR sistemoje, atitinkančioje toliau nurodytas sąlygas.

- Statinis magnetinis laukas: 1,5 T arba 3,0 T
- Didžiausias erdvinis lauko gradientas – 3 000 gaus./cm (30 T/m)
- Maksimali nurodyta MR sistemos viso kūno vidutinė savitosios energijos sugerties sparta (SAR): 4 W/kg (pirmo lygio valdomu darbiniu režimu).

Esant pirmiau nurodytomis skenavimo sąlygomis, numatoma, kad po 15 minučių nepertraukiamo skenavimo implanto temperatūra pakils ne daugiau kaip 4 °C.

Atlikus nekllinikinius tyrimus nustatyta, kad prietaiso sukeltas vaizdo artefaktas esant blogiausiai implanto konfigūracijai tėsiasi iki 10 mm nuo implanto, kai vaizdas gaunamas esant blogiausiai gradiento aido impulsų sekai 3,0 T MRT sistemoje.

9.0 Išoperuotų implantų ir prietaisų išmetimas

„Edwards Lifesciences“ nori pasilikti išoperuotus klinikinius implantų mėginius analizės tikslais. Baigę savo vertinimą, pateiksime raštišką ataskaitą, kuriuo bus apibendrinti mūsų rezultatai. Norėdami grąžinti išoperuotą implantą, kreipkitės į „Edwards“.

Jei nusprėsite grąžinti bet kurį iš prietaisų, vykdykite toliau pateiktas instrukcijas.

• Neatidaryta pakuotė su nepažeistu steriliu barjeru:

jei maišeliai nebuvo atidaryti, grąžinkite prietaisą originalioje pakuotėje.

• Pakuotė atidaryta, bet prietaisas neimplantuotas:

jei maišelis atidarytas, prietaisas nebėra sterilus. Grąžinkite prietaisą originalioje pakuotėje.

• Eksplantuotas implantas:

eksplantuotas implantas turi būti panardintas į tinkamą histologinį fiksavimo tirpalą, pvz., 10 % formalino arba 2 % glutaraldehido tirpalą, ir grąžintas bendrovei „Edwards“.

9.1 Šalinimas

Panaudotus prietaisus reikia tvarkyti ir išmesti taip pat, kaip ir ligoninių atliekas ir biologiskai pavojingos medžiagos, laikantis vietas taisyklių, nes nėra jokių konkrečių pavojų, susijusių su šių prietaisų išmetimu.

10.0 Klinikinės patirties santrauka

Šiame skyriuje pateikiti klinikiniai duomenys apima informaciją, gautą atlikus transkaterinio vožtuvu taisymo sistemos PASCAL klinikinį tyrimą CLASP.

Daugiacentris, tarptautinis, prospektivinis, vienos grupės tyrimas (CLASP) atliktas siekiant įvertinti sistemos PASCAL saugumą, veiksmingumą ir klinikinius rezultatus. Visi į tyrimą įtraukti pacientai buvo kliniškai stebimi ir buvo įvertinti po implantavimo procedūros praėjus 30 dienų, 6 mėnesiams, 1 metams. Be to, po šios procedūros jie bus kasmet vertinami 5 metus.

Pirminė tyrimo CLASP saugumo vertinamoji baigtis buvo įvairūs sunkūs nepageidaujami reiškiniai (SNR) po procedūros praėjus 30 dienų. SNR apima: mištamumą dėl širdies ir kraujagyslių ligų, insultą, miokardo infarktą, naujai atsiradusį inkstų pakaitinės terapijos poreikį, stiprų kraujavimą ir pakartotinę intervenciją dėl su tiriamuoju prietaisu susijusių komplikacijų.

Pirminės tyrimo veiksmingumo vertinamosios baigtys apima su prietaisu susijusią sėkmę, procedūros sėkmę ir klinikinę sėkmę. Antrinės tyrimo vertinamosios baigtys apima klinikinius, saugumo ir funkcinius rezultatus po

procedūros praėjus 30 dienų, 6 mėnesiams ir 1 metams bei per kasmetinius stebėjimo vizitus.

Su prietaisu susijusi sékmė apibrėžiama kaip prietaiso išskleidimas taip, kaip buvo numatyta, ir sékmingas įvedimo sistemos ištraukimas, kaip buvo numatyta, pacientui išvykstant iš širdies kateterizacijos laboratorijos. Atlikta su kiekvienu prietaisu susijusios sékmės analizė.

Procedūros sékmė apibrėžiama kaip su prietaisu susijusi sékmė, kai pacientą išleidžiant iš ligoninės mitralinės regurgitacijos (MR) sunkumo laipsnis yra $\leq 2+$ (jvertintas pagrindinėje echokardiografijos laboratorijoje) ir kai prieš išleidžiant pacientą iš ligoninės nereikia atliki chirurginės ar perkutaniénės intervencijos. Atlikta kiekvieno paciento procedūros sékmės analizė.

Klinikinė sékmė apibrėžiama kaip procedūros sékmė, kai po procedūros praėjus 30 dienų nustatytas MR sumažėjimas yra $MR \leq 2+$ ir kai néra SNR (išanalizuotas kiekvieno paciento atvejis).

Neprilausomoje pagrindinėje laboratorijoje buvo jvertinti visi echokardiografiniai duomenys. Neprilausomas klinikinių atvejų komitetas (KAK) išnagrinėjo saugumo atvejus, o duomenų saugumo stebėjimo taryba (DSST) neprilausomai peržiūrėjo sukauptus saugumo duomenis ir jvertino nepageidaujamų reiškiniių tendencijas bei jų poveikį tyrimo vykdymui ir su prietaisu susijusios rizikos vertinimui.

10.1 CLASP tyrimo rezultatai

Vidutinis gydytų pacientų amžius buvo 75,4 m. ir 55,0 % jų buvo vyrai. Visiems pacientams buvo nustatytas NYHA II, III arba IV klasés širdies nepakankamumas. Vidutinis „Logistic EuroSCORE I“, „EuroSCORE II“ ir STS mirštamumo balas buvo atitinkamai 14,4 %, 5,8 % ir 4,7 %. Per pradinį vertinimą 50,9 % pacientų buvo nustatyta vidutinio sunkumo, o 48,1 % – sunki MR.

10.1.1 Veiksmingumas

Veiksmingumo vertinamoji baigtis apėmė tris sékmės komponentus: prietaiso, procedūros ir klinikinę sékmę. Iš bandytų implantuoti prietaisų sékmingai implantuota 92,0 % prietaisų. Procedūra sékmingai atlikta 93,5 % pacientų. Sékmingi klinikiniai rezultatai nustatyti 86,0 % pacientų.

10.1.2 Saugumas

Po procedūros praėjus 30 dienų, įvairių SNR rodiklis buvo 8,0 %. Devyniems pacientams pasireikė 11 SNR prieš stebėjimo vizitą, vykdomą po procedūros praėjus 30 dienų. Toliau nurodyti KAK išnagrinėti SNR skaičiai po procedūros praėjus 30 dienų.

Sunkus nepageidaujamas reiškinys (SNR)	Statistikos suvestinė
Mirštamus dėl širdies ir kraujagyslių ligų	0,9 % (1/112)
Insultas	0,9 % (1/112)
Miokardo infarktas	0,0 % (0/112)
Naujai atsiradęs inkstų pakaitinės terapijos poreikis	0,0 % (0/112)
Stiprus kraujavimas	7,1 % (8/112)
Pakartotinė intervencija dėl su tiriamuoju prietaisu susijusių komplikacijų	0,9 % (1/112)
Įvairių SNR rodiklis	8,0 % (9/112)

Pastaba. Kategorinės priemonės, % (n/bendrasis skaičius)

Visoje populiacijoje MR laipsnio sumažėjimas (t. y. $MR \leq 2+$) nustatytas 95,3 % (išleidžiant iš ligoninės), 96,1 % (po procedūros praėjus 30 dienų), 98,8 % (po procedūros praėjus 6 mėnesiams) ir 100 % (po procedūros praėjus 1 metams) pacientų.

10.1.3 Tyrimo išvada

Per CLASP tyrimą surinkti duomenys patvirtina PASCAL sistemos saugumą ir veiksmingumą pacientams, sergantiems mitraline regurgitacija. Pacientų, kurių paskesnė stebėsena yra vykdoma vienerius metus ar ilgiau, skaičius yra ribotas, o ilgalaikės stebėsenos duomenys yra gaunami atliekant klinikinio stebėjimo po pateikimo rinkai tyrimą.

Edwards PASCAL transkateatra vārstuļa labošanas sistēma

Lietošanas instrukcija

Edwards PASCAL transkateatra vārstuļa labošanas sistēma (turpmāk sauktā par PASCAL sistēmu) satur šādas sastāvdaļas:

Ierīce	Modelis	Atkārtota pasūtijuma numurs
Implanta sistēma	10000IS	10000ISCE
Vadītājpalks	10000GS	10000GSCE
Stabilizators	10000ST	10000STCE
Galds	10000T	10000TCE

• Implantāta sistēma

Implanta sistēma sastāv no vadāma katetra (ārējais slānis), implantāta katetra (iekšējais slānis) un PASCAL implantāta. Implantāta sistēma perkutāni ievada PASCAL implantātu vārstulī, pieklūstot pa femorālo vēnu ar transvenozu, transseptālu pieeju.

• PASCAL implantāts (1.–3. attēls)

PASCAL implantātu (tālāk sauktus par implantātu) izvieto un nostiprina pie vārstuļa virām, un regurgitācijas atverē tas darbojas kā pildījums. Implantāta galvenās sastāvdaļas ir atdalītājs, lāpstiņas un satvērēji, kas izveidoti no nitinola un pārklāti ar polietilēna tereftalātu. Implantāts satur arī titāna uzgriezni un skrūvi, PEEK iemavu un silikona slēgu.

Implantāta lāpstiņām ir četri galvenie stāvokļi: izvērstas, aizvērtas, gatavas satvert viras un ar satvertām virām.

Implantāts ir pieejams vienā izmērā pacientiem, kuri atbilst šajā lietošanas instrukcijā definētajai ārstēšanai.

• Vadāmajais katetrs (4. attēls)

Vadāmajam katetram ir vadības grozāmpoga, kas aktivizē liekšanas mehnāismu implantāta virzišanai un novietošanai mērķa vietā. Rentgenstarojumu necaurlaidīga markiera josla katetra distālajā daļā apzīmē lokanās daļas beigas.

• Implantāta katetrs (4. attēls)

Implantāts ir piestiprināts implantāta katetram ar šuvēm un vītnotu vārpstu. Ar implantāta katetu vada implantātu izvietošanu. Trīs galvenās vadības ierīces ir slīdņi, vītnotā aktivizēšanas poga un atvienotājpoga. Slīdņi vada implantāta satvērējus (atvelket slīdņus, satvērēji tiek pacelti; virzot uz priekšu slīdņus, satvērēji tiek nolaisti). Vītnotā aktivizēšanas poga vada implantātu lāpstiņas (atvelket aktivizēšanas pogu, lāpstiņas tiek aizvērtas; virzot uz priekšu lāpstiņas, lāpstiņas tiek atvērtas). Ar atvienotājpogu vada implantāta atvienošanu no implantāta katetra. Piegādes brīdi implantāta katetrs ir jau ievietots vadāmajā katetrā.

• Vadītājpalks (5. attēls)

Vadītājpalka komplekts satur vadāmu vadītājpalku un ievadītāju. Ar vadītājpalku var pieklūt kreisajam priekškambarim. Vadītājpalkam ir hidrofils pārklājums un vadības grozāmpoga, kas aktivizē liekšanas

mehnāismu vadītājpalka novietošanai mērķa vietā. Ievadītājs ir saderīgs ar 0,89 mm (0,035 collas) vadītājpalku.

• Stabilizators (6. attēls)

Ar stabilizatoru satver vadītājpalka vai vadāmu katetra priekšējo daļu, lai atbalstītu un saglabātu katetru novietojumu. Ja nepieciešams, katetru satver/atrīvo ar nospiežamu mehnāismu, lai varētu mainīt tā novietojumu. Stabilizatora izmantošana nav obligāta.

• Galds (7. attēls)

Galdu izmanto ārpus sterīlā lauka kā stabili platformu implanta sistēmai, vadītājpalkam un stabilizatoram. Galda augstums ir regulējams. Galda izmantošana nav obligāta.

• Levietotājs (8. attēls)

Noņemamo ievietotāju izmanto implantāta un ievadišanas katetru ievadišanai cauri vadītājpalka slēgiem. Levietotājs ir iekļauts implanta sistēmas un/vai vadītājpalka iepakojumā, lai atvieglotu darbu lietotājam.

1.0 Indikācijas

Edwards PASCAL transkateatra vārstuļa labošanas sistēma paredzēta mitrālā vārstuļa perkutānai atjaunošanai tā nepietiekamības gadījumā, izmantojot audu aproksimāciju.

2.0 Kontrindikācijas

PASCAL sistēma ir kontrindicēta pacientiem, kam:

- ir kontrindicēta TEE vai skrīninga TEE ir nesekmīga;
- ehokardiogrāfijā ir liecības par intrakardiālu masu, trombu vai veģetāciju;
- ir kontrindicēta transseptāla katetrisācija;
- ir nosprostojums vai trombs apakšējās dobās vēnas filtrā, kas traucētu ievadišanas katetram, vai ir ipsilaterālā dzīļo vēnu tromboze;
- ir paaugstināta jutība pret nitinolu (niķeli vai titānu) vai kontrindicēta procedūrā izmantojamo zāļu lietošana, ko nevar pienācīgi medicīniski kontrolet;
- anamnēzē ir asiņojoša diatēze vai koagulopātija, vai arī pacients atsakās no asins pārliešanas.

3.0 Brīdinājumi

3.1 Ar anatomiju saistītie apsvērumi

Lai rezultāti būtu optimāli, jāņem vērā tālāk norādītie pacienta anatomiskie raksturlielumi. PASCAL sistēmas drošums un efektivitāte citos gadījumos nav noteikti. Lietošana citos gadījumos var traucēt implantāta vai mitrālā vārstuļa viras ievietošanu.

- Vidēji smagas vai smagas kalcifikācijas pazīmes satveršanas vietā
- Smagas kalcifikācijas pazīmes gredzenā vai subvalvulārajā aparātā
- Nozīmīga šķeltne vai perforācija satveršanas vietā
- Atpakaļnobīdes platums > 15 mm un/vai atpakaļnobīdes sprauga > 10 mm
- Viru kustīguma garums < 8 mm
- Starpsienas punkcijas augstums $< 3,5$ cm
- Kreisā priekškambara diametrs ≤ 35 mm
- Divas vai vairāk nozīmīgas strūklas
- Viena nozīmīga strūkla savienojumvietā

- Mitrālā vārstuļa laukums < 4,0 cm²
- Kreisā kambara diametrs diastoles beigās > 8,0 cm

3.2 Rīcība ar ierīci

- Ierīces ir izstrādātas, paredzētas un izplatītas tikai vienreizējai lietošanai. Nav pieejami dati, kas apliecinā ierīcu sterilitāti, nepirogenitāti un funkcionalitāti pēc atkārtotas apstrādes.
- Darbā ar ierīcēm jāizmanto standarta sterils paņēmiens, lai nepielautu inficēšanos.
- Neviena ierīce nedrīkst saskarties ne ar kādiem šķidumiem, ķīmiskām vielām utt., izņemot sterīlu fizioloģisko un/vai heparinizētu fizioloģisko šķidumu. Var rasties nelabojams ierīces bojājums, kas vizuālā pārbaudē var nebūt saskatāms.
- Nevienu ierīci nedrīkst lietot uzliesmojošu un ugunsnedrošu gāzu, anestēzijas līdzekļu vai tīrišanas/dezinfekcijas līdzekļu klātbūtnē.
- Ierīces nedrīkst lietot, ja ir beidzies derīguma termiņš.
- Nedrīkst lietot, ja ir saplēsta iepakojuma plomba vai ja ir bojāts sterīlu ierīču iepakojums.
- Nedrīkst lietot, ja kāda ierīce ir nokritusi zemē, bojāta vai jebkādā veidā nepareizi lietota.
- Sagatavošanas laikā un visas procedūras gaitā jāizmanto standarta skalošanas un atgaisošanas metode, lai nepielautu gaisa emboliiju.

3.3 Kliniskie brīdinājumi

- Kā pret jebkuru implantētu medicīnisku ierīci, arī pret šo ir iespējama nevēlama imunoloģiska reakcija.
- Ar šīs sistēmas lietošanu var būt saistīti būtiski nevēlamī notikumi, kuru dēļ dažreiz nepieciešama kirurģiska iejaukšanās un/vai kas izraisa nāvi (skatīt "Iespējamie nevēlamie notikumi"). Pirms lietošanas katram iespējamajam pacientam pilnībā jāizskaidro ieguvumi un riski.
- Ieteicama rūpīga un pastāvīga medicīniskā novērošana, lai varētu diagnosticēt un pareizi ārstēt ar implantu saistītas komplikācijas.
- Antikoagulantu terapija ārstam jānosaka saskaņā ar iestādes vadlīnijām.

4.0 Piesardzības pasākumi

4.1 Piesardzības pasākumi pirms lietošanas

- Pacientus atlasa multidisciplināru kardiologu komanda, kura specializējas mitrālās regurgitācijas ārstēšanā, lai novērtētu pacienta risku un anatomisko piemērotību.

4.2 Piesardzības pasākumi pēc lietošanas

- Implantāta ilgtermiņa izturība nav noteikta. Lai novērtētu implantāta veiktspēju, ieteicama regulāra medicīniskā novērošana.
- Pēc vārstuļa labošanas ar PASCAL ierīci var būt nepieciešama īslaicīga antikoagulantu terapija. Antikoagulantu terapija un cita medicīniska ārstēšana jānozīmē saskaņā ar iestādes vadošajiem norādījumiem.

5.0 Iespējamie nevēlamie notikumi

Ar standarta sirds katetrizāciju, anestēzijas izmantošanu un PASCAL sistēmas izmantošanu saistīto komplikāciju dēļ var iestāties šādas sekas: pāriešana uz atvērtas sirds operāciju, neatliekama vai plānveida atkārtota operācija, eksplantācija, pastāvīga invaliditāte vai nāve. Mēs iedrošinām ārstus ziņot Edwards vai pilnvarotajam slimnīcas vadības personālam par notikumiem, kas varbūtēji ir saistīti ar ierīci.

Kā PASCAL implantāta procedūras iespējamās komplikācijas konstatēti tālāk minētie paredzamie nevēlamie notikumi.

- Patoloģiskas laboratorisko rādītāju vērtības.
- Alerģiska reakcija pret anestēzijas līdzekli, kontrastvielu; heparīnu, nitinolu.
- Anēmija vai samazināts hemoglobīns, kam var būt nepieciešama asins pārliešana.
- Aneirisma vai pseidoaneirisma.
- Stenokardija vai sāpes krūškurvī.
- Anafilaktisks šoks.
- Aritmijas — priekškambaru (t. i., priekškambaru mirdzēšana, supraventrikulāra tahikardija).
- Aritmijas — kambaru (t. i., kambaru tahikardija, kambaru mirdzēšana).
- Arteriovenoza fistula.
- Priekškambara starpsienas bojājums, kura dēļ nepieciešama invazīva iejaukšanās.
- Asiņošana.
- Sirdsdarbības apstāšanās.
- Sirds mazspēja.
- Sirds bojājums, ieskaitot perforāciju.
- Sirds tamponāde/asinsizplūdums perikardā.
- Kardiogēnisks šoks.
- Sapišanās cīpslainajās stīgās vai plīsums, kā dēļ var būt nepieciešama invazīva iejaukšanās.
- Koagulopātija, asinsreces traucējumi, asiņojoša diatēze.
- Vadīšanas sistēmas trauma, kuras dēļ var būt nepieciešams pastāvīgs kardiostimulators.
- Dziļo vēnu tromboze (DVT).
- Natīvā vārstuļa bojājumi (viru plīsums, atvilkšanās vai sabiezēšana).
- Iepriekš ievietotā implantāta dislokācija.
- Dispnoja.
- Tūska.
- Elektrolītu līdzsvara traucējumi.
- Embolī/embolizācija, tostarp gaisa, daļiņu, pārkaļķojuma materiāla vai trombu.
- Endokardīts.
- Bariņas vada kairinājums.
- Bariņas vada perforācija vai sašaurinājums.
- Nespēja veikt fiziskas aktivitātes vai vājums.
- Drudzis.
- Kādas PASCAL sistēmas sastāvdaļas neizņemšana.
- Asiņošana kuņķa-zarnu traktā vai infarkts.
- Sirds mazspēja.
- Hematoma.
- Hemodinamikas traucējumi.
- Hemolīze.
- Hemorāģija, kuras dēļ nepieciešama asins pārliešana vai invazīva iejaukšanās.
- Hipertensija.
- Hipotensija.
- Implantāta bojājumi (nodilums, plīsums, lūzums vai citi).
- Implantāta embolizācija.

- Nepareizs implantāta stāvoklis vai neievadišana paredzētajā vietā.
- Implantāta pārvietošanās.
- Implantāta tromboze.
- Infekcija.
- Iekaisums.
- Kreisā kambara izplūdes trakta (LVOT) obstrukcija.
- Apzarņa išēmija.
- Vairāku sistēmu orgānu mazspēja.
- Miokarda infarkts.
- Nelabums un/vai vemšana.
- Nervu trauma.
- Neiroloģiski simptomi, tostarp diskinēzija, bez transitoriskas išēmiskas lēkmes vai insulta diagnozes.
- Ar nervu sistēmu nesaistīta trombembolija.
- Sāpes.
- Papillāro muskuļu bojājums.
- Paralīze.
- PASCAL sistēmas sastāvdaļas(-u) embolizācija.
- Perifērā išēmija.
- Šķidrums pleiras dobumā.
- Plaušu tūska.
- Plaušu embolija.
- Reakcija pret prettrombocītu līdzekļiem vai antikoagulantiem.
- Nieru mazspēja.
- Nieru nepietiekamība.
- Elpošanas traucējumi, elpošanas mazspēja, atelektāze, pneimonija, kurai var būt nepieciešama ilgstoša mākslīgā elpināšana.
- Retroperitoneālā asiņošana.
- Starpsienu bojājums vai perforācija.
- Septicēmija, sepse.
- Ādas apdegums, trauma vai audu izmaiņas jonizējošā starojuma iedarbības dēļ.
- Ierīces piestiprināšanās pie vienas viras (SLDA).
- Insults.
- Sinkope.
- Pārejoša išēmiska lēkme.
- Urīnceļu infekcija un/vai asiņošana.
- Vārstuļa trauma.
- Vārstuļa stenoze.
- Vārstuļa regurgitācija.
- Vārstuļa bojājums vai trauma, tostarp atslānošanās vai oklūzija.
- Asinsvadu spazmas.
- Kambara sieniņu bojājums vai perforācija.
- Brūces atvēršanās, aizkavēta vai nepilnīga dzīšana.
- Progresējoša sirds mazspēja.
- Progresējoša regurgitācija/vārstuļa nepietiekamība.

6.0 Piegādes komplektācija

6.1 Iepakojums

Vadītājpvalks, implanta sistēma un stabilizators ir iepakoti atsevišķi un sterilizēti ar etilēna oksīdu. Galds ir iepakots un tiek piegādāts nesterils.

6.2 Uzglabāšana

PASCAL sistēma jāuzglabā vēsā, sausā vietā.

7.0 Lietošanas norādījumi

7.1 Ārsta apmācība

Ārstam, kurš implantē ierīci, jābūt pieredzei transkatetra metožu izmantošanā un apguvušam PASCAL sistēmu un implantēšanas procedūru. Gala lēmumu par PASCAL ierīces implantēšanu pieņem ārsts, kurš ir specializējies mitrālās regurgitācijas ārstēšanā specializētos veselības aprūpes centros un uzskata, ka, balstoties uz slimības attīstības pakāpi un blakusslimībām, ir paredzami kliniskā stāvokļa nozīmīgi uzlabojumi.

7.2 Aprīkojums un materiāli

- Standarta sirds katetrizācijas laboratorijas aprīkojums
- Fluoroskopijas sistēma
- Transezofageālās ehokardiogrāfijas (TEE) iekārtas (2D un 3D)
- "Cūkastes" tipa katetrs kontrastvielas injicēšanai (ar saderīgu apvalku)
- Vēnas punkcijas komplekts
- Transseptāla adata, apvalks un vadītājstīga
- Maināma garuma vadītājstīga — 0,89 mm (0,035 collas)
- Trauki
- 50–60 cm³ šķirces ar Luera savienotāju
- Heparinizēts fizioloģiskais šķidums
- Hemostats
- Ķirurģiskie dveļi (piemēram, izmērs 43 x 69 cm)
- Papildaprīkojums: pakāpeniski dilatatori
- Papildaprīkojums: pastāvīgs fizioloģiskā šķiduma pilinātājs (ripiņāms infūzijas statīvs, i. v. caurulīte ar īkšķrata noslēdzējiem, 1 litra maisi ar heparinizētu sterīlu fizioloģisko šķidumu)
- Papildaprīkojums: spiediena novērošanas ierīce

7.3 Ierīces sagatavošana

7.3.1 Galds

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet galdus no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu.
2	Salieciet galdus, kā redzams 7. attēlā.

7.3.2 Stabilizators

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet stabilizatoru no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu.
2	Salieciet stabilizatoru, kā redzams 6. attēlā.

7.3.3 Vadītājpvalks

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet vadītājpvalku, ievietotāju un ievadītāju no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu.
2	Distālo galu turot paceltu, skalojiet un atgaisojiet vadītājpvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
3	Distālo galu turot paceltu, ievadītāju ievietojiet vadītājpvalkā. Pirms lietošanas skalojiet ievadītāju un noslaukiet vadītājpvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.

7.3.4 Implantā sistēma

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet implantā sistēmu un ievietotāju no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu. Pārbaudiet, vai abi slīdņu noslēgkrāni ir atvērti. BRĪDINĀJUMS! Ja slīdņu noslēgkrāni nav atvērti, ierīces lietošana var izraisīt inficēšanos.
2	Aktivizēšanas pogu virziet uz priekšu (grieziet aktivizēšanas pogu pretēji pulksteņrādītāja virzienam vai nospiediet aktivizēšanas spiedpogu, lai aktivizēšanas pogu stumtu uz priekšu), līdz tā ir vienā limenī ar satvērēju novietošanas rīku.
3	Izņemiet slīdņu tapu un novērsiet diegu valīgumu. Noslēdziet slīdņu noslēgkrānus un fiksējiet slīdņu tapu. Noņemiet satvērēju novietošanas rīku.
4	Pilnībā atvelciet un virziet uz priekšu slīdņus, lai pārliecinātos, ka satvērēji virzās pareizi, un aizveriet implantu (grieziet aktivizēšanas pogu pulksteņrādītāja kustības virzienā vai nospiediet aktivizēšanas spiedpogu, lai atvilktu aktivizēšanas pogu).
5	Virziet uz priekšu vadāmo katetru. Slīdņiem, kā arī aktivizēšanas pogai jābūt līdz galam atvilktiem. Pavērsiet implantā katetra rokturi vertikāli, lai atvienotājpoga atrastos pret galdu.
6	Skalojiet implantā katetu ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
7	Kad no implantā katetra distālā gala sāk izdalīties fizioloģiskais šķidums, nolaidiet implantā katetra rokturi un paceliet implantā katetra distālo galu, turpinot skalošanu ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
8	Līdz galam atvelciet vadāmo katetu. Virziet uz priekšu slīdņus un aktivizēšanas pogu, lai iestatītu implantu izvērstā stāvoklī.
9	Noņemiet ievietotāja vāciņu un vadiet ievietotāja vāciņu uz implantā sistēmas.
10	Caur ievietotāja proksimālo galu ievietojiet implantu, līdz tas izvirzās distālajā galā. Savienojiet ievietotāju un ievietotāja vāciņu.
11	Ievietotāju un distālo galu turot paceltu, skalojiet vadāmo katetu ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
12	Turpinot vadāmā katetra skalošanu, implantā katetru pakāpeniski atvelciet vadāmajā katetrā un implantu — ievietotājā, līdz implantā distālais gals pilnībā ir ievadīts ievietotājā.

7.4 Implantēšanas procedūra

Implantāta ievadišana jāveic vispārējā anestēzijā, veicot hemodinamiskā stāvokļa pārraudzību operāciju zālē, hibridoperāciju zālē vai katetrizācijas laboratorijā, izmantojot fluoroskopijas un ehokardiogrāfijas attēlveidošanas iekārtas.

Piezīme. Pirms implantēšanas procedūras skatiet sadāļu "Ar anatomiju saistītie apsvērumi" (3.1. apakšpunkt), jo lietošana citos, nevis norāditajos gadījumos, var traucēt implantāta vai mitrālā vārstuļa viras ievietošanu.

UZMANĪBU! Procedūras laikā jāievada heparīns, lai saglabātu aktivēto recēšanas laiku (ACT) ≥ 250 s.

UZMANĪBU! Ja ievada pārmērigi daudz kontrastvielas, var rasties niero mazspēja. Pirms procedūras nosakiet pacienta kreatinīna limeni. Jākontrolē kontrastvielas lietojums.

7.4.1 Pacienta sagatavošana

Darbība	Procedūra
1	Pirms pacienta pārkāšanas ar sterīlu pārkāju salieciem un novietojet galdu(-s) starp pacienta kājām, attiecīgi noregulējot galda(-u) augstumu. Atbalstam starp galdu(-iem) un pacienta kājām izmantojiet dveļus. BRĪDINĀJUMS! Galds ir nesterils — tā novietošana sterilajā laukā var izraisīt inficēšanos.

7.4.2 Piekluve caur femorālo vēnu un apvalka ievadišana

Darbība	Procedūra
1	Ar standarta perkutānās punkcijas metodēm pieklūstiet kopējai femorālai vēnai.
2	Ar transvenozu, transseptālu metodi un standarta perkutānājām metodēm pieklūstiet kreisajam priekškambarim un ievietojet tajā vadītājstīgu. Pēc nepieciešamības paplašiniet asinsvadu. UZMANĪBU! Neadekvāta punkcija var izraisīt sirds struktūru bojājumu, kura dēļ nepieciešama ķirurģiska labošana vai cita invazīva iejaukšanās.
3	Vadītājapvalku ar ievadītāju ievietojet pa vadītājstīgu, līdz vadītājapvalka gals noteikti atrodas aiz sirds kambara starpsienas, pēc nepieciešamības izmantojot liekšanas mehānismu. UZMANĪBU! Pārmērīgu manipulāciju dēļ iespējama iepiekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama ķirurģiska labošana vai cita invazīva iejaukšanās.
4	Izņemiet ievadītāju un vadītājstīgu. Neaspirejiet un neskalojiet vadītājapvalku, kamēr nav ievietota implantāta sistēma. UZMANĪBU! Aspirācija vai fizioloģiskā šķiduma pastāvīgas skalošanas ierīces pieslēgšana vadītājapvalkam pirms implantāta sistēmas ievietošanas var izraisīt gaisa emboliju.

7.4.3 Implantāta ievadišana

Darbība	Procedūra
1	Implanta sistēmu ar ievietotāju ievietojet vadītājapvalkā.
2	Implanta sistēmu virziet uz priekšu, līdz implantāta izvirzās no ievietotāja. Atvelciet un noņemiet ievietotāju.
3	Aspirejiet un skalojiet vadītājapvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu. Izmantojot norādīto šīrci, aspirejiet vismaz 45 cm^3 . UZMANĪBU! Neveicot pilnu aspirāciju no vadītājapvalka, iespējama gaisa embolijs.
4	Ja nepieciešams, implantā katetram pievienojet pastāvīgu fizioloģiskā šķiduma pilinātāju.
5	Implanta sistēmu virziet uz priekšu, līdz implantāta izvirzās vadītājapvalka distālajā galā.

Darbība	Procedūra	Darbība	Procedūra
6	Atvelciet aktivizēšanas pogu, lai panāktu, ka implantāts ir aizvērtā stāvoklī. Atvelciet slīdņus.	17	Pēc viru nostiprināšanas starp satvērējiem un lāpstiņām aizveriet implantātu.
7	Ja nepieciešams, vadītājapvalku noregulējiet un nostipriniet pie stabilizatora.	18	Nedaudz pavirziet uz priekšu implanta katetru, novēršot viru nostiepumu.
8	Ja spiediena novērošana pēc ārstējošā ārsta ieskatiem tiek veikta pastāvīgai priekškambara spiediena novērtēšanai procedūras laikā, ievērojet spiediena novērošanas ierīces ražotāja lietošanas instrukciju. Pievienojet ar šķidrumu uzpildito spiediena novērošanas ierīci vadāmajam katetram. Pirms mērījuma iegūšanas veiciet aspirēšanu un pēc tam kalibrējiet pacienta sirds līmeni. Piezīme. Spiediena novērošana jāizmanto kopā ar ehokardiogrāfiju. Spiediena vērtība jāsaskaņo ar ehokardiogrāfijas un doplerogrāfijas izmeklējumu rādījumiem. Novērtējot priekškambara spiedienu, pārbaudiet, vai implanta katetra distālais gals ir pilnībā izbīdīts no vadāmā katetra.	19	Novērtējiet regurgitāciju un, ja nepieciešams, mainiet novietojumu. Pēc implantāta novietojuma apstiprināšanas pārbaudiet, vai implantāts ir aizvērts. Ja nepieciešams mainīt novietojumu kambari, atvelciet slīdņus un virziet uz priekšu aktivizēšanas pogu, lai novietotu implantātu stāvokli "gatavs satvert viras". Ja nepieciešams, pielāgojiet satvērēju un implantāta virzienu. Ja nepieciešams mainīt novietojumu priekškambari, atvelciet slīdņus un virziet uz priekšu aktivizēšanas pogu, lai izvērstu implantātu, pēc tam implantātu atvelciet atpakaļ priekškambari. UZMANĪBU! Ja implantātu, novietojuma maiņas laikā atvelkot atpakaļ kreisajā priekškambari, neizvērš, tas var sabojāt viras vai sapīties cipslainajās stīgās. UZMANĪBU! Ja pirms novietojuma maiņas viras neatbrīvo no satvērējiem un lāpstiņām, var sabojāt viras.
9	Ja nepieciešams, virziet uz priekšu implanta sistēmu. Ja nepieciešams, darbojieties ar vadāmo katetru un vadītājapvalku (salieciem/atlieciet, pagrieziet pretējos virzienos, virziet uz priekšu/atvelciet), līdz implantāts atrodas mērķa savienojuma zonas centrā ar atbilstošu trajektoriju. UZMANĪBU! Pārmērīgu manipulāciju dēļ iespējama iepriekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama ķirurģiska labošana vai cita invazīva iejaukšanās. Piezīme. Rentgenstarojumu necaurlaidīga markiera josla uz vadāmā katetra apzīmē lokānās daļas beigas un ir redzama fluoroskopijā.	20	Lai implantātu atvienotu no katetra, veiciet tālāk norādītās darbības. a) Pārbaudiet, vai implanta katetra distālais gals ir pilnībā izbīdīts no vadāmā katetra. b) Nogrieziet ārējo diegu katra slīdņa proksimālajā galā. Atveriet abus slīdņu noslēgkrānus, lai atbloķētu šuves. Velciet slīdņu tapu, lai pilnībā noņemtu šuves. c) Pēc šuvju noņemšanas aizveriet abus slīdņu noslēgkrānus. d) Izņemiet atvienotājtapu. Grieziet pretēji pulksteņrādītāju kustības virzienam un atvelciet atvienotājpogu, līdz implantāts atvienojas, ko apliecinā attēlveidošana. Piezīme. Ja nepieciešams, pirms implantāta atvienošanas implanta sistēmu var atvilkт vadītājapvalkā izņemšanai. Lai izņemtu, veiciet tālāk norādītās darbības. a) Atvelciet slīdņus. b) Izvērsiet implantātu. Pēc tam implantātu atvelciet priekškambari. Pārvietojiet implantātu aizvērtā stāvoklī. c) Atlieciet vadāmo katetru un atvelciet implanta sistēmu, līdz implantāts ir blakus vadītājapvalka galam. d) Virziet uz priekšu slīdņus. e) Iestatiet implantātu izvērstā stāvoklī. f) Atvelciet slīdņus, lai satvērējus katrā pusē atvērtu līdz apmēram līdz 45°. g) Caur vadītājapvalku atvelciet visu implanta sistēmu.
10	Virziet uz priekšu aktivizēšanas pogu, lai panāktu, ka implantāts ir stāvoklī "gatavs satvert viras".		
11	Ja nepieciešams, pagrieziet implanta katetru, pavēršot lāpstiņas vajadzīgajā virzienā.		
12	Virziet implantātu cauri vārstulim, līdz lāpstiņas atrodas zem viru brīvās malas.		
13	Pārbaudiet implantāta atrašanās vietu un virzenu un, ja nepieciešams, nedaudz pielāgojiet novietojumu. UZMANĪBU! Ja ar implantātu pārmērīgi manipulē zem virām, implantāts var sapīties cipslainajās stīgās, savukārt sapīšanās cipslainajās stīgās var izraisīt sirds traumu, progresējošu regurgitāciju un apgrūtinātu vai neiespējamu implantāta izņemšanu, kuras dēļ nepieciešama invazīva papildu iejaukšanās.		
14	Attēlveidošanas kontrole atvelciet implantātu, līdz viras atrodas starp lāpstiņām un satvērējiem.		
15	Virziet uz priekšu slīdni(-ņus), lai viru(-as) nostiprinātu starp satvērējiem un lāpstiņām. To var darīt abām virām vienlaicīgi (slīdņu tapai jābūt saslēgtai, lai pārvietotu abus satvērējus) vai katrai virai atsevišķi (slīdņu tapai jābūt atbrīvotai, lai pārvietotu atsevišķu satvērēju).		
16	Pārbaudiet viru ievietojumu ar attēlveidošanu. Ja viras nav nostiprinātas starp lāpstiņām un satvērējiem, atvelciet slīdņus, atbrīvojot viras, un međgriet vēlreiz.		

Darbība	Procedūra
	<p>UZMANĪBU! Nenogriežot šuvi norādītajā vietā, implantāta atvienošana var būt neiespējama vai var tikt ievadīta šķiedra, kas var izraisīt mikroemboliiju.</p> <p>UZMANĪBU! Ja neievēro paredzētās atvienošanas darbības, implantāta atvienošana var būt apgrūtināta vai neiespējama, un tad nepieciešama papildu invazīva iejaukšanās.</p> <p>UZMANĪBU! Ja implantātu atvieno, nepārliecinoties, vai viras ir stingri satvertas starp lāpstīnām un satvērējiem, var notikt implantāta pārvietošanās vai dislokācija, izraisot ierīces piestiprināšanos pie vienas viras (SLDA) vai citus iespējamos nevēlamos notikumus, un tad nepieciešama papildu invazīva iejaukšanās.</p> <p>BRĪDINĀJUMS! Ierīcu (tostarp implanta sistēmas un vadītājpavalka) atkārtota lietošana pēc izņemšanas var izraisīt svešu materiālu emboliiju vai inficēšanos. Mēģinot atkārtoti lietot, ierīce var darboties nepareizi.</p> <p>Piezīme. Ja pēc ārstējošā ārsta lēmuma ievieto papildu implantātu, jāuzmanās, lai nepieļautu iepriekš ievietotā implantāta dislokāciju. Izvadot caur vārstuli zema profila implantāta konfigurācijā, var tikt mazināta mijiedarbība ar iepriekš ievietoto implantātu.</p> <p>UZMANĪBU! Pārmērīgu manipulāciju dēļ iespējama iepriekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama ķirurģiska labošana vai cita invazīva iejaukšanās.</p>

7.4.4 Ierīces izņemšana un noslēgšana

Darbība	Procedūra
1	Implanta katetru pilnībā atvelciet vadāmajā katetrā. Pakāpeniski atlieciet un izņemiet implanta sistēmu. Pakāpeniski atlieciet un izņemiet vadītājpavalku.
	UZMANĪBU! Ja pirms izņemšanas ierīces neatloka, var sabojāt asinsvadu.
2	Piekļuves vietu noslēdziet ar standarta perkutānas slēgšanas metodi.

8.0 Drošība magnētiskās rezonanses (MR) vidē

Neklīniskajās pārbaudēs pierādīts, ka PASCAL implantāts ir izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus. Pacientu, kam ir implantēta šī ierīce, var droši skenēt, izmantojot MR iekārtu, ja tiek ievēroti tālāk norādītie nosacījumi.

- Statiskais magnētiskais lauks ir 1,5 T un 3,0 T .
- Maksimālais telpiskā gradiента lauks ir 3000 gausu/cm (30 T/m).
- Maksimālais MR sistēmas ziņotais visa ķermeņa vidējais ipatnējās absorbcijas ātrums (SAR) ir 4 W/kg (pirmā līmeņa kontrolētā darbības režīmā).

Ja tiek ievēroti iepriekš norādītie skenēšanas nosacījumi, paredzams, ka implantāts rada maksimālo temperatūras paaugstināšanos par mazāk nekā 4 °C pēc nepārtrauktas 15 minūšu skenēšanas.

Neklīniskās pārbaudēs ierīces radītais attēla artefakts sniedzas līdz 10 mm no implantāta, iegūstot attēlu sliktākā gadījuma gradiента ehoimpulsu secībā 3,0 T magnētiskās rezonances attēlveidošanas iekārtā.

9.0 Izņemto implantu un ierīču utilizēšana

Uzņēmums Edwards Lifesciences ir ieinteresēts iegūt izņemtos implantā kliniskos paraugus analizēšanai. Pabeidzot novērtēšanu, nodrošināsim rakstisku pārskatu, kurā apkopota iegūtā informācija. Sazinieties ar uzņēmumu Edwards, lai iegūtu informāciju par izņemto implantu nosūtīšanu atpakaļ.

Ja izlemsiet nosūtīt atpakaļ kādas ierīces, rīkojieties atbilstoši tālākajiem norādījumiem.

- **Neatvērts iepakojums ar nebojātu sterilitātes aizsargslāni.**

Ja maisiņi nav atvērti, ierīci nosūtiet atpakaļ oriģinālajā iepakojumā.

- **Iepakojums atvērts, bet ierīce nav implantēta.**

Ja maisiņš ir atvērts, ierīce vairs nav sterila. Ierīci nosūtiet atpakaļ oriģinālajā iepakojumā.

- **Eksplantēts implants.**

Eksplantēts implants jāievieto piemērotā histoloģiskā fiksācijas līdzeklī, piemēram, 10% formalinā vai 2% glutāraldehīdā, un jānosūta atpakaļ uzņēmumam Edwards.

9.1 Utilizēšana

Ar izmantotajām ierīcēm jārīkojas un tās jāutilizē tādā pašā veidā kā ar slimnīcas atkritumiem un bioloģiski bīstamiem materiāliem, ievērojot vietējos noteikumus, jo šo ierīču utilizēšana nav saistīta ar īpašu risku.

10.0 Kliniskās pieredzes apkopojums

Šajā nodaļā minētie kliniskie dati ietver informāciju, kura iegūta no CLASP kliniskā pētījuma, kurā tika pētīta PASCAL transkatetra vārstuļa labošanas sistēma mitrālajā vārstulī.

Daudzcentru, daudzniecības, prospektīvs vienas grupas pētījums (CLASP) tika veikts, lai novērtētu PASCAL sistēmas drošumu, veikspēju un kliniskos rezultātus. Visi pētījuma dalībnieki tika kliniski novēroti pēc 30 dienām, 6 mēnešiem un 1 gada, un novērošana tiks atkārtota ik gadu 5 gadus pēc implantēšanas procedūras.

CLASP pētījuma primārais drošuma mērķa kritērijs bija būtisku nevēlamu notikumu esamība 30 dienu periodā. Būtiski nevēlamī notikumi ietver kardiovaskulāro mirstību, insultu, miokarda infarktu, atkārtotu nieru aizstājterapiju, smagu asinošanu un ar pētīto ierīci saistītas komplikācijas, kurām nepieciešama atkārtota iejaukšanās.

Pētījuma primārie veikspējas mērķa kritēriji ietver ierīces, procedūras un klinisko pozitīvo rezultātu. Pētījuma sekundārie mērķa kritēriji ietver kliniskos, drošuma un funkcionālos rezultātus pēc 30 dienām, 6 mēnešiem, 1 gada un ikgadējā kliniskā novērošanā.

Ierīces pozitīvais rezultāts tiek definēts kā ierīces izvietošana, kā paredzēts, kā arī sekmīga piegādes sistēmas izņemšana, kā paredzēts, pacientam izrakstoties no sirds katetrizācijas laboratorijas. Tika analizēts katras ierīces pozitīvais rezultāts.

Procedūras pozitīvais rezultāts tiek definēts kā ierīces pozitīvs rezultāts ar mitrālās regurgitācijas (MR) pakāpi $\leq 2+$ izrakstīšanās laikā (analizēts EHO centrālajā laboratorijā) bez ķirurģiskas vai perkutānas iejaukšanās nepieciešamības pirms izrakstīšanās no slimnīcas. Tika analizēts procedūras pozitīvais rezultāts katram pacientam.

Klīniskais pozitīvais rezultāts tiek definēts kā procedūras pozitīvais rezultāts, novērojot MR samazinājumu $MR \leq 2+$ bez būtiskiem nevēlamiem notikumiem pēc 30 dienām (analizēta katram pacientam).

Visi ehokardiogrāfijas dati tika analizēti neatkarīgā centrālajā laboratorijā. Ar drošumu saistītos notikumus izskatīja neatkarīga klīnisko notikumu komiteja, savukārt datu drošības uzraudzības padome neatkarīgi pārskatīja apkopotos drošības datus un novērtēja nevēlamo notikumu tendencies un to ietekmi uz pētījuma veikšanu un ierīces riska novērtējumu.

10.1 CLASP pētījuma rezultāti

Vidējais ārstēto pacientu vecums bija 75,4 gadi, un 55,0% dalībnieku bija vīrieši. Visiem pacientiem bija II, III vai IV klasses sirds mazspēja atbilstīgi NYHA (Nujorkas Sirds slimību asociācijas) klasifikācijai. Vidējie loģistiskie EuroSCORE I, EuroSCORE II un STS (Torakālo ķirurgu biedrības) mirstības rādītāji bija attiecīgi 14,4%, 5,8% un 4,7%. Pētījuma sākumā 50,9% pacientu bija vidēji smaga MR un 48,1% pacientu — smaga MR.

10.1.1 Veikspēja

Veikspējas mērķa kritērijs ietver trīs pozitīva rezultāta komponentus: ierīces, procedūras un klīnisko pozitīvo rezultātu. Pozitīvs rezultāts tika sasniegts 92,0% pētīto ierīču. Procedūras pozitīvs rezultāts tika sasniegts 93,5% pacientu. Klīniskais pozitīvais rezultāts tika sasniegts 86,0% pacientu.

10.1.2 Drošība

Pēc 30 dienām kompozītais būtisku nevēlamu notikumu rādītājs bija 8,0%. Deviņiem pacientiem attīstījās 11 būtiski nevēlamī notikumi pirms novērošanas pēc 30 dienām. Tālāk minētas klīnisko notikumu komitejas izskatītie būtiski nevēlamī notikumi pēc 30 dienām pēc to skaita.

Būtisks nevēlamī notikums	Statistikas kopsavilkums
Kardiovaskulārā mirstība	0,9% (1/112)
Insults	0,9% (1/112)
Miokarda infarkts	0,0% (0/112)
Atkārtotas nieri aizstājterapijas nepieciešamība	0,0% (0/112)
Smaga asiņošana	7,1% (8/112)
Atkārtota ķirurģiska iejaukšanās pētītās ierīces izraisītu komplikāciju dēļ	0,9% (1/112)
Kompozītais būtisku nevēlamī notikumu rādītājs	8,0% (9/112)

Piezīme. Kategoriskie rādītāji — % (n/kopējais skaits)

Kopējā pētījuma populācijā MR pakāpes samazināšanās (t. i., $MR \leq 2+$) tika novērota 95,3% pacientu izrakstišanās laikā, 96,1% — pēc 30 dienām, 98,8% — pēc 6 mēnešiem, 100% — pēc 1 gada.

10.1.3 Pētījuma secinājumi

CLASP pētījumā iegūtie dati liecina par PASCAL sistēmas drošumu un veikspēju pacientiem ar mitrālo regurgitāciju. Gadu vai ilgāk novēroto pacientu skaits ir ierobežots, un ilgtermiņa novērošanas dati tiek vākti ilgtermiņa kliniskās novērošanas pētījuma laikā pēc laišanas tirgū.

Edwards PASCAL Transkateter Kapak Onarım Sistemi

Kullanım Talimatları

Edwards PASCAL transkateter kapak onarım sistemi (bundan sonra PASCAL sistemi olarak anılacaktır) şunları içerir:

Cihaz	Model	Tekrar Sipariş Numarası
İmplant Sistemi	10000IS	10000ISCE
Kılavuz Kılıfı	10000GS	10000GSCE
Stabilizatör	10000ST	10000STCE
Stant	10000T	10000TCE

• İmplant Sistemi

İmplant Sistemi, Yönlendirilebilir Kateter (en dış katman), İmplant Kateteri (en iç katman) ve PASCAL implanttan oluşur. İmplant Sistemi, PASCAL implantı perkutanöz olarak transvenöz, transseptal yaklaşımımla ve femoral ven erişimiyle kapağa uygular.

• PASCAL İmplant (Şekiller 1-3)

PASCAL implant (bundan sonra İmplant olarak anılacaktır), kapağın yaprakçıklarına uygulanıp sabitlenerek regürjitan deliğini doldurma unsuru olarak görev yapar. İmplantın primer bileşenleri Nitinolden üretilmiş ve polietilen tereftalat kaplı ara parça, kanatlar ve tokalardır. İmplantta ayrıca titanyum somun ve civata, PEEK kovan ve silikon sızdırmazlık elemanı yer alır.

İmplantta dört ana kanat pozisyonu vardır: Uzatılmış, Kapalı, Yaprakçık Yakalamaya Hazır ve Yaprakçık Yakalanmış.

İmplant, bu Kullanım Talimatları uyarınca tedavi için uygun hastalarda kullanılmak üzere tek bir boyutta tedarik edilir.

• Yönlendirilebilir Kateter (Şekil 4)

Yönlendirilebilir Kateterin İmplanti hareket ettirmek ve hedef lokasyona konumlandırmak için fleksiyon mekanizmasını çalıştırın döner bir kontrol düğmesi vardır. Kateterin distal kısmında bulunan radyoopak marker bant, fleks kısmının sonunu gösterir.

• İmplant Kateteri (Şekil 4)

İmplant, sütürler ve vidalı şafıla İmplant Kateterine takılı olarak tedarik edilir. İmplant Kateteri, İmplant uygulamasını kontrol eder. Üç ana kontrol Kaydırıcılar, vidalı Çalıştırma Düğmesi ve Serbest Bırakma Düğmesidir. Kaydırıcılar, İmplant Tokalarını kontrol etmektedir (Kaydırıcının geri çekilmesi Tokaları kaldırırken Kaydırıcının ilerletmesi Tokaları indirir). Vidalı Çalıştırma Düğmesi, İmplant Kanatlarını kontrol eder (Çalıştırma Düğmesinin geri çekilmesi Kanatları kapatırken Çalıştırma Düğmesinin ilerletilmesi Kanatları açar). Serbest Bırakma düğmesi, İmplantın İmplant Kateterinden serbest bırakılmasını kontrol eder. İmplant Kateteri, Yönlendirilebilir Katetere monte edilmiş olarak tedarik edilir.

• Kılavuz Kılıfı (Şekil 5)

Kılavuz Kılıfı setinde Yönlendirilebilir Kılavuz Kılıfı ve İntroduşer yer alır. Kılavuz Kılıfı, sol atriyal erişim sağlar. Hidrofilik kaplamalı olup Kılavuz Kılıfını hedef lokasyona konumlandırmak için fleksiyon mekanizmasını çalıştırın

döner bir kontrol düğmesi vardır. İntroduşer, 0,89 mm (0,035 inç) kılavuz telle uyumludur.

• Stabilizatör (Şekil 6)

Stabilizatör, kateter konumlandırmasını desteklemek ve korumak için Kılavuz Kılıfının veya Yönlendirilebilir Kateterin burun kısmını kavrır. Bastırma mekanizması, ihtiyaç duyulan şekilde yeniden konumlandırmayı mümkün kılmak için kateteri etkinleştirir/devre dışı bırakır. Stabilizatör kullanımı isteğe bağlıdır.

• Stant (Şekil 7)

Stant; İmplant Sistemi, Kılavuz Kılıfı ve Stabilizatör için steril alanın dışında sabit bir platform sağlamak için kullanılır. Standın yüksekliği ayarlanabilir. Stant kullanımı isteğe bağlıdır.

• Yükleyici (Şekil 8)

Soyularak Çıkarılan Yükleyici, İmplanti ve uygulama kateterlerini Kılavuz Kılıfı sızdırmazlık elemanlarından geçirerek yerleştirmek için kullanılır. Yükleyici, kullanıcı için kolaylık olması bakımından İmplant Sistemi ve/veya Kılavuz Kılıfı ambalajına eklenmiştir.

1.0 Endikasyonlar

Edwards PASCAL transkateter kapak onarım sistemi, doku aproksimasyonuyla yetersiz mitral kapak perkutanöz rekonstrüksiyonu için endikedir.

2.0 Kontrendikasyonlar

PASCAL sistemi aşağıdaki özelliklere sahip hastalarda kontrendikedir:

- TEE'nin kontrendike olduğu veya TEE taramasının başarısız olduğu hastalar
- Ekokardiyografik intrakardiyak kitle, trombus veya vejetasyon bulgusu
- Transseptal kateterizasyona kontrendikasyon
- Uygulama kateterini etkileyebilecek tıkalı veya trombozu İVK滤resi olması veya ipsilateral derin ven trombozu bulunması
- Bilinen nitinol hipersensitivitesi (nikel veya titanyum) veya tıbbi olarak yeterince yönetilemeyen prosedürel medikasyon kontrendikasyonu
- Kanama diyatezi veya koagülopati geçmişi veya hastanın kan naklini reddetmesi

3.0 Uyarılar

3.1 Anatomik Açıdan Dikkate Alınacak Hususlar

Optimum sonuçlar için aşağıdaki anatomi hastası özellikleri göz önünde bulundurulmalıdır. PASCAL sisteminin bu durumlar dışındaki güvenliği ve etkinliği belirlenmemiştir. Bu durumlar dışında kullanımı, implantın yerleştirilmesini veya mitral kapak yaprakçığının yerleştirilmesini etkileyebilir.

- Kavrama bölgesinde orta ila şiddetli kalsifikasiyon bulgusu
- Anulus veya subvalvüler aparatta şiddetli kalsifikasiyon bulgusu
- Kavrama bölgesinde önemli ölçüde yarık veya perforasyon varlığı
- Yelken genişliği > 15 mm ve/veya yelken boşluğu > 10 mm
- Yaprakçık mobilite mesafesi < 8 mm
- Transseptal ponksiyon yüksekliği $< 3,5$ cm
- LA çapı ≤ 35 mm
- İki veya daha fazla önemli ölçüde jet varlığı
- Birleşme yeri bölgesinde bir adet önemli ölçüde jet varlığı

- Mitral kapak alanı (MVA) $< 4,0 \text{ cm}^2$
- LVEDD $> 8,0 \text{ cm}$

3.2 Cihaz Kullanımı

- Cihazlar yalnızca tek kullanımlık olarak tasarılanır, amaçlanır ve dağıtilır. Yeniden işleme sonrasında cihazın sterilitesini, nonpirojenisitesini ve işlevselliliğini destekleyen herhangi bir veri bulunmamaktadır.
- Cihazlar, enfeksiyonu önlemek için standart steril teknikle kullanılmalıdır.
- Cihazları, steril fizyolojik ve/veya heparinize salin çözeltisi dışında herhangi bir çözeltiye, kimyasala vb. maruz bırakmayın. Aksi halde cihaz, görsel incelemeyle anlaşılması onarılabilir.
- Cihazları patlayıcı veya yanıcı gazların, anesteziklerin veya temizleyicilerin/ dezenfektanların bulunduğu yerlerde kullanmayın.
- Son kullanma tarihi geçmiş cihazları kullanmayın.
- Steril cihazları, ambalaj mührünün kırılmış veya ambalajının hasarlı olması halinde kullanmayın.
- Düşürülmüş, hasar görmüş veya herhangi bir şekilde yanlış kullanılmış cihazları kullanmayın.
- Standart yıkama ve hava boşaltma tekniği, hava embolisini önlemek için hazırlık sırasında ve prosedür boyunca kullanılmalıdır.

3.3 Klinik Uyarılar

- Implante edilen tüm tıbbi cihazlarda olduğu gibi advers immünolojik yanıt potansiyeli bulunmaktadır.
- Zaman zaman cerrahi müdahaleye ve/veya ölüme neden olabilen ciddi advers olaylar, bu sistemin kullanımıyla ilişkilendirilebilir ("Olası Advers Olaylar"). Muhtemel her bir hastaya kullanmadan önce faydalalar ve riskler tam olarak açıklanmalıdır.
- Implantla ilişkili komplikasyonların teşhis edilip doğru şekilde yönetilebilmesi için dikkatli ve sürekli tıbbi takip tavsiye edilir.
- Antikoagülasyon tedavisine kurumsal yönergelere göre hekim karar vermelidir.

4.0 Önlemler

4.1 Kullanım Öncesi Önlemler

- Hastalar, hasta riskini ve anatomi uygunluğu değerlendirmek için mitral regüritasyon tedavisinde uzman multidisipliner bir kalp ekibince seçilmelidir.

4.2 Kullanım Sonrası Önlemler

- Implant için uzun süreli dayanıklılık belirlenmemiştir. İmplant performansının değerlendirilmesi için düzenli tıbbi takip tavsiye edilir.
- PASCAL cihazıyla kapak onarımının ardından kısa süreli antikoagülasyon tedavisi gerekebilir. Kurumsal yönergelere göre antikoagülasyon ve başka tıbbi tedavi reçete edin.

5.0 Olası Advers Olaylar

Standart kardiyak kateterizasyon, anestezi kullanımı ve PASCAL sisteminin kullanımıyla ilişkili komplikasyonlar şu sonuçlara neden olabilir: açık ameliyata dönüş, acil olarak veya acil olmadan operasyonun tekrarlanması, eksplant, kalıcı sakatlık veya ölüm. Hekimlerin cihazla ilişkili şüpheli olayları Edwards şirketine veya ilgili hastane yetkililerine bildirmeleri önerilir.

PASCAL implant prosedürünün olası komplikasyonları olarak aşağıdaki öngörülen advers olaylar tanımlanmıştır:

- Anormal laboratuvar değerleri
- Anestzeziye, kontrast maddeye, heparine veya Nitinole alerjik reaksiyon
- Anemi veya düşük Hgb, transfüzyon gerektirebilir
- Anevrizma veya psödoanevrizma
- Anjina veya göğüs ağrısı
- Anafilaktik şok
- Aritmiler – atriyal (yani AF, SVT)
- Aritmiler – ventriküler (yani VT, VF)
- Arteryovenöz fistül
- Müdahale gerektiren atriyal septal yaralanma
- Kanama
- Kardiyak arrest
- Kalp yetmezliği
- Kardiyak yaralanma, perforasyon da dahil
- Kardiyak tamponad/perikardiyal efüzyon
- Kardiyojenik şok
- Müdahale gerektirebilen kordal dolanma veya rüptür
- Koagülopati, koagülasyon bozukluğu, kanama diyatezi
- Kalıcı kalp pili gerektirebilen iletim sistemi hasarı
- Derin ven trombozu (DVT)
- Doğal kapağın özelliğini kaybetmesi (örn. yaprakçık yırtılması, geri çekilmesi, kalınlaşması)
- Daha önce yerleştirilen implantın yerinden çıkması
- Dispne
- Ödem
- Elektrolit dengesizliği
- Hava, partikülat, kalsifik materyal veya trombus dahil emboli/embolizasyon
- Endokardit
- Özofagus tahrışı
- Özofagus perforasyonu veya daralması
- Egzersiz intoleransı veya halsizlik
- Ateş
- PASCAL sistemi bileşenlerinin çekip çıkarılamaması
- Gastrointestinal kanama veya enfarktüs
- Kalp yetmezliği
- Hematom
- Hemodinamik bozulma
- Hemoliz
- Transfüzyon veya müdahale gerektiren hemoraji
- Hipertansiyon
- Hipotansiyon
- İmplantın özelliğini kaybetmesi (aşınma, yırtık, kırık veya diğer)
- İmplant embolizasyonu
- İmplantın malpozisyonu veya amaçlanan alana yerleştirilememesi
- İmplantın yer değiştirmesi
- İmplant trombozu
- Enfeksiyon

- Enflamasyon
- LVOT tikanıklığı
- Mezenterik iskemi
- Birden fazla sistemi ilgilendiren organ yetmezliği
- Miyokard enfarktüsü
- Bulantı ve/veya kusma
- Sinir hasarı
- TIA veya inme tanısı olmadan diskinezi gibi nörolojik belirtiler
- Nörolojik olmayan tromboembolik olaylar
- Ağrı
- Papiller kas hasarı
- Paraliz
- PASCAL sistemi bileşen(ler)inin embolizasyonu
- Periferal iskemi
- Plevral efüzyon
- Pulmoner ödem
- Pulmoner emboli
- Anti-trombosit veya antikoagülasyon ajanlarına reaksiyon
- Böbrek yetmezliği
- Böbrek yetersizliği
- Solunum bozulması, solunum yetmezliği, atelektazi, pnömoni; uzun süreli ventilasyon gerektirebilir
- Retroperitoneal kanama
- Septal hasar veya perforasyon
- Septisemi, sepsis
- İyonizan radyasyona maruz kalmadan kaynaklanan cilt yanması, hasarı veya doku değişimleri
- Cihazın tek yaprakçığa bağlanması (SLDA)
- İnme
- Senkop
- Geçici iskemik atak (TIA)
- İdrar yolu enfeksiyonu ve/veya kanaması
- Kapak hasarı
- Kapak stenozu
- Valvüler regürjitasyon
- Diseksiyon ya da oklüzyon da dahil vasküler hasar veya travma
- Damar spazmi
- Ventrikül duvarı hasarı veya perforasyonu
- Yara açılması, gecikmiş veya tamamlanmayan iyileşme
- Kalp yetmezliğinin kötüleşmesi
- Regürjitasyon/valvüler yetersizliğin kötüleşmesi

6.0 Tedarik Şekli

6.1 Ambalaj

Kılavuz Kılıfı, İmplant Sistemi ve Stabilizatör ayrı ayrı ambalajlanmakta ve etilen oksitle sterilize edilmektedir. Stant, ambalajlanıp tedarik edildiğinde steril değildir.

6.2 Saklama

PASCAL sistemi, serin ve kuru bir yerde saklanmalıdır.

7.0 Kullanım Talimatları

7.1 Hekim Eğitimi

İmplantı yerleştiren hekim, transkateter tekniklerde deneyimli ve PASCAL sistemi ve implant prosedürü konusunda eğitimli olmalıdır. PASCAL cihazı implantasyonu için nihai karar, meslekî uzmanlık merkezlerinde mitral regürjitasyon tedavisiinde uzmanlaşmış, hastalık evresi ve komorbiditesine göre beklenmesi gereken makul anlamlı klinik iyileşme olasılığını belirleyebilen hekimlerce verilmelidir.

7.2 Ekipman ve Malzemeler

- Standart kardiyak kateterizasyon laboratuvar ekipmanı
- Floroskopî sistemi
- Transözofageal ekokardiyografi (TEE) özellikleri (2B ve 3B)
- Kontrast enjeksiyonu için pigtail kateter (uyumlu kılıfla)
- Venöz ponksiyon kiti
- Transseptal iğne, kılıf ve kılavuz tel
- Değişim uzunluğu, 0,89 mm (0,035 inç) olan kılavuz tel
- Küvetler
- Luer tertibatlı 50-60 cm³ şırıngalar
- Heparinize salin
- Hemostat
- Cerrahi havlular (örn. 43 x 69 cm boyutunda)
- İsteğe bağlı: Step-up dilatörler
- İsteğe bağlı: Sürekli fizyolojik salin damlatma (Tekerlekli serum askısı, çevirmeli düğmeli oklüzörlü serum hortumu, 1 litrelik heparinize steril salin çözeltisi torbaları)
- İsteğe bağlı: Basınç izleme cihazı

7.3 Cihazın Hazırlanması

7.3.1 Stant

Adım	Prosedür
1	Standı/Stantları ambalajından çıkarın ve hasar olup olmadığını kontrol edin.
2	Standı/Stantları Şekil 7'ye göre takın.

7.3.2 Stabilizatör

Adım	Prosedür
1	Stabilizatörü ambalajından çıkarın ve hasar olup olmadığını kontrol edin.
2	Stabilizatörü Şekil 6'ya göre takın.

7.3.3 Kılavuz Kılıfı

Adım	Prosedür
1	Kılavuz Kılıfı, Yükleyiciyi ve İntrodüseri ambalajından çıkarın ve büyük bir hasar olup olmadığını kontrol edin.
2	Distal ucu yüksekte tutarken Kılavuz Kılıfını heparinize salinle yıkayarak havasını boşaltın.
3	Distal ucu yüksekte tutarken İntrodüseri Kılavuz Kılıfına yerleştirin. Kullanmadan önce İntrodüseri heparinize salinle yıkayın ve Kılavuz Kılıfını heparinize salinle silin.

7.3.4 İmplant Sistemi

Adım	Prosedür
1	Implant Sistemini ve Yükleyiciyi ambalajından çıkarın ve büyük bir hasar olup olmadığını kontrol edin. Her iki Kaydırıcı Musluğunu da açık konumda olduğundan emin olun. UYARI: Kaydırıcı Musluklar açık konumda değilse, cihazın kullanılması enfeksiyona neden olabilir.
2	Çalıştırma Düğmesini, Toka Konumlandırma Aletine yaslanana kadar ilerletin (Çalıştırma Düğmesini saat yönünün tersine döndürün veya Çalıştırma Düğmesini ileri itmek için Basmalı Çalıştırma Düğmesine basın).
3	Kaydırıcı Pimini çıkarın ve sütür gevşekliklerini giderin. Kaydırıcı Musluklarını kilitleyin ve Kaydırıcı Pimini sabitleyin. Toka Konumlandırma Aletini çıkarın.
4	Düzgün Toka hareketini teyit etmek için Kaydırıcıları tamamen çekin ve ilerletin ve implantı kapatın (Çalıştırma Düğmesini saat yönünde döndürün veya Çalıştırma Düğmesini geri çekmek için Basmalı Çalıştırma Düğmesine basın).
5	Yönlendirilebilir Kateteri ilerletin. Kaydırıcıların ve Çalıştırma Düğmesinin tam olarak geri çekildiğinden emin olun. İmplant Kateteri Kolunu, Serbest Bırakma Düğmesi standın karşısına gelecek şekilde dikey olarak konumlandırın.
6	İmplant Kateterini heparinize salinle yıkayın.
7	İmplant Kateterinin distal ucundan Salin çıktıgı görüldüğünde, İmplant Kateteri Kolunu indirin ve heparinize salinle yıkamaya devam ederek İmplant Kateterinin distal ucunu kaldırın.
8	Yönlendirilebilir Kateteri tamamen geri çekin. İmplantı Uzatılmış konuma ayarlamak üzere Kaydırıcıları ve Çalıştırma Düğmesini ilerletin.
9	Yükleyici başlığını çıkarın ve Yükleyici başlığını İmplant Sistemine yönlendirin.
10	İmplantı, distal uçtan çıkışa kadar Yükleyicinin proksimal ucundan sokun. Yükleyici ve Yükleyici başlığını takın.
11	Yükleyiciyi ve distal ucu yüksekte tutarken Yönlendirilebilir Kateteri heparinize salinle yıkayın.
12	Yönlendirilebilir Kateteri salinle yıkamaya devam ederek İmplantın distal ucu Yükleyiciye tamamen girene kadar kademeli olarak İmplant Kateterini Yönlendirilebilir Katetere ve İmplantı Yükleyiciye çekin.

7.4 İmplant Prosedürü

İmplant, floraskopik ve ekokardiografik görüntüleme olanağına sahip ameliyathanede, hibrit ameliyathanede veya kateterizasyon laboratuvarında hemodinamik izleme altında genel anesteziyle uygulanmalıdır.

Not: İmplant prosedüründen önce, belirtilen durumlar dışında kullanımı implantın yerleştirilmesini veya mitral kapak yaprakçığının yerleştirilmesini etkileyebileceğinden Anatomik Hususlar (Bölüm 3.1) bölümune bakın.

DİKKAT: Prosedür sırasında, ACT'yi ≥ 250 saniyede tutacak şekilde heparin uygulanmalıdır.

DİKKAT: Aşırı kontrast madde, böbrek yetmezliğine neden olabilir. Prosedürden önce hastanın kreatinin düzeyini ölçün. Kontrast madde kullanımını izlenmelidir.

7.4.1 Hastanın Hazırlanması

Adım	Prosedür
1	Hastaya steril örtü uygulamadan önce Standı/Stantları monte ederek ve hastanın bacaklarının arasına yerleştirerek yüksekliğini gereken şekilde ayarlayın. Stant(lar) ve hastanın bacakları arasında destek olarak havlu kullanın. UYARI: Stant tedarik edildiğinde steril değildir; Standın steril alana sokulması enfeksiyona neden olabilir.

7.4.2 Femoral Ven Erişimi ve Kılın Yerleştirilmesi

Adım	Prosedür
1	Konvansiyonel perkutanöz ponksiyon yöntemleriyle ana femoral vene erişin.
2	Konvansiyonel perkutanöz yöntemleri kullanarak transvenöz, transseptal tekniklerle sol atriyuma erişin ve kılavuz teli sol atriyuma yerleştirin. Damara gereken şekilde dilatasyon uygulayın. DİKKAT: Uygunsu ponksiyon, kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.
3	İhtiyaca göre sıkma mekanizmasını kullanarak, Kılavuz Kılıfı ucu kılavuz tel üzerinden septum boyunca sabitlenene kadar Kılavuz Kılıfını İntrodüserle birlikte sokun. DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışmasına veya bozulmasına, kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.
4	İntrodüseri ve kılavuz teli çıkarın. İmplant Sistemi yerleştirene kadar Kılavuz Kılıfını aspire etmeyin ve yıkamayın. DİKKAT: Sürekli fizyolojik salin yıkamasının İmplant Sistemi insersyonundan önce Kılavuz Kılıfına aspire edilmesi veya bağlanması hava embolisine neden olabilir.

7.4.3 İmplant Uygulaması

Adım	Prosedür
1	İmplant Sistemini Yükleyiciyle birlikte Kılavuz Kılıfına sokun.
2	İmplant Sistemi, İmplant Yükleyiciden çıkışa kadar ilerletin. Yükleyiciyi geri çekin ve soyarak çıkarın.
3	Kılavuz Kılıfını heparinize salinle aspire edin ve yıkayın. Belirtilen şırıngayı kullanarak minimum 45 cm^3 aspire edin. DİKKAT: Kılavuz Kılıfının tamamen aspire edilmemesi hava embolisine neden olabilir.
4	İsteğe bağlı olarak, sürekli fizyolojik salin damlatmasını İmplant Kateterine bağlayın. DİKKAT: Sürekli fizyolojik salin damlatmasının İmplant Sistemine aspirasyondan önce bağlanması hava embolisine neden olabilir.
5	İmplant Sistemi, İmplant Kılavuz Kılıfının distal ucundan çıkışa kadar ilerletin.
6	İmplantı Kapalı konumuna getirmek için Çalıştırma Düğmesini geri çekin. Kaydırıcıları geri çekin.
7	Kılavuz Kılıfını ayarlayın ve Stabilizatör gereken şekilde sabitleyin.

Adım	Prosedür	Adım	Prosedür
8	<p>Tedaviyi uygulayan hekimin takdirinde olacak şekilde atriyal basıncı değerlendirmek için prosedür boyunca devamlı olarak basınç izleme kullanılıyorsa lütfen basınç izleme üreticisinin kullanım talimatlarını izleyin. Sıvı dolu bir basınç izleme cihazını yönlendirilebilir katetere bağlayın. Ölçümü almadan önce aspire edin ve hastanın kalp seviyesine göre ayarlayın.</p> <p>Not: Basınç izleme, eko ile bağlantılı kullanılmalıdır. Basınç, eko ve Doppler göstergeleriyle uygunlaştırılmalıdır. Atriyal basıncı ölçerken İmplant Kateterinin distal ucunun Yönlendirilebilir Kateterden tam olarak çıkarıldığından emin olun.</p>	19	<p>Regürjitasyonu değerlendirin ve ihtiyaca göre yeniden konumlandırın. İmplant konumunu doğruladıktan sonra İmplantın kapatıldığından emin olun.</p> <p>Ventrikül içerisinde yeniden konumlandırma gerekirse, Kaydırıcıları geri çekin ve İmplantı Yaprakçık Yakalamaya Hazır konumuna getirmek için Çalıştırma Düğmesini ilerletin. Toka ve İmplant yönünü gereken şekilde ayarlayın.</p> <p>Atriyum içerisinde yeniden konumlandırmak gerekirse, Kaydırıcıları geri çekip Çalıştırma Düğmesini ileri iterek İmplantı uzatın ve İmplantı atriyuma geri çekin.</p> <p>DİKKAT: Yeniden konumlandırma sırasında sol atriyuma çekerken İmplantın uzatılmaması yaprakçık hasarına veya kordal dolanmaya neden olabilir.</p> <p>DİKKAT: Yaprakçıkların yeniden konumlandırma işleminden önce Toka ve Kanatlardan serbest bırakılamaması yaprakçık hasarına neden olabilir.</p>
9	<p>İmplant Sistemini ihtiyaca göre ilerletin. Yönlendirilebilir Kateter ve Kılavuz Kılıfını, İmplant hedef koaptasyon bölgesinde uygun yola ortalanana kadar gereken şekilde hareket ettirin (sıkma-gevsetme, aksi yönlerde tork, ilerletme-geri çekme).</p> <p>DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışmasına veya bozulmasına, kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.</p> <p>Not: Yönlendirilebilir Kateter üzerindeki radyoopak işaret bandı fleks kısmın sonunu gösterir ve floroskopide görüntülenebilir.</p>	20	<p>İmplantı kateterden serbest bırakmak için:</p> <ol style="list-style-type: none"> İmplant Kateterinin distal ucunun Yönlendirilebilir Kateterden tam olarak çıkarıldığından emin olun. Kaydırıcının her iki proksimal ucundaki sütürlerin dışını kesin. Sütürlerin kilidini açmak için her iki Kaydırıcı Musluğunu açın. Sütürleri tam olarak çıkarmak için Kaydırıcı Pimini çekin. Sütürleri çıkardıktan sonra her iki Kaydırıcı Musluğunu da kapatın. Serbest Bırakma Pimini çıkarın. Serbest Bırakma Düğmesini, görüntülemeyle doğrulayarak İmplant serbest kalana kadar saat yönünün tersine döndürün ve geri çekin. <p>Not: İmplantı serbest bırakmadan önce gerekirse çıkışma işlemi için İmplant Sistemi Kılavuz Kılıfına çekilebilir. Çekmek için:</p> <ol style="list-style-type: none"> Kaydırıcıları geri çekin. İmplantı uzatın. Ardından İmplantı atriyuma geri çekin. İmplantı Kapalı konumuna getirin. Yönlendirilebilir Kateteri gevşetin ve İmplant Kılavuz Kılıfının ucuya yan yana gelene kadar İmplant Sistemini geri çekin. Kaydırıcıları ilerletin. İmplantı Uzatılmış konumuna getirin. Tokaları her iki tarafta yaklaşık 45° açmak için Kaydırıcıları geri çekin. İmplant Sistemi Kılavuz Kılıfının içinden tamamen geri çekin.
10	İmplantı Yaprakçık Yakalamaya Hazır konumuna getirmek için Çalıştırma Düğmesini ilerletin.		
11	Kanatları yönlendirmek için gereken şekilde İmplant Kateterine tork uygulayın.		
12	İmplantı, kapakta kanatlar yaprakçıkların serbest kenarının altına gelene kadar ilerletin.		
13	İmplantın yerini ve yönünü doğrulayın ve konumunu ihtiyaca göre ayarlayın.		
	DİKKAT: İmplantın yaprakçıkların altında aşırı manipülasyonu, İmplantın kordonlara dolanmasına neden olabilir; kordal dolanma kardiyak hasara, regürjitasyonun kötüleşmesine veya İmplantın çıkarılmasının zorlaşmasına, mümkün olmamasına ve ek müdahale gerektirmesine neden olabilir.		
14	Görüntüleme yardımından yararlanarak, İmplantı yaprakçıklar Kanatlar ve Tokaların arasına yerlesene kadar geri çekin.		
15	Kaydırıcıyı/kaydırıcıları yaprakçık(lar) Tokalar ve Kanatlar arasında sabitlenene kadar ilerletin. Bu işlem her iki yaprakçık için aynı anda (Kaydırıcı Pim her iki Tokayı birden hareket ettirmek için etkinleştir) veya her bir yaprakçık için ayrı ayrı (Kaydırıcı Pim bağımsız Tokayı hareket ettirmek için devre dışı kalır) gerçekleştirilebilir.		
16	Yaprakçığının yerleştiğinden görüntülemeye emin olun. Yaprakçıkların Tokalar ve Kanatlar arasında sabitlenmemesi halinde yaprakçıkları serbest bırakmak için Kaydırıcıları geri çekin ve tekrar deneyin.		
17	Yaprakçıklar Tokalar ve Kanatlar arasında sabitlendikten sonra İmplantı kapatın.		
18	Yaprakçıklardaki gerilimi gidermek için İmplant Kateterini hafifçe ilerletin.		

Adım	Prosedür
	<p>DİKKAT: Sütürleri belirtilen yerden kesmemek implantın serbest bırakılamamasına veya mikro emboliye yol açabilecek şekilde içinde iplik kalmasına neden olabilir.</p> <p>DİKKAT: Belirtilen serbest bırakma adımlarının uygulanmaması implantın serbest bırakılmasının zorlaşmasına, mümkün olmamasına ve ek müdahale gerektirmesine neden olabilir.</p> <p>DİKKAT: Yaprakçıların Kanatlar ve Tokalar arasında sıkıca yakalandığının doğrulanmasından önce implantın serbest bırakılması, implantın hareket etmesine veya yerinden çıkışmasına neden olarak cihazın tek yaprakçığa bağlanması (SLDA) veya ek müdahale gerektiren diğer olası advers olaylara yol açabilir.</p> <p>UYARI: Cihazların çekme işleminden sonra yeniden kullanılması (implant Sistemi ve Kılavuz Kılıfı dahil) yabancı madde embolisine veya enfeksiyona neden olabilir. Yeniden kullanmaya çalışırsanız cihaz bozulabilir.</p> <p>Not: Tedaviyi uygulayan hekimin kararıyla ilave bir implantın yerleştirilmesi halinde daha önce yerleştirilen implantın yerinden çıkışını önlemeye dikkat edilmelidir. Düşük profilli bir implant yapılandırmasında kapağı geçmek daha önce yerleştirilen implantla etkileşimi en aza indirebilir.</p> <p>DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışına veya bozulmasına, kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.</p>

7.4.4 Cihazı Çıkarma ve Kapatma

Adım	Prosedür
1	<p>Implant Kateterini Yönlendirilebilir Katetere tamamen geri çekin. Implant Sistemini kademeli olarak gevşetin ve çıkarın. Kılavuz Kılıfını kademeli olarak gevşetin ve çıkarın.</p> <p>DİKKAT: Çıkarma işleminden önce cihazların gevşetilmemesi damar hasarına neden olabilir.</p>
2	Erişim bölgesine standart perkutanöz kapatma işlemi uygulayın.

8.0 Manyetik Rezonans (MR) Güvenliği

Klinik olmayan testler PASCAL implantın MR Koşullu olduğunu göstermiştir. Bu cihazın takılı olduğu hastalar, aşağıdaki koşullara uygun bir MR sisteminde güvenli bir şekilde taranabilir:

- 1,5 T ve 3,0 T statik manyetik alanlar
- 3.000 gauss/cm (30 T/m) maksimum uzamsal gradyan alan
- MR sistemi tarafından bildirilen maksimum tüm vücutta ortalama spesifik absorpsiyon oranı (SAR) 4 W/kg'dır (Birinci Seviye Kontrollü Çalışma Modu).

Yukarıda tanımlanan tarama koşullarında implantın 15 dakikalık kesintisiz taramanın ardından 4 °C dereceden düşük maksimum sıcaklık artışına neden olması beklenir.

Klinik olmayan testlerde cihazın yol açtığı görüntü artefaktı, 3,0 T MRI sisteminde en kötü gradyan eko puls sekansi senaryosunda görüntülenliğinde implanttan 10 mm kadar çıkabilir.

9.0 Geri Kazanılmış İmplant ve Cihazın Atılması

Edwards Lifesciences, implantın geri kazanılmış klinik numunelerinin analiz için alınmasına büyük önem vermektedir. Değerlendirmelerimiz tamamlandıktan sonra, bulgularımızı özetleyen yazılı bir rapor sağlanacaktır. Geri kazanılmış implantların iadesi için lütfen Edwards ile iletişime geçin.

Cihazlardan herhangi birini iade etmeye karar verirseniz lütfen aşağıdaki talimatları izleyin:

• **Steril Bariyeri Sağlam Açılmamış Ambalaj:**

Poşetlerin açılmamış olması halinde cihazı orijinal ambalajında iade edin.

• **Ambalajı Açılmış Ancak Implante Edilmemiş:**

Poşetin açılmış olması halinde cihaz artık steril değildir. Lütfen cihazı orijinal ambalajında iade edin.

• **Eksplante Edilmiş İmplant:**

Eksplante edilen implant %10 formalin veya %2 glutaraldehit gibi uygun bir histolojik fiksaj maddesi içine yerleştirilip Edwards şirketine iade edilmelidir.

9.1 Ürünün Atılması

Kullanılmış cihazlar, yerel düzenlemelere uygun olarak hastane atıkları ve biyozararlı malzemelerle aynı şekilde işlenebilir ve atılabilir. Bu cihazların atılmasına ilişkin herhangi bir özel risk yoktur.

10.0 Klinik Deneyimin Özeti

Bu bölümdeki klinik veriler, mitral kapaktaki PASCAL transkateter kapak onarım sisteminin CLASP klinik çalışmasından edinilen bilgileri içermektedir.

PASCAL sisteminin güvenililik, performans ve klinik çıktılarını değerlendirmek için çok merkezli, çok uluslu, prospектив, tek kollu bir çalışma (CLASP) gerçekleştirilmiştir. Çalışmaya kaydolan tüm hastalar 30 gün, 6 ay ve 1 yılda klinik takip için değerlendirilmiş olup implant prosedüründen sonraki 5 yıl boyunca her yıl değerlendirilmeye devam edecektir.

CLASP çalışmasının primer güvenililik sonlanım noktası, 30 günde bir majör advers olaylar (MAE'ler) kompozitidir. MAE'ler şunları içerir: kardiyovasküler mortalite, inme, miyokard enfarktüsü, yeni renal replasman tedavisi ihtiyacı, şiddetli kanama ve çalışma cihazıyla ilişkili komplikasyonlar için müdahale tekrarı.

Çalışmanın primer performans sonlanım noktaları cihaz başarısı, prosedür başarısı ve klinik başarıyı içermektedir. Çalışmanın sekonder sonlanım noktaları 30 gün, 6 ay, 1 yıl ve yıllık takip zaman noktalarında klinik, güvenlik ve fonksiyon çıktılarını içermektedir.

Cihaz başarısı, cihazın tasarımasına uygun şekilde kullanılması ve hastanın kardiyak kateterizasyon laboratuvarından çıkışı sırasında iletişim sisteminin öngördüğü üzere başarılı şekilde geri alınması olarak tanımlanır. Cihaz başarısı her cihaz için analiz edilmiştir.

Prosedür başarısı, taburcu edilirken MR şiddeti ≤2+ (Echo Core Lab değerlendirmesi) olan ve hastaneden taburcu edilmeden önce cerrahi veya perkutanöz müdahale gerektirmeyen cihaz başarısı olarak tanımlanır. Prosedür başarısı her hasta için analiz edilmiştir.

Klinik başarı, MR azalması MR ≤2+ kanıtı bulunan ve 30 günde MAE görülmemiş (her hasta için analiz edilmiştir) prosedür başarısı olarak tanımlanır.

Bağımsız bir laboratuvar merkezi, tüm kardiyografik verileri değerlendirmiştir. Bağımsız bir klinik olaylar komitesi (CEC), güvenlik olaylarını hükmeye sağlamış ve bir veri güvenliği izleme kurulu (DSMB), bağımsız olarak toplu güvenlik verilerini incelemiştir ve advers olay eğilimlerini ve bunların

araştırmamanın yürütülmesine ve cihaz riski değerlendirmesine etkisini değerlendirmiştir.

10.1 CLASP Çalışması Sonuçları

Tedavi uygulanan hastaların ortalama yaşı 75,4 olup %55,0'ı erkekti. Tüm hastalarda NYHA Sınıf II, III veya IV kalp yetmezliği mevcuttur. Ortalama Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II ve STS Ölüm Oranı Skoru sırasıyla %14,4, %5,8 ve %4,7'dir. Başlangıçta, %50,9'unda orta ila şiddetli MR ve %48,1'inde şiddetli MR vardı.

10.1.1 Performans

Performans sonlanım noktası üç başarı bileşenini kapsamıştır: cihaz, prosedür ve klinik. Cihaz başarısı, denenen cihazların %92,0'ında sağlanmıştır. Prosedür başarısı, hastaların %93,5'inde sağlanmıştır. Klinik başarı, hastaların %86,0'ında sağlanmıştır.

10.1.2 Güvenlik

30. günde kompozit MAE yüzdesi %8,0'dır. Dokuz hasta, 30 günlük takipten önce 11 MAE deneyimlemiştir. Sayılara göre 30. Günde CEC tarafından Hükme Bağlanmış MAE'ler aşağıda sunulmuştur.

Majör Advers Olay (MAE)	İstatistik Özeti
Kardiyovasküler Ölüm Oranı	%0,9 (1/112)
İnme	%0,9 (1/112)
Miyokard Enfarktüsü	%0,0 (0/112)
Yeni Renal Replasman Tedavisi İhtiyacı	%0,0 (0/112)
Şiddetli Kanama	%7,1 (8/112)
Çalışma Cihazıyla İlişkili Komplikasyonlar için Müdahale Tekrarı	%0,9 (1/112)
Kompozit MAE Yüzdesi	%8,0 (9/112)

Not: Kategorik ölçümler - % (s/Toplam sayı)

Genel popülasyonda, MR derecesi azalması (yani MR $\leq 2+$) taburcu edilirken 30 günde %96,1, 6 ayda %98,8 ve 1 yılda %100 olacak şekilde %95,3 oranında görülmüştür.

10.1.3 Çalışma Sonucu

CLASP çalışmasında toplanan veriler, mitral regürjitusyonlu hastalarda PASCAL sisteminin güvenliliğini ve performansını desteklemektedir. Bir yıl ve daha fazla takip süresi bulunan hastaların sayısı sınırlı olup uzun süreli takip verileri Pazarlama Sonrası Klinik Takip çalışması ile toplanmaktadır.

Чрекатетерная система для реконструкции клапана Edwards PASCAL

Инструкции по применению

Чрекатетерная система для реконструкции клапана Edwards PASCAL (далее именуемая «система PASCAL») включает в себя следующие элементы:

Устройство	Модель	Номер для повторного заказа
Имплантационная система	10000IS	10000ISCE
Направляющая гильза	10000GS	10000GSCE
Стабилизатор	10000ST	10000STCE
Стол	10000T	10000TCE

- **Имплантационная система**

Имплантационная система состоит из управляемого катетера (внешний слой), имплантационного катетера (внутренний слой) и имплантата PASCAL. Имплантационная система чрекожно доставляет имплантат PASCAL к клапану посредством доступа через бедренную вену с использованием трансвенозного транссептального доступа.

- **Имплантат PASCAL (рисунки 1–3)**

Имплантат PASCAL (далее именуемый «имплантат») устанавливают и прикрепляют к створкам клапана, и он действует как наполнитель в регургитационном отверстии. Основными компонентами имплантата являются спейсер, лепестки и защелки, изготовленные из нитинола и покрытые полизилентерефталатом. Имплантат также содержит титановые гайку и болт, втулку из полиэфирэфиркетона (PEEK) и силиконовое уплотнение.

Имплантат имеет четыре основных положения лепестков: удлинен, закрыт, готов к захвату створки и створка захвачена.

Имплантат предлагается в одном размерном исполнении и предназначен для пациентов, соответствующих требованиям для проведения лечения, представленным в настоящих инструкциях по применению.

- **Управляемый катетер (рисунок 4)**

Управляемый катетер имеет поворотную ручку управления, которая приводит в действие механизм сгиба для перемещения и установки имплантата в целевое положение. Рентгеноконтрастная маркерная полоска, расположенная на дистальной части катетера, обозначает конец гибкого участка.

- **Имплантационный катетер (рисунок 4)**

Имплантат прикреплен к имплантационному катетеру швами и резьбовым валом. С помощью имплантационного катетера управляют установкой имплантата. Три основных элемента управления — ползунки, резьбовая ручка управления и ручка высвобождения. С помощью ползунков управляют защелками имплантата (при

оттягивании ползунков защелки поднимаются, а при продвижении ползунков — опускаются). С помощью резьбовой ручки управления управляют лепестками имплантата (при оттягивании ручки управления лепестки закрываются, а при продвижении ручки управления — открываются). С помощью ручки высвобождения управляют высвобождением имплантата из имплантационного катетера. Имплантационный катетер поставляется в сборе с управляемым катетером.

- **Направляющая гильза (рисунок 5)**

В комплект направляющей гильзы входят управляемая направляющая гильза и интродьюсер. Направляющая гильза обеспечивает доступ через левое предсердие. Она имеет гидрофильтное покрытие и поворотную ручку управления, которая приводит в действие механизм сгиба, позволяющий расположить направляющую гильзу в целевом положении. Интродьюсер совместим с проводником диаметром 0,89 мм (0,035 дюйма).

- **Стабилизатор (рисунок 6)**

Стабилизатор захватывает наконечник на направляющей гильзе или управляемом катетере для поддержки и обеспечения позиционирования катетера. Прижимной механизм захватывает/освобождает катетер, чтобы обеспечить возможность изменения положения. Использование стабилизатора является необязательным.

- **Стол (рисунок 7)**

Стол используется за пределами стерильного поля, чтобы обеспечить стабилизированную платформу для имплантационной системы, направляющей гильзы и стабилизатора. Стол регулируется по высоте. Использование стола является необязательным.

- **Загрузчик (рисунок 8)**

Расщепляемый загрузчик используется для введения имплантата и катетеров для доставки через уплотнения направляющей гильзы. Для удобства пользователя загрузчик входит в комплект поставки имплантационной системы и (или) направляющей гильзы.

1.0 Показания к применению

Чрекатетерная система для реконструкции клапана Edwards PASCAL показана для чрекожной реконструкции патологически измененного митрального клапана методом сближения тканей.

2.0 Противопоказания

Применение системы PASCAL противопоказано пациентам в следующих случаях.

- Противопоказание к ЧПЭхоКГ или результаты ЧПЭхоКГ в ходе скрининга не соответствуют норме
- Эхокардиографическое свидетельство внутрисердечной опухоли, тромба или вегетации
- Противопоказания к транссептальной катетеризации
- Наличие закупоренного или тромбированного фильтра НПВ, который будет мешать катетеру доставки, или ипсолатеральный тромбоз глубоких вен
- Известная гиперчувствительность к нитинолу (никелю или титану) либо противопоказания к используемым в ходе процедуры препаратам, которые невозможно соответствующим образом контролировать с медицинской точки зрения
- Геморрагический диатез или коагулопатия в анамнезе либо отказ пациента от переливания крови

3.0 Предупреждения

3.1 Учет анатомических особенностей

Для получения оптимальных результатов следует учитывать нижеуказанные анатомические особенности пациентов. Безопасность и эффективность системы PASCAL без учета этих условий не установлены. Применение без учета этих условий может помешать размещению имплантата или введению створки митрального клапана.

- Наличие признаков умеренной или тяжелой кальцификации в области захвата
- Наличие признаков тяжелой кальцификации в кольцевом или подклапанном аппарате
- Наличие значительной щели или перфорации в области захвата
- Ширина области патологической подвижности > 15 мм и (или) зазор патологической подвижности > 10 мм
- Длина подвижности створки < 8 мм
- Транссептальная высота прокола < 3,5 см
- Диаметр левого предсердия (ЛП) ≤ 35 мм
- Наличие двух или более значительных струй
- Наличие одной значительной струи в комиссуральной области
- Площадь митрального клапана (ПМК) < 4,0 см²
- Конечный диастолический диаметр левого желудочка (КДДЛЖ) > 8,0 см

3.2 Обращение с устройством

- Устройства разработаны, предназначены и поставляются только для одноразового использования. Нет данных, подтверждающих стерильность, апирогенность и функциональность устройств после повторной обработки.
- Для предотвращения инфекции при обращении с устройством необходимо следовать стандартным правилам асептики.
- Не подвергайте ни одно из устройств воздействию каких-либо растворов, химических веществ и т. д., за исключением стерильного физиологического и (или) гепаринизированного солевого раствора. Это может привести к необратимому повреждению устройства, которое может не проявиться при визуальном осмотре.
- Не используйте ни одно из устройств в присутствии взрывоопасных или легко воспламеняющихся газов, анестетиков либо очищающих/дезинфицирующих средств.
- Не используйте устройства, если срок годности истек.
- Не используйте, если упаковка вскрыта или если упаковка для стерильных устройств повреждена.
- Не используйте ни одно из устройств, если его уронили, оно было повреждено или с ним обращались иным непредусмотренным образом.
- Во время подготовки и во время процедуры следует использовать стандартную методику промывки и удаления воздуха, чтобы предотвратить воздушную эмболию.

3.3 Клинические предупреждения

- Как и в случае любого имплантированного медицинского устройства, существует вероятность нежелательного иммунологического ответа.

• С применением данной системы могут быть связаны серьезные нежелательные явления, иногда приводящие к хирургическому вмешательству и (или) летальному исходу («Потенциальные нежелательные явления»). Перед использованием системы каждому потенциальному пациенту необходимо предоставить полное описание преимуществ и рисков.

- Рекомендуется тщательное и непрерывное последующее медицинское наблюдение, чтобы можно было диагностировать и надлежащим образом контролировать связанные с имплантатом осложнения.
- Антикоагуляционную терапию должен определить врач в соответствии с рекомендациями, принятыми в лечебном учреждении.

4.0 Меры предосторожности

4.1 Меры предосторожности перед использованием

- Для оценки риска для пациента и его анатомической пригодности выбор пациента должен осуществляться междисциплинарной группой кардиологов, специализирующихся на лечении митральной регургитации.

4.2 Меры предосторожности после использования

- Не установлено, что имплантат обладает долгосрочной износостойкостью. После установки имплантата рекомендуется проводить регулярное врачебное наблюдение для оценки его работы.
- После реконструкции клапана с помощью устройства PASCAL может потребоваться краткосрочная антикоагуляционная терапия. Назначайте антикоагуляционную и прочую медикаментозную терапию на основе рекомендаций, принятых в лечебном учреждении.

5.0 Потенциальные нежелательные явления

Осложнения, связанные со стандартной катетеризацией сердца, применением анестезии и использованием системы PASCAL, могут привести к следующим исходам: переход к открытому хирургическому вмешательству, экстренная или неэкстренная повторная операция, эксплантация, постоянная нетрудоспособность или летальный исход. Врачам рекомендуется сообщать о подозрениях на связанные с устройством явления в компанию Edwards или уполномоченным сотрудникам медицинского учреждения.

В качестве потенциальных осложнений процедуры установки имплантата PASCAL были определены следующие предполагаемые нежелательные явления:

- Отклонения данных лабораторных анализов
- Аллергическая реакция на анестетик, контрастное вещество, гепарин, нитинол
- Анемия или снижение уровня гемоглобина, требующее переливания
- Аневризма или псевдоаневризма
- Стенокардия или боль в груди
- Анафилактический шок
- Предсердные аритмии (т. е. мерцательная аритмия (МА), наджелудочковая тахикардия (НЖТ))
- Желудочковые аритмии (т. е. желудочковая тахикардия (ЖТ), фибрилляция желудочек (ФЖ))
- Артериовенозная fistula
- Повреждение межпредсердной перегородки, требующее оперативного вмешательства
- Кровотечение
- Остановка сердца

- Сердечная недостаточность
- Повреждение сердца, включая перфорацию
- Тампонада сердца / перикардиальный выпот
- Кардиогенный шок
- Запутывание в хордах или разрыв, которые могут потребовать оперативного вмешательства
- Коагулопатия, аномалии коагуляции, геморрагический диатез
- Повреждение проводящей системы сердца, при котором может потребоваться перманентный кардиостимулятор
- Тромбоз глубоких вен (ТГВ)
- Повреждение нативного клапана (разрыв, ретракция, утолщение створки)
- Смещение ранее установленного имплантата
- Одышка
- Отек
- Электролитный дисбаланс
- Эмболия/эмболизация, в том числе воздухом, частицами, кальцинозным материалом или тромбом
- Эндокардит
- Раздражение пищевода
- Перфорация или структура пищевода
- Непереносимость физической нагрузки или слабость
- Лихорадка
- Невозможность извлечения каких-либо компонентов системы PASCAL
- Желудочно-кишечное кровотечение или инфаркт
- Сердечная недостаточность
- Гематома
- Гемодинамические нарушения
- Гемолиз
- Кровотечение, требующее переливания крови или оперативного вмешательства
- Гипертензия
- Гипотония
- Повреждение имплантата (износ, разрыв, перелом или прочее)
- Эмболизация имплантата
- Неправильное размещение имплантата или невозможность доставки в намеченное место
- Смещение имплантата
- Тромбоз имплантата
- Инфекция
- Воспаление
- Блокада выносящего тракта левого желудочка (ВТЛЖ)
- Мезентериальный тромбоз
- Полиорганная недостаточность
- Инфаркт миокарда
- Тошнота и (или) рвота
- Повреждение нервов
- Неврологические симптомы, включая дискинезию, без постановки диагноза транзиторной ишемической атаки (ТИА) или инсульта
- Неневрологические тромбоэмболические явления
- Боль
- Повреждение папиллярной мышцы
- Паралич
- Эмболизация компонента (-ов) системы PASCAL
- Периферическая ишемия
- Плевральный выпот
- Отек легких
- Эмболия легочной артерии
- Реакция на антитромбоцитарные препараты или антикоагулянты
- Отказ почек
- Почечная недостаточность
- Нарушение дыхания, декомпенсированная дыхательная недостаточность, ателектаз, пневмония — может потребоваться длительная искусственная вентиляция легких
- Забрюшинное кровотечение
- Повреждение или перфорация перегородки
- Септициемия, сепсис
- Ожог кожи, повреждение или изменение тканей из-за воздействия ионизирующего излучения
- Прикрепление устройства к одной створке (SLDA)
- Инсульт
- Обморок
- Транзиторная ишемическая атака (ТИА)
- Инфекции мочевых путей и (или) кровотечения из мочевых путей
- Повреждение клапана
- Стеноз клапана
- Клапанная регургитация
- Повреждение или травма сосудов, включая рассечение или окклюзию
- Спазм сосудов
- Повреждение или перфорация стенки желудочка
- Расхождение краев раны, пролонгированное или неполное заживление раны
- Ухудшение симптомов сердечной недостаточности
- Ухудшение симптомов регургитации / клапанной недостаточности

6.0 Форма поставки

6.1 Упаковка

Направляющая гильза, имплантационная система и стабилизатор упакованы отдельно и стерилизованы этиленоксидом. Стол упакован и поставляется нестерильным.

6.2 Хранение

Систему PASCAL следует хранить в прохладном, сухом месте.

7.0 Указания по применению

7.1 Обучение врачей

Врач, выполняющий имплантацию, должен иметь опыт применения чрескатетерной техники, а также навыки работы с системой PASCAL и проведения процедуры имплантации. Окончательное решение по имплантации устройства PASCAL должны принимать врачи, специализирующиеся на лечении митральной регургитации в специализированных центрах и способные объективно оценить вероятность существенного клинического улучшения с учетом стадии заболевания и сопутствующих патологий.

7.2 Оборудование и материалы

- Стандартное оборудование рентгеноперационной
- Система рентгеноскопии
- Возможности выполнения чреспищеводной эхокардиографии (ЧПЭхоКГ) (двухмерной и трехмерной)
- Катетер типа «пигтейл» для инъекции контрастного вещества (с совместимой гильзой)
- Комплект для венепункции
- Транссептальная игла, гильза и проводник
- Проводник 0,89 мм (0,035 дюйма) с регулируемой длиной
- Ванночки
- Шприцы 50–60 куб. см с фитингом Люэра
- Гепаринизированный солевой раствор
- Кровоостанавливающий инструмент
- Операционные полотенца (например, размер 43 x 69 см)
- Дополнительно: дилататоры увеличивающегося размера
- Дополнительно: система для длительного капельного вливания физиологического раствора (передвижной штатив для внутривенных вливаний, в/в трубка с колесиком-блокатором, 1-литровые пакеты стерильного гепаринизированного солевого раствора)
- Дополнительно: устройство мониторинга давления

7.3 Подготовка устройства

7.3.1 Стол

Этап	Процедура
1	Извлеките стол (-ы) из упаковки и осмотрите на предмет повреждений.
2	Соберите стол (-ы), как показано на рисунке 7.

7.3.2 Стабилизатор

Этап	Процедура
1	Извлеките стабилизатор из упаковки и осмотрите его на предмет повреждений.
2	Соберите стабилизатор, как показано на рисунке 6.

7.3.3 Направляющая гильза

Этап	Процедура
1	Извлеките направляющую гильзу, загрузчик и интродьюсер из упаковки и осмотрите их на предмет видимых повреждений.
2	Удерживая дистальный кончик в поднятом положении, промойте направляющую гильзу с помощью гепаринизированного солевого раствора и удалите из нее воздух.
3	Удерживая дистальный кончик в поднятом положении, введите интродьюсер в направляющую гильзу. Перед использованием промойте интродьюсер и протрите направляющую гильзу гепаринизированным солевым раствором.

7.3.4 Имплантационная система

Этап	Процедура
1	Извлеките имплантационную систему и загрузчик из упаковки и осмотрите их на предмет видимых повреждений. Убедитесь, что оба запорных крана ползунков находятся в открытом положении. ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Если запорные краны ползунков находятся не в открытом положении, применение устройства может привести к инфекции.
2	Продвиньте ручку управления (поверните ручку управления против часовой стрелки или нажмите кнопку активации, чтобы подать ручку управления вперед) в плотную к инструменту фиксации защелки.
3	Снимите штифт ползунка и удалите провисающий шов. Заблокируйте запорные краны ползунка и зафиксируйте штифт ползунка. Извлеките инструмент фиксации защелки.
4	Полностью оттяните и продвиньте ползунки, чтобы убедиться в надлежащем движении защелки, и закройте имплантат (поверните ручку управления по часовой стрелке или нажмите кнопку активации, чтобы оттянуть ручку управления).
5	Продвиньте управляемый катетер. Убедитесь, что ползунки и ручка управления полностью оттянуты. Расположите ручку имплантационного катетера вертикально так, чтобы ручка высвобождения находилась напротив стола.
6	Промойте имплантационный катетер гепаринизированным солевым раствором.
7	После того как солевой раствор появился у выхода из дистального конца имплантационного катетера, опустите ручку имплантационного катетера и поднимите дистальный конец имплантационного катетера, продолжая промывать его гепаринизированным солевым раствором.
8	Полностью оттяните управляемый катетер. Продвиньте ползунки и ручку управления, чтобы перевести имплантат в удлиненное положение.
9	Снимите колпачок загрузчика и направьте колпачок на имплантационную систему.
10	Вводите имплантат через проксимальный конец загрузчика, пока он не выйдет из дистального конца. Соедините загрузчик с колпачком загрузчика.
11	Удерживая загрузчик и дистальный конец в поднятом положении, промойте управляемый катетер гепаринизированным солевым раствором.
12	Продолжая промывать управляемый катетер, постепенно оттягивайте имплантационный катетер в управляемый катетер, а имплантат в загрузчик, пока дистальный конец имплантата не окажется полностью в загрузчике.

7.4 Процедура имплантации

Доставку имплантата следует проводить под общей анестезией с мониторингом гемодинамических показателей в операционной, гибридной операционной или в лаборатории катетеризации, оснащенной оборудованием для рентгеноскопии и эхокардиографии.

Примечание. Перед процедурой имплантации обратитесь к разделу «Учет анатомических особенностей» (раздел 3.1), поскольку применение без учета этих условий может помешать размещению имплантата или введению створки митрального клапана.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Во время процедуры гепарин следует вводить так, чтобы значение активированного времени свертывания крови (АВС) поддерживалось на уровне ≥ 250 с.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Чрезмерное количество контрастного вещества может привести к отказу почек. Перед процедурой измерьте уровень креатинина в крови пациента. Необходимо контролировать количество введенного контрастного вещества.

7.4.1 Подготовка пациента

Этап	Процедура
1	<p>Перед стерильным укрытием пациента соберите и разместите стол (-ы) между ногами пациента, при необходимости отрегулировав высоту стола (-ов). В качестве опоры между столом (-ами) и ногами пациента используйте полотенца.</p> <p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Стол поставляется нестерильным, введение стола в стерильное поле может привести к инфекции.</p>

7.4.2 Доступ через бедренную вену и введение гильзы

Этап	Процедура
1	<p>Выполните общепринятую процедуру доступа через бедренную вену с применением стандартной методики чрескожной пункции.</p>
2	<p>Выполните доступ к левому предсердию посредством трансвенозного, транссептального метода с применением стандартных чрескожных методик и разместите проводник в левом предсердии. По мере необходимости выполните дилатацию сосуда.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Ненадлежащая пункция может привести к повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого вмешательства.</p>
3	<p>Вводите направляющую гильзу с интродьюсером через проводник, пока кончик направляющей гильзы не будет надежно размещен за перегородкой; при необходимости используйте механизм сгибаания.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточная манипуляция может привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого оперативного вмешательства.</p>
4	<p>Извлеките интродьюсер и проводник. Не выполняйте аспирацию и промывание направляющей гильзы до тех пор, пока не будет введена имплантационная система.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Аспирация направляющей гильзы или присоединение к ней системы длительного промывания физиологическим раствором до введения имплантационной системы может привести к воздушной эмболии.</p>

7.4.3 Доставка имплантата

Этап	Процедура
1	Введите имплантационную систему с загрузчиком в направляющую гильзу.
2	Продвигайте имплантационную систему до тех пор, пока имплантат не выйдет из загрузчика. Оттяните и извлеките загрузчик.
3	<p>Выполните аспирацию и промывку направляющей гильзы гепаринизированным физиологическим раствором. Указанным шприцем аспирируйте не менее 45 куб. см.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если не выполнить полную аспирацию направляющей гильзы, это может привести к воздушной эмболии.</p>
4	<p>При желании подсоедините систему для длительного капельного вливания физиологического раствора к имплантационному катетеру.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Присоединение системы для длительного капельного вливания физиологического раствора к имплантационной системе до аспирации может привести к воздушной эмболии.</p>
5	Продвигайте имплантационную систему до тех пор, пока имплантат не выйдет из дистального конца направляющей гильзы.
6	Оттяните ручку управления для перевода имплантата в закрытое положение. Оттяните ползунки.
7	При необходимости отрегулируйте направляющую гильзу и прикрепите ее к стабилизатору.
8	<p>Если по мнению лечащего врача необходимо осуществлять мониторинг давления для непрерывной оценки давления в предсердии во время процедуры, следуйте инструкции производителя по использованию устройства мониторинга давления. Подсоедините заполненное жидкостью устройство мониторинга давления к управляемому катетеру. Перед выполнением измерений сначала выполните аспирацию, а затем калибровку на уровне серда пациента.</p> <p>Примечание. Мониторинг давления следует осуществлять совместно с ультразвуковым исследованием. Давление следует привести в соответствие с данными ультразвукового и допплеровского исследований. При оценке давления в предсердии убедитесь, что дистальный кончик имплантационного катетера полностью вышел из управляемого катетера.</p>

Этап	Процедура	Этап	Процедура
9	<p>Продвигайте имплантационную систему по мере необходимости. По мере необходимости производите манипуляции с управляемым катетером и направляющей гильзой (сгибайте/разгибайте, вращайте в противоположных направлениях, продвигайте/оттягивайте), пока имплантат не будет центрирован в целевой области смыкания по надлежащей траектории.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточная манипуляция может привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого оперативного вмешательства.</p> <p>Примечание. Рентгеноконтрастная маркерная полоска на управляемом катете обозначает конец гибкого участка, и ее можно визуализировать с помощью рентгеноскопии.</p>	19	<p>Оцените регургитацию и при необходимости измените положение. Как только положение имплантата будет подтверждено, убедитесь, что имплантат закрыт.</p> <p>Если требуется изменение положения внутри желудочка, оттяните ползунки и продвиньте ручку управления, чтобы перевести имплантат в положение готовности к захвату створки. При необходимости отрегулируйте ориентацию защелок и имплантата.</p> <p>Если требуется изменение положения внутри предсердия, оттяните ползунки и продвиньте ручку управления, чтобы удлинить имплантат, а затем оттяните имплантат обратно в предсердие.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если не удлинить имплантат при отведении его в левое предсердие во время повторного позиционирования, это может привести к повреждению створки или запутыванию в хордах.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если перед изменением положения не освободить створки от защелок и лепестков, это может привести к повреждению створки.</p>
10	Продвиньте ручку управления, чтобы перевести имплантат в положение готовности к захвату створки.	20	<p>Чтобы освободить имплантат от катетера, выполните следующие действия.</p> <ul style="list-style-type: none"> а) Убедитесь, что дистальный кончик имплантационного катетера полностью вышел из управляемого катетера. б) Отрежьте наружный шов на проксимальном конце каждого ползунка. Откройте оба запорных крана ползунков, чтобы разблокировать швы. Потяните штифт ползунка, чтобы полностью извлечь швы. в) После извлечения швов закройте оба запорных крана ползунков. г) Извлеките стопорный штифт. Вращайте ручку высвобождения против часовой стрелки и оттягивайте ее до тех пор, пока имплантат не будет высвобожден, что подтверждается посредством визуализации. <p>Примечание. Перед высвобождением имплантата при необходимости можно вернуть имплантационную систему обратно в направляющую гильзу для извлечения. Для извлечения выполните следующие действия.</p> <ul style="list-style-type: none"> а) Оттяните ползунки. б) Удлините имплантат. Затем оттяните имплантат в предсердие. Переведите имплантат в закрытое положение. в) Разогните управляемый катетер и оттягивайте имплантационную систему, пока имплантат не окажется рядом с кончиком направляющей гильзы. г) Продвиньте ползунки. д) Переведите имплантат в удлиненное положение. е) Оттяните ползунки, чтобы открыть защелки примерно на 45° с каждой стороны. ж) Оттяните всю имплантационную систему через направляющую гильзу.
11	По мере необходимости вращайте имплантационный катетер, чтобы сориентировать лепестки.		
12	Продвигайте имплантат через клапан до тех пор, пока лепестки не окажутся ниже свободного края створок.		
13	<p>Проверьте расположение и ориентацию имплантата и по мере необходимости слегка отрегулируйте положение.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточная манипуляция с имплантатом под створками может привести к запутыванию имплантата в хордах. Это в свою очередь может привести к повреждению миокарда, ухудшению регургитации, затруднениям при извлечении или отсутствию возможности извлечь имплантат, что потребует дополнительного оперативного вмешательства.</p>		
14	Под контролем визуализации оттягивайте имплантат до тех пор, пока створки не будут расположены между лепестками и защелками.		
15	<p>Продвиньте ползунок (ползунки), чтобы зафиксировать створку (-и) между защелками и лепестками.</p> <p>Это действие может быть выполнено для обеих створок одновременно (шифт ползунка установлен для перемещения обеих защелок) или для каждой створки отдельно (шифт ползунка извлечен для перемещения отдельной защелки).</p>		
16	<p>Проверьте введение створок с помощью визуализации.</p> <p>Если створки не зафиксированы между защелками и лепестками, оттяните ползунки, чтобы освободить створки и повторить попытку.</p>		
17	После того как створки будут зафиксированы между защелками и лепестками, закройте имплантат.		
18	Немного продвиньте имплантационный катетер, чтобы ослабить напряжение на створках.		

Этап	Процедура
	<p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если не отрезать шов в указанном месте, это может привести к невозможности высвобождения имплантата или попаданию шовного материала в кровоток с риском развития микроэмболии.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Несоблюдение указанных этапов высвобождения может привести к затруднениям при высвобождении или отсутствию возможности высвободить имплантат, что потребует дополнительного оперативного вмешательства.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Высвобождение имплантата до подтверждения того, что створки надежно зафиксированы между лепестками и защелками, может привести к подвижности или смещению имплантата и, следовательно, прикреплению устройства к одной створке (SLDA) либо к другим потенциальным нежелательным явлениям, что в свою очередь потребует дополнительного оперативного вмешательства.</p> <p>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ. Повторное использование устройств (включая имплантационную систему и направляющую гильзу) после извлечения может вызвать эмболию инородным материалом или привести к инфекции. При повторном использовании устройство может работать неправильно.</p> <p>Примечание. Если по решению лечащего врача установлен дополнительный имплантат, следует соблюдать осторожность, чтобы избежать смещения ранее установленного имплантата. Прохождение клапана с использованием низкопрофильной конфигурации имплантата может снизить вероятность взаимодействия с ранее установленным имплантатом.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточная манипуляция может привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого оперативного вмешательства.</p>

7.4.4 Извлечение устройства и закрытие

Этап	Процедура
1	<p>Полностью оттяните имплантационный катетер в управляемый катетер. Постепенно разогните и извлеките имплантационную систему. Постепенно разогните и извлеките направляющую гильзу.</p> <p>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если не разогнуть устройства перед извлечением, это может привести к повреждению сосуда.</p>
2	Выполните стандартное чрескожное закрытие участка доступа.

8.0 Безопасность при магнитно-резонансной томографии (МРТ)

Результаты доклинических исследований показали, что имплантат PASCAL является условно безопасным при проведении МРТ. Пациенту с данным устройством можно безопасно выполнить МРТ, если система МРТ удовлетворяет нижеуказанным условиям:

- Индукция статических магнитных полей составляет 1,5 Тл и 3,0 Тл
- Максимальный пространственный градиент поля составляет 3000 Гс/см (30 Тл/м)
- Максимальный усредненный по массе всего тела удельный коэффициент поглощения (SAR), зарегистрированный для системы МРТ, составляет 4 Вт/кг (режим работы с первым уровнем контроля)

Предполагается, что при соблюдении вышеперечисленных условий максимальное повышение температуры от имплантата после 15 минут непрерывного сканирования составит менее 4 °C.

В ходе доклинических испытаний артефакты, вызванные устройством, могут выходить за пределы имплантата максимально на 10 мм при визуализации в худшем случае с использованием импульсной последовательности «градиентное эхо» на системе МРТ с индукцией 3,0 Тл.

9.0 Утилизация извлеченного имплантата и устройства

Компания Edwards Lifesciences заинтересована в получении извлеченных клинических образцов имплантата для анализа. После завершения оценки компания представит письменный отчет с обобщенными выводами. Для возврата извлеченного имплантата свяжитесь с компанией Edwards.

Если вы решите вернуть какое-либо из устройств, выполните следующие действия.

- Невскрытая упаковка с неповрежденным стерильным барьером.**
Если пакеты не были вскрыты, верните устройство в оригинальной упаковке.
- Упаковка вскрыта, но имплантация не проведена.**
Если пакет вскрыт, устройство более не является стерильным. Верните устройство в оригинальной упаковке.
- Эксплантированный имплантат.**

Эксплантированный имплантат следует поместить в подходящий гистологический фиксатор, например в 10 %-й раствор формалина или 2 %-й раствор глутарового альдегида, и вернуть в компанию Edwards.

9.1 Утилизация

С использованными устройствами необходимо обращаться как с медицинскими отходами и биологически опасными материалами и утилизировать их в соответствии с предписаниями местных регуляторных органов, поскольку особые риски, связанные с утилизацией таких устройств, отсутствуют.

10.0 Краткий обзор клинической практики

Клинические данные, указанные в настоящем разделе, включают информацию, полученную в ходе клинического исследования CLASP, в котором изучалась чрескатетерная система для реконструкции клапана PASCAL при использовании на митральном клапане.

Многоцентровое, международное, перспективное, несравнительное исследование (CLASP) было проведено для оценки безопасности,

эффективности и клинических результатов применения системы PASCAL. Все участвовавшие в исследовании пациенты проходили последующее клиническое наблюдение через 30 дней, 6 месяцев, 1 год и будут проходить ежегодно в течение 5 лет после процедуры имплантации.

Первичной конечной точкой по безопасности в исследовании CLASP была совокупность существенных нежелательных явлений (СНЯ) через 30 дней. К СНЯ относятся: смертность от сердечно-сосудистых заболеваний, инсульт, инфаркт миокарда, новая потребность в заместительной почечной терапии, сильное кровотечение и повторное оперативное вмешательство по поводу осложнений, связанных с исследуемым устройством.

К первичным конечным точкам по эффективности исследования относятся успешность устройства, успешность процедуры и клиническая успешность. К вторичным конечным точкам исследования относятся исходы по клиническим показателям, безопасности и функциональности через 30 дней, 6 месяцев, 1 год и при ежегодных последующих обследованиях.

Успешность устройства определяется как установка устройства в соответствии с назначением и успешное извлечение системы доставки в соответствии с назначением ко времени выхода пациента из лаборатории катетеризации сердца. Анализ успешности устройства определяется для каждого устройства.

Успешность процедуры определяется как успешность устройства при тяжести митральной регургитации (МР) $\leq 2+$ при выписке (по оценке базовой эхокардиографической лаборатории) и с отсутствием необходимости в хирургическом или чрескожном вмешательстве до выписки из больницы. Успешность процедуры определяется для каждого пациента.

Клиническая успешность определяется как успешность процедуры с доказательством уменьшения митральной регургитации МР $\leq 2+$ и без СНЯ через 30 дней (анализ для каждого пациента).

Все данные эхокардиографии оценивались независимая базовая лаборатория. Независимый комитет по клиническим событиям (CEC) выносил решения по событиям, связанным с безопасностью, а Совет по мониторингу данных о безопасности (DSMB) независимо оценивал накопленные данные по безопасности и оценивал тенденции нежелательных явлений и их влияние на проведение испытания и оценку рисков, связанных с устройством.

10.1 Результаты исследования CLASP

Средний возраст пациентов, получавших лечение, составил 75,4 года, и 55,0 % были мужчинами. Все пациенты имели сердечную недостаточность класса II, III или IV по NYHA (Нью-Йоркская кардиологическая ассоциация). Средние оценки смертности по Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II и STS составили 14,4 %, 5,8 % и 4,7 % соответственно. Исходно у 50,9 % пациентов была умеренно-тяжелая МР, а у 48,1 % — тяжелая МР.

10.1.1 Эффективность

Конечная точка по эффективности включала в себя три компонента успешности: успешность устройства, процедуры и клиническую успешность. Успешность устройства была достигнута у 92,0 % апробированных устройств. Успешность процедуры была достигнута у 93,5 % пациентов. Клиническая успешность была достигнута у 86,0 % пациентов.

10.1.2 Безопасность

Через 30 дней совокупная частота СНЯ составила 8,0 %. У девяти пациентов возникло 11 СНЯ до обследования через 30 дней. СНЯ через 30 дней, признанные CEC, представлены ниже с указанием количества.

Серьезное нежелательное явление (СНЯ)	Сводная статистика
Смертность от сердечно-сосудистых заболеваний	0,9 % (1/112)
Инсульт	0,9 % (1/112)
Инфаркт миокарда	0,0 % (0/112)
Новая потребность в заместительной почечной терапии	0,0 % (0/112)
Сильное кровотечение	7,1 % (8/112)
Повторное оперативное вмешательство по поводу осложнений, связанных с исследуемым устройством	0,9 % (1/112)
Совокупная частота СНЯ	8,0 % (9/112)

Примечание. Категорийные единицы измерения — % (количество/общее число)

В общей совокупности уменьшение частоты МР (т. е. МР $\leq 2+$) наблюдали у 95,3 % пациентов при выписке, 96,1 % через 30 дней, 98,8 % через 6 месяцев и 100 % через 1 год.

10.1.3 Заключение исследования

Данные, полученные при исследовании CLASP, подтверждают безопасность и эффективность системы PASCAL у пациентов с митральной регургитацией. Количество пациентов со сроком наблюдения один год и более является ограниченным. Данные последующих долгосрочных наблюдений получают в ходе пострегистрационного клинического проспективного исследования.

Transkateterski sustav za popravak srčanog zalistka Edwards PASCAL

Upute za upotrebu

Transkateterski sustav za popravak srčanog zalistka Edwards PASCAL uključuje (dalje u tekstu sustav PASCAL):

Proizvod	Model	Broj za ponovne narudžbe
Implantacijski sustav	10000IS	10000ISCE
Obloga vodilice	10000GS	10000GSCE
Stabilizator	10000ST	10000STCE
Stol	10000T	10000TCE

• **Implantacijski sustav**

Implantacijski sustav sastoji se od usmjerivog katetera (krajnji vanjski sloj), implantacijskog katetera (krajnji unutarnji sloj) i implantata PASCAL.

Implantacijski sustav perkutano uvodi implantat PASCAL do zalistka putem pristupa bedrenoj veni transvenskim, transseptalnim pristupom.

• **Implantat PASCAL (slike 1. – 3.)**

Implantat PASCAL (dalje u tekstu implantat) postavlja se i pričvršćuje na lističe zalistka te djeluje kao punilo u regurgitirajućem ušću. Primarne komponente implantata su umetak, lopatice i kvačice izrađene od nitinola i prekrivene polietilen-tereftalatom. Implantat također uključuje maticu i vijak od titanija, umetak od PEEK plastike i silikonsku brtvu.

Implantat ima četiri glavna položaja lopatica: produljeni, zatvoreni, položaj za pričvršćivanje listića i položaj s pričvršćenim listićima.

Implantat se isporučuje u jednoj veličini i namijenjen je za pacijente koji ispunjavaju uvjete za liječenje u skladu s ovim Uputama za upotrebu.

• **Usmjerivi kateter (slika 4.)**

Usmjerivi kateter ima rotacijski gumb za upravljanje koji pokreće mehanizam savijanja radi navođenja i postavljanja implantata na ciljno mjesto.

Radijonepropusna traka koja se nalazi na distalnom dijelu katetera označava završetak fleksibilnog dijela.

• **Implantacijski kateter (slika 4.)**

Implantat se isporučuje pričvršćen koncima i osovinom s navojima na implantacijski kateter. Implantacijskim kateterom upravlja se postavljanjem implantata. Tri primarne kontrole su klizači, kotačić za pokretanje s navojima i gumb za otpuštanje. Klizačima se upravlja kvačicama implantata (povlačenjem klizača kvačice se podižu, a guranjem klizača prema naprijed kvačice se spuštaju). Kotačićem za pokretanje s navojima upravlja se lopaticama implantata (povlačenjem kotačića za pokretanje lopatice se zatvaraju, a guranjem kotačića za pokretanje prema naprijed lopatice se otvaraju) Gumbom za otpuštanje upravlja se otpuštanjem implantata s implantacijskog katetera. Implantacijski kateter isporučuje se sastavljen unutar usmjerivog katetera.

• **Obloga vodilice (slika 5.)**

Komplet obloge vodilice uključuje usmjerivu oblogu vodilice i uvodni instrument. Obloga vodilice omogućava pristup lijevom atriju. Ima hidrofilni

premaz i rotacijski gumb za upravljanje koji pokreće mehanizam savijanja radi postavljanja obloge vodilice na ciljno mjesto. Uvodni instrument kompatibilan je sa žicom vodilicom od 0,89 mm (0,035 inča).

• **Stabilizator (slika 6.)**

Stabilizator zahvaća trup obloge vodilice ili usmjerivog katetera radi podupiranja i održavanja položaja katetera. Mehanizam pritiskanja prema dolje uključuje/isključuje kateter kako bi se po potrebi omogućila promjena položaja. Uporaba stabilizatora optionalna je.

• **Stol (slika 7.)**

Stol se upotrebljava izvan sterilnog polja kako bi omogućio stabilnu platformu za implantacijski sustav, oblogu vodilice i stabilizator. Moguće je prilagoditi visinu stola. Uporaba stola optionalna je.

• **Uvodnik (slika 8.)**

Uvodnik koji je moguće ukloniti upotrebljava se za uvođenje implantata i katetera za uvođenje kroz brtve obloge vodilice. Uvodnik je uključen u pakiranje implantacijskog sustava i/ili oblogu vodilice radi praktičnosti upotrebe za korisnika.

1.0 Indikacije

Transkateterski sustav za popravak srčanog zalistka Edwards PASCAL indiciran je za perkutanu rekonstrukciju insuficijentnog mitralnog zalistka aproksimacijom tkiva.

2.0 Kontraindikacije

Sustav PASCAL kontraindiciran je u pacijenata sa sljedećim stanjima:

- pacijenti za koje je transezofagealna ehokardiografija (TEE) kontraindicirana ili je snimanje transezofagealnom ehokardiografijom (TEE) neuspješno izvršeno
- ehokardiografski dokaz o postojanju intrakardijalne mase, tromba ili izraslina
- kontraindikacija za transseptalnu kateterizaciju
- prisutnost zatvorenog ili tromboziranog filtra IVC-a koji bi smetao kateteru za uvođenje ili prisutnost ipsilateralne duboke venske tromboze
- poznata preosjetljivost na nitinol (nikal ili titanij) ili kontraindikacija za lijekove koji se upotrebljavaju u postupku kojom nije moguće adekvatno medicinski upravljati
- povijest hemoragijske dijateze ili koagulopatije ili pacijent koji odbija transfuzije krvi.

3.0 Upozorenja

3.1 Anatomički čimbenici

Radi optimalnih rezultata potrebno je uzeti u obzir sljedeće anatomske karakteristike pacijenta. Nije utvrđena sigurnost i djelotvornost sustava PASCAL izvan navedenih uvjeta. Upotreba izvan tih uvjeta može utjecati na postavljanje implantata ili umetanje listića mitralnog zalistka.

- dokaz o umjerenoj do ozbiljnoj kalcifikaciji na području zahvaćanja
- dokaz o ozbiljnoj kalcifikaciji u prstenu ili subvalvularnom aparatu
- prisutnost značajne pukotine ili perforacije na području zahvaćanja
- širina opuštenog listića > 15 mm i/ili razmak opuštenog listića > 10 mm
- dužina mobilnosti listića < 8 mm
- visina transseptalne punkcije < 3,5 cm

- promjer levog atrija ≤ 35 mm
- prisutnost dvaju ili više značajnih mlazova
- prisutnost jednog značajnog mlaza na području komisura
- površina mitralnog zalistka (MVA) $< 4,0 \text{ cm}^2$
- LVEDD $> 8,0 \text{ cm}$

3.2 Rukovanje proizvodom

- Proizvodi su dizajnirani, namijenjeni i distribuirani samo za jednokratnu upotrebu. Ne postoje podaci koji bi podržali sterilnost, nepirogenost i funkcionalnost proizvoda nakon ponovne obrade.
- Proizvodima je potrebno rukovati s pomoću standardne sterilne tehnike radi sprječavanja infekcije.
- Nijedan proizvod nemojte izlagati otopinama, kemikalijama itd., osim sterilnoj fiziološkoj i/ili hepariniziranoj fiziološkoj otopini. U suprotnom može doći do nepopravljivog oštećenja proizvoda, što ne mora biti vidljivo vizualnim pregledom.
- Nemojte upotrebljavati nijedan proizvod u prisutnosti gorivih ili zapaljivih plinova, anestetika ili sredstava za čišćenje/dezinfekciju.
- Nemojte upotrebljavati proizvode ako je istekao rok trajanja.
- Nemojte upotrebljavati ako je sigurnosni pečat oštećen ili ako je pakiranje sterilnih proizvoda oštećeno.
- Nemojte upotrebljavati ako je bilo koji od proizvoda ispušten, oštećen ili nepravilno koršten na bilo koji način.
- Potrebno je upotrijebiti standardnu tehniku ispiranja i odzračivanja tijekom pripreme i tijekom izvođenja postupka radi sprječavanja zračne embolije.

3.3 Klinička upozorenja

- Kao što je slučaj s bilo kojim implantiranim medicinskim uređajem, postoji mogućnost neželjene imunološke reakcije.
- Ozbiljni štetni događaji, koji ponekad vode do kirurške intervencije i/ili smrti, mogu biti povezani s uporabom ovog sustava („potencijalni štetni događaji“). Potrebno je dati potpuno objašnjenje koristi i rizika svakom potencijalnom pacijentu prije uporabe.
- Savjetuje se da se obavljaju pažljivi i kontinuirani kontrolni pregledi kako bi se dijagnosticirale i pravilno otklonile komplikacije vezane uz implantat.
- Lječnik mora odrediti antikoagulacijsku terapiju u skladu sa smjernicama ustanove.

4.0 Mjere predostrožnosti

4.1 Mjere predostrožnosti prije upotrebe

- Višedisciplinarni tim lječnika specijaliziranih za liječenje mitralne regurgitacije treba izvršiti odabir pacijenta kako bi ocijenio rizik za pacijenta i pacijentovu anatomsку prikladnost.

4.2 Mjere predostrožnosti nakon upotrebe

- Za implantat nije utvrđena dugoročna postojanost. Preporučuje se redovno medicinsko praćenje kako bi se procijenila učinkovitost implantata.
- Nakon popravka zaliska proizvodom PASCAL može biti potrebna kratkoročna antikoagulacijska terapija. Propisivanje antikoagulacijske i drugih medicinskih terapija potrebno je izvršiti u skladu sa smjernicama ustanove.

5.0 Potencijalni štetni događaji

Komplikacije povezane sa standardnom kateterizacijom srca, primjena anestezije i upotreba sustava PASCAL mogu dovesti do sljedećih ishoda: prijelaz na otvorenu operaciju, hitna ili planirana ponovna operacija, eksplantacija, trajni invaliditet ili smrt. Lječnici potičemo da prijave sumnjive događaje povezane s primjenom proizvoda tvrtki Edwards ili odgovarajućim nadležnim tijelima.

Sljedeći predviđeni štetni događaji prepoznati su kao moguće komplikacije postupka implantacije sustavom PASCAL:

- neuobičajene laboratorijske vrijednosti
- alergijska reakcija na anesteziju, kontrast, heparin, nitinol
- anemija ili sniženi hemoglobin, moguća potreba za transfuzijom
- aneurizma ili pseudoaneurizma
- angina ili bol u prsim
- anafilaktički šok
- aritmije – atrijske (npr. fibrilacija atrija (AF), supraventrikularna tahikardija (SVT))
- aritmije – ventrikularne (npr. ventrikularna tahikardija (VT), ventrikularna fibrilacija (VF))
- arteriovenska fistula
- oštećenje atrijskog septuma za koje je potrebna intervencija
- krvarenje
- srčani zastoj
- zatajenje srca
- srčano oštećenje, uključujući perforaciju
- tamponada srca / perikardijalni izljev
- kardiogeni šok
- zapletanje u kordu ili ruptura korda za koje može biti potrebna intervencija
- koagulopatija, poremećaj koagulacije, hemoragijska dijateza
- ozljeda provodnog sustava koja može zahtijevati trajni elektrostimulator srca
- duboka venska tromboza (DVT)
- propadanje nativnog zalistka (npr. pucanje, povlačenje, zadebljanje listića)
- izmještanje prethodno postavljenog implantata
- dispnea
- edem
- neravnoteža elektrolita
- embolija/embolizacija uključujući zrak, čestice, kalcificirani materijal ili tromb
- endokarditis
- iritacija jednjaka
- perforacija ili suženje jednjaka
- nepodnošenje fizičkog opterećenja ili slabost
- vrućica
- neuspješno vraćanje bilo koje komponente sustava PASCAL
- gastrointestinalno krvarenje ili infarkt
- zatajenje srca
- hematom
- ugroženost hemodinamske funkcije
- hemoliza
- krvarenje koje zahtijeva transfuziju ili intervenciju

- hipertenzija
- hipotenzija
- propadanje implantata (istrošenost, oštećenje, lom ili drugo)
- embolizacija implantata
- pogrešan položaj implantata ili neuspješno uvođenje na ciljni položaj
- pomicanje implantata
- tromboza implantata
- infekcija
- upala
- začepljenje LVOT-a
- mezenterijska ishemija
- zatajenje organa u više sustava
- infarkt miokarda
- mučnina i/ili povraćanje
- ozljeda živca
- neurološki simptomi, uključujući diskineziju, bez dijagnoze prolaznog ishemijskog napadaja (TIA) ili moždanog udara
- neneurološki tromboembolijski događaji
- bol
- oštećenje papilarnog mišića
- paraliza
- embolizacija komponente/ata sustava PASCAL
- periferna ishemija
- pleuralni izljev
- plućni edem
- plućna embolija
- reakcija na antitrombocitna ili antikoagulacijska sredstva
- zatajenje bubrega
- bubrežna insuficijencija
- ugroženost funkcije dišnog sustava, zatajenje dišnog sustava, atelektaza, upala pluća – mogu zahtijevati produženu ventilaciju
- retroperitonealno krvarenje
- oštećenje ili perforacija septuma
- septikemija, sepsa
- opeklina kože, ozljede ili promjene tkiva zbog izloženosti ionizirajućem zračenju
- pričvršćenje proizvoda na jedan listić (SLDA)
- moždani udar
- sinkopa
- prolazni ishemijski napadaj (TIA)
- infekcija i/ili krvarenje mokraćnih puteva
- ozljeda zalistka
- stenoza zalistka
- regurgitacija zalistka
- ozljeda ili trauma krvnih žila, uključujući disekciju ili okluziju
- spazam žile
- oštećenje ili perforacija stijenke ventrikula
- dehiscencija rane, odgođeno ili nepotpuno zacjeljivanje
- pogoršanje zatajenja srca
- pogoršanje regurgitacije / valvularne insuficijencije

6.0 Način isporuke

6.1 Pakiranje

Obloga vodilice, implantacijski sustav i stabilizator pojedinačno su pakirani i sterilizirani etilen-oksidom. Stol je pakiran i isporučen nesterilan.

6.2 Skladištenje

Sustav PASCAL treba pohraniti na hladnom i suhom mjestu.

7.0 Upute za upotrebu

7.1 Obuka liječnika

Liječnik koji izvršava implantaciju mora imati iskustva u transkateterskim tehnikama te mora biti obučen na sustavu PASCAL i u postupku implantacije. Konačnu odluku za implantaciju proizvoda PASCAL trebaju donijeti liječnici koji su se specijalizirali za liječenje mitralne regurgitacije u specijaliziranim centrima, koji mogu odrediti opravdane izglede za značajno kliničko poboljšanje koji se mogu očekivati na temelju stupnja bolesti i komorbiditeta.

7.2 Oprema i materijali

- Standardna oprema za kateterizaciju srca
- Sustav za fluoroskopiju
- Mogućnosti transezofagealne ehokardiografije (TEE) (2D i 3D)
- „Pigtail“ kateter za ubrizgavanje kontrasta (s kompatibilnom oblogom)
- Komplet za vensku punkciju
- Transseptalna igla, obloga i žica vodilica
- Žica vodilica izmjenjive dužine od 0,89 mm (0,035 inča)
- Posude
- Šprice od 50 – 60 cm³ s priključkom Luer
- Heparinizirana fiziološka otopina
- Hemostat
- Kirurška tkanina (npr. veličine 43 × 69 cm)
- Opcionalno: koračni dilatatori
- Opcionalno: kontinuirana infuzija fiziološkom otopinom (IV šipka s kotačima, IV cijev sa zatvaračima s kotačima, vrećice s hepariniziranim sterilnom fiziološkom otopinom od 1 litre)
- Opcionalno: sustav za praćenje tlaka

7.3 Priprema proizvoda

7.3.1 Stol

Korak	Postupak
1	Izvadite stolove iz pakiranja i pregledajte ima li na njima oštećenja.
2	Sastavite stolove kao što je prikazano na slici 7.

7.3.2 Stabilizator

Korak	Postupak
1	Izvadite stabilizator iz pakiranja i pregledajte ima li oštećenja.
2	Sastavite stabilizator kao što je prikazano na slici 6.

7.3.3 Obloga vodilice

Korak	Postupak
1	Izvadite oblogu vodilice, uvodnik i uvodni instrument iz pakiranja i pregledajte ima li na njima oštećenja.

Korak	Postupak
2	Dok distalni vrh održavate podignutim, isperite i odzračite oblogu vodilice hepariniziranom fiziološkom otopinom.
3	Dok distalni vrh održavate podignutim, umetnите uvodni instrument u oblogu vodilice. Prije uporabe isperite uvodni instrument i obrišite oblogu vodilice hepariniziranom fiziološkom otopinom.

7.3.4 Implantacijski sustav

Korak	Postupak
1	Izvadite implantacijski sustav i uvodnik iz pakiranja i pregledajte ima li na njima oštećenja. Provjerite jesu lioba zaporna ventila klizača u otvorenom položaju. UPOZORENJE: ako zaporni ventili klizača nisu u otvorenom položaju, upotreba proizvoda može dovesti do infekcije.
2	Pogurnite kotačić za pokretanje prema naprijed (okrenite kotačić u smjeru suprotnom od kretanja kazaljke na satu ili pritisnite gumb za pokretanje kako biste kotačić za pokretanje gurnuli prema naprijed) dok se ne nasloni uz alat za pozicioniranje kvačica.
3	Izvadite zatik klizača i uklonite labavi dio konca. Zaključajte zaporne ventile klizača i učvrstite zatikkklizača. Uklonite alat za pozicioniranje kvačica.
4	Potpuno povucite i gurnite prema naprijed klizače kako biste provjerili ispravno kretanje kvačice i zatvorite implantat (okrenite kotačić za pokretanje u smjeru kretanja kazaljke na satu ili pritisnite gumb za pokretanje radi povlačenja kotačića za pokretanje).
5	Gurajte usmjerivi kateter prema naprijed. Pobrinite se da su klizači potpuno povučeni te da je kotačić za pokretanje potpuno povučen. Okrenite ručku implantacijskog katetera vertikalno tako da je gumb za otpuštanje naslonjen uz stol.
6	Isperite implantacijski kateter tako da pustite hepariniziranu fiziološku otopinu kroz njega.
7	Kada heparinizirana fiziološka otopina počne izlaziti na distalnom kraju implantacijskog katetera, spustite ručku implantacijskog katetera i podignite distalni kraj implantacijskog katetera dok nastavljate ispiranje hepariniziranom fiziološkom otopinom.
8	Do kraja povucite usmjerivi kateter. Pogurnite klizače i kotačić za pokretanje kako biste postavili implantat u produljeni položaj.
9	Uklonite poklopac uvodnika i gurnite poklopac uvodnika na implantacijski sustav.
10	Umetnute implantat kroz proksimalni kraj uvodnika dok ne izađe iz distalnog kraja. Spojite uvodnik i poklopac uvodnika.
11	Dok uvodnik i distalni vrh održavate podignutima, isperite usmjerivi kateter tako da kroz njega pustite hepariniziranu fiziološku otopinu.
12	Postupno povucite implantacijski kateter u usmjerivi kateter i implantat u uvodnik uz istovremeno ispiranje unutrašnjosti usmjerivog katetera dok se distalni kraj implantata u potpunosti ne nalazi u uvodniku.

7.4 Postupak implantacije

Uvođenje implantata treba se izvoditi pod djelovanjem opće anestezije s hemodinamskim praćenjem u kirurškoj dvorani, hibridnoj kirurškoj dvorani ili dvorani za kateterizaciju srca s fluoroskopskim i ehokardiografskim mogućnostima snimanja.

Napomena: prije postupka implantacije pogledajte odjeljak Anatomički čimbenici (odjeljak 3.1) jer upotreba izvan navedenih uvjeta može utjecati na postavljanje implantata ili umetanje listića mitralnog zalistka.

OPREZ: primijenite heparin tijekom postupka radi održavanja ACT-a na ≥ 250 s.

OPREZ: prekomjerna količina kontrastnog sredstva može dovesti do zatajenja bubrega. Prije postupka izmjerite pacijentovu razinu kreatinina. Potrebno je nadzirati upotrebu kontrastnog sredstva.

7.4.1 Priprema pacijenta

Korak	Postupak
1	Prije postavljanja sterilne prekrivke na pacijenta sastavite i postavite stol/stolove između pacijentovih nogu i po potrebi prilagodite visinu stola. Upotrijebite tkaninu kao potporu između stola/stolova i pacijentovih nogu. UPOZORENJE: stol se isporučuje nesterilan; uvođenje stola u sterilno polje može dovesti do infekcije.

7.4.2 Pristup bedrenoj veni i uvođenje obloge

Korak	Postupak
1	Pristupite zajedničkoj bedrenoj veni putem uobičajenih perkutanih metoda punkcije.
2	Pristupite lijevom atriju transvenskim, transseptalnim tehnikama s pomoću uobičajenih perkutanih metoda i postavite žicu vodilicu u lijevi atrij. Po potrebi proširite žilu. OPREZ: neprikladna punkcija može dovesti do oštećenja strukture srca za koje je potreban kirurški popravak ili druga intervencija.
3	Umetnute oblogu vodilice s uvodnim instrumentom preko žice vodilice dok vrh oblage vodilice sigurno ne prođe septum, po potrebi s pomoću mehanizma savijanja. OPREZ: prekomjerna manipulacija može dovesti do izmještanja prethodno implantiranog proizvoda ili ometanja njegove funkcije, oštećenja strukture srca za koje je potreban kirurški popravak ili druga intervencija.
4	Uklonite uvodni instrument i žicu vodilicu. Nemojte aspirirati i ispirati oblogu vodilice dok implantacijski sustav nije umetnut. OPREZ: aspiriranje ili spajanje sustava za kontinuirano ispiranje fiziološkom otopinom na oblogu vodilice prije umetanja implantacijskog sustava može uzrokovati zračnu emboliju.

7.4.3 Uvođenje implantata

Korak	Postupak
1	Umetnute implantacijski sustav u oblogu vodilice s pomoću uvodnika.
2	Gurajte implantacijski sustav dok implantat ne izađe iz uvodnika. Povucite i uklonite uvodnik.

Korak	Postupak	Korak	Postupak
3	<p>Aspirirajte i isperite oblogu vodilice hepariniziranom fiziološkom otopinom. Koristeći se navedenom špricom aspirirajte implantat s minimalno 45 cm³ tekućine.</p> <p>OPREZ: nepotpuna aspiracija obloge vodilice može uzrokovati zračnu emboliju.</p>	14	S pomoću navođenja na snimci povlačite implantat dok se listići ne smjeste između lopatica i kvačica.
4	<p>Po želji spojite kontinuiranu infuziju s fiziološkom otopinom na implantacijski kateter.</p> <p>OPREZ: spajanje kontinuirane infuzije s fiziološkom otopinom s implantacijskim sustavom prije aspiracije može dovesti do zračne embolije.</p>	15	<p>Pogurnite klizač(e) tako da se listić(i) učvrsti/e između kvačica i lopatica.</p> <p>To je moguće izvesti za oba listića istovremeno (zatik klizača umetnut je radi pomicanja obje kvačice) ili za svaki listić pojedinačno (zatik klizača uklonjen je radi pomicanja pojedinačne kvačice).</p>
5	Gurajte implantacijski sustav dok implantat ne izađe iz distalnog kraja obloge vodilice.	16	Provjerite ispravnost umetanja listića s pomoću navođenja na snimci.
6	Povucite kotačić za pokretanje kako biste postavili implantat u zatvoreni položaj. Povucite klizače.	17	Ako listići nisu pričvršćeni između kvačica i lopatica, povucite klizače kako biste otpustili lističe i pokušajte ponovno.
7	Prilagodite oblogu vodilice i po potrebi je pričvrstite uz stabilizator.	18	Kad su listići pričvršćeni između kvačica i lopatica, zatvorite implantat.
8	<p>Ako se prema nahođenju liječnika zaduženog za liječenje za kontinuiranu procjenu atrijskog tlaka tijekom postupka primjenjuje praćenje tlaka, slijedite upute za upotrebu proizvođača sustava za praćenje tlaka. Spojite sustav za praćenje tlaka napunjen tekućinom na usmjerivi kateter. Prije dobivanja rezultata mjerenja aspirirajte i zatim kalibrirajte na razini srca pacijenta.</p> <p>Napomena: praćenje tlaka treba se upotrebljavati u kombinaciji s ehokardiografijom. Tlak treba uskladiti s očitanjima ehokardiografije i Doppler ultrazvuka. Prilikom procjene atrijskog tlaka pobrinite se da je distalni vrh implantacijskog katetera potpuno izložen u odnosu na usmjerivi kateter.</p>	19	<p>Procijenite regurgitaciju i po potrebi promijenite položaj. Po potvrdi položaja implantata pobrinite se da je implantat zatvoren.</p> <p>Ako je potrebna promjena položaja unutar ventrikula, povucite klizače i gurnite kotačić za pokretanje kako biste implantat postavili u položaj za pričvršćivanje listića. Po potrebi prilagodite usmjerenje kvačica i implantata.</p> <p>Ako je potrebna promjena položaja unutar atrija, povucite klizače i pogurnite kotačić za pokretanje kako biste produljili implantat te povucite implantat natrag u atrij.</p> <p>OPREZ: neuspješno produljenje implantata pri povlačenju u lijevi atrij tijekom promjene položaja može dovesti do oštećenja listića ili zapletanja u kordu.</p> <p>OPREZ: neuspješno otpuštanje listića iz kvačica i lopatica prije promjene položaja može dovesti do oštećenja listića.</p>
9	<p>Po potrebi gurajte implantacijski sustav prema naprijed. Upravljaljajte usmjerivim kateterom i oblogom vodilice (savijanje – izravnavanje, zakretanje u suprotnim smjerovima, guranje – povlačenje) po potrebi sve dok se implantat ne smjesti u središte zone ciljne koaptacije uz odgovarajuću putanju.</p> <p>OPREZ: prekomerna manipulacija može dovesti do izmještanja prethodno implantiranog proizvoda ili ometanja njegove funkcije, oštećenja strukture srca za koje je potreban kirurški popravak ili druga intervencija.</p> <p>Napomena: radioneopropusna traka na usmjerivom kateteru označava kraj fleksibilnog dijela i ona se može vidjeti pod fluoroskopijom.</p>	20	<p>Za otpuštanje implantata iz katetera:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Pobrinite se da je distalni vrh implantacijskog katetera potpuno izložen u odnosu na usmjerivi kateter. b) Prerežite vanjski konac na proksimalnom kraju svakog klizača. Otvorite oba zaporna ventila klizača kako biste otpustili konce. Povucite zatik klizača za potpuno uklanjanje konaca. c) Zatvorite oba zaporna ventila klizača nakon uklanjanja konaca. d) Uklonite zatik za otpuštanje. Okrećite u smjeru suprotnom od kretanja kazaljke na satu i povlačite gumb za otpuštanje dok se implantat ne otpusti, što se potvrđuje putem prikaza snimke.
10	Pogurnite kotačić za pokretanje kako biste postavili implantat u položaj za pričvršćivanje listića.		
11	Zakrenite implantacijski kateter po potrebi radi usmjeravanja lopatica.		
12	Gurajte implantat kroz zalistik dok se lopatice ne nađu ispod slobodnog ruba listića.		
13	Provjerite lokaciju i usmjerenje implantata te po potrebi blago prilagodite položaj.		
	OPREZ: prekomerna manipulacija implantatom ispod listića može uzrokovati zapletanje implantata u kordu; zapletanje u kordu može dovesti do ozljede srca, pogoršanja regurgitacije, poteškoća ili onemogućavanja uklanjanja implantata, što zahtijeva dodatnu intervenciju.		

Korak	Postupak
	<p>Napomena: prije otpuštanja implantata moguće je po potrebi vratiti implantacijski sustav u oblogu vodilice radi uklanjanja. Za povratak:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Povucite klizače. b) Produljite implantat. Zatim povucite implantat u atrij. Postavite implantat u zatvoreni položaj. c) Izravnajte usmjereni kateter i povlačite implantacijski sustav dok implantat ne bude položen pokraj vrha obloge vodilice. d) Pogurnite klizače prema naprijed. e) Postavite implantat u produljeni položaj. f) Povucite klizače kako biste otvorili kvačice na približno 45° na svaku stranu. g) Povucite cijeli implantacijski sustav kroz oblogu vodilice. <p>OPREZ: ako se konac ne prereže na predviđenom mjestu, implantat se možda neće moći otpustiti ili može doći do uvođenja vlakna, što može izazvati mikroemboliju.</p> <p>OPREZ: nepridržavanje propisanih koraka za otpuštanje može otežati ili onemogućiti otpuštanje implantata, što zahtjeva dodatnu intervenciju.</p> <p>OPREZ: otpuštanje implantata prije potvrđivanja da su listići sigurno pričvršćeni između lopatica i kvačica može uzrokovati pomicanje ili izmještanje implantata, što vodi do pričvršćenja proizvoda na jedan listić (SLDA) ili drugih potencijalno štetnih događaja koji zahtijevaju dodatnu intervenciju.</p> <p>UPOZORENJE: ponovna uporaba proizvoda (uključujući implantacijski sustav i oblogu vodilice) nakon izvlačenja može uzrokovati emboliju stranog materijala ili infekciju. Proizvod može postati neispravan ako ga se pokuša ponovno upotrijebiti.</p> <p>Napomena: ako se dodatni implantat postavi prema odluci liječnika zaduženog za liječenje, potrebno je biti na oprezu kako bi se izbjeglo izmještanje prethodno postavljenog implantata. Prolaskom kroz zalistak pri konfiguraciji implantata niskog profila može se smanjiti utjecaj na prethodno postavljeni implantat.</p> <p>OPREZ: prekomjerna manipulacija može dovesti do izmještanja prethodno implantiranog proizvoda ili ometanja njegove funkcije, oštećenja strukture srca za koje je potreban kirurški popravak ili druga intervencija.</p>

7.4.4 Uklanjanje proizvoda i zatvaranje

Korak	Postupak
1	<p>Implantacijski kateter potpuno povucite u usmjereni kateter. Postupno izravnajte i uklonite implantacijski sustav. Postupno izravnajte i uklonite oblogu vodilice.</p> <p>OPREZ: neuspješno izravnavanje proizvoda prije uklanjanja može dovesti do oštećenja žile.</p>
2	Izvršite standardno perkutano zatvaranje mjesta pristupa.

8.0 Sigurnost kod pregleda magnetskom rezonancijom (MR)

Nekliničkim ispitivanjima utvrđeno je da je implantat PASCAL uvjetno siguran kod pregleda MR-om. Pacijent s ovim proizvodom može se sigurno snimati u sustavu MR-a koji zadovoljava sljedeće uvjete:

- statička magnetska polja od 1,5 T i 3,0 T
- maksimalni prostorni gradijent polja od 3000 gauss/cm (30 T/m)
- maksimalna prosječna specifična stopa apsorpcije (eng. specific absorption rate, SAR) za cijelo tijelo zabilježena za sustav MR-a od 4 W/kg (način rada uz kontrolu prve razine).

U gore navedenim uvjetima snimanja očekuje se da će implantat uzrokovati maksimalno povećanje temperature manje od 4 °C nakon 15 minuta neprekidnog snimanja.

U nekliničkom testiranju artefakti slike uzrokovani proizvodom mogu se širiti do 10 mm od implantata pri snimanju u najgorem slučaju impulsne sekvene gradient echo u sustavu za MR od 3,0 T.

9.0 Izvađeni implantat i odlaganje proizvoda u otpad

Tvrtka Edwards Lifesciences zainteresirana je za primanje izvađenih kliničkih uzoraka implantata radi provođenja analize. Po završetku naše procjene bit će dostupan pisani izvještaj sa sažetkom naših nalaza. Kontaktirajte tvrtku Edwards za vraćanje izvađenog implantata.

Ako se odlučite vratiti bilo koji proizvod, slijedite sljedeće upute:

• Neotvoreno pakiranje s netaknutom sterilnom pregradom:

Ako vrećice nisu otvorene, vratite proizvod u njegovom izvornom pakiranju.

• Pakiranje je otvoreno, no nije implantirano:

Ako se vrećica otvori, proizvod više nije sterilan. Proizvod vratite u njegovom izvornom pakiranju.

• Eksplantirani implantat:

Eksplantirani implantat trebate staviti u odgovarajući histološki učvršćivač kao što je mješavina 10 % formalina ili 2 % glutaraldehida i vratiti tvrtku Edwards.

9.1 Odlaganje u otpad

Iskorištenim proizvodima možete rukovati i odlagati ih u otpad na isti način kao i bolnički otpad i biološki opasne materijale u skladu s lokalnim propisima jer ne postoje posebni rizici povezani s odlaganjem ovih proizvoda u otpad.

10.0 Sažetak kliničkog iskustva

Klinički podaci u ovom odjeljku uključuju informacije dobivene iz kliničkog ispitivanja CLASP koje se bavilo ispitivanjem transkateterskog sustava za popravak srčanog zalistka PASCAL na području mitralnog zalistka.

Multicentrično, multinacionalno, prospektivno ispitivanje u jednoj skupini (CLASP) provedeno je za procjenu sigurnosti, učinkovitosti i kliničkih ishoda sustava PASCAL. Svi pacijenti uključeni u ispitivanje procijenjeni su na kliničkim kontrolnim pregledima za 30 dana, 6 mjeseci, 1 godinu, a s pregledima će nastaviti i jednom godišnje tijekom 5 godina nakon postupka implantacije.

Primarna sigurnosna mjera ishoda ispitivanja CLASP skup je velikih štetnih događaja u 30 dana. Veliki štetni događaji uključuju: smrtnost od kardiovaskularnih bolesti, moždani udar, infarkt miokarda, novu potrebu za liječenjem za nadomještanje bubrežne funkcije, teško krvarenje i ponovnu intervenciju zbog komplikacija povezanih s proizvodom u ispitivanju.

Primarne mjere ishoda učinkovitosti u ovom ispitivanju uključuju uspješnost proizvoda, uspješnost postupka i kliničku uspješnost. Sekundarne mjere ishoda u ispitivanju uključuju kliničke ishode, ishode u pogledu sigurnosti i funkcionalne ishode pri kontrolnim pregledima nakon 30 dana, 6 mjeseci i 1 godine te na godišnjim kontrolnim pregledima.

Uspješnost proizvoda određena je implantacijom proizvoda kako je predviđeno i uspešnim izvlačenjem sustava za uvođenje kako je predviđeno u trenutku pacijentova izlaza iz dvorane za kateterizaciju srca. Analiza uspješnosti proizvoda provedena je po proizvodu.

Uspješnost postupka definira se kao uspješnost proizvoda uz jačinu mitralne regurgitacije od $\leq 2+$ pri otpustu (procijenjeno ehokardiografijom) i bez potrebe za kirurškom ili potkožnom intervencijom prije otpuštanja iz bolnice. Uspješnost postupka analizirala se za svakog pacijenta.

Klinički uspjeh definira se kao uspjeh postupka uz dokaz smanjenja mitralne regurgitacije od $\leq 2+$ i bez velikih štetnih događaja nakon 30 dana (analizirano za svakog pacijenta).

Sve podatke ehokardiografije procijenio je nezavisni kardiološki laboratorij. Nezavisni odbor za kliničke događaje (CEC) donio je odluku o sigurnosnim događajima, a odbor za nadzor podataka o sigurnosti neovisno je pregledao prikupljene podatke o sigurnosti i procjenio tendencije štetnih događaja i njihov učinak na provođenje ispitivanja i procjenu rizika za proizvod.

10.1 Rezultati ispitivanja CLASP

Prosječna dob liječenih pacijenata iznosila je 75,4 godina i 55,0 % bili su muškarci. Svi pacijenti imali su zatajenje srca klase II, III ili IV prema udruženju NYHA. Prosječni rezultat smrtnosti prema ljestvicama Logistic EuroSCORE I, EuroSCORE II i STS iznosio je 14,4 %, 5,8 %, odnosno 4,7 %. Pri osnovnoj liniji 50,9 % pacijenata imalo je umjereno tešku mitralnu regurgitaciju, a 48,1 % pacijenata imalo je tešku mitralnu regurgitaciju.

10.1.1 Učinkovitost

Parametri praćenja učinkovitosti uključivali su tri komponente uspješnosti: uspješnost proizvoda, uspješnost postupka i kliničku uspješnost. Uspješnost proizvoda ostvarena je u 92,0 % iskušanih proizvoda. Uspješnost postupka ostvarena je u 93,5 % pacijenata. Klinička uspješnost ostvarena je u 86,0 % pacijenata.

10.1.2 Sigurnost

Nakon 30 dana ukupna stopa velikih štetnih događaja iznosila je 8,0 %. Devet pacijenata iskusilo je 11 velikih štetnih događaja prije kontrolnog pregleda nakon 30 dana. Veliki štetni događaji koje je procijenio odbor za kliničke događaje nakon 30 dana prikazani su u nastavku.

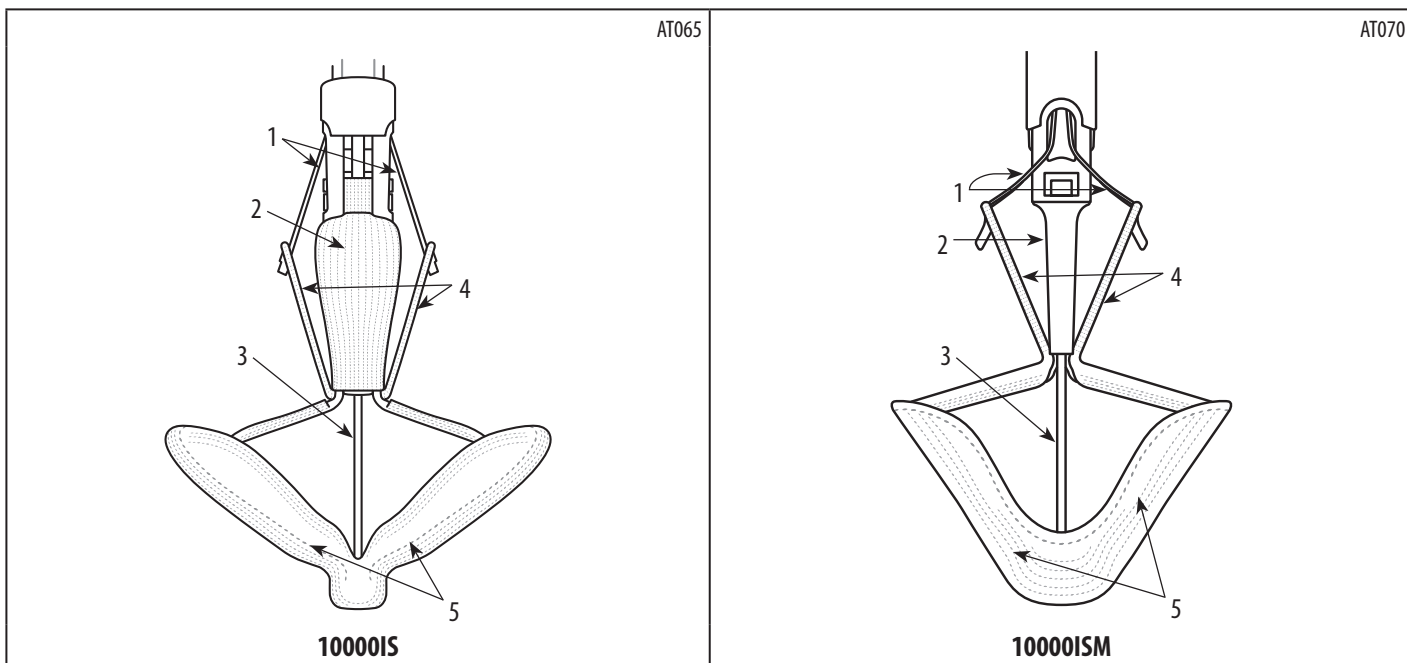
Veliki štetni događaj	Sažeta statistika
Kardiovaskularna smrtnost	0,9 % (1/112)
Moždani udar	0,9 % (1/112)
Infarkt miokarda	0,0 % (0/112)
Nova potreba za liječenjem za nadomještanje bubrežne funkcije	0,0 % (0/112)
Teško krvarenje	7,1 % (8/112)
Ponovna intervencija zbog komplikacija povezanih s proizvodom u ispitivanju	0,9 % (1/112)
Ukupna stopa velikih štetnih događaja	8,0 % (9/112)

Napomena: kategoričke mjere – % (n/ukupan br.)

U cijelokupnoj populaciji smanjenje stupnja mitralne regurgitacije (tj. mitralna regurgitacija $\leq 2+$) uočeno je pri 95,3 % pojedinaca pri otpustu, 96,1 % pacijenata nakon 30 dana, 98,8 % nakon 6 mjeseci i 100 % nakon 1 godine.

10.1.3 Zaključak ispitivanja

Podaci prikupljeni u ispitivanju CLASP podržavaju sigurnost i učinkovitost sustava PASCAL u pacijenata s mitralnom regurgitacijom. Broj pacijenata s kontrolnim pregledom nakon jedne godine ili dulje ograničen je i dugoročni podaci praćenja prikupljaju se studijom kliničkog praćenja nakon stavljanja na tržište

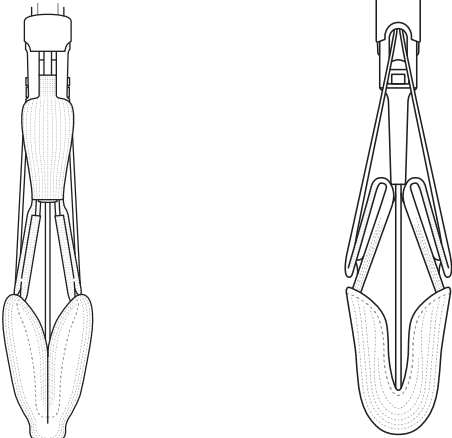
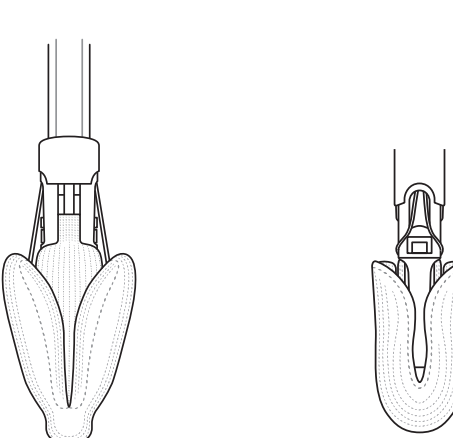
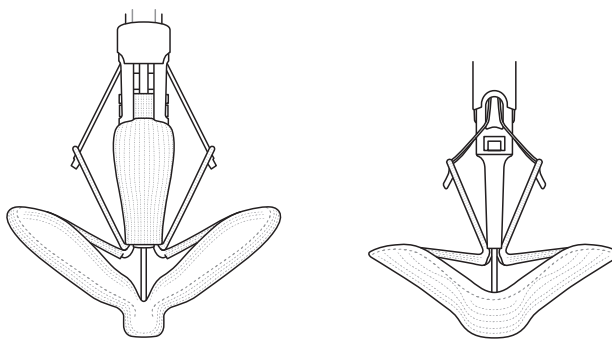
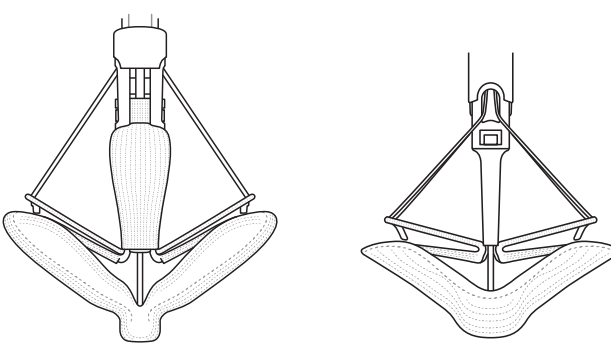


EN	FR	DE	ES	IT	NL
Figure 1: Implant	Figure 1 : Implant	Abbildung 1: Implantat	Figura 1: Implante	Figura 1: Impianto	Afbeelding 1: Implantaat
1. Sutures	1. Sutures	1. Nähte	1. Suturas	1. Suture	1. Hechtingen
2. Spacer	2. Espaceur	2. Distanzstück	2. Separador	2. Spaziatore	2. Vulelement
3. Actuation Wire	3. Fil d'actionnement	3. Aktivierungsstab	3. Alambre de activación	3. Filo di attivazione	3. Bedieningsdraad
4. Clasps	4. Fermoirs	4. Klammern	4. Cierres	4. Graftette	4. Sluitingen
5. Paddles	5. Palettes	5. Paddel	5. Palas	5. Alette	5. Paddles

DA	SV	EL	PT	CS	HU
Figur 1: Implantat	Figur 1: Implantat	Εικόνα 1: Εμφύτευμα	Figura 1: Implante	Obrázek 1: Implantát	1. ábra: Implantátum
1. Suturer	1. Suturer	1. Ράμματα	1. Suturas	1. Stehy	1. Öltések
2. Afstandsstykke	2. Distansbricka	2. Αποστάτης	2. Espaçador	2. Rozpěra	2. Távköztartó
3. Aktiveringswire	3. Aktiveringsledare	3. Σύρμα ενεργοποίησης	3. Fio atuador	3. Aktivační drát	3. Mozgatódrót
4. Hægter	4. Haspar	4. Άγκιστρα	4. Fechos	4. Spony	4. Csatok
5. Vinger	5. Paddlar	5. Πτερύγια	5. Braços	5. Lopatky	5. Lapátok

PL	SK	NO	FI	BG	RO
Rysunek 1: Implant	Obrázok 1: Implantát	Figur 1: Implantat	Kuva 1: Implantti	Фигура 1: Имплант	Figura 1: Implant
1. Szwy	1. Stehy	1. Suturer	1. Ompeleet	1. Сутури	1. Fire de sutură
2. Element dystansowy	2. Rozpierka	2. Mellomstykke	2. Välikappale	2. Спейсър	2. Distanțier
3. Drut uruchamiający	3. Drôt aktivačného mechanizmu	3. Aktiveringsvaier	3. Käyttölanka	3. Задвижваща тел	3. Fir de actionare
4. Zatrzaski	4. Spony	4. Spenner	4. Kiinnittimet	4. Щипки	4. Cleme
5. Łopatki	5. Lopatky	5. Vinger	5. Siivekkeet	5. Лопатки	5. Padele

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 1. Implantaat	1 pav. Implantas	1. attēls. Implantāts	Şekil 1: İmplant	Рис. 1. Имплантат	Slika 1: Implantat
1. Ömblused	1. Siūlės	1. Šuves	1. Sütürler	1. Швы	1. Konci
2. Vahepuks	2. Tarpiklis	2. Atdalitājs	2. Ara Parça	2. Спейсер	2. Umetak
3. Käivitustraat	3. Suaktyvinimo viela	3. Aktivizēšanas stīga	3. Çalıştırma Teli	3. Привод	3. Žica za pokretanje
4. Klambrid	4. Sāsagos	4. Satvēreji	4. Tokalar	4. Защелки	4. Kvačice
5. Labad	5. Mentēs	5. Lāpstiņas	5. Kanatlar	5. Лепестки	5. Lopatice

 <p>AT066 AT071</p> <p>10000IS 10000ISM</p> <p>Elongated / Allongées / Gestreckt / Estiradas / Allungata / Langgerekt / Forlænget / Avlångt / Επιμηκυμένη θέση / Esticada / Prodloužené / Megnyújtott / Wydłużone / Predlžené / Forlenget / Pidennetty / Удължена / Elongatā / Pikendatud / Pailginimo / Izvērstas / Uzatīlīš / Удлинен / produljena</p>	 <p>AT067 AT072</p> <p>10000IS 10000ISM</p> <p>Closed / Fermées / Geschlossen / Cerradas / Chiusa / Gesloten / Lukket / Slutet / Κλειστή θέση / Fechada / Uzavřené / Zárt / Zamkniete / Zatvorené / Lukket / Suljettu / Затворена / Închișă / Suletud / Uždarymo / Aizvērtas / Kapali / Закрыт / zatvorena</p>
 <p>AT068 AT073</p> <p>10000IS 10000ISM</p> <p>Leaflet-Capture-Ready / Prêtes à saisir les valvules / Bereit zum Greifen der Segel / Listas para atrapar la valva / Pronta per agganciare il lembo / Klaar voor het vastleggen van het klepblad / Klar til indfangning af flig / Klar för mätningsavläsning av klaffblad / Έτοιμο για σύλληψη της γλωχίνας / Pronta para captura de cúspides / Připraveny k zachycení cípu / Vitorlabefogásra kész / Gotowość do uchwycenia płatka / Pripravené na zachytenie o cípy / Klar til bladgrep / Liuskan kiinnitysasennossa / Готова за захвашане на платно / Gata pentru captura cuspidelor / Klaphölmagához valmis / Pasiruošimo fiksuočių bures / Gatas satvert viras / Yakalamaya Hazır Yaprakçık / Готов к захвату створки / položaj za pričvršćivanje listića</p>	 <p>AT069 AT074</p> <p>10000IS 10000ISM</p> <p>Leaflet-Captured / Après saisie des valvules / Segel gegriffen / Valva atrapada / Agganciata al lembo / Vastgelegd klepblad / Flig indfanget / Klaffbladet mätningsavläst / Με τη γλωχίνα σε σύλληψη / Cúspides capturadas / Cíp zachycen / Befogott vitorla / Płatek uchwycony / Zachytené o cípy / Blad grep / Liuska kiinnitetynä / Със захватано платно / Cu cuspidele captureate / Höivatud klapihõlmaga / Užfiksuotų burių / Ar satvertām virām / Yaprakçık Yakalanmış / Створка захвачена / položaj s pričvršćenim listićima</p>

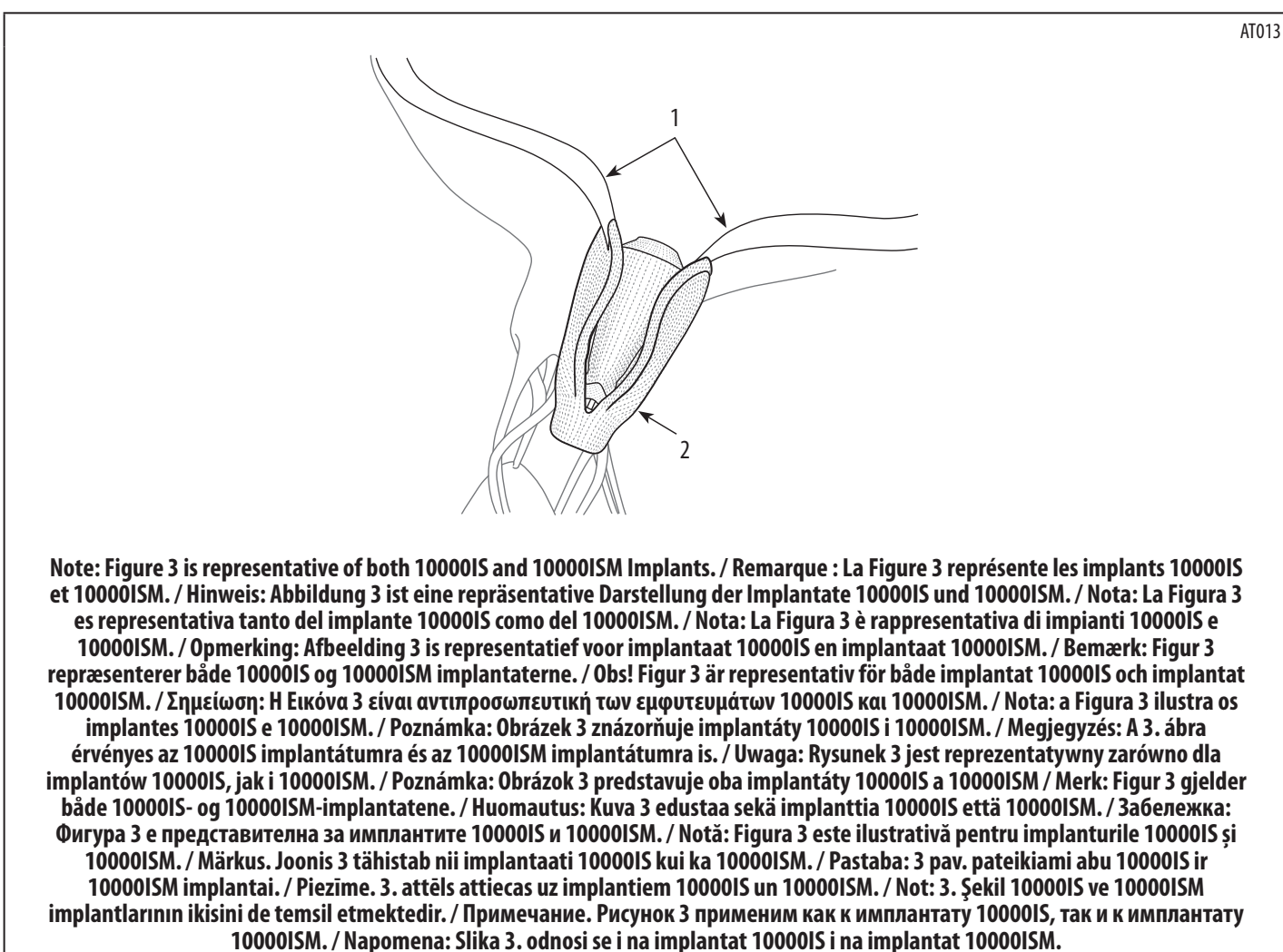
EN	FR	DE	ES	IT
Figure 2: Implant Paddle Configurations	Figure 2 : Configurations des palettes de l'implant	Abbildung 2: Konfigurationen für Implantatpaddel	Figura 2: Configuraciones de las palas del implante	Figura 2: Configurazioni delle alette dell'impianto

NL	DA	SV	EL
Afbeelding 2: Implantaatpaddleconfiguraties	Figur 2: Implantatvingekonfigurationer	Figur 2: Paddelkonfigurationer för implantat	Εικόνα 2: Διατάξεις πτερυγίων εμφυτεύματος

PT	CS	HU
Figura 2: Configurações dos braços do implante	Obrázek 2: Konfigurace lopatek implantátu	2. ábra: Az implantátum lapátjainak konfiguráció

PL	SK	NO	FI	BG	RO
Rysunek 2: Konfiguracje łopatek implantu	Obrázok 2: Konfigurácie lopatiek implantátu	Figur 2: Implantatvingekonfigurasjoner	Kuva 2: Implantin siivekekoonpanot	Фигура 2: Конфигурации на лопатките на имплантата	Figura 2: Configurațiile padelelor implantului

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 2. Implantaadi labade konfiguratsioonid	2 pav. Implanto menčių konfigūracijos	2. attēls. Implanta läpstiņu konfigurācijas	Şekil 2: Implant Kanat Yapilandirmaları	Рис. 2. Конфигурации лепестков имплантата	Slika 2: Konfiguracije lopatica implantata

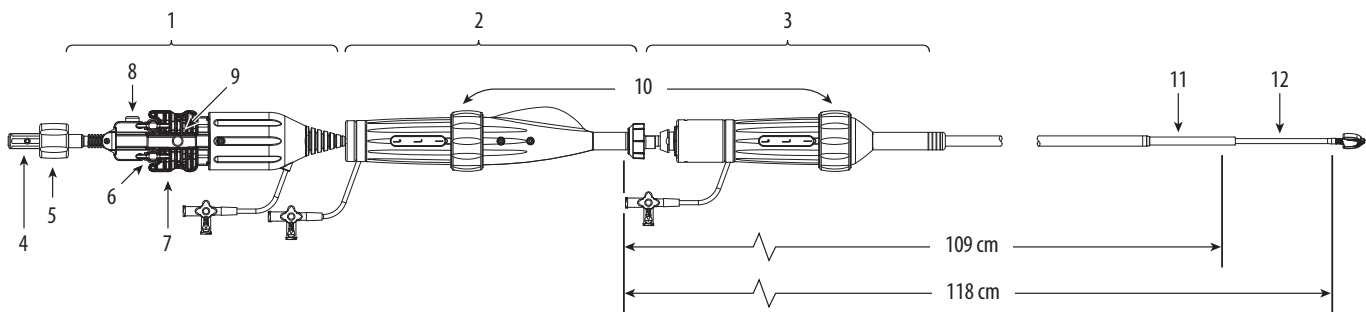


EN	FR	DE	ES	IT	NL
Figure 3: Implant in Final Implanted Position	Figure 3 : Implant en position finale après implantation	Abbildung 3: Implantat in der endgültigen Position	Figura 3: Implante en posición implantada final	Figura 3: Impianto nella posizione impiantata definitiva	Afbeelding 3: Implantaat in uiteindelijke positie
1. Leaflets	1. Valvules	1. Klappensegel	1. Valvas	1. Lembi	1. Klepbladen
2. Implant	2. Implant	2. Implantat	2. Implante	2. Impianto	2. Implantaat

DA	SV	EL	PT	CS	HU
Figur 3: Implantat i endelig implanteret position	Figur 3: Implantat i slutligt implanterat läge	Εικόνα 3: Εμφύτευμα στην τελική θέση εμφύτευσης	Figura 3: Implante na posição implantada final	Obrázek 3: Konečná poloha implantovaného implantátu	3. ábra: Implantátum a végeges beültetési pozícióban
1. Flige	1. Klaffblad	1. Γλωχίνες	1. Cúspides	1. Cípy	1. Vitorlák
2. Implantat	2. Implantat	2. Εμφύτευμα	2. Implantate	2. Implantát	2. Implantátum

PL	SK	NO	FI	BG	RO
Rysunek 3: Implant w końcowej pozycji implantacji	Obrázok 3: Implantát v konečnej implantovanej polohe	Figur 3: Implantat i endelig implantert posisjon	Kuva 3: Implantti lopullisessa implantointikohdassa	Фигура 3: Имплант в окончательна имплантирана позиция	Figura 3: Implantul în poziția implantată finală
1. Płatki	1. Cípy	1. Blader	1. Liuskat	1. Платна	1. Cuspide
2. Implant	2. Implantát	2. Implantat	2. Implantti	2. Имплант	2. Implant

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 3. Implantaadi lõplik implanteerimisasend	3 pav. Implantas galutinėje implantavimo padėtyje	3. attēls. Implants galīgā implantētā stāvoklī	Şekil 3: Nihai Implatne Konumda İmplant	Рис. 3. Имплантат в окончательном имплантированном положении	Slika 3: Implantat u završnom implantiranom položaju
1. Klapiholmad	1. Burės	1. Viras	1. Yaprakçıklar	1. Створки	1. Lističi
2. Implantaat	2. Implantas	2. Implants	2. İmplant	2. Имплантат	2. Implantat



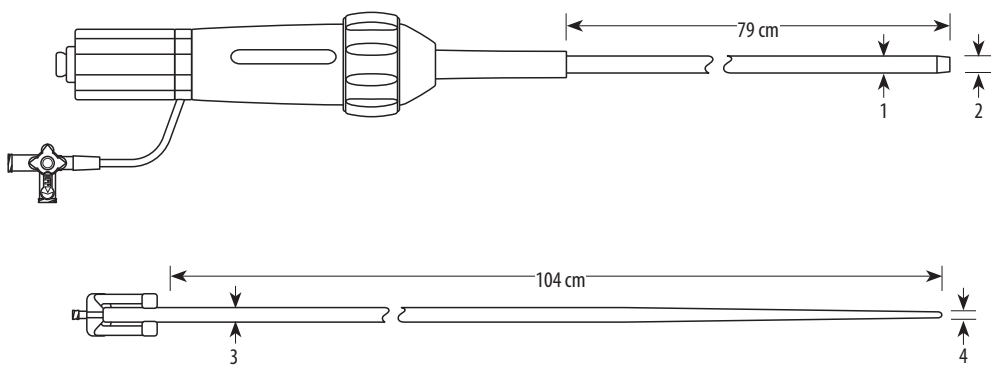
EN	FR	DE	ES	IT
Figure 4: Implant System and Guide Sheath	Figure 4 : Système d'implantation et gaine de guidage	Abbildung 4: Implantatsystem und Einführschleuse	Figura 4: Sistema de implante y vaina guía	Figura 4: Sistema di impianto e guaina di guida
1. Implant Catheter Handle	1. Poignée du cathéter d'implantation	1. Griff des Implantationskatheters	1. Mango del catéter de implante	1. Impugnatura del catetere dell'impianto
2. Steerable Catheter Handle	2. Poignée du cathéter orientable	2. Griff des steuerbaren Katheters	2. Mango del catéter orientable	2. Impugnatura del catetere orientabile
3. Guide Sheath Handle	3. Poignée de la gaine de guidage	3. Griff der Einführschleuse	3. Mango de la vaina guía	3. Impugnatura della guaina di guida
4. Release Knob	4. Molette de libération	4. Knopf zum Freisetzen des Implantats	4. Botón de liberación	4. Manopola di rilascio
5. Actuation Knob	5. Molette d'actionnement	5. Aktivierungsknopf	5. Botón del alambre de activación	5. Manopola di attivazione
6. Slider Stopcock	6. Robinet d'arrêt des curseurs	6. Schieber-Absperrhahn	6. Llave de paso del control deslizante	6. Rubinetto di arresto del dispositivo di scorrimento
7. Sliders	7. Curseurs	7. Schieber	7. Controles deslizantes	7. Dispositivi di scorrimento
8. Actuation Button	8. Bouton d'actionnement	8. Aktivierungstaste	8. Botón de activación	8. Pulsante di attivazione
9. Slider Pin	9. Goupille des curseurs	9. Schieber-Stift	9. Pasador del control deslizante	9. Perno dei dispositivi di scorrimento
10. Flex Knob	10. Molette de flexion	10. Drehknopf	10. Botón de flexión	10. Manopola di flessione
11. Steerable Catheter	11. Cathéter orientable	11. Steuerbarer Katheter	11. Catéter orientable	11. Catetere orientabile
12. Implant Catheter	12. Cathéter d'implantation	12. Implantationskatheter	12. Catéter de implante	12. Catetere dell'impianto

NL	DA	SV	EL	PT
Afbeelding 4: Implantereersysteem en geleideschacht	Figur 4: Implantationssystem og guidehylster	Figur 4: Implantatsystem och styrhylsa	Εικόνα 4: Σύστημα εμφυτεύματος και οδηγό θηκάρι	Figura 4: Sistema de implante e bainha guia
1. Handgreep implantaatkatheter	1. Implantatkateters håndtag	1. Handtag till implantatkateter	1. Χειρολαβή καθετήρα εμφυτεύματος	1. Manípulo do cateter de implante
2. Handgreep stuurbare katheter	2. Styrbart kateters håndtag	2. Handtag till styrbar kateter	2. Χειρολαβή κατευθυνόμενου καθετήρα	2. Manípulo do cateter orientável
3. Handgreep geleideschacht	3. Guidehylsters håndtag	3. Handtag till styrhylsa	3. Χειρολαβή οδηγού θηκαριού	3. Manípulo da bainha guia
4. Ontkoppelknop	4. Frigivelsesdrekjeknap	4. Frikopplingsreglage	4. Διακόπτης απελευθέρωσης	4. Botão de libertação
5. Bedieningsknop	5. Aktiveringsdrekjeknap	5. Aktiveringsreglage	5. Διακόπτης ενεργοποίησης	5. Botão atuador
6. Kraantje van de schuifregelaar	6. Skyderstophane	6. Skjutreglagekran	6. Στρόφιγγα ολισθητήρα	6. Torneira de passagem de corrediça
7. Schuifregelaars	7. Skydere	7. Skjutreglage	7. Ολισθητήρες	7. Corrediças
8. Bedieningstoets	8. Aktiveringsknapp	8. Aktiveringsknapp	8. Κουμπί ενεργοποίησης	8. Botão de atuação
9. Pin van de schuifregelaar	9. Skyderstift	9. Skjutreglagestift	9. Πείρος ολισθητήρα	9. Pino das corrediças
10. Flexieknop	10. Bøjeknap	10. Reglage för böjningsmekanism	10. Διακόπτης κάμψης	10. Botão de dobragem
11. Stuurbare katheter	11. Styrbart kateter	11. Styrbar kateter	11. Κατευθυνόμενος καθετήρας	11. Cateter orientável
12. Implantaatkatheter	12. Implantatkateter	12. Implantatkateter	12. Καθετήρας εμφυτεύματος	12. Cateter de implante

CS	HU	PL	SK	NO
Obrázek 4: Implanatační systém a zaváděcí pouzdro	4. ábra: Implantátumrendszer és vezetőhüvely	Rysunek 4: System implantu i koszulka prowadząca	Obrázok 4: Implanatačný systém a vodiace puzdro	Figur 4: Implantasjonssystem og ledehylse
1. Rukojet' implantačního katétru	1. Beültetőkatéter nyele	1. Uchwyt cewnika implantu	1. Rukoväť implantačného katétra	1. Håndtak på implantasjonskateter
2. Rukojet' řiditelného katétru	2. Irányítható katéter nyele	2. Uchwyt cewnika sterowalnego	2. Rukoväť riadeného katétra	2. Styrbart kateterhåndtak
3. Rukojet' zaváděcího pouzdra	3. Vezetőhüvely nyele	3. Uchwyt koszulki prowadzącej	3. Rukoväť vodiaceho puzdra	3. Håndtak på ledehylse
4. Uvolňovací otočný ovladač	4. Kioldógomb	4. Pokrętło zwalniające	4. Uvolňovací otočný ovládač	4. Utløserbryter
5. Ovládací knoflík	5. Mozgatógomb	5. Pokrętło uruchamiające	5. Ovládáč aktivačného mechanizmu	5. Aktiveringsbryter
6. Uzavírací kohout posuvníku	6. Csúszka zárócsapja	6. Zawór odcinający suwaka	6. Uzavírací ventil posúvača	6. Gliderstoppekran
7. Posuvníky	7. Csúszkák	7. Suwaki	7. Posúvače	7. Glidere
8. Aktivační tlačítko	8. Mozgató nyomógomb	8. Przycisk uruchamiania	8. Aktivačné tlačidlo	8. Aktiveringsknapp
9. Čep posuvníku	9. Csúszkaszeg	9. Sworzeń suwaka	9. Kolík posúvača	9. Gliderpinne
10. Otočný ovladač ohybu	10. Hajlítógomb	10. Pokrętło regulacji zakrzywienia	10. Otočný ovládač ohybového mechanizmu	10. Fleksjonsbryter
11. Řiditelný katétr	11. Irányítható katéter	11. Cewnik sterowalny	11. Riadený katéter	11. Styrbart kateter
12. Implanatační katétr	12. Beültetőkatéter	12. Cewnik implantu	12. Implanatačný katéter	12. Implantasjonskateter

FI	BG	RO	ET	LT
Kuva 4: Implanttijärjestelmä ja ohjainholkki	Фигура 4: Система за имплантране и дезиле на водача	Figura 4: Sistemul de implantare și teaca de ghidare	Joonis 4. Implantaadisüsteem ja juhtkanüül	4 pav. Implanto sistema ir kreipiamoji mova
1. Implanttikatetrin kahva	1. Дръжка на катетъра с имплант	1. Mânerul cateterului de implantare	1. Implantaadikateetri käepide	1. Implanto kateterio rankena
2. Ohjattavan katetetrin kahva	2. Дръжка на направляващ се катетър	2. Mânerul cateterului manevrabil	2. Juhitava kateetri käepide	2. Valdomojo kateterio rankena
3. Ohjainholkin kahva	3. Дръжка на дезиле на водача	3. Mânerul tecii de ghidare	3. Juhtkanüüli käepide	3. Kreipiamosios movos rankena
4. Vapautusnuppi	4. Копче за освобождаване	4. Buton de eliberare	4. Vabastusnupp	4. Atleidimo rankenélē
5. Käyttönuppi	5. Задвижващо копче	5. Piesă cilindrică de acționare	5. Käivitusnupp	5. Aktyvinimo rankenélē
6. Liukusäätimen sulkuvuonttiili	6. Спирателно кранче на слайдера	6. Robinet de închidere al glisorului	6. Liuguri kraan	6. Slankiklio čiaupas
7. Liukusäätimet	7. Слайдери	7. Glisoare	7. Liugurid	7. Slankikliai
8. Käyttöpainike	8. Задвижващ бутон	8. Buton de acționare	8. Käivitusnupp	8. Aktyvinimo mygtukas
9. Liukusäätimen nasta	9. Щифт на слайдера	9. Știftul glisoarelor	9. Liuguri tihvt	9. Slankiklio kaištis
10. Taivutusnuppi	10. Копче за съзване	10. Buton de flexie	10. Painutamisnupp	10. Lanksčioji rankenélē
11. Ohjattava katetri	11. Направляващ се катетър	11. Cateter manevrabil	11. Juhitav kateeter	11. Valdomasis kateteris
12. Implanttikatetri	12. Катетър с имплант	12. Cateter de implantare	12. Implantaadikateeter	12. Implanto kateteris

LV	TR	RU	HR
4.attēls. Implanta sistēma un vadītājpvalks	Şekil 4: İmplant Sistemi ve Kılavuz Kılıfı	Рис. 4. Имплантационная система и направляющая гильза	Slika 4: Implantacijski sustav i obloga vodilice
1. Implantata katetra rokturis	1. İmplant Kateteri Kolu	1. Ручка имплантационного катетера	1. Ručka implantacijskog katetera
2. Vadāmā katetra rokturis	2. Yönlendirilebilir Kateter Kolu	2. Ручка управляемого катетера	2. Ručka usmjerivog katetera
3. Vadītājpvalka rokturis	3. Kılavuz Kılıfı Kolu	3. Ручка направляющей гильзы	3. Ručka obloge vodilice
4. Atvienotājpoga	4. Serbest Bırakma Düğmesi	4. Ручка высвобождения	4. Gumb za otpuštanje
5. Aktivizēšanas poga	5. Çalıştırma Düğmesi	5. Ручка управления	5. Kotačić za pokretanje
6. Slīdņa noslēgkrāns	6. Kaydırıcı Musluğu	6. Запорный кран ползунка	6. Zaporni ventil klizača
7. Slīdņi	7. Kaydırıcılar	7. Ползунки	7. Klizači
8. Aktivizēšanas spiedpoga	8. Basmalı Çalıştırma Düğmesi	8. Кнопка активации	8. Gumb za pokretanje
9. Slīdņu tapa	9. Kaydırıcı Pimi	9. Штифт ползунка	9. Zatik klizača
10. Liekšanas poga	10. Sıkma Düğmesi	10. Ручка изгибания	10. Gumb za savijanje
11. Vadāmaiš katetrs	11. Yönlendirilebilir Kateter	11. Управляемый катетер	11. Usmjerivi kateter
12. Implantata katetrs	12. İmplant Kateteri	12. Имплантационный катетер	12. Implantacijski kateter



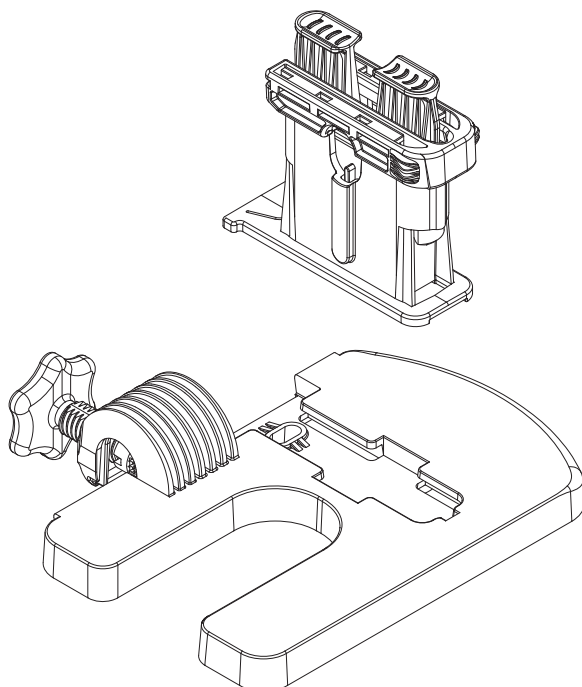
EN	FR	DE	ES	IT	NL	DA
Figure 5: Guide Sheath and Introducer	Figure 5 : Gaine de guidage et introducuteur	Abbildung 5: Einführschleuse und Einführhilfe	Figura 5: Vaina guía e introductor	Figura 5: Guaina di guida e introduttore	Afbeelding 5: Geleideschacht en introducer	Figur 5: Guidehylster og indføringsanordning
Guide Sheath:	Gaine de guidage :	Einführschleuse:	Vaina guía:	Guaina di guida:	Geleideschacht:	Guidehylster:
1. OD 7.3 mm (22 Fr)	1. Diamètre externe 7,3 mm (22 F)	1. AD 7,3 mm (22 Fr)	1. Diámetro exterior 7,3 mm (22 F)	1. DE 7,3 mm (22 Fr)	1. Buitendiameter 7,3 mm (22 Fr)	1. U.d. 7,3 mm (22 Fr)
2. ID 5.5 mm	2. Diamètre interne 5,5 mm	2. ID 5,5 mm	2. Diámetro interior 5,5 mm	2. DI 5,5 mm	2. Binnendiameter 5,5 mm	2. I.d. 5,5 mm
Introducer:	Introducuteur :	Einführhilfe:	Introductor:	Introduttore:	Introducer:	Indføringsanordning:
3. OD 5.7 mm (17 Fr)	3. Diamètre externe 5,7 mm (17 F)	3. AD 5,7 mm (17 Fr)	3. Diámetro exterior 5,7 mm (17 F)	3. DE 5,7 mm (17 Fr)	3. Buitendiameter 5,7 mm (17 Fr)	3. U.d. 5,7 mm (17 Fr)
4. ID 1.0 mm	4. Diamètre interne 1,0 mm	4. ID 1,0 mm	4. Diámetro interior 1,0 mm	4. DI 1,0 mm	4. Binnendiameter 1,0 mm	4. I.d. 1,0 mm

SV	EL	PT	CS	HU	PL
Figur 5: Styrhylsa och införare	Εικόνα 5: Οδηγό Θηκάρι και εισαγωγέας	Figura 5: Bainha guia e introdutor	Obrázek 5: Zaváděcí pouzdro nebo zavaděč	5. ábra: Vezetőhüvely és bevezető	Rysunek 5: Koszulka prowadząca i introduktor
Styrhylsa:	Οδηγό θηκάρι:	Bainha guia:	Zaváděcí pouzdro:	Vezetőhüvely:	Koszulka prowadząca:
1. Ytterdiameter 7,3 mm (22 Ch)	1. Εξωτερική διάμετρος (OD) 7,3 mm (22 F)	1. DE 7,3 mm (22 Fr)	1. Vnější průměr 7,3 mm (22 Fr)	1. Kůlső átmérő 7,3 mm (22 Fr)	1. Średnica zewnętrzna: 7,3 mm (22 Fr)
2. Innerdiameter 5,5 mm	2. Εσωτερική διάμετρος (ID) 5,5 mm	2. DI 5,5 mm	2. Vnitřní průměr 5,5 mm	2. Belső átmérő 5,5 mm	2. Średnica wewnętrzna: 5,5 mm
Införare:	Εισαγωγέας:	Introdutor:	Zavaděč:	Bevezető:	Introduktor:
3. Ytterdiameter 5,7 mm (17 Ch)	3. Εξωτερική διάμετρος (OD) 5,7 mm (17 F)	3. DE 5,7 mm (17 Fr)	3. Vnější průměr 5,7 mm (17 Fr)	3. Kůlső átmérő 5,7 mm (17 Fr)	3. Średnica zewnętrzna: 5,7 mm (17 Fr)
4. Innerdiameter 1,0 mm	4. Εσωτερική διάμετρος (ID) 1,0 mm	4. DI 1,0 mm	4. Vnitřní průměr 1,0 mm	4. Belső átmérő 1,0 mm	4. Średnica wewnętrzna: 1,0 mm

SK	NO	FI	BG	RO
Obrázok 5: Vodiace puzdro a zavádzací	Figur 5: Ledehylse og innfører	Kuva 5: Ohjainholkki ja sisäänviejä	Фигура 5: Дезиле на водача и интродюсер	Figura 5: Teaca de ghidare și dispozitivul de introducere
Vodiace puzdro:	Ledehylse:	Ohjainholkki:	Дезиле на водача:	Teacă de ghidare:
1. Vonk. priem. 7,3 mm (22 Fr)	1. OD 7,3 mm (22 Fr)	1. Ulkohalkaisija 7,3 mm (22 Fr)	1. Външен диаметър 7,3 mm (22 Fr)	1. Diametru exterior 7,3 mm (22 Fr)
2. Vnút. priem. 5,5 mm	2. ID 5,5 mm	2. Sisähalkaisija 5,5 mm	2. Вътрешен диаметър 5,5 mm	2. Diametru interior 5,5 mm
Zavádzací:	Innfører:	Sisäänviejä:	Интродюсер:	Dispozitiv de introducere:
3. Vonk. priem. 5,7 mm (17 Fr)	3. OD 5,7 mm (17 Fr)	3. Ulkohalkaisija 5,7 mm (17 Fr)	3. Външен диаметър 5,7 mm (17 Fr)	3. Diametru exterior 5,7 mm (17 Fr)
4. Vnút. priem. 1,0 mm	4. ID 1,0 mm	4. Sisähalkaisija 1,0 mm	4. Вътрешен диаметър 1,0 mm	4. Diametru interior 1,0 mm

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 5. Juhtkanüül ja sisesti	5 pav. Kreipiamoji mova ir įvediklis	5. attēls. Vadītājpavalks un ievadītājs	Şekil 5: Kılavuz Kılıfı ve İntrodüser	Рис. 5. Направляющая гильза и интродьюсер	Slika 5: Obloga vodilice i uvodni instrument
Juhtkanüül	Kreipiamoji mova:	Vadītājpavalks:	Kılavuz Kılıfı:	Направляющая гильза	Obloga vodilice:
1. Välsdameeter 7,3 mm (22 Fr)	1. Išorinis skersmuo 7,3 mm (22 prancūziškas dydis)	1. Ārējais diametrs 7,3 mm (22 Fr)	1. DÇ 7,3 mm (22 F)	1. Внешн. диаметр 7,3 мм (22 Fr)	1. Vanjski promjer 7,3 mm (22 Fr)
2. Sisedameeter 5,5 mm	2. Vidinis skersmuo 5,5 mm	2. Iekšējais diametrs 5,5 mm	2. İÇ 5,5 mm	2. Внутр. диаметр 5,5 мм	2. Unutrašnji promjer 5,5 mm
Sisesti	Įvediklis:	levadītājs:	İntrodüser:	Интродьюсер	Uvodni instrument:
3. Välsdameeter 5,7 mm (17 Fr)	3. Išorinis skersmuo 5,7 mm (17 prancūziškas dydis)	3. Ārējais diametrs 5,7 mm (17 Fr)	3. DÇ 5,7 mm (17 F)	3. Внешн. диаметр 5,7 мм (17 Fr)	3. Vanjski promjer 5,7 mm (17 Fr)
4. Sisedameeter 1,0 mm	4. Vidinis skersmuo 1,0 mm	4. Iekšējais diametrs 1,0 mm	4. İÇ 1,0 mm	4. Внутр. диаметр 1,0 мм	4. Unutrašnji promjer 1,0 mm

AT054

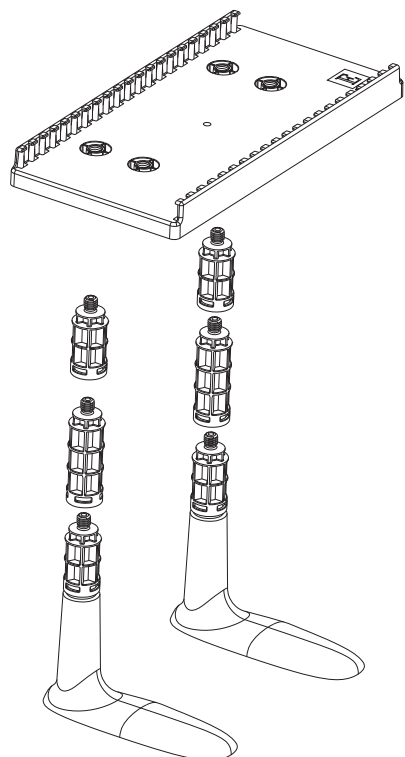


EN	FR	DE	ES	IT	NL
Figure 6: Stabilizer	Figure 6 : Stabilisateur	Abbildung 6: Stabilisator	Figura 6: Estabilizador	Figura 6: Stabilizzatore	Afbeelding 6: Stabilisator

DA	SV	EL	PT	CS	HU
Figur 6: Stabilisator	Figur 6: Stabilisator	Εικόνα 6: Σύστημα σταθεροποίησης	Figura 6: Estabilizador	Obrázek 6: Stabilizátor	6. ábra: Rögzítő

PL	SK	NO	FI	BG	RO
Rysunek 6: Stabilizator	Obrázok 6: Stabilizátor	Figur 6: Stabilisator	Kuva 6: Vakain	Фигура 6: Стабилизатор	Figura 6: Stabilizator

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 6. Stabilisaator	6 pav. Stabilizatorius	6. attēls. Stabilizators	Şekil 6: Stabilizatör	Рис. 6. Стабилизатор	Slika 6: Stabilizator

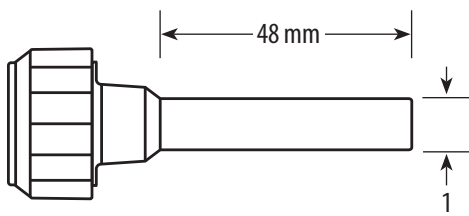


EN	FR	DE	ES	IT	NL
Figure 7: Table	Figure 7 : Table	Abbildung 7: Tisch	Figura 7: Mesa	Figura 7: Tavolo da lavoro	Afbeelding 7: Tafel

DA	SV	EL	PT	CS	HU
Figur 7: Bord	Figur 7: Bord	Εικόνα 7: Βάση στήριξης	Figura 7: Mesa	Obrázek 7: Stolek	7. ábra: Tartólemez

PL	SK	NO	FI	BG	RO
Rysunek 7: Stół	Obrázok 7: Stolík	Figur 7: Bord	Kuva 7: Pöytä	Фигура 7: Maca	Figura 7: Masă

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 7. Laud	7 pav. Stalas	7. attēls. Galds	Şekil 7: Stant	Рис. 7. Стол	Slika 7: Stol



EN	FR	DE	ES	IT	NL
Figure 8: Loader	Figure 8 : Chargeur	Abbildung 8: Aufnahmeverrichtung	Figura 8: Cargador	Figura 8: Caricatore	Afbeelding 8: Inbrenghulpmiddel
1. ID 6.2 mm	1. Diamètre interne 6,2 mm	1. ID 6,2 mm	1. Diámetro interior 6,2 mm	1. DI 6,2 mm	1. Binnendiameter 6,2 mm

DA	SV	EL	PT	CS	HU
Figur 8: Isætningsanordning	Figur 8: Laddare	Εικόνα 8: Όργανο φόρτωσης	Figura 8: Carregador	Obrázek 8: Loader	8. ábra: Betöltő
1. I.d. 6,2 mm	1. Innerdiameter 6,2 mm	1. Εσωτερική διάμετρος (ID) 6,2 mm	1. DI 6,2 mm	1. Vnitřní průměr 6,2 mm	1. Belső átmérő 6,2 mm

PL	SK	NO	FI	BG	RO
Rysunek 8: Urządzenie ładowające	Obrázok 8: Vkladacia pomôcka	Figur 8: Laster	Kuva 8: Latauslaite	Фигура 8: Зареждашо устройство	Figura 8: Dispozitivul de încărcare
1. Średnica wewnętrzna: 6,2 mm	1. Vnút. priem. 6,2 mm	1. ID 6,2 mm	1. Sisähalkaisija 6,2 mm	1. Вътрешен диаметър 6,2 mm	1. Diametru interior 6,2 mm

ET	LT	LV	TR	RU	HR
Joonis 8: Laadur	8 pav. Kroviklis	8.attēls. levietotājs	Şekil 8: Yükleyici	Рис. 8. Загрузчик	Slika 8: Uvodnik
1. Sisediameter 6,2 mm	1. Vidinis skersmuo 6,2 mm	1. Iekšējais diametrs 6,2 mm	1. İÇ 6,2 mm	1. Внутр. диаметр 6,2 мм	1. Unutrašnji promjer 6,2 mm

Symbol Legend • Légende des symboles • Zeichenerklärung • Significado de los símbolos • Legenda dei simboli

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
	Catalogue Number	Référence catalogue	Artikelnummer	Número de catálogo	Numero di catalogo
	Lot Number	N° du lot	Chargenbezeichnung	Número de lote	Numero di lotto
	Quantity	Quantité	Menge	Cantidad	Quantità
	Contents	Contenu	Inhalt	Contenido	Contenuti
	Usable length	Longueur utile	Nutzlänge	Longitud útil	Lunghezza utile
	Do not re-use	Ne pas réutiliser	Nicht wiederverwenden	No reutilizar	Non riutilizzare
	Caution	Avertissement	Vorsicht	Aviso	Attenzione
	Warning	Mise en garde	Warnung	Advertencia	Avvertenza
	Note	Remarque	Hinweis	Nota	Nota
	Consult instructions for use	Consulter le mode d'emploi	Gebrauchsanweisung beachten	Consulte las instrucciones de uso	Consultare le istruzioni per l'uso
	Do not use if package is damaged	Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden	No lo utilice si el envase está dañado	Non utilizzare se la confezione è danneggiata
	Store in a cool, dry place	Conserver dans un endroit frais et sec	Das Produkt an einem kühlen, trockenen Ort lagern	Guárdese en un lugar fresco y seco	Conservare in un luogo fresco e asciutto
	Keep away from sunlight	Tenir à l'abri de la lumière du soleil	Vor Sonneneinstrahlung schützen	Mantener alejado de la luz del sol	Tenere lontano dalla luce solare
	Keep dry	Tenir au sec	Vor Nässe schützen	Mantener seco	Mantenere asciutto
	Medical device	Dispositif médical	Medizinprodukt	Producto sanitario	Dispositivo medico
	Consult instructions for use on the website	Consulter le mode d'emploi sur notre site Web	Gebrauchsanweisung auf der Website beachten	Consulte las instrucciones de uso en el sitio web	Consultare le istruzioni per l'uso sul sito Web
	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.	Avertissement : aux États-Unis, la loi fédérale ne permet la vente de ce dispositif que par ou sur prescription d'un médecin.	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.
	Sterilized using ethylene oxide	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Esterilizado con óxido de etileno	Sterilizzato con ossido di etilene
	Sterilized using irradiation	Stérilisé par irradiation	Durch Bestrahlung sterilisiert	Esterilizado con radiación	Sterilizzato mediante radiazioni
	Sterilized using liquid chemical	Stérilisé à l'aide d'un produit chimique liquide	Mit flüssigen Chemikalien sterilisiert	Esterilizado con sustancia química líquida	Sterilizzato con sostanze chimiche liquide
	Do not resterilize	Ne pas restériliser	Nicht resterilisieren	No volver a esterilizar	Non risterilizzare
	Non-sterile	Non stérile	Unsteril	No estéril	Non sterile
	Non-pyrogenic	Apyrogène	Nicht pyrogen	No pirogénico	Apirogeno
	Non-DEHP	Sans DEHP	Nicht DEHP-haltig	Sin-DEHP	Non contiene DEHP
	Use-by date	Date d'expiration	Verfallsdatum	Fecha de caducidad	Data di scadenza
	Serial Number	Numéro de série	Seriennummer	Número de serie	Numero di serie
	Authorized representative in the European Community	Représentant autorisé dans la Communauté européenne	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft	Representante autorizado en la Comunidad Europea	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
	Manufacturer	Fabricant	Hersteller	Fabricante	Produttore
	Date of manufacture	Date de fabrication	Herstellungsdatum	Fecha de fabricación	Data di produzione

Symbol Legend • Légende des symboles • Zeichenerklärung • Significado de los símbolos • Legenda dei simboli

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
	For use with size 44 mm Edwards transcatheter heart valve	À utiliser avec une valve cardiaque transcathéter Edwards de 44 mm	Zur Verwendung mit einer 44-mm-Transkatheter-Herzklappe von Edwards	Para su uso con una válvula cardíaca transcatéter Edwards de 44 mm	Da utilizzare con valvole cardiache transcatetere Edwards da 44 mm
	For use with size 48 mm Edwards transcatheter heart valve	À utiliser avec une valve cardiaque transcathéter Edwards de 48 mm	Zur Verwendung mit einer 48-mm-Transkatheter-Herzklappe von Edwards	Para su uso con una válvula cardíaca transcatéter Edwards de 48 mm	Da utilizzare con valvole cardiache transcatetere Edwards da 48 mm
	Temperature limit	Limite de température	Temperaturgrenze	Límite de temperatura	Limiti di temperatura
	Exterior diameter	Diamètre externe	Außendurchmesser	Diámetro exterior	Diametro esterno
	Inner diameter	Diamètre interne	Innendurchmesser	Diámetro interior	Diametro interno
	Recommended guidewire length	Longueur recommandée du fil-guide	Empfohlene Führungsdrähtlänge	Longitud recomendada de la guía	Lunghezza consigliata per il filo guida
	Recommended guidewire size	Taille de fil-guide recommandée	Empfohlene Führungsdrähtgröße	Tamaño de guía recomendado	Misura filo guida consigliata
	Guidewire compatibility	Compatibilité du fil-guide	Führungsdräht-Kompatibilität	Compatibilidad con la guía	Compatibilità del filo guida
	Size	Taille	Größe	Tamaño	Misura
	Catheter shaft size	Taille du corps du cathéter	Katheterschaftgröße	Tamaño del eje del catéter	Misura dello stelo del catetere
	Balloon diameter	Diamètre du ballonnet	Ballondurchmesser	Diámetro del balón	Diametro del palloncino
	Balloon working length	Longueur utile du ballonnet	Arbeitslänge des Ballons	Longitud útil del balón	Lunghezza utile del palloncino
	[Implant only] The implant device had been determined to be MR Conditional when used under the conditions listed in the instructions for use.	[Implant uniquement] Il a été démontré que l'implant est compatible IRM sous conditions en cas d'utilisation dans les conditions spécifiées dans le mode d'emploi.	[Nur Implantat] Das Implantat wurde als bedingt MR-sicher eingestuft, wenn die in der Gebrauchsanweisung aufgeführten Bedingungen erfüllt sind.	[Implante solamente] Se ha determinado que el dispositivo de implante es condicional con respecto a RM cuando se utiliza en las condiciones que se describen en las instrucciones de uso.	[Solo per impianto] Questo dispositivo impiantabile era stato classificato come a compatibilità RM condizionata se utilizzato nelle condizioni riportate nelle istruzioni per l'uso.
	MR Unsafe	Risques en milieu RM	MR-unsicher	No seguro para RM	Non compatibile con RM

Note: The labeling of this product may not contain every symbol depicted in this legend. ■ **Remarque :** Il est possible que certains symboles de cette légende n'apparaissent pas sur les étiquettes de ce produit. ■ **Hinweis:** Die Kennzeichnung dieses Produkts enthält möglicherweise nicht jedes Symbol, das in dieser Zeichenerklärung abgebildet ist. ■ **Nota:** Es posible que no todos los símbolos mostrados en esta leyenda aparezcan en el etiquetado de este producto. ■ **Nota:** L'etichetta di questo prodotto potrebbe non contenere tutti i simboli riportati in questa legenda.

Lijst met symbolen • Symbolforklaring • Symbolförförklaring • Υπόμνημα συμβόλων • Legenda de símbolos

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
	Catalogusnummer	Katalognummer	Katalognummer	Αριθμός καταλόγου	Número de catálogo
	Lotnummer	Partinummer	Lotnummer	Αριθμός Παρτίδας	Número de lote
	Hoeveelheid	Mængde	Antal	Ποσότητα	Quantidade
	Inhoud	Indhold	Innehåll	Περιεχόμενο	Conteúdo
	Bruikbare lengte	Anvendelig længde	Brukbar längd	Ωφέλιμο μήκος	Comprimento útil
	Niet hergebruiken	Må ikke genanvendes	Får inte återanvändas	Μην επαναχρησιμοποιείτε	Não reutilizar
	Let op	Forsiktig	Var försiktig	Προσοχή	Aviso
	Waarschuwing	Advarsel	Varning!	Προειδοποίηση	Advertência
	Opmerking	Bemærk	Obs!	Σημείωση	Nota
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing	Se brugsanvisningen	Se bruksanvisningen	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Consultar as instruções de utilização
	Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget	Använd inte om förpackningen är skadad	Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά	Não utilizar se a embalagem estiver danificada
	Op een koele en droge plaats bewaren	Skal opbevares koligt og tørt	Förvara svalt och torrt.	Φυλάσσετε σε δροσερό και ξηρό χώρο	Guardar num local fresco e seco
	Uit het zonlicht houden	Beskrytes mod sollys	Skyddas mot solljus	Φυλάσσετε μακριά από την άμεση ηλιακή ακτινοβολία	Manter afastado da luz solar
	Droog houden	Opbevares tørt	Förvaras torrt	Διατηρείτε στεγνό	Manter seco
	Medisch hulpmiddel	Medicinsk udstyr	Medicinsk utrustning	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Dispositivo médico
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing op de website +1 888 570 4016	Se brugsanvisningen på webstedet	Se bruksanvisningen på webbplatsen	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης που αναφέρονται στην τοποθεσία web	Consultar as instruções de utilização no site
	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.	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.
	Gesteriliseerd met behulp van ethyleenoxide	Steriliseret ved brug af etylenoxid	Steriliserad med etylenoxid	Αποστειρωμένο με χρήση οξειδίου του αιθυλενίου	Esterilizado com óxido de etileno
	Gesteriliseerd met behulp van straling	Steriliseret ved brug af bestrålning	Steriliserad med strålning	Αποστειρωμένο με χρήση ακτινοβολίας	Esterilizado por irradiação
	Gesteriliseerd met vloeibare chemische stof	Steriliseret med flydende kemikalie	Steriliserad med flytande kemikalie	Αποστειρωμένο με χρήση υγρών χημικών	Esterilizado por produto químico líquido
	Niet opnieuw steriliseren	Må ikke resteriliseres	Får inte omsteriliseras	Μην επαναποστειρώνετε	Não voltar a esterilizar
	Niet-steriel	Ikke-steril	Icke-steril	Μη αποστειρωμένο	Não esterilizado
	Niet-pyrogeen	Ikke-pyrogen	Icke-pyrogen	Μη πυρετογόνο	Não pirogénico
	Niet-DEHP	Ikke-DEHP	DEHP-fri	Δεν περιέχει DEHP	Sem DEHP
	Vervaldatum	Sidste anvendelsesdato	Sista förbrukningsdag	Ημερομηνία λήξης	Data de expiração
	Serienummer	Serienummer	Serienummer	Αριθμός σειράς	Número de série
	Geautoriseerde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab	Auktoriserad representant inom Europeiska gemenskapen	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Ένωση	Representante autorizado na Comunidade Europeia
	Fabrikant	Producent	Tillverkare	Κατασκευαστής	Fabricante
	Fabricagedatum	Fremstillingsdato	Tillverkningsdatum	Ημερομηνία κατασκευής	Data de fabrico

Lijst met symbolen • Symbolforklaring • Symbolförförklaring • Υπόμνημα συμβόλων • Legenda de símbolos

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
	Voor gebruik met de Edwards transkatheterhartklep van 44 mm	Til brug med storrelse 44 mm Edwards transkaterterklap	För användning med Edwards kateterburen hjärtklaff, storlek 44 mm	Για χρήση με διακαθετηριακή καρδιακή βαλβίδα Edwards μεγέθους 44 mm	Para utilização com a válvula cardíaca transcateter Edwards de 44 mm
	Voor gebruik met de Edwards transkatheterhartklep van 48 mm	Til brug med storrelse 48 mm Edwards transkaterterklap	För användning med Edwards kateterburen hjärtklaff, storlek 48 mm	Για χρήση με διακαθετηριακή καρδιακή βαλβίδα Edwards μεγέθους 48 mm	Para utilização com a válvula cardíaca transcateter Edwards de 48 mm
	Temperatuurlimiet	Temperaturgrænse	Temperaturgräns	Όριο θερμοκρασίας	Limite de temperatura
	Buitendiameter	Udvendig diameter	Ytterdiameter	Εξωτερική διάμετρος	Diâmetro exterior
	Binnendiameter	Indre diameter	Invändig diameter	Εσωτερική διάμετρος	Diâmetro interno
	Aanbevolen voerdraadlengte	Anbefalet guidewirelængde	Rekommenderad ledarlängd	Συνιστώμενο μήκος οδηγού σύρματος	Comprimento recomendado do fio-guia
	Aanbevolen maat voerdraad	Anbefalet guidewirestørrelse	Rekommenderad ledarstorlek	Συνιστώμενο μέγεθος οδηγού σύρματος	Tamanho recomendado do fio-guia
	Compatibiliteit voerdraad	Guidewirekompatibilitet	Ledarkompatibilitet	Συμβατότητα οδηγού σύρματος	Compatibilidade do fio-guia
	Afmetingen	Størrelse	Storlek	Μέγεθος	Tamanho
	Afmetingen kathersterschacht	Kateterrørsstørrelse	Kateterskaftstørlek	Μέγεθος στελέχους καθετήρα	Tamanho do eixo do cateter
	Ballondiameter	Ballondiameter	Ballongdiameter	Διάμετρος μπαλονιού	Diâmetro do balão
	Werklengte ballon	Ballonen arbejds længde	Ballongens arbetslångd	Ωφέλιμο μήκος μπαλονιού	Comprimento útil do balão
	[Alleen implantaat] Er is vastgesteld dat het te implanteren hulpmiddel onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig is bij gebruik onder de voorwaarden opgenomen in de gebruiksaanwijzing.	[Kun implantat] Implantatet er blevet bestemt som værende MR-betinget, når det anvendes under forholdene opført i brugsanvisningen.	[Endast implantat] Implantatprodukten hade fastställts vara MR-villkorlig vid användning enligt villkoren i bruksanvisningen.	[Μόνο εμφύτευμα] Η συσκευή εμφυτεύματος είχε προσδιοριστεί ότι είναι ασφαλής σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) υπό προϋποθέσεις όταν χρησιμοποιείται υπό τις συνθήκες που παρατίθενται στις Οδηγίες χρήσης.	[Apenas implante] Foi determinado que o dispositivo para implante está sujeito a utilização condicionada em ambiente de RM nas condições indicadas nas instruções de utilização.
	MRI-onveilig	MR-usikker	MR-farlig	Μη ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR)	Utilização não segura em ambiente de RM

Opmerking: De etikettering van dit product bevat mogelijk niet elk symbool dat in deze legenda wordt weergegeven. ■ **Bemærk:** Produktets mærkning omfatter muligvis ikke alle symboler gengivet i denne forklaring. ■ **Obs!** Märkningen av produkten innehåller eventuellt inte alla symboler som avbildas i denna symbolförförklaring. ■ **Σημείωση:** Η σήμανση του προϊόντος ενδέχεται να μην περιέχει κάθε σύμβολο που αναφέρεται στο παρόν υπόμνημα. ■ **Nota:** a rotulagem deste produto pode não conter todos os símbolos ilustrados nesta legenda.

Legenda se symboly • Jelmagyarázat • Legenda symboli • Vysvetlivky k symbolom

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky
REF	Katalogové číslo	Katalógusszám	Numer katalogowy	Katalógové číslo
LOT	Číslo šarže	Téteszám	Numer serii	Číslo šarže
#	Množství	Mennyiség	Ilość	Množstvo
	Obsah	Tartalom	Zawartość	Obsah
— cm —	Použitelná délka	Hasznos hossz	Długość użytkowa	Použitelná dĺžka
	Nepoužívejte opakovane	Tilos újrafelhasználni	Nie używać ponownie	Nepoužívajte opakovane
	Výstraha	Vigyázat!	Przestroga	Upozornenie
	Varování	Figyelmeztetés	Ostrzeżenie	Výstraha
	Poznámka	Megjegyzés	Uwaga	Poznámka
	Postupujte podle návodu k použití	Olvassa el a használati utasítást.	Zapoznaj się z instrukcją użycia	Prečítajte si návod na použitie
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozený	Ne használja, ha a csomagolás sérült	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone	Nepoužívajte, ak je obal poškodený
	Uskladňte na chladném a suchém místě.	Hűvös, száraz helyen tartandó	Przechowywać w chłodnym i suchym miejscu	Składujte na chładnom a suchom mieste
	Chraňte před slunečním světlem	Napfenytől távol tartandó	Chronić przed działaniem promieni słonecznych	Chránťte pred slnečným žiareniom
	Chraňte před vlhkem	Tartsa száron	Chronić przed wilgocią	Uchovávajte v suchu
MD	Zdravotnický prostředek	Orvosi eszköz	Wyrób medyczny	Zdravotnícka pomôcka
 eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	Postupujte podle návodu k použití, který naleznete na webových stránkách.	Olvassa el a használati utasítást a weboldalon	Zapoznaj się z instrukcją użycia na stronie internetowej	Prečítajte si návod na použitie na webovej stránke
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.	Caution: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
	Sterilizováno etylenoxidem	Etilén-oxiddal sterilizálva	Wysterylizowano przy użyciu tlenku etylenu	Sterilizované pomocou etylénoxidu
	Radiačně sterilizováno	Besugárzással sterilizálva	Wysterylizowano przez napromienienie	Sterilizované pomocou ožarowania
	Sterilizováno pomocí kapalné chemikálie	Folyékony vegyszerekkel sterilizálva	Wyjałowiono przy użyciu płynnego środka chemicznego	Sterilizované pomocou tekutej chemikálie
	Neresterilizujte	Ne sterilizálja újra	Nie sterylizować ponownie	Opakovane nesterilizujte
	Nesterilní	Nem steril	Niejałowy	Nesterilné
	Nepyrogenní	Nem pirogén	Niepirogenny	Nepyrogénne
	Bez DEHP	Nem tartalmaz DEHP-t	Nie zawiera DEHP	Neobsahuje DEHP
	Datum použitelnosti	Szavatossági dátum	Data przydatności do użycia	Dátum spotreby
SN	Sériové číslo	Sorozatszám	Numer seryjny	Sériové číslo
EC REP	Autorizovaný zástupce v Evropském společenství	Hivatalos képviselő az Európai Közösségen	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej	Autorizovaný zástupca v krajinách Európskeho spoločenstva
	Výrobce	Gyártó	Producent	Výrobca
	Datum výroby	Gyártás ideje	Data produkcji	Dátum výroby

Legenda se symboly • Jelmagyarázat • Legenda symboli • Vysvetlivky k symbolom

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky
44 mm	Pro použití s transkatetrační srdeční chlopní Edwards o velikosti 44 mm	44 mm-es Edwards transzkatéteres szívbillentyűvel való használatra	Do użytku z zastawką serca do implantacji przezczewnikowej firmy Edwards o rozmiarze 44 mm	Na použitie so srdcovou chlopňou na transkatetrovú implantačiu Edwards veľkosti 44 mm
48 mm	Pro použití s transkatetrační srdeční chlopní Edwards o velikosti 48 mm	48 mm-es Edwards transzkatéteres szívbillentyűvel való használatra	Do użytku z zastawką serca do implantacji przezczewnikowej firmy Edwards o rozmiarze 48 mm	Na použitie so srdcovou chlopňou na transkatetrovú implantačiu Edwards veľkosti 48 mm
	Teplotní limit	Hőmérsékleti korlátozás	Granica temperatury	Obmedzenie teploty
	Vnější průměr	Külső átmérő	Średnica zewnętrzna	Vonkajší priemer
	Vnitřní průměr	Belső átmérő	Średnica wewnętrzna	Vnútorný priemer
	Doporučená délka vodičiho drátu	Ajánlott vezetődróthossz	Zalecana długość prowadnika	Odporučaná dĺžka vodiaceho drôtu
GW	Doporučená velikost vodičiho drátu	Ajánlott vezetődrót-méret	Zalecaný rozmiar prowadnika	Odporučaná veľkosť vodiaceho drôtu
GWC	Kompatibilita vodičiho drátu	Vezetődrót-kompatibilitás	Zgodność prowadnika	Kompatibilita s vodiacim drôtom
SZ	Velikost	Méret	Rozmiar	Veľkosť
	Velikost dříku katétru	Katéterszár mérete	Rozmiar trzonu cewnika	Veľkosť drieku katétra
	Průměr balónku	Ballonátmérő	Średnica balonu	Priemer balónika
	Pracovní délka balónku	Ballon munkahossza	Długość robocza balonu	Pracovná dĺžka balónika
	[Pouze implantát] Implantovaný prostředek je bezpečný při zachování specifických podmínek MR uvedených v návodu k použití.	[Csak implantátum] Az implantátum eszköz besorolása feltételekkel MR-kompatibilis, ha a használati utasításban felsorolt feltételekkel használják.	[Tylko implant] Ustalone, że wszczepiony wyrób stosowany zgodnie z warunkami wymienionymi w instrukcji użycia jest warunkowo bezpieczny w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego.	[Len implantát] Implantáciačná pomôcka bola stanovená ako podmienene bezpečná v prostredí MR, keď sa používa za podmienok uvedených v návode na použitie.
	Není bezpečný v prostředí MR	MR-környezetben nem biztonságos	Produktu nie można bezpiecznie używać w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego	Nie je bezpečné v prostredí MR

Poznámka: Označení tohto výrobku nemusí obsahovať všechny symboly uvedené v této legendě. ■ **Megjegyzés:** A termék címkeje nem feltétlenül tartalmazza az ezen jelmagyarázatban szereplő összes szimbólumot. ■ **Uwaga:** Etykieta tego wyrobu może nie zawierać wszystkich symboli przedstawionych w niniejszej legendzie. ■ **Poznámka:** Na štítku tohto produktu sa nemusia nachádzať všetky symboly uvedené v týchto vysvetlivkách.

Symbolforklaring • Merkkien selitykset • Легенда на символите • Legenda de simboluri • Sümbolite seletus

	Norsk	Suomi	Български	Română	Eesti
	Katalognummer	Luettelonumero	Каталожен номер	Număr de catalog	Kataloogi number
	Lotnummer	Eränumero	Партиден номер	Număr de lot	Partii number
	Antall	Määrä	Количество	Cantitate	Kogus
	Innhold	Sisältö	Съдържание	Cuprins	Sisu
— cm —	Anvendelig lengde	Käyttöpituuus	Използваема дължина	Lungimea utilă	Kasutatav pikkus
	Må ikke gjenbrukes	Ei uudelleenkäytettävä	Да не се използва повторно	A nu se reutiliza	Mitte korduskasutada
	Forsiktig	Tärkeä huomautus	Внимание	Atenție	Ettevaatust
	Advarsel	Varoitus	Предупреждение	Avertisment	Hoiatus
	Merk	Huomautus	Забележка	Notă	Märkus
	Se bruksanvisningen	Katso käyttöohjeet	Направете справка с инструкциите за употреба	Consultați instrucțiunile de utilizare	Palun lugege kasutusjuhiseid!
	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet	Älä käytä, jos pakkauks on vahingoittunut	Да не се използва, ако опаковката е повредена	A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud.
	Oppbevares tørt og kjølig	Säilytettävä kuivassa ja viileässä	Да се съхранява на хладно, сухо място	Stocați într-un loc rece și uscat	Säilitage jahedas ja kuivas kohas.
	Holdes vekk fra sollys	Säilytä auringonvalolta suojaattuna	Да се пази от сълнчева светлина	A se feri de lumina solară	Hoida eemal päikesevalgusest
	Oppbevares tørt	Pidä kuivana	Да се пази сухо	A se păstra uscat	Hoida kuivalt
	Medisinsk utstyr	Lääkinnällinen laite	Медицинско изделие	Dispozitiv medical	Meditsiiniseade
	Se bruksanvisningen på nettsiden eifu.edwards.com +1 888 570 4016	Katso käyttöohjeet verkkosivustolta	Направете справка с инструкциите за употреба, намиращи се на уеб сайта	Consultați instrucțiunile de utilizare de pe site-ul web	Palun lugege veebisaidil olevald kasutusjuhiseid!
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.	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.
	Sterilisert med etylenoksid	Steriloitu etyleenioksidilla	Стерилизирано с етилен оксид	Sterilizat cu oxid de etilenă	Steriliseeritud etüleenoksiidi kasutades
	Sterilisert med strålning	Steriloitu säteilyttämällä	Стерилизирано с обльчване	Sterilizat prin iradiere	Steriliseeritud kiiritamist kasutades
	Sterilisert med flytende kjemikalie	Steriloitu nestemäisellä kemikaalilla	Стерилизирано с течни химикали	Sterilizat cu substanțe chimice lichide	Steriliseeritud vedelat kemikaali kasutades
	Må ikke resteriliseres	Älä steriloit uudelleen	Не стерилизрайте повторно	A nu se resteriliza	Ärge resteriliseerge
	Usteril	Epästerili	Нестерилно	Nesteril	Mittesterililne
	Ikke-pyrogen	Pyrogeeniton	Непирогенно	Non pyrogen	Mittepürogeenne
	Ikke-DEHP	Ei sisällä DEHP:tä	Не съдържа DEHP	Nu conține DEHP	Mitte-DEHP
	Utløpsdato	Viimeinen käyttöpäivämäärä	Срок на годност	A se utiliza până la data de	Kölblik kuni
	Serienummer	Sarjanumero	Сериен номер	Număr de serie	Seerianumber
	Autorisert representant i Det europeiske fellesskap	Valtuuttettu edustaja Euroopan yhteisössä	Упълномощен представител в Европейската общност	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses
	Produsent	Valmistaja	Производител	Producător	Tootja
	Produksjonsdato	Valmistuspäivämäärä	Дата на производство	Data fabricației	Tootmiskuupäev

Symbolforklaring • Merkkien selitykset • Легенда на символите • Legenda de simboluri • Sümbolite seletus

	Norsk	Suomi	Български	Română	Eesti
44 mm	Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 44 mm	Käytetään 44 mm:n kokoisten katetilla asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa	За употреба с транскатетърна сърдечна клапа на Edwards с размер 44 mm	A se utiliza cu valva cardiacă transcateter Edwards de mărimea 44 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 44 mm transkateetriga südameklapiga
48 mm	Til bruk med Edwards transkateter hjerteklaff, størrelse 48 mm	Käytetään 48 mm:n kokoisten katetilla asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa	За употреба с транскатетърна сърдечна клапа на Edwards с размер 48 mm	A se utiliza cu valva cardiacă transcateter Edwards de mărimea 48 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 48 mm transkateetriga südameklapiga
	Temperaturgrense	Lämpötilaraja	Температурно ограничение	Limită de temperatură	Temperatuuri piirang
	Ytre diameter	Ulkahalkaisija	Външен диаметър	Diametru exterior	Välimäbiümõõt
	Innvendig diameter	Sisäläpimitta	Вътрешен диаметър	Diametru interior	Sisemine läbimõõt
	Anbefalt ledevaierlengde	Suositeltu ohjainlangan pituus	Препоръчителна дължина на теления водач	Lungimea recomandată a firului de ghidaj	Soovituslik juhtetraadi pikkus
GW	Anbefalt ledevaierstørrelse	Ohjainlangan suositelu koko	Препоръчителен размер телен водач	Mărimea recomandată a firului de ghidaj	Juhtetraadi soovituslik suurus
GWC	Ledevaierkompatibilitet	Ohjainlangan yhteensopivuus	Съвместимост на теления водач	Compatibilitatea firului de ghidaj	Juhtetraadi ühilduvus
SZ	Størrelse	Koko	Размер	Mărime	Suurus
	Kateterskaftets størrelse	Katetrin varren koko	Размер на шафта на катетъра	Mărime a tigei cateterului	Kateetri varre suurus
	Ballongdiameter	Pallon halkaisija	Диаметър на балона	Diametru balon	Balloon läbimõõt
	Ballongens arbeidslengde	Pallon käyttöpituus	Работна дължина на балона	Lungimea de lucru a balonului	Balloon tööpikkus
	[Kun for implantat] Implantatenheten har blitt fastslått å være MR-sikker under spesifiserte forhold, dvs. når den brukes under forholdene som er angitt i bruksanvisningen.	[Vain implanti] Implantilaiteen katsottiin olevan ehdollisesti turvallinen magneettikuvauskessa, kun sitä käytetään käyttöohjeissa lueteltujen ehtojen mukaisesti.	[Само за имплантанта] За имплантираното устройство е определено, че е безопасно при МР при определени условия, когато се използва при условията, посочени в инструкциите за употреба.	[Numai pentru implanturi] S-a stabilit că dispozitivul implantabil este conditionat RM atunci când este utilizat în condițiile enumerate în instrucțiunile de utilizare.	[Ainult implantaat] Implantaatseade on määratud ohutuks magnetresonantstomograafias teatud tingimustel, kui seda kasutatakse kasutusjuhendis nimetatud tingimustel.
	MR-usikker	Ei sovi magneettikuvaukseen	Небезопасно при МР	Incompatibil RM	Ohtlik magnetresonantstomograafias

Merk: Merkingen av dette produktet inneholder kanskje ikke alle symbolene som er gjengitt i denne symbolforklaringen. ■ **Huomautus:** Tämän tuotteen merkinnät eivät välttämättä sisällä kaikkia tässä selityksessä olevia symboleita. ■ **Забележка:** Етикетите по този продукт може да не съдържат всеки символ, представен в тази легенда. ■ **Notă:** Este posibil ca eticheta acestui produs să nu conțină fiecare simbol descris în această legenă. ■ **Märkus.** Tootel esinev märgistus ei pruugi sisalda kõiki tingmärkide seletuses välja toodud sümboleid.

Simbolių paaiškinimas • Simbolu skaidrojums • Sembol Açıklamaları • Условные обозначения • Legenda simbola

	Lietuvių	Latviešu	Türkçe	Русский	Hrvatski
	Katalogo numeris	Kataloga numurs	Katalog Numarası	Номер по каталогу	Kataloški broj
	Partijos numeris	Partijas numurs	Lot Numarası	Номер партии	Broj serije
	Kiekis	Daudzums	Miktar	Количество	Količina
	Turinys	Saturs	İçindekiler	Содержимое	Sadržaj
	Naudingasis ilgis	Izmantojamais garums	Kullanılabilir uzunluk	Рабочая длина	Upotrebljiva dužina
	Nenaudoti pakartotinai	Nelietot atkārtoti	Yeniden kullanmayın	Не подлежит повторному использованию	Nemojte ponovno upotrebljavati
	Perspējimas	Uzmanību!	Dikkat	Предостережение	Oprez
	Įspėjimas	Brīdinājums	Uyarı	Предупреждение	Upozorenje
	Pastaba	Piezīme	Not	Примечание	Napomena
	Žr. naudojimo instrukcijas	Skači lietošanas instrukciju	Kullanım talimatlarına başvurun	См. инструкции по применению	Pogledajte upute za upotrebu
	Nenaudoti, jei pakuotē pažeista	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts	Ambalaj hasarlısa kullanmayın	Не использовать, если упаковка повреждена	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno
	Laikyti vésioje, sausoje vietoje	Uzglabāt vēsā, sausā vietā	Serin, kuru yerde saklayın	Хранить в прохладном, сухом месте	Pohranite na hladnom, suhom mjestu
	Saugoti nuo saulēs šviesos	Sargāt no saules gaismas	Güneş ışığından uzak tutun	Беречь от солнечных лучей	Držite dalje od sunčeve svjetlosti
	Laikykite sausoje vietoje	Uzglabāt sausu	Kuru halde tutun	Беречь от влаги	Držati suhim
	Medicinos prietaisas	Medicīnas ierīce	Tıbbi cihaz	Медицинское устройство	Medicinski uređaj
	Žr. naudojimo instrukcijas, pateiktas interneto svetainėje	Skači lietošanas instrukciju tīmekļa vietnē	Web sitesindeki kullanım talimatlarına başvurun	См. инструкции по применению на веб-сайте	Pogledajte upute za upotrebu na web-stranici
	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.	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.
	Steriliuota etileno oksidu	Sterilizēts ar etilēna oksidu	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmişdir	Стерилизовано этиленоксидом	Sterilizirano etilen oksidom
	Steriliuota švitinant	Sterilizēts apstarojot	Işınlama Yoluyla Sterilize Edilmişdir	Стерилизовано излучением	Sterilizirano zračenjem
	Steriliuota skystomis cheminėmis medžiagomis	Sterilizēts, izmantojot šķidru ķimisko vielu	Sıvı kimyasal kullanılarak sterilize edilmişdir	Стерилизовано с использованием жидкого химического вещества	Sterilizirano tekućom kemikalijom
	Kartotinai nesteriliuokite	Nesterilizēt atkārtoti	Yeniden sterilize etmeyin	Не стерилизовать повторно	Nemojte ponovno sterilizirati
	Nesterilus	Nesterils	Steril Değildir	Нестерильно	Nesterilno
	Nepirogeniškas	Nepirogēns	Nonpirogeniktir	Апирогенно	Nepirogeno
	Ne DEHP	DEHP nesaturošs	DEHP dejildir	Не содержит диэтилгексилфталата (ДЭГФ)	Ne sadrži DEHP
	Tinkamumo terminas	Derīguma termiņš	Şu tarihe kadar kullanın	Срок годности	Rok upotrebe
	Serijos numeris	Sērijas numurs	Seri Numarası	Серийный номер	Serijski broj
	Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā	Avrupa Topluluğu'nda Yetkili Temsilci	Официальный представитель в Европейском сообществе	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici
	Gamintojas	Ražotājs	Üretici	Производитель	Proizvođač
	Pagaminimo data	Izgatavošanas datums	Üretim tarihi	Дата производства	Datum proizvodnje

Simbolių paaiškinimas • Simbolu skaidrojums • Sembol Açıklamaları • Условные обозначения • Legenda simbola

	Lietuvių	Latviešu	Türkçe	Русский	Hrvatski
44 mm	Skirta naudoti su 44 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“	Lietošanai ar 44 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	44 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanım içindir	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 44 мм	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zalistkom tvrtke Edwards veličine 44 mm
48 mm	Skirta naudoti su 48 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“	Lietošanai ar 48 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	48 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanım içindir	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 48 мм	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zalistkom tvrtke Edwards veličine 48 mm
	Temperatūros apribojimas	Temperatūras ierobežojums	Sıcaklık sınırı	Ограничение по температуре	Ograničenje temperature
	Išorinis skersmuo	Ārējais diametrs	Dış çap	Внешний диаметр	Vanjski promjer
	Vidinis skersmuo	Iekšējais diametrs	İç çap	Внутренний диаметр	Unutrašnji promjer
	Rekomenduojamas kreipiamosios vielos ilgis	Ieteicamais vaditājstīgas garums	Kılavuz tel için önerilen uzunluk	Рекомендуемая длина проводника	Preporučena dužina žice vodilice
GW	Rekomenduojamas kreipiamosios vielos dydis	Ieteicamais vaditājstīgas izmērs	Tavsiye edilen kılavuz tel boyutu	Рекомендованный размер проводника	Preporučena veličina žice vodilice
GWC	Kreipiamosios vielos suderinamumas	Vaditājstīgas saderība	Kılavuz tel uyumluluğu	Совместимо с проводником	Kompatibilnost žice vodilice
SZ	Dydis	Izmērs	Boyut	Размер	Veličina
	Kateterio vamzdelio dydis	Katetra ass izmērs	Kateter şaft boyutu	Размер канюли катетера	Veličina osovine katetera
	Balionėlio skersmuo	Balona diametrs	Balon çapı	Диаметр баллона	Promjer balona
	Balionėlio darbinis ilgis	Balona darba garums	Balon çalışma uzunluğu	Рабочая длина баллона	Radna duljina balona
	[Tik implantas] Buvo nustatyta, kad implanto prietaisais yra santykinai saugus MR aplinkoje, kai naudojamas pagal šioje naudojimo instrukcijoje nurodytas sąlygas.	[Tikai implantātam] Tika noteikts, ka implantēšanas ierīce ir izmantojama MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus, ja tā tiek izmantota saskaņā ar lietošanas instrukcijā minētajiem nosacījumiem.	[Sadece implant] İmplant cihazının, kullanım talimatlarında listelenen koşullar altında kullanıldığından MR Koşullu olduğu belirlenmiştir.	[Только для имплантатов] Установлено, что имплантируемое устройство условно безопасно при проведении МРТ, если использовать его с соблюдением условий, перечисленных в инструкциях по применению.	[Samo za implantat] Utvrđeno je da je implantat uvjetro siguran kod pregleda MR-om kad se upotrebjava pod uvjetima navedenima u uputama za upotrebu.
	MR nesaugus	Nedrīkst lietot MR vidē	MR için Güvenli Değildir	Опасно при проведении МРТ	Nije sigurno kod pregleda MR-om

Pastaba: šio gaminio etiketėje gali nebūti visų šiame paaiškinime pavaizduotų simbolių. ■ **Piezīme.** Šī produkta marķējumā var nebūt visu simbolu, kuri iekļauti šajā simbolu skaidrojumā.

Not: Bu ürünün etiketi bu açıklamada verilen her simbolü içermeyebilir. ■ **Примечание.** Маркировка изделия может содержать не все условные обозначения. ■ **Напомена:** oznaka ovoga proizvoda možda ne sadrži svaki simbol prikazan u ovoj legendi simbola.



Edwards

EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH

Edisonstr. 6
85716 Unterschleissheim
Germany

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

Telephone 949.250.2500
800.424.3278
FAX 949.250.2525



01/2021
10028942006 B
© Copyright 2021, Edwards Lifesciences LLC
All rights reserved.

Web IFU