



# Edwards

## Edwards PASCAL Precision Transcatheter Valve Repair System

Directory	
English (en).....	.1
Français (fr).....	6
Deutsch (de).....	12
Español (es).....	17
Italiano (it).....	23
Nederlands (nl).....	28
Dansk (da).....	34
Svenska (sv).....	39
Ελληνικά (el).....	44
Português (pt).....	50
Český (cs).....	55
Magyar (hu).....	60
Polski (pl).....	66
Slovensky (sk).....	71
Norsk (no).....	77
Suomi (fi).....	82
Български (bg).....	87
Română (ro).....	93
Eesti (et).....	98
Lietuvių (lt).....	104
Latviešu (lv).....	109
Türkçe (tr).....	114
Русский (ru).....	119
Srpski (sr).....	125
Hrvatski (hr).....	130
Figures ■ Figures ■ Abbildungen ■ Figuras ■ Figure ■ Afbeeldingen ■ Figurer ■ Figurer ■ Eikόνες ■ Figuras ■ Obrázky ■ Ábrák ■ Rysunki ■ Obrázky ■ Figurer ■ Kuvat ■ Фигури ■ Figuri ■ Joonised ■ Paveikslėliai ■ Attēli ■ Šekiller ■ Рисунки ■ Slike ■ Slike.....	136
Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolförlärling ■ Symbolförlärling ■ Υπόμνημα συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolförlärling ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolui paaiškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola.....	142

### English

## Edwards PASCAL Precision Transcatheter Valve Repair System

### Instructions for Use

Carefully read these instructions for use, which address the warnings, precautions, and residual risks for this medical device.

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

Model Number	Device
20000IS	PASCAL Precision system – implant system
20000ISM	PASCAL Precision system – PASCAL Ace implant system
20000GS	PASCAL Precision system – guide sheath

The PASCAL Precision system is compatible with the following single-use accessories:

Model Number	Device
10000T	PASCAL system – table
20000ST	PASCAL system – stabilizer rail system

The PASCAL Precision system is compatible with the following reusable accessories:

Model Number	Device
10000UP	Edwards reusable platform
10000PT	Edwards reusable plate
10000CR	Edwards reusable cradle

Edwards, Edwards Lifesciences, the stylized E logo, CLASP, Edwards PASCAL, Edwards PASCAL Precision, PASCAL, PASCAL Ace, and PASCAL Precision are trademarks of Edwards Lifesciences Corporation. All other trademarks are the property of their respective owners.

### • Implant System (Figure 4)

The implant system consists of the steerable catheter (outermost layer), the implant catheter (innermost layer), and the implant (hereinafter refers to the PASCAL and PASCAL Ace implants). The implant system percutaneously delivers the implant to the valve via a femoral vein access using a transvenous, transeptal [mitral] and transvenous [tricuspid] approach.

### • Implant (Figures 1-3)

The 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 PASCAL Ace implant is a smaller size to provide physicians options. Suggested considerations for selecting PASCAL Ace implant include smaller landing zones and dense chordal regions. Refer to the PASCAL Precision system Physician Training Materials for additional information on the differences in size of spacer and other components for PASCAL and PASCAL Ace implants, including additional considerations for implant selection.

The implant has four main paddle positions: elongated, closed, leaflet-capture-ready, and leaflet-captured.

**Note: PASCAL Ace implant is a naming convention that refers to an additional implant size with the same indication for use as the PASCAL implant.**

### • 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 four primary controls are the clasp sliders, the paddle knob, the implant release knob, and the suture locks. The clasp sliders control the clasps (retracting the clasp sliders raises the clasps and advancing the clasp sliders lowers the clasps). The paddle knob controls the paddles (rotating the paddle knob clockwise closes the paddles and rotating the paddle knob counterclockwise opens the paddles). The implant release knob controls the release of the implant from the implant catheter. The suture locks control release of the sutures from the clasps. The implant catheter is provided assembled within the steerable catheter.

### • Steerable Catheter (Figure 4)

The steerable catheter has a rotational control knob (flex 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.

### • Guide Sheath (Figure 5)

The guide sheath is used to provide atrial access. It has a hydrophilic coating and a rotational control knob (flex knob) which actuates the flexion mechanism to position the guide sheath at the target location.

### • Introducer (Figure 5)

The introducer is used to facilitate tracking the guide sheath to the desired location. The introducer is compatible with a 0.035 inch (0.89 mm) guidewire. The introducer is included in the guide sheath packaging.

### • Loader (Figure 8)

The loader is used to introduce the implant and delivery catheters through the guide sheath seals. The loader is included in the implant system and guide sheath packaging for user convenience.

### • Stabilizer Rail System (Figure 6)

The stabilizer rail system is intended to aid with positioning and stabilization of the PASCAL Precision system during implantation procedures. The stabilizer can be attached to the guide sheath and implant system as needed any time during the procedure. The use of the stabilizer rail system is optional.

### • Table (Figure 7)

The table is intended to provide a stable platform for the implant system, guide sheath, and stabilizer rail system of the PASCAL Precision system. The table is used outside of the sterile field. The table is height-adjustable. The use of the table is optional.

### • Reusable Accessories

For reusable accessories, refer to the Edwards Reusable Accessories: Reusable Platform (Model 10000UP), Reusable Plate (Model 10000PT), and Reusable Cradle (Model 10000CR) Instructions for Use (herein referred to as the Edwards Reusable Accessories IFU).

## 1.0 Indications for Use

### 1.1 Intended Use

The PASCAL Precision system is intended to repair an insufficient mitral and/or tricuspid valve via percutaneous reconstruction through tissue approximation. The PASCAL Precision system percutaneously delivers the implant to the valve via a femoral vein access using a transvenous, transeptal (mitral) and transvenous (tricuspid) approach.

### 1.2 Target Patient Population

The PASCAL Precision system is intended for:

- Adult patients with clinically significant, symptomatic mitral regurgitation (moderate-to-severe or severe MR)
- Adult patients with clinically significant, symptomatic tricuspid regurgitation (severe or greater TR) despite medical therapy

Patient selection should be performed by a multidisciplinary expert heart team specializing in the treatment of mitral and tricuspid regurgitation. The heart team should weigh the benefits

and risks of all possible interventions prior to treating patients with the PASCAL Precision system. Patients are candidates for the PASCAL Precision system if they are not deemed suitable for cardiac surgery, including minimally invasive cardiac surgery, and are anatomically suitable for treatment with the PASCAL Precision system.

## 2.0 Contraindications

The PASCAL Precision system is contraindicated in mitral and tricuspid patients with:

- Patient in whom a TEE is contraindicated or screening TEE is unsuccessful
- Echocardiographic evidence of intracardiac mass, thrombus, or vegetation
- 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

Additionally, the PASCAL Precision system is contraindicated in mitral patients with contraindication to transseptal catheterization.

## 3.0 Warnings

### 3.1 Anatomic Considerations

For optimal results, the following anatomic patient characteristics should be considered. Valve anatomy which might limit proper PASCAL Precision system access, use and/or deployment, or sufficient reduction in mitral or tricuspid regurgitation should be considered by a multi-disciplinary heart team. Safety and effectiveness have not been established for patients with anatomic characteristics including, but not limited to, the following:

Applicable to mitral and tricuspid patients:

- Evidence of severe calcification in the annulus or subvalvular apparatus
- Presence of significant cleft or perforation in the grasping area
- Leaflet mobility length < 8 mm

Applicable to mitral patients only:

- Transseptal puncture height < 3.5 cm
- LA diameter ≤ 35 mm
- LVEDD > 8.0 cm

Applicable to tricuspid patients only:

- Evidence of moderate to severe calcification in the grasping area
- Presence of primary non-degenerative tricuspid disease

### 3.2 Device Handling

#### 3.2.1 PASCAL Precision System, Table, and Stabilizer Rail System

- 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. Such action could lead to illness or an adverse event as the device may not function as originally intended.
- 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.

#### 3.2.2 Edwards Reusable Platform, Reusable Plate, and Reusable Cradle

- The devices are designed, intended, and distributed for multiple uses. For reusable accessories, refer to the Edwards Reusable Accessories IFU.

### 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.
- The PASCAL Precision system has not been evaluated in pregnant or pediatric patients.

## 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 and/or tricuspid regurgitation to assess patient risk and anatomical suitability after considering the various device treatment options.

### 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 Precision system. 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 Precision 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 Precision system 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
- Failure to retrieve any PASCAL Precision system components
- Fever
- 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 Precision 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

For a patient/user/third party in the European Economic area; if, during the use of this device or as a result of its use, a serious incident has occurred, please report it to the manufacturer and your national competent authority, which can be found at [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 How Supplied

### 6.1 Packaging

The implant system, guide sheath, and stabilizer rail system are individually packaged and ethylene oxide sterilized. The table is packaged and provided non-sterile. The Edwards reusable platform, reusable plate and reusable cradle are individually packaged and provided non-sterile.

### 6.2 Storage

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

## 7.0 Directions for Use

### 7.1 Physician Training

The PASCAL Precision system is intended for use by interventional cardiologists and cardiac surgeons, with other support staff that are trained to assist in mitral and/or tricuspid heart valve repair.

The implanting physician shall be experienced in transcatheter techniques and trained on the PASCAL Precision system and procedure. All physicians conducting a procedure with the PASCAL Precision system must be trained per Edwards training requirements summarized below:

- PASCAL Precision system Physician Training Manual Didactic Session: device design, procedural imaging, procedural steps and challenging situations
- Hands-on Benchtop Model: practical exercise of procedural steps
- Physiologic Simulation Model: practical exercise of procedural steps with procedural imaging

The final decision for PASCAL Precision system device implantation should be made by physicians specializing in treatment of mitral and/or tricuspid 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)
- Venous puncture kit
- Transseptal needle, sheath, and guidewire (for mitral procedures only)
- 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: pigtail catheter for contrast injection (with compatible sheath)
- 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 from packaging and inspect for damage. If using the Edwards reusable platform and reusable cradle in lieu of the table, refer to the Edwards Reusable Accessories IFU.
2	Assemble the table as seen in Figure 7.

#### 7.3.2 Stabilizer Rail System

Step	Procedure
1	Remove stabilizer rail system components from packaging and inspect for damage.

#### 7.3.3 Guide Sheath

Step	Procedure
1	Remove the guide sheath, loader, and introducer from packaging and inspect for gross damage.
2	Flush and de-air with heparinized saline.
3	Wipe guide sheath with heparinized saline prior to use.

#### 7.3.4 Implant System – System Check, Clasp Check, and Resetting

Step	Procedure
1	Remove implant system and loader from packaging and inspect for gross damage. <b>CAUTION: If vented cap is not present on the implant catheter flush port, use of the device may result in infection.</b>
2	Fully elongate implant. Fully retract and advance clasp sliders to confirm proper clasp motion.
3	If clasps do not move properly, follow steps below to reset. If clasps do move properly, continue to next section "Implant System – Flushing and Preparation."
4	Ensure implant is fully closed. Loosen and remove suture locks from suture lock base. <b>Note: Ensure free end of suture is not pulled into handle while loosening suture lock.</b>
5	Fully retract clasp sliders and place clasp setting tool flush with suture locks, suture lock bases, and implant release knob.
6	Pull free end of suture on one suture lock base to remove suture slack. Release tension on free end of suture, replace and tighten the suture lock. Repeat for second suture lock.
7	Remove clasp setting tool. Fully elongate implant. Fully advance and retract clasp sliders to confirm proper clasp motion.

### 7.3.5 Implant System – Flushing and Preparation

Step	Procedure
1	Close implant.
2	Ensure clasp sliders are fully retracted and implant is fully closed.
3	Remove vented cap from implant catheter flush port. Raise distal end of the implant catheter and flush with heparinized saline.
4	Attach flush port cap to implant catheter flush port.
5	Attach implant release cover to implant catheter handle.
6	Fully retract implant catheter. Advance the clasp sliders and set implant in elongated position.
7	Remove loader cap and guide the loader cap onto the implant system.
8	Insert the implant through the proximal end of the loader until it exits the distal end. Connect the loader and loader cap.
9	Advance implant catheter fully so implant exits loader.
10	Flush heparinized saline through the steerable catheter.
11	Advance the loader until the distal end of the implant is fully in the loader.

### 7.4 Implant Procedure

All implant procedure steps apply to both PASCAL mitral and PASCAL tricuspid implant procedures unless otherwise specified.

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 native 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 between the legs of the patient, adjusting height of the table as needed. Use towels as support between table and patient's legs. <b>CAUTION: The table is provided non-sterile; introduction of the table into the sterile field may result in infection.</b> OR
2	Prior to sterile draping the patient, assemble and position the reusable accessories around the legs of patient, adjusting the height and angle of the platform as needed. Place the cradle on the platform in line with the intended femoral vein access site. Refer to the Edwards Reusable Accessories IFU. <b>CAUTION: The reusable accessories are non-sterile; introduction of the reusable accessories into the sterile field may result in infection.</b>

#### 7.4.2 Femoral Vein Access and Sheath Introduction

Step	Procedure
1	Access the common femoral vein using conventional percutaneous puncture methods.
2	<b>For PASCAL Mitral Implant Procedures:</b> Access the left atrium via transvenous, transseptal techniques using conventional percutaneous methods and place guidewire in left atrium. Dilate the vessel, as needed. <b>CAUTION: (for mitral procedures only) Inappropriate puncture may result in cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.</b> <b>For PASCAL Tricuspid Implant Procedures:</b> Access the right atrium using conventional percutaneous methods and place guidewire in right atrium. Dilate the vessel, as needed.
3	<b>For PASCAL Mitral Implant Procedures:</b> Insert guide sheath with introducer over guidewire until guide sheath tip is securely across the septum, using flex mechanism as needed. <b>For PASCAL Tricuspid Implant Procedures:</b> Insert guide sheath with introducer over guidewire until guide sheath tip is inside the right atrium. <b>CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.</b>
4	Remove the introducer and guidewire. Do not aspirate and flush the guide sheath until the implant system is inserted. <b>CAUTION: Aspiration or connection of a continuous physiological saline flush to the guide sheath prior to implant system insertion may result in air embolism.</b>

#### 7.4.3 Implant Navigation and Placement

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.

Step	Procedure
3	Aspirate and flush guide sheath with heparinized saline. Utilizing the specified syringe, aspirate a minimum of 45 cc. <b>CAUTION: Failure to fully aspirate guide sheath or aspiration without the presence of the flush port cap on the implant catheter flush port may result in air embolism.</b>
4	If desired, connect the continuous physiological saline drip to the implant catheter. <b>CAUTION: Connection of the continuous physiological saline drip to the implant system prior to aspiration may result in air embolism.</b>
5	Advance implant system until the implant exits the distal end of the guide sheath.
6	Set the implant in closed position. Retract the clasp sliders.
7	Adjust guide sheath 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. Refer to the PASCAL Precision system Physician Training Material for additional guidance on atrial pressure monitoring, including limitations. <b>Note: Pressure monitoring should be used in conjunction with echo. Pressure should be reconciled against echo and Doppler readings. When assessing atrial pressure, ensure that the distal tip of the implant catheter is fully exposed from the steerable catheter.</b>
9	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. <b>CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair, or other intervention.</b> <b>Note: The radiopaque marker band on the steerable catheter indicates the end of the flex section and can be visualized on fluoroscopy.</b>
10	Rotate the paddle knob to set the implant into leaflet-capture-ready position.
11	Torque the implant catheter, as needed, to orient the paddles.
12	Move one clasp slider to identify which clasp it controls via imaging. Once identified, ensure sliders are fully retracted.
13	Advance the implant through the valve until paddles are below the free edge of the leaflets.
14	Verify location and orientation of the implant and adjust position slightly as needed. <b>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.</b>
15	Under imaging guidance, retract the implant until leaflets are positioned between paddles and clasps.
16	Advance clasp slider(s) so the leaflet(s) are secured between the clasps and paddles. This can be performed for both leaflets simultaneously (clasp lock engaged to move both clasps) or each leaflet individually (clasp lock disengaged to move individual clasp).
17	Verify leaflet insertion with imaging. If leaflet(s) are not secured between clasps and paddles, retract the clasp slider(s) to release the leaflet(s) and reattempt.
18	Once leaflets are secured between the clasps and paddles, close the implant.
19	Advance implant catheter slightly to release tension on leaflets.
20	Assess regurgitation, and reposition as needed. Once the implant position is confirmed, ensure implant is closed. If repositioning within the ventricle is needed, retract the clasp sliders and set the implant in leaflet-capture-ready position. Adjust clasps and implant orientation as needed. If repositioning within the atrium is needed, retract the clasp sliders and elongate the implant slowly under fluoroscopic guidance while ensuring that the actuation wire does not bend, and retract the implant back into the atrium. <b>CAUTION: Failure to elongate the implant when retracting into the atrium during repositioning may result in leaflet damage or chordal entanglement.</b> <b>CAUTION: Failure to release leaflets from clasps and paddles prior to repositioning may result in leaflet damage.</b>

#### 7.4.4 Implant Retrieval (if needed)

Prior to implant release, if needed, it is possible to retrieve the implant system back into the guide sheath for removal. Follow the steps below to retrieve the implant.

Refer to the PASCAL Precision system Physician Training Materials for additional considerations on implant retrieval maneuvers.

**CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.**

Step	Procedure
1	Retract the clasp sliders.
2	Elongate the implant slowly under fluoroscopic guidance while ensuring that the actuation wire does not bend. Then retract implant into the atrium. Set the implant in closed position.
3	Unflex the steerable catheter and retract the implant system until the implant is adjacent to the tip of the guide sheath.
4	Advance the clasp sliders.
5	Set the implant in elongated position.
6	Retract the clasp sliders to open the clasps to approximately 45° on each side.
7	Retract entire implant system through the guide sheath.

#### 7.4.5 Implant Release

To release the implant follow the steps below:

**CAUTION: Failure to follow prescribed release steps may result in difficulty or inability to release implant, requiring additional intervention.**

**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.**

**CAUTION: 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.**

**Note: If an additional implant (PASCAL or PASCAL Ace) 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.**

**CAUTION: Excessive manipulation may result in dislodgement or disturbance of a previously implanted device, cardiac structure damage requiring surgical repair or other intervention.**

Step	Procedure
1	Ensure that the distal tip of the implant catheter is fully exposed from the steerable catheter.
2	Unscrew and remove implant release cover from implant catheter handle.
3	Unthread and remove one suture lock from the suture lock base.
4	Pull suture lock away from handle to fully remove suture.
5	Repeat steps for other suture lock.
6	Rotate counterclockwise and retract the implant release knob until the implant is released, as confirmed via imaging.
7	Replace suture locks, as needed.

#### 7.4.6 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. <b>CAUTION: Failure to unflex devices prior to removal may result in vessel damage.</b>
2	Perform standard percutaneous closure of access site.

### 8.0 Magnetic Resonance (MR) Safety

Non-clinical testing has demonstrated that the PASCAL and PASCAL Ace implants are 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 a 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 in a worst case multiple implant configuration extends up to 15 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

Use universal precautions for biohazards and sharps to avoid user injury. Used single use devices (includes all devices that come in contact with patients) should be handled and disposed of in accordance with institutional guidelines on biohazardous materials and hospital waste to avoid possible cross-contamination.

For disposal of the reusable accessories, refer to the Edwards Reusable Accessories IFU.

## 10.0 Summary of Clinical Experience

A high-level summary of all clinical experience is provided below. A detailed summary of all clinical experience can be found in the SSCP.

### 10.1 CLASP Study

Results from the CLASP study, a multi-center, multi-national, prospective, single-arm study, show high rates of device, procedural, and clinical success, a reduction in MR grade and improvement in functional status through 3 years, an improvement in quality of life and exercise capacity through 1 year, and an acceptable MAE rate.

### 10.2 CLASP IID Study

A prespecified interim analysis of the randomized cohort from the pivotal, randomized, controlled CLASP IID study demonstrated the noninferiority of the PASCAL system versus the MitraClip system for the primary safety endpoint of the MAE rate and the primary effectiveness endpoint of MR ≤ 2+. Results from the roll-in cohort through 30 days and the registry cohort through 6 months show improvements in MR grade and clinical outcomes, along with MAE rates within the anticipated range.

### 10.3 MiCLASP PMCF Study

Results from the MiCLASP PMCF study, a multi-center, single-arm, prospective post market clinical follow up study, show a reduction in MR grade and an improvement in functional status, exercise capacity, and quality of life through 1 year. Evaluation of the MAE rate at 1 year indicates an acceptable safety profile.

### 10.4 CLASP TR Study

Results from the CLASP TR study, a prospective, single arm, multi-center study, shows a high rate of device, procedural, and clinical success, a reduction in TR grade through 2-year follow-up, and an improvement in clinical outcomes through 1 year. The 1-year MAE rate indicates an acceptable safety profile.

### 10.5 PASCAL Post-Market Registry

Real-world outcomes through 1 year from the PASCAL Post-Market Registry provide support for the clinical safety, performance, and benefit of the PASCAL system for treatment of MR.

### 10.6 Additional Studies

The following PASCAL implant studies (MR and TR) including TriCLASP PMCF study (Tricuspid), the CLASP IITR study (Tricuspid), and the CLASP IIF study (Mitral) are currently ongoing and have yet to reach their primary endpoints; therefore, results are not presented here.

## 11.0 Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)

The SSCP (Summary of Safety and Clinical Performance) has been adapted in accordance with the clinical evaluation assessment by the Notified Body on which the CE certification has been granted. The SSCP contains a relevant summary of the same information.

The Notified Body has taken notice of and agreed with the benefit-risk rationales for the short- and long-term safety and effectiveness of the PASCAL Precision system.

Conformity of the PASCAL Precision system of the Performance Requirements (GSPR) for safety (MDR GSPR 1), performance (MDR GSPR 1), acceptability of side-effects (MDR GSPR 8), usability (MDR GSPR 5), device lifetime (MDR GSPR 6), acceptable benefit-risk profile (MDR GSPR 8) has been established for the labelled indications.

Refer to <https://meddeviceinfo.edwards.com/> for a SSCP for this medical device.

After the launch of the European Database on Medical Devices/Eudamed, refer to <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> for a SSCP for this medical device.

## 12.0 Clinical Benefits

The clinical benefits of the PASCAL Precision system for the treatment of MR include the following:

- Effective and stable reduction in mitral regurgitation.
- Enables minimally invasive percutaneous treatment option for mitral regurgitation.
- Improvement in functional status, exercise capacity, and quality of life.

The clinical benefits of the PASCAL Precision system for the treatment of TR include the following:

- Effective and stable reduction in tricuspid regurgitation.
- Enables minimally invasive percutaneous treatment option for tricuspid regurgitation.
- Improvement in functional status, exercise capacity, and quality of life.

There are no clinical benefits specific to the table, as the table is an optional non-patient contacting accessory. Benefits of the table are functional in nature and related to the intended use of the accessory to support the PASCAL Precision system.

There are no clinical benefits specific to the stabilizer rail system, as the stabilizer rail system is an optional non-patient contacting accessory used only during the implant procedure. Benefits of the stabilizer rail system are functional in nature and related to the intended use of the accessory to support the PASCAL Precision system.

## 13.0 Basic Unique Device Identification-Device Identifier (UDI-DI)

The Basic UDI-DI is the access key for device-related information entered in the Eudamed. The Basic UDI-DI for the PASCAL Precision system can be used to locate the SSCP.

The following table contains the Basic UDI-DIs for the PASCAL Precision system and compatible devices:

Product	Model	Basic UDI-DI
PASCAL Precision system – implant system	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – PASCAL Ace implant system	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – guide sheath	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL system – stabilizer rail system	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL system – table	10000T	0690103D004PNA000W7

The following table contains the Basic UDI-DIs for reusable accessories compatible with the PASCAL Precision system:

Product	Model	Basic UDI-DI
Reusable platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Reusable plate	10000PT	0690103D004REU000YA

Product	Model	Basic UDI-DI
Reusable cradle	10000CR	0690103D004REU000YA

## 14.0 Expected Lifetime of the Device

The PASCAL and PASCAL Ace implants are subject to rigorous pre-clinical durability testing per the testing requirements and were successfully tested to a minimum of 5 years of simulated wear. The actual lifetime performance in humans depends on multiple biological factors and varies widely from patient to patient. Specific activities or conditions that could shorten or lengthen the device lifetime have not been established.

## 15.0 Patient Information

A patient implant card is provided with each implant system. After implantation, please complete all requested information and provide the implant card to the patient. This implant card allows patients to inform healthcare providers what type of implant they have when they seek care.

## 16.0 Performance Characteristics

Device performance, including functional characteristics, have been verified in a comprehensive series of testing to support the safety and performance of the device for its intended use when used in accordance with the established Instructions For Use.

The design of the PASCAL Precision delivery system catheters is based on user feedback. The claim for "Precision" will be confirmed during post-market monitoring.

## 17.0 Qualitative and Quantitative Information related to the PASCAL and PASCAL Ace Implants

The PASCAL implant comprises a titanium nut and bolt, PEEK bushing, and a silicone seal. The PASCAL Ace implant comprises a titanium nut, bolt, distal and proximal plate, and a silicone seal.

The following table shows the qualitative and quantitative information on the materials and substances:

Substance	CAS	Model Mass Range (mg)
Titanium	7440-32-6	254 - 324
Nickel	7440-02-0	235 - 258
Polyethylene terephthalate	25038-59-9	82.5 - 98.1
Polyethylene	9002-88-4	14.3 - 42.6
Polyether ether ketone	29658-26-2	0 - 23.2
Aluminium	7429-90-5	3.39 - 9.13
Vanadium	7440-62-2	2.16 - 6.32
Silicon dioxide	7631-86-9	5.08 - 5.40
Polydimethylsiloxane	63148-62-9	3.86 - 4.16
Perfluoropolyether	69991-67-9	2.44 - 2.52
Polytetrafluoroethylene	9002-84-0	1.15 - 1.22
Iron	7439-89-6	0 - 0.567
Titanium dioxide	13463-67-7	0.180 - 0.541
Oxygen	7782-44-7	0 - 0.355
Carbon	7440-44-0	0 - 0.285
Cobalt	7440-48-4	0 - 0.226
Antimony trioxide	1309-64-4	0.0847 - 0.118
Niobium	2023505	0 - 0.113
Nitrogen	7727-37-9	0 - 0.0918
Chromium	7440-47-3	0 - 0.0452
Copper	7440-50-8	0 - 0.0452
Hydrogen	1333-74-0	0 - 0.0384
4,4'-Difluorobenzophenone	345-92-6	0 - 0.00141
Diphenyl sulfone	127-63-9	0 - 0.00114
Erucamide	112-84-5	0.000516 - 0.00102
4-Dodecylbenzenesulfonic acid	121-65-3	0.0000906 - 0.00857
Decamethylcyclopentasiloxane; D5	541-02-6	0 - 0.000698
Dodecamethylcyclohexasiloxane; D6	540-97-6	0 - 0.000698
Octamethylcyclotetrasiloxane; D4	556-67-2	0 - 0.000651

## Français

### Système de réparation de valve transcatéthéter Edwards PASCAL Precision

#### Mode d'emploi

Lire attentivement ce mode d'emploi, qui présente les mises en garde, précautions et risques résiduels relatifs à ce dispositif médical.

Le système de réparation de valve transcatéthéter Edwards PASCAL Precision (ci-après dénommé « système PASCAL Precision ») comprend les numéros de modèle suivants :

Numéro de modèle	Dispositif
20000IS	Système PASCAL Precision – système d'implantation
20000ISM	Système PASCAL Precision – système d'implantation PASCAL Ace
20000GS	Système PASCAL Precision – gaine de guidage

Le système PASCAL Precision est compatible avec les accessoires à usage unique suivants :

Numéro de modèle	Dispositif
10000T	Système PASCAL – table
20000ST	Système PASCAL – système de rail pour stabilisateurs

Le système PASCAL Precision est compatible avec les accessoires réutilisables suivants :

Numéro de modèle	Dispositif
10000UP	Plateforme réutilisable Edwards
10000PT	Plateau réutilisable Edwards
10000CR	Dispositif de fixation réutilisable Edwards

#### • Système d'implantation (Figure 4)

Le système d'implantation se compose du cathéter orientable (enveloppe externe), du cathéter d'implantation (enveloppe interne) et de l'implant (ci-après dénommés implants PASCAL Ace et PASCAL). Le système d'implantation par voie percutanée permet de placer l'implant dans la valve par une approche transveineuse, transseptale [mitrale] et transveineuse [tricuspidé] via la veine fémorale.

#### • Implant (Figures 1 à 3)

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 PASCAL Ace est de petite taille et offre plusieurs options aux médecins. Lors de la sélection de l'implant PASCAL Ace, il est conseillé de prendre en considération les zones d'implantation plus petites et les zones de cordage denses. Consulter les supports de formation des médecins au système PASCAL Precision pour plus d'informations sur les différentes tailles de l'espaceur et des autres composants des implants PASCAL et PASCAL Ace, y compris les autres considérations pour la sélection de l'implant.

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

**Remarque : l'implant PASCAL Ace est une convention de dénomination qui renvoie à une autre taille d'implant ayant le même mode d'emploi que celui de l'implant PASCAL.**

#### • 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 quatre commandes principales sont les curseurs des fermoirs, la molette des palettes, la molette de libération de l'implant et les verrouillages de suture. Les curseurs commandent les fermoirs (la rétraction des curseurs relève les fermoirs et l'avancement des curseurs abaisse les fermoirs). La molette des palettes commande les palettes (la rotation de la molette des palettes dans le sens horaire ferme les palettes et sa rotation dans le sens antihoraire ouvre les palettes). La molette de libération de l'implant commande la libération de l'implant depuis le cathéter d'implantation. La commande de verrouillage de suture libère les sutures des fermoirs. Le cathéter d'implantation est fourni déjà assemblé dans le cathéter orientable.

#### • Cathéter orientable (Figure 4)

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

#### • Gaine de guidage (Figure 5)

La gaine de guidage est utilisée pour assurer l'accès auriculaire. Elle est recouverte d'un matériau hydrophilic et comporte une molette de commande (molette de flexion) qui actionne le mécanisme de flexion pour positionner la gaine de guidage sur l'emplacement cible.

#### • Introducteur (Figure 5)

L'introducteur est utilisé pour faciliter le suivi de la gaine de guidage jusqu'à l'emplacement souhaité. L'introducteur est compatible avec un fil-guide de 0,89 mm (0,035 pouce). L'introducteur est inclus dans l'emballage de la gaine de guidage.

#### • Chargeur (Figure 8)

Le chargeur est utilisé pour introduire l'implant et les cathéters de mise en place à travers les joints de la gaine de guidage. Pour des questions pratiques, le chargeur est inclus dans l'emballage du système d'implantation et de la gaine de guidage.

#### • Système de rail pour stabilisateurs (Figure 6)

Le système de rail pour stabilisateurs est destiné à aider au positionnement et à la stabilisation du système PASCAL Precision lors des procédures d'implantation. Le stabilisateur peut être fixé à la gaine de guidage et au système d'implantation si besoin à tout moment de la procédure. L'utilisation du système de rail pour stabilisateurs est facultative.

#### • Table (Figure 7)

La table constitue une plateforme stable pour le système d'implantation, la gaine de guidage et le système de rail pour stabilisateurs du système PASCAL Precision. La table est utilisée à l'extérieur du champ stérile. La hauteur de la table est réglable. L'utilisation de la table est facultative.

#### • Accessoires réutilisables

Pour en savoir plus sur les accessoires réutilisables, consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables de l'entreprise Edwards (ci-après dénommé « Mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards ») : plateforme réutilisable (modèle 10000UP), plateau réutilisable (modèle 10000PT) et dispositif de fixation réutilisable (modèle 10000CR).

### 1.0 Indications

#### 1.1 Utilisation prévue

Le système PASCAL Precision est indiqué pour la réparation d'une valve mitrale et/ou tricuspidale régurgitante par reconstruction percutanée par rapprochement des tissus. Le système PASCAL Precision par voie percutanée permet de placer l'implant dans la valve par une approche transveineuse, transseptale (mitrale) et transveineuse (tricuspidale) via la veine fémorale.

#### 1.2 Population de patients cible

Le système PASCAL Precision est destiné à une utilisation chez les personnes suivantes :

- Patients adultes souffrant d'une régurgitation mitrale symptomatique cliniquement significative (RM modérée à sévère ou très sévère)
- Patients adultes souffrant d'une régurgitation tricuspidienne symptomatique cliniquement significative (RT sévère ou grave) malgré un traitement médical

La sélection des patients doit être effectuée par l'équipe de cardiologie pluridisciplinaire d'experts spécialisés dans le traitement de la régurgitation mitrale et/ou tricuspidienne. L'équipe de cardiologie doit évaluer les bénéfices et les risques de toutes les interventions possibles avant de traiter les patients avec le système PASCAL Precision. Les patients sont candidats au traitement par le système PASCAL Precision si l'intervention chirurgicale cardiaque, y compris l'intervention chirurgicale cardiaque peu invasive, n'est pas adaptée et si leur anatomie est adaptée au traitement avec le système PASCAL Precision.

### 2.0 Contre-indications

Le système PASCAL Precision est contre-indiqué chez les patients souffrant d'une affection mitrale ou tricuspidienne 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 visible à l'échocardiographie
- 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

En outre, le système PASCAL Precision est contre-indiqué chez les patients souffrant d'une affection mitrale qui présentent une contre-indication au cathétérisme transseptal.

### 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. Anatomie de la valve susceptible de limiter l'accès, l'utilisation et le déploiement appropriés du système PASCAL Precision. Une réduction suffisante de la régurgitation mitrale ou tricuspidale pourrait être envisagée par une équipe pluridisciplinaire de chirurgie cardiaque. L'innocuité et l'efficacité n'ont pas été établies pour les patients présentant les caractéristiques anatomiques suivantes, sans toutefois s'y limiter :

##### Applicable aux patients souffrant d'une affection mitrale ou tricuspidienne :

- 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
- Fraction mobile de la valvule < 8 mm

##### Applicable aux patients souffrant d'une affection mitrale uniquement :

- Hauteur de ponction transseptale < 3,5 cm
- Diamètre de l'oreillette gauche ≤ 35 mm
- Diamètre télediastolique du ventricule gauche (TDVG) > 8,0 cm

##### Applicable aux patients souffrant d'une affection tricuspidienne uniquement :

- Signes de calcification modérée à sévère dans la zone de préhension
- Présence d'une maladie tricuspidale primaire non dégénérative

#### 3.2 Manipulation du dispositif

##### 3.2.1 Système PASCAL Precision, table et système de rail pour stabilisateurs

- Les dispositifs sont conçus, prévus et distribués exclusivement pour un usage unique. Il n'existe aucune donnée corroborant le caractère stérile, l'apyrogénicité et le fonctionnement des dispositifs après retraitement. Son fonctionnement risquerait d'être altéré et de provoquer une maladie ou un événement indésirable.
- 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'involatilité 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.

##### 3.2.2 Plateforme réutilisable, plateau réutilisable et dispositif de fixation réutilisable Edwards

- Les dispositifs sont conçus, prévus et distribués pour des usages multiples. Pour en savoir plus sur les accessoires réutilisables, consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards.

#### 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.
- Le système PASCAL Precision n'a pas été testé sur les femmes enceintes et les patients pédiatriques.

### 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 et/ou tricuspidienne afin d'évaluer le risque chez les patients et la faisabilité sur le plan anatomique après avoir examiné les différentes options de traitement du dispositif.

#### 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 système PASCAL Precision. 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 Precision 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 le système PASCAL Precision :

- Analyses biologiques anormales
- 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 pseudoanévrisme
- Angine de poitrine ou douleurs thoraciques
- Choc anaphylactique
- Arythmies – auriculaires (c'est-à-dire FA, TSV)
- Arythmies — ventriculaires (c'est-à-dire TV, FV)
- Fistule artéio-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 (p. ex. déchirure, rétraction ou épaisseissement d'une valvule)
- Déplacement de l'implant précédemment déployé
- Dyspnée
- Edème
- 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
- Échec de récupération des composants du système PASCAL Precision
- Fièvre
- Hémorragie 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 et/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 Precision
  - Ischémie périphérique
  - Épanchement pleural
  - Cédème 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
- Pour un patient/utilisateur/tiers de l'Espace économique européen ; si lors de l'utilisation de ce dispositif ou à la suite de son utilisation, un incident grave se produit, merci de le signaler au fabricant ainsi qu'à l'autorité nationale compétente mentionnée sur le site [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Présentation

### 6.1 Conditionnement

La gaine de guidage, le système d'implantation et le système de rail pour stabiliseurs sont conditionnés séparément et stérilisés à l'oxyde d'éthylène. La table est emballée et fournie non stérile. La plateforme réutilisable, le plateau réutilisable et le dispositif de fixation réutilisable Edwards sont conditionnés séparément et fournis non stériles.

### 6.2 Stockage

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

## 7.0 Consignes d'utilisation

### 7.1 Formation des médecins

Le système PASCAL Precision a été prévu pour une utilisation par des médecins en cardiologie interventionnelle et des chirurgiens cardiaques, soutenus par une équipe formée pour les assister lors de la réparation de la valve cardiaque mitrale ou tricuspidale.

Le médecin qui réalise l'implantation doit avoir l'expérience des procédures transcathéter et avoir été formé sur le système PASCAL Precision et la procédure. L'ensemble des médecins réalisant une intervention avec le système PASCAL Precision doivent être formés selon les exigences de formation d'Edwards résumées ci-après :

- Session didactique du manuel de formation des médecins au système PASCAL Precision : conception du dispositif, imagerie interventionnelle, étapes de l'intervention et situations complexes
- Modèle pratique de table : exercice pratique des étapes de l'intervention
- Modèle de simulation physiologique : exercice pratique des étapes de l'intervention avec l'imagerie interventionnelle

La décision finale d'implanter un dispositif PASCAL Precision doit être prise, dans des centres spécialisés, par des médecins spécialisés dans le traitement de la régurgitation mitrale ou tricuspidale qui peuvent établir la probabilité raisonnable d'une amélioration clinique significative en fonction du stade 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 échocardiographie transœsophagienne (ETO) 2D et 3D
- Kit de ponction veineuse
- Aiguille, gaine et fil-guide pour approche transseptale (uniquement pour les procédures mitrales)
- Fil-guide à longueur d'échange de 0,89 mm (0,035 po)
- Cuvettes
- Seringues de 50-60 cm<sup>3</sup> avec raccord Luer
- Solution saline héparinée
- Pince hémostatique
- Serviettes chirurgicales (p. ex., 43 x 69 cm)
- Facultatif : cathéter en queue de cochon pour injection du produit de contraste (avec gaine compatible)
- 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 table de l'emballage et vérifier qu'elle n'est pas endommagée. En cas d'utilisation d'une plateforme réutilisable et d'un dispositif de fixation réutilisable Edwards à la place d'une table, consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards.
2	Assembler la table comme illustré à la figure 7.

#### 7.3.2 Système de rail pour stabiliseurs

Étape	Procédure
1	Retirer les composants du système de rail pour stabiliseurs de l'emballage et vérifier qu'ils ne sont pas endommagés.

#### 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	Rincer et purger l'introducteur avec une solution saline héparinée.
3	Essuyer la gaine de guidage à l'aide d'un chiffon imbibé de solution saline héparinée avant utilisation.

#### 7.3.4 Système d'implantation : vérification du système, des fermoirs et réinitialisation

Étape	Procédure
1	Retirer le système d'implantation et le chargeur de l'emballage et vérifier qu'ils ne sont pas endommagés. <b>AVERTISSEMENT : si le capuchon ventilé n'est pas présent sur l'orifice de rinçage du cathéter d'implantation, l'utilisation du dispositif peut provoquer une infection.</b>
2	Placer l'implant en position totalement allongée. Rétracter totalement et avancer les curseurs des fermoirs pour confirmer le bon mouvement des fermoirs.
3	Si les fermoirs ne se déplacent pas correctement, suivre les étapes ci-dessous pour réinitialiser. Si les fermoirs se déplacent correctement, passer à la section suivante intitulée « Système d'implantation : rinçage et préparation ».
4	Vérifier que l'implant est totalement fermé. Desserrer et retirer les arrêts de suture de la base d'arrêt de suture. <b>Remarque : vérifier que l'extrémité libre de la suture n'est pas aspirée dans la poignée lors du desserrage de l'arrêt de suture.</b>
5	Rétracter complètement les curseurs des fermoirs et placer l'outil de réglage des fermoirs de niveau avec les arrêts de suture, les bases d'arrêt de suture et la molette de libération de l'implant.
6	Tirer sur l'extrémité libre de la suture sur une base d'arrêt de suture pour tendre les fils de suture. Desserrer la tension sur l'extrémité libre de la suture, remplacer puis resserrer l'arrêt de suture. Répéter pour le second arrêt de suture.
7	Retirer l'outil de réglage des fermoirs. Placer l'implant en position totalement allongée. Avancer et rétracter complètement les curseurs des fermoirs pour confirmer le bon mouvement des fermoirs.

#### 7.3.5 Système d'implantation : rinçage et préparation

Étape	Procédure
1	Fermer l'implant.
2	Vérifier que les curseurs des fermoirs sont complètement rétractés et que l'implant est totalement fermé.
3	Retirer le capuchon ventilé de l'orifice de rinçage du cathéter d'implantation. Relever l'extrémité distale du cathéter d'implantation et rincer avec de la solution saline héparinée.
4	Fixer le capuchon de l'orifice de rinçage sur l'orifice de rinçage du cathéter d'implantation.
5	Fixer le capuchon de libération de l'implant sur la poignée du cathéter d'implantation.
6	Rétracter complètement le cathéter d'implantation. Avancer les curseurs des fermoirs et placer l'implant en position allongée.
7	Retirer le capuchon du chargeur et le guider sur le système d'implantation.
8	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.
9	Faire progresser le cathéter d'implantation jusqu'à ce que l'implant sorte complètement du chargeur.
10	Rincer le cathéter orientable avec une solution saline héparinée.
11	Avancer le chargeur jusqu'à ce que l'extrémité distale de l'implant soit complètement dans le chargeur.

#### 7.4 Procédure d'implantation

Toutes les étapes de la procédure d'implantation s'appliquent aux procédures PASCAL en position mitrale ou tricuspidale, sauf indication contraire.

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 native.**

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

**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	<p>Avant de mettre en place les champs stériles sur le patient, assembler, placer entre les jambes du patient et régler en hauteur la table, selon les besoins. Placer des serviettes entre la table et les jambes du patient.</p> <p><b>AVERTISSEMENT : la table est fournie non stérile ; son introduction dans le champ stérile peut être à l'origine d'une infection.</b></p> <p>OU</p> <p>Avant de mettre en place les champs stériles sur le patient, assembler et placer les accessoires réutilisables entre les jambes du patient, et régler la hauteur et l'angle de la plateforme, selon les besoins. Placer le dispositif de fixation sur la plateforme, aligné avec le site d'accès prévu de la veine fémorale. Consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards.</p> <p><b>AVERTISSEMENT : les accessoires réutilisables sont non stériles ; l'introduction des accessoires réutilisables dans le champ stérile peut être à l'origine d'une infection.</b></p>
2	Après la mise en place des champs stériles, assembler et fixer le système de rail pour stabilisateurs, au besoin, à tout moment de la procédure.

#### 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.
2	<p><b>Pour les procédures d'implantation PASCAL en position mitrale :</b></p> <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><b>AVERTISSEMENT : (pour les procédures en position mitrale uniquement) : une ponction mal exécutée peut entraîner des lésions des structures cardiaques nécessitant une réparation chirurgicale ou une autre intervention.</b></p> <p><b>Pour les procédures d'implantation PASCAL en position tricuspidale :</b></p> <p>Accéder à l'oreillette droite en appliquant les méthodes percutanées standard et placer le fil-guide dans l'oreillette droite. Dilater le vaisseau, si nécessaire.</p>
3	<p><b>Pour les procédures d'implantation PASCAL en position mitrale :</b></p> <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><b>Pour les procédures d'implantation PASCAL en position tricuspidale :</b></p> <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 insérée à l'intérieur de l'oreillette droite.</p> <p><b>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.</b></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><b>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.</b></p>

#### 7.4.3 Déplacement et mise en place de l'implant

Étape	Procédure
1	Insérer le système d'implantation avec le chargeur dans la gaine de guidage.
2	Faire avancer le système d'implantation jusqu'à ce que l'implant sorte du chargeur. Rétracter et sortir le chargeur.
3	Aspirer et rincer la gaine de guidage avec de la solution saline héparinée. À l'aide de la seringue spécifiée, aspirer un volume d'eau moins 45 cm <sup>3</sup> .
	<b>AVERTISSEMENT : une embolie gazeuse peut survenir si la gaine de guidage n'est pas complètement aspirée ou en cas d'aspiration alors que le capuchon de l'orifice de rinçage n'est pas présent sur l'orifice de rinçage du cathéter d'implantation.</b>
4	Le cas échéant, raccorder la perfusion continue de solution saline physiologique au cathéter d'implantation.
	<b>AVERTISSEMENT : une embolie gazeuse peut survenir si la perfusion continue de solution saline physiologique est raccordée au système d'implantation avant l'aspiration.</b>
5	Faire progresser le système d'implantation jusqu'à ce que l'implant sorte par l'extrémité distale de la gaine de guidage.
6	Mettre l'implant en position fermée. Rétracter les curseurs des fermoirs.
7	Ajuster la gaine de guidage selon les besoins.
8	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 le mode d'emploi du fabricant de ce dispositif. Raccorder l'appareil de surveillance de la pression rempli de

Étape	Procédure
	liquide au cathéter orientable. Aspirer, puis effectuer l'étalonnage au niveau du cœur du patient avant d'obtenir la mesure.
	Consulter les supports de formation des médecins au système PASCAL Precision pour obtenir d'autres directives sur la surveillance des pressions auriculaires, y compris les limites.
	<b>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.</b>
9	Faire avancer le système d'implantation au besoin. Manipuler le cathéter orientable et la gaine de guidage (flexion-redressement, torsion dans des directions opposées, progression-rétrécissement) selon les besoins jusqu'à ce que l'implant soit centré dans la zone de coaptation cible et avec la trajectoire appropriée.
	<b>AVERTISSEMENT : toute manipulation excessive peut déplacer ou perturber un dispositif précédemment implanté ou entraîner des lésions des structures cardiaques, nécessitant une réparation chirurgicale ou une autre intervention.</b>
	<b>Remarque : le repère radio-opaque sur le cathéter orientable indique la fin de la section flexible et peut être visualisé par fluoroscopie.</b>
10	Faire tourner la molette d'actionnement des palettes pour régler l'implant en position « prêt à saisir les valvules ».
11	tourner le cathéter d'implantation, au besoin, pour orienter les palettes.
12	Déplacer un curseur de fermeoir pour déterminer quel fermeoir il commande par imagerie. Une fois le fermeoir identifié, vérifier que les curseurs sont entièrement rétractés.
13	Faire avancer l'implant dans la valve, jusqu'à ce que les palettes soient sous le bord libre des valvules.
14	Vérifier l'emplacement et l'orientation de l'implant et ajuster légèrement la position selon les besoins.
	<b>AVERTISSEMENT : toute manipulation excessive de l'implant sous les valvules peut coincer l'implant dans les cordages et provoquer ainsi des lésions cardiaques, l'aggravation de la régurgitation, des difficultés ou une impossibilité d'enlever l'implant, ce qui nécessiterait une intervention supplémentaire.</b>
15	Sous imagerie, rétracter l'implant jusqu'à ce que les valvules soient positionnées entre les palettes et les fermeoirs.
16	Avancer le ou les curseur(s) des fermeoirs de sorte que la ou les valvule(s) soient maintenues entre les fermeoirs et les palettes.
	Cette opération peut être effectuée pour les deux valvules en même temps (verrou des fermeoirs engagé pour déplacer les deux fermeoirs) ou pour chaque valvule individuellement (verrou des fermeoirs désengagé pour déplacer un fermeoir à la fois).
17	Vérifier l'insertion des valvules sous imagerie.
	Si la ou les valvules ne sont pas bien maintenues entre les fermeoirs et les palettes, rétracter le ou les curseurs de fermeoir pour libérer la ou les valvules et recommencer.
18	Une fois les valvules bien maintenues entre les fermeoirs et les palettes, fermer l'implant.
19	Faire avancer légèrement le cathéter d'implantation pour relâcher la tension sur les valvules.
20	Évaluer la régurgitation et repositionner si nécessaire. Une fois la position de l'implant confirmée, s'assurer que l'implant est fermé.
	Si le repositionnement dans le ventricule est nécessaire, rétracter les curseurs des fermeoirs et régler l'implant en position « prêt à saisir les valvules ». Réglér l'orientation des fermeoirs et de l'implant selon les besoins.
	Si le repositionnement dans l'oreillette est nécessaire, rétracter les curseurs des fermeoirs et placer lentement l'implant en position allongée sous imagerie fluoroscopique, tout en s'assurant que le fil d'actionnement ne se courbe pas, puis rétracter l'implant dans l'oreillette.
	<b>AVERTISSEMENT : si l'implant n'est pas allongé lors de la rétraction dans l'oreillette pendant le repositionnement, cela peut provoquer des lésions des valvules ou l'enchevêtrement de l'implant dans les cordages.</b>
	<b>AVERTISSEMENT : les valvules peuvent subir des lésions si elles ne sont pas dégagées des fermeoirs et des palettes avant le repositionnement.</b>

#### 7.4.4 Récupération de l'implant (si nécessaire)

Si nécessaire, il est possible, avant la libération de l'implant, de faire reculer le système d'implantation dans la gaine de guidage pour le récupérer. Suivre les étapes ci-dessous pour récupérer l'implant.

Consulter les supports de formation des médecins au système PASCAL Precision pour plus d'informations sur les manœuvres de récupération d'implant.

**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 nouvelle intervention.**

Étape	Procédure
1	Rétracter les curseurs des fermeoirs.
2	Placer lentement l'implant en position allongée sous imagerie fluoroscopique, tout en s'assurant que le fil d'actionnement ne se courbe pas. Puis, rétracter l'implant dans l'oreillette. Mettre l'implant en position fermée.

Étape	Procédure
3	Redresser 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.
4	Faire avancer les curseurs des fermoirs.
5	Placer l'implant en position allongée.
6	Rétracter les curseurs des fermoirs pour ouvrir les fermoirs à environ 45° de chaque côté.
7	Rétracter le système d'implantation en intégralité dans la gaine de guidage.

#### 7.4.5 Libération de l'implant

Pour libérer l'implant, suivre les étapes ci-dessous :

**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.**

**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.**

**AVERTISSEMENT : 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 [PASCAL ou PASCAL Ace] 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.**

**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 nouvelle intervention.**

Étape	Procédure
1	Vérifier que l'extrémité distale du cathéter d'implantation dépasse entièrement du cathéter orientable.
2	Dévisser et retirer le capuchon de libération de l'implant de la poignée du cathéter d'implantation.
3	Désenfiler et retirer un verrouillage de suture de la base de verrouillage de suture.
4	Écarter le verrouillage de suture de la poignée et le retirer complètement.
5	Répéter ces étapes pour tout autre verrouillage de suture.
6	Tourner dans le sens inverse des aiguilles d'une montre et rétracter la molette de libération de l'implant jusqu'à ce que l'implant soit libéré, et confirmer sous imagerie.
7	Remplacer les verrouillages de suture si besoin.

#### 7.4.6 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. <b>AVERTISSEMENT : le fait de ne pas redresser les dispositifs avant de les retirer peut occasionner des lésions vasculaires.</b>
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 les implants PASCAL et PASCAL Ace sont compatibles, 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 d'image provoqué par le dispositif dans une configuration à plusieurs implants (pire scénario) s'étend jusqu'à 15 mm à partir de l'implant pour les images obtenues par séquence pulsée d'écho de gradient (pire scénario), dans un système IRM de 3,0 T.

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

Edwards Lifesciences souhaite récupérer des échantillons cliniques de l'implant pour analyse. Un compte rendu écrit de nos résultats sera fourni une fois notre évaluation terminée. Veuillez contacter Edwards pour retourner l'implant récupéré.

Si vous décidez de retourner l'un des dispositifs, veuillez suivre les consignes 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

Respecter les précautions universelles relatives aux substances biologiques dangereuses et aux objets tranchants pour éviter les blessures. Les dispositifs à usage unique utilisés (notamment

tous les dispositifs qui sont entrés en contact avec les patients) doivent être manipulés et éliminés conformément aux protocoles en vigueur dans l'établissement concernant les déchets hospitaliers et les matériaux présentant un risque biologique afin d'éviter tout risque de contamination croisée.

Pour en savoir plus sur la mise au rebut des accessoires réutilisables, consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards.

### 10.0 Analyse de l'expérience clinique

Une analyse approfondie de l'expérience clinique est fournie ci-dessous. Une analyse détaillée de l'expérience clinique est disponible dans le RCSPC.

#### 10.1 Étude CLASP

Les résultats issus de l'étude multicentrique, multinationale, prospective, à un seul bras CLASP, montrent des taux élevés de succès en termes cliniques, de dispositif et d'intervention, une réduction de la sévérité de la RM et une amélioration de l'état fonctionnel à 3 ans, une amélioration de la qualité de vie et de la capacité d'effort à 1 an, ainsi qu'un taux d'ElM acceptable.

#### 10.2 Étude CLASP IID

Une analyse provisoire prédefinie de la cohorte randomisée issue de l'étude pivot, randomisée et contrôlée CLASP IID a démontré que le système PASCAL n'est pas inférieur au système MitraClip concernant le critère de sécurité principal de taux d'ElM et le critère principal d'efficacité de RM ≤ 2+. Les résultats issus de la cohorte préandomisée à 30 jours et de la cohorte du registre à 6 mois montrent des réductions de la sévérité de la RM et une amélioration de l'issue clinique avec des taux d'ElM dans la plage prévue.

#### 10.3 Étude MiCLASP PMCF

Les résultats issus de l'étude de suivi clinique multicentrique, prospective, à un seul bras, après commercialisation MiCLASP PMCF, montrent une réduction de la sévérité de la RM et une amélioration de la qualité de vie, de la capacité d'effort et de l'état fonctionnel à 1 an. L'évaluation du taux d'ElM à 1 an indique un profil de sécurité acceptable.

#### 10.4 Étude CLASP TR

Les résultats issus de l'étude CLASP TR, une étude multicentrique, prospective, à un seul bras, montre un taux de succès élevé en termes cliniques, de dispositif et d'intervention, une réduction de la sévérité de la régurgitation tricuspidienne au suivi à 2 ans, ainsi qu'une amélioration de l'issue clinique à 1 an. Le taux d'ElM à 1 an indique un profil de sécurité acceptable.

#### 10.5 Registre post-commercialisation PASCAL

Les résultats en vie réelle à 1 an issus du registre post-commercialisation corroborent le bénéfice, les performances et la sécurité cliniques du système PASCAL pour le traitement de la RM.

#### 10.6 Études supplémentaires

Les études suivantes portant sur l'implant PASCAL (RM et RT), à savoir l'étude TriCLASP PMCF (Tricuspid), l'étude CLASP IITR (Tricuspid) et l'étude CLASP IIF (Mitra) sont actuellement en cours. Leurs critères d'évaluation principaux doivent encore être atteints et ces résultats ne sont donc pas présentés ici.

### 11.0 Résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (RCSPC)

Le RCSPC (Résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques) a été adapté selon l'évaluation clinique réalisée par l'organisme notifié sur lequel la certification CE a été accordée. Le RCSPC fournit un résumé pertinent de ces informations.

L'organisme notifié a pris connaissance et a convenu du rapport bénéfices-risques en ce qui concerne l'efficacité et la sécurité à court et long terme du système PASCAL Precision.

La conformité du système PASCAL Precision aux exigences de performance (GSPR) pour la sécurité (MDR GSPR 1), la performance (MDR GSPR 1), l'acceptabilité des effets secondaires (MDR GSPR 8), l'aptitude à l'utilisation (MDR GSPR 5), la durée de vie du dispositif (MDR GSPR 6), le profil bénéfices-risques acceptable (MDR GSPR 8), a été établie pour les indications figurant sur l'étiquette.

Consulter la page <https://meddeviceinfo.edwards.com/> pour obtenir un RCSPC de ce dispositif médical.

Suite au lancement de la base de données européenne sur les dispositifs médicaux/Eudamed, consulter la page <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> pour obtenir un RCSPC de ce dispositif médical.

### 12.0 Intérêt clinique

L'intérêt clinique du système PASCAL Precision pour le traitement de la RM inclut ce qui suit :

- Réduction efficace et stable de la régurgitation mitrale.
- Offre l'option thérapeutique percutanée peu invasive pour la régurgitation mitrale.
- Amélioration de l'état fonctionnel, de la capacité d'effort et de la qualité de vie.

L'intérêt clinique du système PASCAL Precision pour le traitement de la RT inclut ce qui suit :

- Réduction efficace et stable de la régurgitation tricuspidie.
- Offre l'option thérapeutique percutanée peu invasive pour la régurgitation tricuspidie.
- Amélioration de l'état fonctionnel, de la capacité d'effort et de la qualité de vie.

Il n'existe aucun intérêt clinique propre à la table dans la mesure où la table est un accessoire optionnel qui n'est pas en contact avec le patient. L'intérêt de la table est essentiellement fonctionnel et associé à l'usage prévu de l'accessoire accompagnant le système PASCAL Precision.

Il n'existe aucun intérêt clinique propre au système de rail pour stabilisateurs dans la mesure où le système de rail pour stabilisateurs est un accessoire optionnel sans contact avec le patient et utilisé uniquement durant la procédure d'implantation. L'intérêt du système de rail pour stabilisateurs est essentiellement fonctionnel et associé à l'usage prévu de l'accessoire accompagnant le système PASCAL Precision.

### 13.0 Identification unique des dispositifs – Identifiant du dispositif (IUD-ID) de base

L'UDI-DI de base est une clé pour accéder aux informations sur le dispositif saisies dans la base de données Eudamed. L'UDI-DI de base du système PASCAL Precision peut être utilisé pour rechercher le RCSPC.

Le tableau suivant indique les UDI-DI de base du système PASCAL Precision et des dispositifs compatibles :

Produit	Modèle	UDI-DI de base
Système PASCAL Precision – système d'implantation	20000IS	06901035004PAS000BC

Produit	Modèle	UDI-DI de base
Système PASCAL Precision – système d'implantation PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Système PASCAL Precision – gaine de guidage	20000GS	0690103S004PAS000BC
Système PASCAL – système de rail pour stabilisateurs	20000ST	0690103D004PAC000S6
Système PASCAL – table	10000T	0690103D004PNA000W7

Le tableau suivant indique les UDI-DI de base des accessoires réutilisables et compatibles avec le système PASCAL Precision :

Produit	Modèle	UDI-DI de base
Plateforme réutilisable	10000UP	0690103D004REU000YA
Plateau réutilisable	10000PT	0690103D004REU000YA
Dispositif de fixation réutilisable	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Durée de vie prévue du dispositif

Les implants PASCAL et PASCAL Ace sont soumis à des essais de durabilité précliniques rigoureux conformément aux exigences en matière de tests et ont passé avec succès le test d'usure qui simule un minimum de 5 ans d'utilisation. Les performances en matière de durée de vie chez l'homme dépendent de plusieurs facteurs biologiques et varient considérablement d'un patient à l'autre. Les activités ou les conditions spécifiques susceptibles de raccourcir ou d'allonger la durée de vie du dispositif n'ont pas été établies.

#### 15.0 Informations sur les patients

Une carte d'implant du patient est fournie avec chaque système d'implantation. Après l'implantation, indiquer toutes les informations demandées et remettre la carte d'implant au patient. Cette carte d'implant permet au patient de fournir des informations sur le type d'implant reçu aux prestataires de soins lors des consultations.

#### 16.0 Caractéristiques de performances

Les performances du dispositif, y compris ses caractéristiques fonctionnelles, ont été vérifiées lors d'une série exhaustive de tests afin d'en confirmer la sécurité et les performances dans le cadre de son utilisation prévue lorsqu'il est utilisé conformément au mode d'emploi existant.

Les cathéters de mise en place PASCAL Precision ont été conçus en tenant compte des commentaires des utilisateurs. La demande de « précisions » sera confirmée lors de la surveillance après commercialisation.

#### 17.0 Informations qualitatives et quantitatives concernant les implants PASCAL et PASCAL Ace

L'implant PASCAL comprend un boulon et un écrou en titane, une bague en PEEK et un joint en silicone. L'implant PASCAL Ace comprend également un boulon et un écrou en titane, une plaque distale, une plaque proximale ainsi qu'un joint en silicone.

Le tableau suivant affichent les informations qualitatives et quantitatives concernant les matériaux et les substances :

Substance	CAS	Plage de masse du modèle (mg)
Titane	7440-32-6	254 - 324
Nickel	7440-02-0	235 - 258
Polyéthylène téraphthalate	25038-59-9	82,5 - 98,1
Polyéthylène	9002-88-4	14,3 - 42,6
Poly(étheréthercétone)	29658-26-2	0 - 23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39 - 9,13
Vanadium	7440-62-2	2,16 - 6,32
Dioxyde de silicium	7631-86-9	5,08 - 5,40
Polydiméthylsiloxane	63148-62-9	3,86 - 4,16
Propylène perfluoré	69991-67-9	2,44 - 2,52
Polytétrafluoréthylène	9002-84-0	1,15 - 1,22
Fer	7439-89-6	0 - 0,567
Dioxyde de titane	13463-67-7	0,180 - 0,541
Oxygène	7782-44-7	0 - 0,355
Carbone	7440-44-0	0 - 0,285
Cobalt	7440-48-4	0 - 0,226
Trioxide de diantimoine	1309-64-4	0,0847 - 0,118
Niobium	2023505	0 - 0,113
Azote	7727-37-9	0 - 0,0918
Chrome	7440-47-3	0 - 0,0452
Cuivre	7440-50-8	0 - 0,0452
Hydrogène	1333-74-0	0 - 0,0384
4,4'-Diffluorobenzophénone	345-92-6	0 - 0,00141
Diphénylsulfone	127-63-9	0 - 0,00114
Érucamide	112-84-5	0,000516 - 0,00102
Acide 4-dodécylbenzènesulfonique	121-65-3	0,0000906 - 0,00857
Décaméthylcyclopentasiloxane ; D5	541-02-6	0 - 0,000698
Dodécaméthylcyclohexasiloxane ; D6	540-97-6	0 - 0,000698
Octaméthylcyclotérasiloxane ; D4	556-67-2	0 - 0,000651

## Deutsch

### Edwards PASCAL Precision Transkatheter-Klappenreparatursystem

#### Gebrauchsanweisung

Diese Gebrauchsanweisung, die sämtliche Warnhinweise, Vorsichtsmaßnahmen und Hinweise zu einem bestehenden Risiko für dieses Medizinprodukt enthält, bitte aufmerksam lesen.

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

Modellnummer	Produkt
20000IS	PASCAL Precision System – Implantatsystem
20000ISM	PASCAL Precision System – PASCAL Ace Implantatsystem
20000GS	PASCAL Precision System – Einführschleuse

Das PASCAL Precision System ist mit folgendem Einwegzubehör kompatibel:

Modellnummer	Produkt
10000T	PASCAL System – Tisch
20000ST	PASCAL System – Stabilisatorschienensystem

Das PASCAL Precision System ist mit folgendem wiederverwendbaren Zubehör kompatibel:

Modellnummer	Produkt
10000UP	Wiederverwendbare Plattform von Edwards
10000PT	Wiederverwendbare Platte von Edwards
10000CR	Wiederverwendbare Halterung von Edwards

#### • Implantatsystem (Abbildung 4)

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

#### • Implantat (Abbildungen 1–3)

Das Implantat wird eingesetzt und an den Segeln der Klappe befestigt, wo es als Füllvorrichtung in den insuffizienten Klappenöffnung fungiert. Die Hauptkomponenten des Implantats sind das Distanzstück, die Paddel und die Klammern aus Nitinol, überzogen mit Polyethylen-Terephthalat. Das PASCAL Ace Implantat ist kleiner, um Ärzten Optionen zu bieten. Kleinere Zielzonen und dichte Fadenbereiche gehören zu den ausgewählten Überlegungen in Bezug auf die Wahl des PASCAL Ace Implantats. Weitere Informationen zu den verschiedenen Größen der Distanzstücke und anderen Komponenten für PASCAL und PASCAL Ace Implantate sind in den Schulungsunterlagen für Ärzte des PASCAL Precision Systems zu finden, einschließlich weiterer Überlegungen zur Implantatauswahl.

Die Paddel am Implantat können im Wesentlichen vier Positionen einnehmen: gestreckt, geschlossen, bereit zum Greifen der Segel und Segel gegriffen.

**Hinweis: PASCAL Ace Implantat ist eine Namenskonvention, die sich auf eine zusätzliche Implantatgröße mit der gleichen Indikation für die Verwendung wie das PASCAL Implantat bezieht.**

#### • Implantationskatheter (Abbildung 4)

Das Implantat ist durch Fäden und einen Gewindeschaf am Implantationskatheter vormontiert. Mit dem Implantationskatheter wird die Positionierung des Implantats gesteuert. Die vier wichtigsten Steuerelemente sind die Klammerschieber, der Paddelknopf, der Knopf zum Freisetzen des Implantats und die Nahtmaterialsperren. Die Klammerschieber steuern die Klammern (Zurückziehen der Klammerschieber hebt die Klammern an – Vorschlieben der Klammerschieber senkt die Klammern ab). Der Paddelknopf steuert die Paddel (Drehen des Paddelknopfes im Uhrzeigersinn schließt die Paddel und Drehen des Paddelknopfes entgegen dem Uhrzeigersinn öffnet die Paddel). Mit dem Knopf zum Freisetzen des Implantats wird die Ablösung des Implantats vom Implantationskatheter gesteuert. Die Nahtmaterialsperren steuern die Ablösung der Fäden von den Klammern. Der Implantationskatheter wird bereits vormontiert innerhalb des steuerbaren Katheters geliefert.

#### • Steuerbarer Katheter (Abbildung 4)

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

#### • Einführschleuse (Abbildung 5)

Die Einführschleuse ermöglicht den Zugang zum Vorhof. Sie besitzt eine hydrophile Beschichtung und einen Drehknopf (Flex-Knopf), mit dem der Flexionsmechanismus gesteuert wird, um die Einführschleuse an der Zielstelle zu positionieren.

#### • Einführhilfe (Abbildung 5)

Die Einführhilfe wird verwendet, um das Führen der Einführschleuse zur gewünschten Stelle zu erleichtern. Die Einführhilfe ist kompatibel mit einem 0,89 mm (0,035 Zoll) langen Führungsdraht. Die Einführhilfe ist in der Verpackung der Einführschleuse enthalten.

#### • Aufnahmeverrichtung (Abbildung 8)

Mithilfe der Aufnahmeverrichtung werden der Implantations- und der Applikationskatheter durch die Dichtungen der Einführschleuse eingeführt. Aus Gründen des Benutzerkomforts wird die Aufnahmeverrichtung dem Implantatsystem und der Einführschleuse beigelegt.

#### • Stabilisatorschienensystem (Abbildung 6)

Das Stabilisatorschienensystem dient zur Unterstützung der Positionierung und Stabilisierung des PASCAL Precision Systems während Implantationsverfahren. Der Stabilisator kann bei Bedarf jederzeit während des Eingriffs an die Einführschleuse und das Implantatsystem angebracht werden. Die Verwendung des Stabilisatorschienensystems ist optional.

#### • Tisch (Abbildung 7)

Der Tisch bietet eine stabile Unterlage für das Implantatsystem, die Einführschleuse und das Stabilisatorschienensystem des PASCAL Precision Systems. Der Tisch wird außerhalb des Sterilbereichs verwendet. Der Tisch ist höhenverstellbar. Die Verwendung des Tisches ist optional.

#### • Wiederverwendbares Zubehör

Für wiederverwendbares Zubehör siehe die Gebrauchsanweisung für wiederverwendbares Zubehör von Edwards: wiederverwendbare Plattform (Modell 10000UP), wiederverwendbare Platte (Modell 10000PT) und wiederverwendbare Halterung (Modell 10000CR) (im Folgenden als Gebrauchsanweisung für wiederverwendbares Zubehör von Edwards bezeichnet).

## 1.0 Indikationen

### 1.1 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Das PASCAL Precision System dient zur Reparatur von insuffizienten Mitral- und/oder Tricuspidalklappen durch perkutane Rekonstruktion mittels Gewebeannäherung. Mit dem PASCAL Precision System wird das Implantat perkutan mit einem transvenösen, transseptalen (mitralen) und transvenösen (trikuspidalen) Verfahren über eine Femoralvene in die Klappe eingebracht.

### 1.2 Zielpatientenpopulation

Das PASCAL Precision System ist vorgesehen für:

- Erwachsene Patienten mit klinisch signifikanter, symptomatischer Mitralregurgitation (mäßig bis schwere oder schwere MR)
- Erwachsene Patienten mit klinisch signifikanter, symptomatischer Tricuspidalregurgitation (schwere oder starke TR) trotz medizinischer Behandlung

Die Patientenauswahl muss durch ein multidisziplinäres Experten-Herzteam erfolgen, das auf die Behandlung von Mitral- und Tricuspidalregurgitation spezialisiert ist. Das Herzteam sollte die Vorteile und Risiken aller möglichen Interventionen vor der Behandlung von Patienten mit dem PASCAL Precision System abwägen. Patienten eignen sich für die Behandlung mit dem PASCAL Precision System, wenn bei ihnen kein chirurgischer Eingriff am Herzen möglich ist, einschließlich minimalinvasiver chirurgischer Eingriffe am Herzen, und wenn sie die anatomischen Voraussetzungen für eine Behandlung mit dem PASCAL Precision System erfüllen.

## 2.0 Gegenanzeigen

Das PASCAL Precision System ist kontraindiziert bei Patienten mit Mitral- und Tricuspidalregurgitation sowie:

- Kontraindikation gegen eine TEE oder nicht erfolgreiche TEE während des Screenings
- Echokardiographischem Nachweis einer intrakardialen Masse, eines Thrombus oder einer Vegetation
- Okludiertem 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
- Hämorrhagische Diathese oder Koagulopathie in der Anamnese oder Ablehnung von Bluttransfusionen durch den Patienten

Das PASCAL Precision System ist außerdem bei Patienten mit Mitralregurgitation kontraindiziert, bei denen eine transseptale Katheterisierung kontraindiziert ist.

## 3.0 Warnungen

### 3.1 Anatomische Überlegungen

Um optimale Ergebnisse zu erzielen, sollten die folgenden anatomischen Patientenmerkmale berücksichtigt werden. Von einem multidisziplinären Herzteam sollte überprüft werden, ob eine Klappenanatomie vorliegt, durch die der ordnungsgemäße Zugang mit dem PASCAL Precision System, dessen Verwendung und/oder dessen Einsatz oder eine ausreichende Reduzierung der Mitral- oder Tricuspidalregurgitation eingeschränkt werden könnte. Für Patienten mit unter anderem folgenden anatomischen Merkmalen ist die Sicherheit und Wirksamkeit nicht nachgewiesen:

#### Betrifft Patienten mit Mitral- und Tricuspidalregurgitation:

- Nachweis einer schweren Verkalkung im Anulus oder im subvalvulären Apparat
- Beträchtlicher Riss oder Perforation in der Klammerzone
- Bewegliche Segellänge < 8 mm

#### Betrifft nur Patienten mit Mitralregurgitation:

- Transseptale Punktionshöhe < 3,5 cm
- LA-Durchmesser ≤ 35 mm
- Linksventrikulärer enddiastolischer Durchmesser (LVEDD) > 8,0 cm

#### Betrifft nur Patienten mit Tricuspidalregurgitation:

- Nachweis einer mittelschweren bis schweren Verkalkung in der Klammerzone
- Vorhandensein einer primären, nicht degenerativen Tricuspidalklappenerkrankung

### 3.2 Handhabung des Systems

#### 3.2.1 PASCAL Precision System, Tisch und Stabilisatorschienensystem

- Die Produkte sind nur zum einmaligen Gebrauch konzipiert und bestimmt und werden nur zum einmaligen Gebrauch angeboten. Über die Sterilität, Nichtpyrogenität und Funktionsfähigkeit der Produkte nach einer Wiederaufbereitung liegen keine Daten vor. Ein solches Vorgehen kann zur Erkrankung oder zu einem unerwünschten Ereignis führen, da das Produkt möglicherweise nicht mehr wie ursprünglich vorgesehen funktioniert.
- 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.

### **3.2.2 Wiederverwendbare Plattform, wiederverwendbare Platte und wiederverwendbare Halterung von Edwards**

- Die Produkte sind zum mehrmaligen Gebrauch konzipiert und bestimmt und werden zum mehrmaligen Gebrauch angeboten. Informationen über wiederverwendbares Zubehör finden Sie in der Gebrauchsanweisung für wiederverwendbares Zubehör von Edwards.

### **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.
- Das PASCAL Precision System wurde nicht bei schwangeren oder pädiatrischen Patienten untersucht.

## **4.0 Vorsichtsmaßnahmen**

### **4.1 Vorsichtsmaßnahmen vor dem Gebrauch**

- Die Patientenauswahl muss durch ein multidisziplinäres Herzteam erfolgen, das auf die Behandlung von Mitralklappen- und/oder Trikuspidalregurgitation spezialisiert ist, um das Risiko für Patienten sowie deren anatomische Eignung zu beurteilen, nachdem die Behandlungsoptionen mit verschiedenen Produkten abgewogen wurden.

### **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 Precision System 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 Precision 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 Precision System Verfahrens:

- Auffällige 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 erforderlich machen 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
- Erfolgröser Versuch, eine der PASCAL Precision Systemkomponenten zurückzuholen
- Fieber
- 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 erfolgröser 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 Precision 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
- Retorperitoneale Blutung
- Schädigung oder Perforation des Septums
- Septikämie, Sepsis
- Hautverbrennung, Verletzung oder Gewebeveränderungen 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
- Klappensteinose
- Klappenregurgitation
- Gefäßverletzung oder -trauma, einschließlich Dissektion oder Okklusion
- Gefäßspasmen
- Schädigung oder Perforation der Herzklammerwand
- Wunddehiszenz, verzögerte oder unvollständige Heilung
- Verschlechterung der Herzinsuffizienz
- Verschlümmung der Regurgitation/Herzklappeninsuffizienz

Für eine/n Patienten/Anwender/Drittpartei im Europäischen Wirtschaftsraum: Sollte während der Verwendung dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegendes Ereignis auftreten, melden Sie dieses bitte an den Hersteller und an die für Sie zuständige nationale Behörde, die Sie unter [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en) finden können.

## **6.0 Lieferung**

### **6.1 Verpackung**

Das Implantatsystem, die Einführschleuse und das Stabilisatorschienensystem wurden einzeln verpackt und mit Ethylenoxid sterilisiert. Der Tisch wird unsteril verpackt und geliefert. Die wiederverwendbare Plattform, die wiederverwendbare Platte und die wiederverwendbare Halterung von Edwards sind einzeln verpackt und werden unsteril geliefert.

### **6.2 Lagerung**

Das PASCAL Precision System kühl und trocken lagern.

## **7.0 Benutzungshinweise**

### **7.1 Ärzteschulung**

Das PASCAL Precision System ist für die Verwendung durch interventionelle Kardiologen und Herzchirurgen sowie andere Hilfskräfte vorgesehen, die in der Unterstützung bei der Mitralklappen- und/oder Trikuspidalklappenreparatur geschult sind.

Der implantierende Arzt muss in Transkathetertechniken erfahren und in der Anwendung des PASCAL Precision Systems und des Verfahrens geschult sein. Alle Ärzte, die einen Eingriff mit dem PASCAL Precision System vornehmen, müssen gemäß den im Folgenden zusammengefassten Schulungsanforderungen von Edwards geschult worden sein:

- Didaktische Einheit zum PASCAL Precision System Schulungshandbuch für Ärzte: Produktdesign, Bildgebung während des Verfahrens, Verfahrensschritte und schwierige Situationen
- Praktische Einheit am Labormodell: praktische Übung der Verfahrensschritte
- Physiologische Simulation am Modell: praktische Übung der Verfahrensschritte unter Bildgebung

Die endgültige Entscheidung für die Implantation eines PASCAL Precision System Produkts muss von Ärzten getroffen werden, die auf die Behandlung von Mitralklappen- und/oder Trikuspidalregurgitation spezialisiert sind, in spezialisierten Zentren arbeiten und anhand des Erkrankungsstadiums und von Begleiterkrankungen bestimmten können, ob eine angemessene Chance auf signifikante klinische Verbesserung besteht.

### **7.2 Ausrüstung und Materialien**

- Standard-Labourausrüstung für Herzkatheterisierung
- Fluoroskopiesystem
- Möglichkeiten zur transösophagealen Echokardiographie (TEE; 2D und 3D)
- Venepunktionsset
- Transseptale Nadel, Einführschleuse und Führungsdräht (betrifft nur Verfahren an der Mitralklappe)
- 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: Pigtail-Katheter für Kontrastmittelinfektion (mit kompatibler Einführschleuse)
- 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 Tisch aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen. Wenn Sie anstelle des Tisches die wiederverwendbare Plattform und die wiederverwendbare Halterung von Edwards verwenden, lesen Sie die Gebrauchsanweisung für wiederverwendbares Zubehör von Edwards.
2	Den Tisch wie in Abbildung 7 dargestellt zusammensetzen.

#### 7.3.2 Stabilisatorschiensystem

Schritt	Verfahren
1	Die Komponenten des Stabilisatorschiensystems aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen.

#### 7.3.3 Einführschleuse

Schritt	Verfahren
1	Die Einführschleuse, die Aufnahmeverrichtung und die Einführhilfe aus der Verpackung nehmen und auf Beschädigungen überprüfen.
2	Einführhilfe mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen und entlüften.
3	Die Einführschleuse vor der Verwendung mit heparinisierter Kochsalzlösung abwischen.

#### 7.3.4 Implantatsystem – Systemprüfung, Klammerprüfung und Zurücksetzen

Schritt	Verfahren
1	Das Implantatsystem und die Aufnahmeverrichtung aus der Verpackung nehmen und auf grobe Beschädigungen überprüfen. <b>VORSICHT:</b> Wenn die belüftete Schutzkappe nicht am Spülanschluss des Implantationskatheters vorhanden ist, kann die Verwendung des Produkts zu einer Infektion führen.
2	Das Implantat vollständig strecken. Die Klammerschieber vollständig zurückziehen und vorschlieben, um die ordnungsgemäße Bewegung der Klammen zu überprüfen.
3	Wenn sich die Klammen nicht richtig bewegen, zum Zurücksetzen die folgenden Schritte ausführen. Wenn sich die Klammen richtig bewegen, mit dem nächsten Abschnitt „Implantatsystem – Spülung und Vorbereitung“ fortfahren.
4	Sicherstellen, dass das Implantat vollständig geschlossen ist. Die Nahtmaterialsperren lösen und aus der Basis der Nahtmaterialsperre entfernen. <b>Hinweis:</b> Sicherstellen, dass das freie Ende des Fadens beim Lösen der Nahtmaterialsperre nicht in den Griff gezogen wird.
5	Die Klammerschieber vollständig zurückziehen und das Klammerplatzierungsinstrument bündig mit den Nahtmaterialsperren, den Basen der Nahtmaterialsperren und dem Knopf zum Freisetzen des Implantats platzieren.
6	Das freie Ende des Fadens an der Basis einer Nahtmaterialsperre ziehen, um den Faden zu straffen. Die Spannung am freien Ende des Fadens lösen, die Nahtmaterialsperre wieder einsetzen und festziehen. Die Schritte für die zweite Nahtmaterialsperre wiederholen.
7	Klammerplatzierungsinstrument entfernen. Das Implantat vollständig strecken. Die Klammerschieber vollständig vorschlieben und zurückziehen, um die ordnungsgemäße Bewegung der Klammen zu überprüfen.

#### 7.3.5 Implantatsystem – Spülung und Vorbereitung

Schritt	Verfahren
1	Das Implantat schließen.
2	Sicherstellen, dass die Klammerschieber vollständig zurückgeschoben sind und das Implantat vollständig geschlossen ist.
3	Die belüftete Schutzkappe vom Spülanschluss des Implantationskatheters entfernen. Das distale Ende des Implantationskatheters anheben und mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen.
4	Die Spülanschlusskappe am Spülanschluss des Implantationskatheters anbringen.
5	Die Abdeckung zum Freisetzen des Implantats am Griff des Implantationskatheters anbringen.
6	Den Implantationskatheter vollständig zurückziehen. Die Klammerschieber vorschlieben und das Implantat in die gestreckte Position bringen.
7	Die Kappe der Aufnahmeverrichtung abnehmen und auf das Implantatsystem aufschieben.
8	Das Implantat durch das proximale Ende der Aufnahmeverrichtung schieben, bis es am distalen Ende austritt. Die Aufnahmeverrichtung mit der Kappe der Aufnahmeverrichtung verbinden.
9	Den Implantationskatheter vollständig vorschlieben, sodass das Implantat aus der Aufnahmeverrichtung austritt.

Schritt	Verfahren
10	Den steuerbaren Katheter mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen.
11	Die Aufnahmeverrichtung vorschieben, bis sich das distale Ende des Implantats vollständig in der Aufnahmeverrichtung befindet.

#### 7.4 Implantationsverfahren

Alle Schritte des Implantationsverfahrens gelten sowohl für PASCAL Implantationsverfahren an der Mitralklappe als auch der Trikuspidalklappe, sofern nicht anders angegeben.

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 Abschnitt 3.1 „Anatomische Überlegungen“ beachten, da eine Verwendung außerhalb der genannten Bedingungen die Platzierung des Implantats oder die Einführung der Nativklappensegel 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	Vor dem sterilen Abdecken des Patienten den Tisch zusammensetzen und zwischen den Beinen des Patienten positionieren sowie die Höhe des Tisches auf die gewünschte Höhe einstellen. Zum Abpolstern Handtücher zwischen dem Tisch und den Beinen des Patienten verwenden. <b>VORSICHT:</b> Der Tisch wird unsteril geliefert; wenn der Tisch in den Sterilbereich eingebracht wird, besteht die Gefahr einer Infektion. ODER Bevor Sie den Patienten steril abdecken, montieren und positionieren Sie das wiederverwendbare Zubehör um die Beine des Patienten, wobei Sie die Höhe und den Winkel der Plattform nach Bedarf einstellen. Platzieren Sie die Halterung auf der Plattform in einer Linie mit der vorgesehenen Zugangsstelle zur Femoralvene. Siehe die Gebrauchsanweisung für wiederverwendbares Zubehör von Edwards. <b>VORSICHT:</b> Das wiederverwendbare Zubehör ist unsteril; die Einführung des wiederverwendbaren Zubehörs in das sterile Feld kann zu einer Infektion führen.
2	Das Stabilisatorschiensystem kann nach dem sterilen Abdecken jederzeit während des Eingriffs zusammengesetzt und angebracht werden.

#### 7.4.2 Zugang in der Femoralvene und Einführung der Einführschleuse

Schritt	Verfahren
1	Mithilfe konventioneller perkutaner Punktmethode einen Zugang zur Femoralvene herstellen.
2	Für PASCAL Implantationsverfahren an der Mitralklappe: Mithilfe transvenöser, transseptaler Techniken und konventioneller perkutaner Methoden einen Zugang zum linken Vorhof herstellen und den Führungsdraht im linken Vorhof platziere. Das Gefäß bei Bedarf dilatieren. <b>VORSICHT:</b> (Betrifft nur Verfahren an der Mitralklappe) Bei einer unsachgemäßen Punktions kann es zu einer Beschädigung von kardialen Strukturen kommen, die eine chirurgische Reparatur oder eine andere Intervention erfordert. Für PASCAL Implantationsverfahren an der Trikuspidalklappe: Unter Verwendung konventioneller perkutaner Methoden einen Zugang zum rechten Vorhof herstellen und den Führungsdraht im rechten Vorhof platziere. Das Gefäß bei Bedarf dilatieren.
3	Für PASCAL Implantationsverfahren an der Mitralklappe: Einführschleuse mit der Einführhilfe über den Führungsdraht vorschlieben, bis die Spitze der Einführschleuse das Septum sicher passiert hat; dabei nach Bedarf den Flex-Mechanismus einsetzen. Für PASCAL Implantationsverfahren an der Trikuspidalklappe: Einführschleuse mit der Einführhilfe über den Führungsdraht vorschlieben, bis die Spitze der Einführschleuse im rechten Vorhof liegt. <b>VORSICHT:</b> 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 Führungsdraht entfernen. Die Einführschleuse nicht aufziehen und nicht spülen, bis das Implantatsystem eingeführt wird. <b>VORSICHT:</b> Wird die Einführschleuse vor dem Einführen des Implantatsystems aufgezogen oder an einen Dauertropf mit physiologischer Kochsalzlösung angeschlossen, kann es zu einer Luftembolie kommen.

#### 7.4.3 Implantatnavigation und -platzierung

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.

Schritt	Verfahren
	<b>VORSICHT:</b> Wenn die Einführschleuse nicht vollständig aspiriert oder die Aspiration bei Fehlen der Spülanschlusskappe am Spülanschluss des Implantationskatheters erfolgt, kann es zu einer Luftembolie kommen.
4	Falls gewünscht, kann der Implantationskatheter an einen Dauertropf mit physiologischer Kochsalzlösung angeschlossen werden. <b>VORSICHT:</b> Wird das Implantatsystem vor dem Aufziehen an einen Dauertropf mit physiologischer Kochsalzlösung angeschlossen, kann es zu einer Luftembolie kommen.
5	Das Implantatsystem vorschieben, bis das Implantat am distalen Ende der Einführschleuse austritt.
6	Das Implantat in die geschlossene Position bringen. Die Klammerschieber zurückziehen.
7	Die Einführschleuse nach Bedarf justieren.
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 Herz Höhe des Patienten kalibrieren, bevor die Messung durchgeführt wird. Weitere Hinweise zur Überwachung des atrialen Drucks, einschließlich der Einschränkungen, sind im Schulungsmaterial für Ärzte des PASCAL Precision Systems zu finden. <b>Hinweis:</b> 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 vorschieben. 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. <b>VORSICHT:</b> 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. <b>Hinweis:</b> Ein röntgendichtes Markierungsband am steuerbaren Katheter zeigt das Ende des biegsamen Bereichs an und kann unter Fluoroskopie dargestellt werden.
10	Den Paddelknopf drehen, um das Implantat in die Position für das Greifen der Segel zu bringen.
11	Den Implantationskatheter nach Bedarf drehen, um die Paddel auszurichten.
12	Einen Klammerschieber bewegen, um mittels Bildgebung zu prüfen, welche Klammer dieser steuert. Sobald dies festgestellt wurde, sicherstellen, dass die Schieber vollständig zurückgeschoben sind.
13	Das Implantat durch die Klappe vorschieben, bis sich die Paddel unter dem freien Rand der Segel befinden.
14	Position und Ausrichtung des Implantats überprüfen und gegebenenfalls etwas anpassen. <b>VORSICHT:</b> Wird das Implantat unter den Klappensegeln zu heftig bewegt, kann es sich in den Klappensehnfäden verfangen; dies wiederum kann zu Verletzungen an Herzen oder zu einer Verschlümmierung der Regurgitation führen oder das Entfernen des Implantats schwierig oder sogar unmöglich machen, sodass eine zusätzliche Intervention erforderlich ist.
15	Das Implantat unter Bildgebungskontrolle zurückziehen, bis sich die Segel zwischen den Paddeln und den Klammern befinden.
16	Den/die Klammerschieber vorschieben, sodass das die Segel zwischen den Klammern und den Paddeln fixiert werden kann/können. Dies kann für beide Segel gleichzeitig (Klammersperre eingesetzt, sodass beide Klammern miteinander bewegt werden) oder für jedes Segel separat durchgeführt werden (Klammersperre entfernt, sodass beide Klammern unabhängig voneinander bewegt werden).
17	Die Einführung der Segel muss mittels Bildgebung überprüft werden. Wenn das/die Segel nicht zwischen Klammern und Paddeln fixiert ist/sind, den/die Klammerschieber zurückziehen, um das/die Segel freizusetzen, und es erneut versuchen.
18	Sobald die Segel zwischen Klammern und Paddeln fixiert sind, Implantat schließen.
19	Den Implantationskatheter etwas vorschieben, um die Spannung an den Segeln zu verringern.
20	Die Regurgitation beurteilen und bei Bedarf eine Repositionierung vornehmen. Sobald die Position des Implantats bestätigt ist, sicherstellen, dass das Implantat geschlossen ist. Wenn eine Repositionierung in der Herzkammer erforderlich ist, die Klammerschieber zurückziehen und das Implantat in die Position für das Greifen der Segel bringen. Die Klammern und die Ausrichtung des Implantats nach Bedarf anpassen. Wenn eine Repositionierung im Vorhof erforderlich ist, die Klammerschieber zurückziehen, um das Implantat langsam unter Durchleuchtungskontrolle und Vermeidung eines Verbiegens des Aktivierungsstabs in die gestreckte Position zu bringen und es dann zurück in den Vorhof zu schieben. <b>VORSICHT:</b> Wird das Implantat bei der Repositionierung nicht gestreckt, wenn es in den Vorhof zurückgezogen wird, kann es zu

Schritt	Verfahren
	einer Schädigung der Klappensegel oder einem Verfangen in den Klappensehnfäden kommen. <b>VORSICHT:</b> Wenn die Segel vor dem Repositionieren nicht aus den Paddeln und Klammern gelöst werden, kann es zu einer Schädigung der Klappensegel kommen.
	<b>7.4.4 Implantatentnahme (falls erforderlich)</b> Falls erforderlich, kann das Implantatsystem in die Einführschleuse zurückgezogen und entfernt werden, bevor das Implantat freigesetzt wird. Wie folgt vorgehen, um das Implantat zu entnehmen. Weitere Informationen zur Implantatentnahme sind in den Schulungsunterlagen für Ärzte des PASCAL Precision Systems zu finden. <b>VORSICHT:</b> 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.

Schritt	Verfahren
1	Die Klammerschieber zurückziehen.
2	Das Implantat langsam unter Durchleuchtungskontrolle und Vermeidung eines Verbiegens des Aktivierungsstabs in die gestreckte Position bringen. Dann das Implantat in den Vorhof zurückziehen. Das Implantat in die geschlossene Position bringen.
3	Den steuerbaren Katheter wieder geraderichten und das Implantatsystem zurückziehen, bis das Implantat bündig mit der Spitze der Einführschleuse abschließt.
4	Die Klammerschieber vorschieben.
5	Das Implantat in die gestreckte Position bringen.
6	Die Klammerschieber zurückziehen, um die Klammern auf jeder Seite auf ca. 45° zu öffnen.
7	Das gesamte Implantatsystem durch die Einführschleuse zurückziehen.

#### 7.4.5 Freisetzen des Implantats

Zum Freisetzen des Implantats die folgenden Schritte durchführen:

**VORSICHT:** Wenn die vorgeschriebenen Schritte zur Freisetzung nicht befolgt werden, kann die Freisetzung des Implantats schwierig oder sogar unmöglich werden und eine zusätzliche Intervention erfordert.

**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.

**VORSICHT:** Eine Wiederverwendung der Produkte (einschließlich des Implantatsystems und der Einführschleuse) nach der Rückholung kann zu einer Embolie mit Fremdmateriale oder zu einer Infektion führen. Im Fall einer Wiederverwendung kann es zu einer Fehlfunktion des Produkts kommen.

**Hinweis:** Wenn sich der behandelnde Arzt für die Platzierung eines zusätzlichen Implantats [PASCAL oder PASCAL Ace] 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.

**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.

Schritt	Verfahren
1	Sicherstellen, dass sich die distale Spitze des Implantationskatheters vollständig außerhalb des steuerbaren Katheters befindet.
2	Die Abdeckung zum Freisetzen des Implantats abschrauben und vom Griff des Implantationskatheters entfernen.
3	Eine Nahtmaterialsperre aus der Basis der Nahtmaterialsperre fädeln und von dieser entfernen.
4	Die Nahtmaterialsperre vom Griff wegziehen, um die Naht vollständig zu entfernen.
5	Die Schritte für die andere Nahtmaterialsperre wiederholen.
6	Den Knopf zum Freisetzen des Implantats entgegen dem Uhrzeigersinn drehen und zurückziehen, bis das Implantat freigesetzt wurde. Mittels Bildgebung bestätigen.
7	Die Nahtmaterialsperren nach Bedarf ersetzen.

#### 7.4.6 Entfernen des Systems und Wundverschluss

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

#### 8.0 Sicherheitsinformationen für Magnetresonanztomografie (MRT)

In nichtklinischen Tests erwiesen sich das PASCAL Implantat und das PASCAL Ace 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 Worst-Case-Szenario mit mehreren Implantatkonfigurationen in einem Bereich von bis zu 15 mm um das Implantat herum auf, wenn der Scan mit einer Gradientenecho-Pulssequenz und einem 3,0-T-MRT-System erfolgt.

## 9.0 Entsorgung des entfernten Implantats und des Produkts

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 der 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:**

Das explantierte Implantat ist in geeignetem histologischem Fixiermittel, wie z. B. 10%igem Formalin oder 2%igem Glutaraldehyd, einzulegen und an Edwards zurückzusenden.

### 9.1 Entsorgung

Es sind die allgemeingültigen Vorsichtsmaßnahmen für biogefährliche und scharfkantige Objekte zu beachten, um Gesundheitsschäden des Anwenders zu vermeiden. Gebrauchte Einwegprodukte (einschließlich aller Produkte, die mit Patienten in Kontakt kommen) sind gemäß den Richtlinien der Einrichtung für biogefährliche Materialien und Krankenhausmüll zu handhaben und zu entsorgen, um mögliche Kreuzkontaminationen zu vermeiden.

Informationen zur Entsorgung des wiederverwendbaren Zubehörs finden Sie in der Gebrauchsanweisung für wiederverwendbares Zubehör von Edwards.

## 10.0 Zusammenfassung der klinischen Erfahrung

Im Folgenden finden Sie eine umfassende Zusammenfassung aller klinischen Erfahrungen. Eine detaillierte Zusammenfassung aller klinischen Erfahrungen ist im SSCP zu finden.

### 10.1 CLASP Studie

Die Ergebnisse der CLASP Studie, einer multinationalen, prospektiven, einarmigen Multicenter-Studie, zeigen eine hohe Rate des Erfolgs der Komponente, des Erfolgs des Verfahrens und des klinischen Erfolgs, eine Reduzierung des MR-Grads und eine Verbesserung des funktionellen Status über 3 Jahre, eine Verbesserung der Lebensqualität und der körperlichen Leistungsfähigkeit über 1 Jahr sowie eine akzeptable MAE-Rate.

### 10.2 CLASP IID Studie

Eine zuvor festgelegte Zwischenanalyse der randomisierten Kohorte aus der randomisierten, kontrollierten Pivotstudie CLASP IID zeigte die Nichtunterlegenheit des PASCAL Systems im Vergleich zum MitraClip System für den primären Sicherheitsendpunkt der MAE-Rate und den primären Wirksamkeitsendpunkt von  $MR \leq 2+$ . Die Ergebnisse aus der Aufnahmekohorte über einen Zeitraum von 30 Tagen und der Register-Kohorte über einen Zeitraum von 6 Monaten zeigen Verbesserungen des MR-Grads und der klinischen Ergebnisse sowie MAE-Raten im erwarteten Bereich.

### 10.3 MiCLASP PMCF Studie

Die Ergebnisse der MiCLASP PMCF Studie, einer einarmigen, prospektiven, klinischen Multicenter- und Post-Marketing-Follow-up-Studie, zeigen eine Reduzierung des MR-Grads und eine Verbesserung des funktionellen Status, der körperlichen Leistungsfähigkeit und der Lebensqualität über 1 Jahr. Die Beurteilung der MAE-Rate nach 1 Jahr deutet auf ein akzeptables Sicherheitsprofil hin.

### 10.4 CLASP TR Studie

Die Ergebnisse der CLASP TR Studie, einer prospektiven, einarmigen Multicenter-Studie, zeigen eine hohe Rate des Erfolgs der Komponente, des Erfolgs des Verfahrens und des klinischen Erfolgs, eine Reduzierung des TR-Grads über 2 Jahre Nachbeobachtungszeit und eine Verbesserung der klinischen Ergebnisse über 1 Jahr. Die 1-Jahres-MAE-Rate deutet auf ein akzeptables Sicherheitsprofil hin.

### 10.5 PASCAL Post-Market-Register

Ergebnisse aus der realen Welt über einen Zeitraum von 1 Jahr aus dem PASCAL Post-Market-Register unterstützen die klinische Sicherheit, Leistung und den Nutzen des PASCAL Systems für die Behandlung von MR.

### 10.6 Weitere Studien

Die folgenden Studien zum PASCAL Implantat (MR und TR), darunter die TriCLASP PMCF Studie (Tricuspid), die CLASP IITR Studie (Tricuspid) und die CLASP IIF Studie (Mitralklappen), laufen derzeit und haben ihre primären Endpunkte noch nicht erreicht, daher werden sie hier nicht präsentiert.

## 11.0 Kurzbericht über Sicherheit und klinische Leistung (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP)

Der SSCP (Kurzbericht über Sicherheit und klinische Leistung) wurde entsprechend der Bewertung der klinischen Beurteilung durch die Benannte Stelle angepasst, auf deren Grundlage die CE-Zertifizierung erteilt wurde. Der SSCP enthält eine entsprechende Zusammenfassung derselben Informationen.

Die Benannte Stelle hat die Nutzen-Risiko-Abwägungen zur kurz- und langfristigen Sicherheit und Wirksamkeit des PASCAL Precision Systems zur Kenntnis genommen und stimmt diesen zu.

Die Konformität des PASCAL Precision Systems mit den Leistungsanforderungen (GSPR) für Sicherheit (MDR GSPR 1), Leistung (MDR GSPR 1), Akzeptanz von Nebenwirkungen (MDR GSPR 8), Gebrauchstauglichkeit (MDR GSPR 5), Lebensdauer des Produkts (MDR GSPR 6) und akzeptables Nutzen-Risiko-Profil (MDR GSPR 8) wurde für die gekennzeichneten Indikationen bestätigt.

Ein SSCP zu diesem Medizinprodukt ist unter <https://meddeviceinfo.edwards.com/> zu finden.

In der Europäischen Datenbank für Medizinprodukte (Eudamed) ist unter <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> ein SSCP für dieses Medizinprodukt zu finden.

## 12.0 Klinische Vorteile

Zu den klinischen Vorteilen des PASCAL Precision Systems bei der Behandlung von MR gehören:

Zu den klinischen Vorteilen des PASCAL Precision Systems bei der Behandlung von TR gehören:

- Effektive und stabile Reduzierung der Trikuspidalregurgitation.
- Ermöglichung einer minimalinvasiven perkutanen Behandlungsoption bei Trikuspidalregurgitation.
- Verbesserung des funktionellen Status, der körperlichen Leistungsfähigkeit und der Lebensqualität.

Vom Tisch gehen keine spezifischen klinischen Vorteile aus, da der Tisch ein optionales Zubehör ist, das nicht mit dem Patienten in Kontakt kommt. Die Vorteile des Tisches sind funktioneller Natur und beziehen sich auf den Verwendungszweck des Zubehörs zur Unterstützung des PASCAL Precision Systems.

Vom Stabilisatorschiensystem gehen keine spezifischen klinischen Vorteile aus, da das Stabilisatorschiensystem ein optionales Zubehör ist, das nicht mit dem Patienten in Kontakt kommt und nur während des Implantationsverfahrens verwendet wird. Die Vorteile des Stabilisatorschiensystems sind funktioneller Natur und beziehen sich auf den Verwendungszweck des Zubehörs zur Unterstützung des PASCAL Precision Systems.

## 13.0 Einmalige Basis-Produktkennung-Produktkennung (UDI-DI)

Die Basis-UDI-DI stellt den Hauptschlüssel für den Zugriff auf produktbezogene Informationen in EUDAMED dar. Die Basis-UDI-DI für das PASCAL Precision System kann zum Lokalisieren des SSCP verwendet werden.

Die folgende Tabelle enthält die Basis-UDI-DIs für das PASCAL Precision System und kompatible Produkte:

Produkt	Modell	Basis-UDI-DI
PASCAL Precision System – Implantatsystem	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision System – PASCAL Ace Implantatsystem	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision System – Einführschleuse	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL System – Stabilisatorschiensystem	20000ST	0690103D004PAC00056
PASCAL System – Tisch	10000T	0690103D004PNA000W7

Die folgende Tabelle enthält die Basis-UDI-DIs für wiederverwendbares Zubehör, das mit dem PASCAL Precision System kompatibel ist:

Produkt	Modell	Basis-UDI-DI
Wiederverwendbare Plattform	10000UP	0690103D004REU000YA
Wiederverwendbare Platte	10000PT	0690103D004REU000YA
Wiederverwendbare Halterung	10000CR	0690103D004REU000YA

## 14.0 Erwartete Lebensdauer des Produkts

Die PASCAL und PASCAL Ace Implantate werden gemäß den Testanforderungen strengen präklinischen Halbarkeitstests unterzogen und wurden erfolgreich in Hinblick auf einen simulierten Verschleiß von mindestens 5 Jahren getestet. Die tatsächliche Lebensdauer beim Menschen hängt von vielen biologischen Faktoren ab und variiert stark von Patient zu Patient. Spezifische Aktivitäten oder Bedingungen, die die Lebensdauer des Produkts verkürzen oder verlängern könnten, sind nicht bekannt.

## 15.0 Patienteninformationen

Jedem Implantatsystem liegt ein Patienten-Implantatpass bei. Nach der Implantation bitte alle geforderten Daten ausfüllen und dem Patienten den Implantatpass aushändigen. Dieser Implantatpass bietet den Patienten die Möglichkeit, die Gesundheitsdienstleister über den Typ des eingesetzten Implantats zu informieren, wenn sie medizinische Hilfe benötigen.

## 16.0 Leistungseigenschaften

Die Produktleistung, einschließlich der Funktionseigenschaften, wurde in einer umfassenden Testreihe überprüft und bestätigt. Bei einer Verwendung in Übereinstimmung mit der geltenden Gebrauchsanweisung erfüllt das Produkt die Sicherheits- und Leistungsvorgaben in Bezug auf seinen Verwendungszweck.

Das Design der PASCAL Precision Applikationssystemkatheter basiert auf Benutzerfeedback. Der Anspruch auf „Präzision“ wird während der Marktbeobachtung nach Inverkehrbringen bestätigt werden.

## 17.0 Qualitative und quantitative Angaben zu den PASCAL und PASCAL Ace Implantaten

Das PASCAL Implantat enthält eine Schraube mit Mutter aus Titan, eine PEEK-Buchse und eine Silikondichtung. Das PASCAL Ace Implantat verfügt über eine Schraube mit Mutter aus Titan, eine distale und eine proximale Platte sowie eine Silikondichtung.

Die folgende Tabelle zeigt die qualitativen und quantitativen Angaben zu den Materialien und Substanzen:

Substanz	CAS	Modellmassenbereich (mg)
Titan	7440-32-6	254–324
Nickel	7440-02-0	235–258
Polyethylenterephthalat	25038-59-9	82,5–98,1
Polyethylen	9002-88-4	14,3–42,6
Polyetheretherketon	29658-26-2	0–23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39–9,13
Vanadium	7440-62-2	2,16–6,32
Siliziumdioxid	7631-86-9	5,08–5,40
Polydimethylsiloxan	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluorpolyether	69991-67-9	2,44–2,52
Polytetrafluorethylen	9002-84-0	1,15–1,22
Eisen	7439-89-6	0–0,567
Titandioxid	13463-67-7	0,180–0,541
Sauerstoff	7782-44-7	0–0,355
Kohlenstoff	7440-44-0	0–0,285
Kobalt	7440-48-4	0–0,226
Antimontrioxid	1309-64-4	0,0847–0,118
Niob	2023505	0–0,113
Stickstoff	7727-37-9	0–0,0918
Chrom	7440-47-3	0–0,0452
Kupfer	7440-50-8	0–0,0452
Wasserstoff	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-Difluorobenzophenon	345-92-6	0–0,00141
Diphenylsulfon	127-63-9	0–0,00114
Erucamid	112-84-5	0,000516–0,00102
4-Dodecylbenzolsulfonsäure	121-65-3	0,0000906–0,00857
Decamethylcyclopentasiloxan; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodecamethylcyclohexasiloxan; D6	540-97-6	0–0,000698
Octamethylcyclotetrasiloxan; D4	556-67-2	0–0,000651

## Español

### Sistema de reparación valvular transcatéter Edwards PASCAL Precision

#### Instrucciones de uso

Lea atentamente estas instrucciones de uso que abordan las advertencias, precauciones y riesgos residuales de este producto sanitario.

El sistema de reparación valvular transcatéter Edwards PASCAL Precision (en lo sucesivo, sistema PASCAL Precision) incluye los números de modelo siguientes:

Número de modelo	Dispositivo
20000IS	Sistema PASCAL Precision: sistema de implante
20000ISM	Sistema PASCAL Precision: sistema de implante PASCAL Ace
20000GS	Sistema PASCAL Precision: vaina guía

El sistema PASCAL Precision es compatible con los siguientes accesorios de un solo uso:

Número de modelo	Dispositivo
10000T	Sistema PASCAL: mesa
20000ST	Sistema PASCAL: sistema estabilizador sobre riel

El sistema PASCAL Precision es compatible con los siguientes accesorios reutilizables:

Número de modelo	Dispositivo
10000UP	Plataforma reutilizable de Edwards
10000PT	Placa reutilizable de Edwards
10000CR	Horquilla reutilizable de Edwards

#### • Sistema de implante (Figura 4)

El sistema de implante está formado por el catéter orientable (capa más externa), el catéter de implante (capa más interna) y el implante (término que de aquí en adelante se refiere a los implantes PASCAL y PASCAL Ace). El sistema de implante permite colocar el implante por vía percutánea en la válvula a través de un acceso a la vena femoral mediante un abordaje transvenoso (tricúspide) y transeptal (mitral).

#### • Implante (Figuras 1-3)

El 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 níquel y recubiertos de teraflató de polietileno. El implante PASCAL Ace tiene un tamaño más pequeño para proporcionar opciones a los médicos. Las consideraciones sugeridas para seleccionar el implante PASCAL Ace incluyen zonas de colocación más pequeñas y regiones cordales densas. Consulte los materiales de formación de los médicos del sistema PASCAL Precision para obtener información adicional sobre los diferentes tamaños del separador y de otros componentes de los implantes PASCAL y PASCAL Ace, incluidas las consideraciones adicionales para la selección del implante.

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

**Nota: El implante PASCAL Ace es una nomenclatura que hace referencia a un tamaño de implante adicional con la misma indicación de uso que el implante PASCAL.**

#### • Catéter de implante (Figura 4)

El implante se proporciona unido al catéter de implante mediante suturas y un eje rosado. El catéter de implante controla la colocación del implante. Los cuatro controles principales son los controles deslizantes de los cierres, el botón de las palas, el botón de liberación del implante y los mecanismos de liberación de las suturas. Los controles deslizantes de los cierres dirigen los cierres del implante (al retirar los controles, los cierres se levantan y, al hacerlos avanzar, se bajan). El botón de las palas controla las palas del implante (si el botón se gira en sentido horario, las palas se cierran y, si se gira en sentido contrario, se abren). El botón de liberación del implante controla la liberación del catéter de implante. Los mecanismos de liberación de suturas controlan las suturas de los cierres. El catéter de implante se suministra montado dentro del catéter orientable.

#### • Catéter orientable (Figura 4)

El catéter orientable tiene un botón de control giratorio (botón de flexión) 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.

#### • Vaina guía (Figura 5)

La vaina guía permite acceder a la aurícula. Tiene un revestimiento hidróflico y un botón de control giratorio (botón de flexión) que acciona el mecanismo de flexión para colocar la vaina guía en la ubicación deseada.

#### • Introductor (Figura 5)

El introductor sirve para facilitar la colocación de la vaina guía en el lugar deseado. El introductor es compatible con una guía de 0,89 mm (0,035 in). El introductor viene incluido en el paquete de la vaina guía.

#### • Cargador (Figura 8)

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

#### • Sistema estabilizador sobre riel (Figura 6)

El sistema estabilizador sobre riel está previsto para posicionar y estabilizar con mayor facilidad el sistema PASCAL Precision durante las intervenciones de implantación. El estabilizador se puede acoplar a la vaina guía y al sistema de implante según sea necesario en cualquier momento durante el procedimiento. El uso del sistema estabilizador sobre riel es optativo.

#### • Mesa (Figura 7)

La mesa sirve para proporcionar una plataforma estable para el sistema de implante, la vaina guía y el sistema estabilizador sobre riel del sistema PASCAL Precision. La mesa se utiliza fuera del campo estéril. La altura de la mesa se puede regular. El uso de la mesa es optativo.

Edwards, Edwards Lifesciences, el logotipo estilizado de la E, CLASP, Edwards PASCAL, Edwards PASCAL Precision, PASCAL, PASCAL Ace y PASCAL Precision son marcas comerciales de la corporación Edwards Lifesciences. Las demás marcas comerciales pertenecen a sus respectivos propietarios.

## **• Accesorios reutilizables**

En cuanto a los accesorios reutilizables, consulte las instrucciones de uso de los accesorios reutilizables de Edwards (en adelante, IU) de los accesorios reutilizables de Edwards: plataforma reutilizable (modelo 10000UP), placa reutilizable (modelo 10000PT) y horquilla reutilizable (modelo 10000CR).

## **1.0 Indicaciones de uso**

### **1.1 Uso previsto**

El sistema PASCAL Precision está indicado para la reparación de una válvula mitral o tricúspide insuficiente por medio de una reconstrucción percutánea mediante la aproximación de tejidos. El sistema PASCAL Precision coloca el implante por vía percutánea en la válvula a través de un acceso a la vena femoral mediante un abordaje transvenoso (tricúspide) y transeptal (mitral).

### **1.2 Población de pacientes objetivo**

El uso previsto del sistema PASCAL Precision es:

- Pacientes adultos con regurgitación mitral sintomática, clínicamente significativa (RM de moderada a grave o grave)
- Pacientes adultos con regurgitación tricúspide sintomática, clínicamente significativa (RT grave o mayor) a pesar del tratamiento médico

La selección de pacientes debe realizarla un equipo cardíaco multidisciplinario experto especializado en el tratamiento de la regurgitación mitral o tricúspide. El equipo cardíaco debe sospechar los beneficios y riesgos de todas las posibles intervenciones antes de tratar a los pacientes con el sistema PASCAL Precision. Los pacientes son candidatos para el sistema PASCAL Precision si no se consideran aptos para la cirugía cardíaca, incluida la cirugía cardíaca mínimamente invasiva, y son anatómicamente adecuados para el tratamiento con el sistema PASCAL Precision.

## **2.0 Contraindicaciones**

El sistema PASCAL Precision está contraindicado en pacientes con regurgitación mitral y tricúspide en los siguientes casos:

- Paciente para el que una ETE está contraindicada o si esta resulta insatisfactoria.
- Indicios ecocardiográficos de masa intracardiaca, trombo o vegetación.
- 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 nitínol (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.

Además, el sistema PASCAL Precision está contraindicado en pacientes con regurgitación mitral con contraindicación a un cateterismo transeptal.

## **3.0 Advertencias**

### **3.1 Consideraciones anatómicas**

Para obtener los mejores resultados, deben tenerse en cuenta las siguientes características anatómicas del paciente. Las características anatómicas de la válvula, que pueden limitar el acceso, el uso o la implantación del sistema PASCAL Precision, o la suficiente reducción de la regurgitación de la válvula mitral o tricúspide, deben ser estudiadas por un equipo multidisciplinario de cardiología. No se han establecido la seguridad y la eficacia en pacientes con características anatómicas como algunas de las que se mencionan a continuación:

#### Aplicable a pacientes con regurgitación mitral y tricúspide:

- Indicios de calcificación importante en el anillo o el aparato subvalvular
- Presencia de hendidura o perforación significativa en el área de mordaza
- Longitud de movilidad de la valva de < 8 mm

#### Aplicable solamente a pacientes con regurgitación mitral:

- Altura de la punción transeptal de < 3,5 cm
- Diámetro de Al de ≤ 35 mm
- DTDVI de > 8,0 cm

#### Aplicable solamente a pacientes con regurgitación tricúspide:

- Indicios de calcificación de moderada a importante en el área de mordaza
- Presencia de enfermedad primaria no degenerativa de la válvula tricúspide

### **3.2 Manejo del dispositivo**

#### **3.2.1 Sistema PASCAL Precision, mesa y sistema estabilizador sobre riel**

- 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. Esto podría tener como resultado una enfermedad u una reacción adversa, ya que es posible que el dispositivo no funcione como fue originalmente previsto.
- 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.

#### **3.2.2 Plataforma reutilizable, placa reutilizable y horquilla reutilizable de Edwards**

- Estos dispositivos se han diseñado, concebido y distribuido para varios usos. En cuanto a los accesorios reutilizables, consulte las IU de los accesorios reutilizables de Edwards.

### **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.
- El sistema PASCAL Precision no se ha evaluado en pacientes pediátricos ni en embarazadas.

## **4.0 Precauciones**

### **4.1 Precauciones previas al uso**

- La selección de pacientes debe realizarla un equipo cardíaco multidisciplinario especializado en el tratamiento de la regurgitación mitral y/o tricúspide para evaluar el riesgo y la idoneidad anatómica del paciente después de sopesar diversas opciones de tratamiento con dispositivos.

### **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 valvular con el sistema PASCAL Precision, 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 Precision podrían llevar a los siguientes resultados: conversión a cirugía abierta, una nueva operación de urgencia o programada, la explantación del dispositivo, la discapacidad permanente o la muerte del paciente. Se insta los médicos a informar a Edwards o a las autoridades hospitalarias asignadas en caso de cualquier supuesto evento relacionado con el dispositivo.

Se han identificado las siguientes reacciones adversas como posibles complicaciones de la intervención del sistema PASCAL Precision:

- 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)
- Fistula arteriovenosa
- Defecto del tabique auricular que requiera una intervención
- Hemorragia
- Paro cardíaco
- 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/embolización, incluida de tipo gaseoso, partículas, material calcificado o trombo
- Endocarditis
- Irritación esofágica
- Perforación o estenosis esofágica
- Intolerancia al ejercicio o debilidad
- Imposibilidad de recuperar cualquier componente del sistema PASCAL Precision
- Fiebre
- 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 del 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
- Eventos tromboembólicos no neurológicos
- Dolor
- Daño del músculo papilar
- Parálisis
- Embolización de componentes del sistema PASCAL Precision
- 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
- Dehisencia de la herida, cicatrización retardada o incompleta
- Empeoramiento de la insuficiencia cardíaca
- Empeoramiento de la regurgitación/insuficiencia valvular

En el caso de un paciente/usuario/tercero dentro del Espacio Económico Europeo; si se produce un incidente grave durante la utilización de este dispositivo o como resultado de esta, informe al fabricante y a su autoridad nacional competente, la cual podrá encontrar en [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Presentación

### 6.1 Embalaje

El sistema de implante, la vaina guía y el sistema estabilizador sobre riel están empaquetados individualmente y esterilizados con óxido de etileno. La mesa se incluye embalada y no estéril. La plataforma, la placa y la horquilla reutilizables de Edwards están empaquetadas individualmente y se suministran sin esterilizar.

### 6.2 Almacenamiento

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

## 7.0 Instrucciones de uso

### 7.1 Formación del médico

El sistema PASCAL Precision está previsto para su uso por parte de cardiólogos intervencionistas y cirujanos cardíacos junto con otro personal de apoyo formado para asistir durante la reparación de la válvula mitral y/o tricúspide.

El médico que realice la implantación deberá tener experiencia en técnicas de transcateterismo y estar formado en el sistema PASCAL Precision y el procedimiento. Todos los médicos que deseen realizar una intervención con el sistema PASCAL Precision deben recibir formación según los requisitos de capacitación de Edwards que se resumen a continuación:

- Sesión didáctica sobre el manual de formación del médico del sistema PASCAL Precision: diseño del dispositivo, imágenes de la intervención, pasos de la intervención y situaciones difíciles
- Modelo de banco de pruebas práctico: ejercicio práctico de los pasos de la intervención
- Modelo de simulación fisiológica: ejercicio práctico de los pasos de la intervención con imágenes de la misma

La decisión final de implantación del dispositivo del sistema PASCAL Precision deben tomarla médicos especialistas en el tratamiento de la regurgitación mitral o tricuspidea 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)
- Kit de venopunción
- Ajuga transeptal, vaina y guía (solamente para intervenciones mitrales)
- Guía con longitud para intercambio con diámetro de 0,89 mm (0,035 in)
- Cuencos
- Jeringas con conexión luer de 50-60 cc
- Solución salina heparinizada
- Hemostato
- Toallas quirúrgicas (p. ej., de 43 x 69 cm)
- Optativo: catéter en espiral para inyección de contraste (con vaina compatible)
- Optativo: dilatadores progresivos
- Optativo: gotero continuo de solución salina fisiológica (palo de gotero IV rodante, tubo IV con oclusiones de ruedecilla, bolsas de 1 litro de solución salina estéril heparinizada)
- Optativo: dispositivo de monitorización de presión

### 7.3 Preparación del dispositivo

#### 7.3.1 Mesa

Paso	Procedimiento
1	Saque la mesa del embalaje e inspecciónela para ver si hay daños. Si se utilizan la plataforma y la horquilla reutilizables de Edwards en lugar de la mesa, consulte las IU de los accesorios reutilizables de Edwards.
2	Monte la mesa como se indica en la Figura 7.

#### 7.3.2 Sistema estabilizador sobre riel

Paso	Procedimiento
1	Saque el sistema estabilizador sobre riel del embalaje e inspecciónelo para ver si hay daños.

#### 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	Lave y elimine el aire con solución salina heparinizada.
3	Limpie la vaina guía con solución salina heparinizada antes del uso.

#### 7.3.4 Sistema de implante: comprobación del sistema y del cierre y restablecimiento

Paso	Procedimiento
1	Saque el sistema de implante y el cargador del embalaje e inspecciónelos para ver si hay daños.
2	Estire por completo el implante. Retraiga totalmente y haga avanzar los controles deslizantes para confirmar el correcto movimiento del cierre.
3	Si los cierres no se mueven adecuadamente, siga los pasos indicados a continuación para el restablecimiento. Si los cierres se mueven adecuadamente, pase a la sección siguiente "Sistema de implante: purgado y preparación".
4	Compruebe que el implante está bien cerrado. Afloje y retire uno de los mecanismos de liberación de sutura de la base de liberación de sutura. <b>Nota: Tenga cuidado de no tirar del extremo libre de la sutura hacia el mango mientras afloja el mecanismo de liberación de sutura.</b>
5	Retraiga totalmente los controles deslizantes del cierre y coloque la herramienta de ajuste del cierre al nivel de los mecanismos de liberación de sutura, las bases de estos mecanismos y el botón de liberación del implante.
6	Tire del extremo libre de la sutura sobre la base del mecanismo de liberación de sutura para quitar la holgura. Suelte algo de tensión en el extremo libre de la sutura, vuelva a colocarla y apriete el mecanismo de liberación de sutura. Repita la misma acción con el segundo mecanismo de liberación de sutura.
7	Retire la herramienta de ajuste de cierres. Estire por completo el implante. Haga avanzar totalmente y retrague los controles deslizantes para confirmar el correcto movimiento del cierre.

#### 7.3.5 Sistema de implante: purgado y preparación

Paso	Procedimiento
1	Cierre el implante.
2	Compruebe que los controles deslizantes de los cierres están totalmente retraídos y que el implante está cerrado por completo.
3	Retire el tapón de ventilación del puerto de purgado del catéter de implante. Levante el extremo distal del catéter de implante y púrguelo con solución salina heparinizada.
4	Coloque el tapón al puerto de purgado del catéter de implante.
5	Coloque la cubierta de liberación en el mango del catéter de implante.
6	Retraiga por completo el catéter de implante. Haga avanzar los controles deslizantes de los cierres para poner el implante en posición estirada.
7	Retire la tapa del cargador y guíela hacia el sistema de implante.
8	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.
9	Haga avanzar el catéter de implante por completo para que el implante salga del cargador.
10	Purge el catéter orientable con solución salina heparinizada.
11	Haga avanzar el cargador hasta que el extremo distal del implante esté por completo en el cargador.

#### 7.4 Procedimiento de implante

Todos los pasos del procedimiento de implante son válidos para los procedimientos de implante mitral PASCAL y tricúspide PASCAL, a menos que se especifique lo contrario.

La colocación del implante se debe llevar a cabo 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 ecocardiográficas y radioscópicas.

**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 la inserción de la valva de la válvula nativa.**

**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 monitorizado.**

#### 7.4.1 Preparación del paciente

Paso	Procedimiento
1	<p>Antes de preparar el campo estéril sobre el paciente, monte y coloque la mesa entre las piernas del paciente, ajustando la altura de la mesa según sea necesario. Use toallas como soporte entre la mesa y las piernas del paciente.</p> <p><b>AVISO:</b> La mesa se proporciona sin esterilizar; la introducción de esta en el campo estéril puede provocar una infección.</p> <p>O BIEN</p> <p>Antes de preparar el campo estéril sobre el paciente, monte y coloque los accesorios reutilizables en torno a las piernas del paciente, ajustando la altura y el ángulo de la plataforma según sea necesario. Coloque la horquilla sobre la plataforma, alineada con el punto de acceso a la vena femoral de interés. Consulte las IU de los accesorios reutilizables de Edwards.</p> <p><b>AVISO:</b> Los accesorios reutilizables no están esterilizados; la introducción de estos en el campo estéril puede provocar una infección.</p>
2	Después de colocar una sábana estéril, monte y acople el sistema estabilizador sobre riel según sea necesario en cualquier momento durante el procedimiento.

#### 7.4.2 Acceso a la vena femoral e introducción de la vaina

Paso	Procedimiento
1	Acceda a la vena femoral común utilizando métodos de punción percutánea convencionales.
2	<p>Para los procedimientos de implante mitral PASCAL:</p> <p>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.</p> <p><b>AVISO:</b> (para procedimientos mitrales solamente) Una punción inadecuada puede provocar daños en la estructura cardíaca y requerir reparación quirúrgica u otro tipo de intervención.</p> <p>Para los procedimientos con implante tricúspido PASCAL:</p> <p>Acceda a la aurícula derecha utilizando métodos percutáneos convencionales y coloque la guía en la aurícula derecha. Dilate el vaso si es necesario.</p>
3	<p>Para los procedimientos de implante mitral PASCAL:</p> <p>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.</p> <p>Para los procedimientos con implante tricúspido PASCAL:</p> <p>Introduzca la vaina guía con el introductor por la guía hasta que la punta de la vaina guía esté dentro de la aurícula derecha.</p> <p><b>AVISO:</b> 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>
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><b>AVISO:</b> 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 Desplazamiento y 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	Aspire y purgue la vaina guía con solución salina heparinizada. Aspire un mínimo de 45 cc utilizando la jeringa especificada.
	<b>AVISO:</b> Si no se aspira la vaina guía completamente o se aspira sin haber colocado la tapa al puerto de purgado del catéter de implante, puede producirse una embolia gaseosa.
4	Si lo desea, conecte el gotero continuo de solución salina fisiológica al catéter de implante.
	<b>AVISO:</b> La conexión del gotero continuo de solución salina fisiológica al sistema de implante antes de la aspiración puede provocar una embolia gaseosa.
5	Haga avanzar el sistema de implante hasta que el implante salga por el extremo distal de la vaina guía.
6	Ponga el implante en la posición cerrada. Retraiga los controles deslizantes.
7	Ajuste la vaina guía 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>Consulte los materiales de formación de los médicos del sistema PASCAL Precision para obtener orientación adicional sobre la monitorización de la presión auricular, incluidas las limitaciones.</p> <p><b>Nota:</b> 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>

Paso	Procedimiento
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><b>AVISO:</b> 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><b>Nota:</b> La banda marcadora radiopaca del catéter orientable indica el final de la sección flexible y se puede visualizar mediante radioscopia.</p>
10	Gire el botón de las palas para poner el implante en la posición de listo para atrapar valva.
11	Gire (o tuerza) el catéter de implante según sea necesario para orientar las palas.
12	Mueva un control deslizante del cierre para identificar qué cierre controla mediante imágenes. Una vez identificado, asegúrese de que los controles deslizantes estén completamente retrajidos.
13	Haga avanzar el implante a través de la válvula hasta que las palas estén por debajo del borde libre de las valvas.
14	Compruebe la ubicación y orientación del implante y ajuste la posición ligeramente según sea necesario.
	<b>AVISO:</b> 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.
15	Guiándose por técnicas de imagen, retrajala el implante hasta que las valvas queden colocadas entre las palas y los cierrres.
16	<p>Haga avanzar el o los controles deslizantes de forma que las valvas queden fijadas entre los cierrres y las palas.</p> <p>Esto se puede realizar para ambas valvas a la vez (bloqueo de cierrres activado para mover ambos cierrres) o para cada valva individualmente (bloqueo de cierrres desactivado para mover el cierre individual).</p>
17	Compruebe la introducción de la valva a través de técnicas de imagen. Si las valvas no quedan fijadas entre los cierrres y las palas, retrajala los controles deslizantes para liberar las valvas y vuelva a intentarlo.
18	Una vez que las valvas quedan fijadas entre los cierrres y las palas, cierre el implante.
19	Haga avanzar ligeramente el catéter de implante para liberar tensión en las valvas.
20	<p>Evalúa 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, retrajala los controles deslizantes y ponga el implante en la posición de listo para atrapar valva. Ajuste los cierrres y la orientación del implante según sea necesario.</p> <p>Si es necesario recolocar el implante en la aurícula, retrajala los controles deslizantes y estire el implante lentamente guiándose mediante radioscopia, procurando al mismo tiempo que el alambre de activación no se doble, y retrajala el implante de nuevo en la aurícula.</p> <p><b>AVISO:</b> Si el implante no se estira antes de retrajarlo en la aurícula durante la recolocación, pueden producirse daños en las valvas o un enredo en las cuerdas.</p> <p><b>AVISO:</b> Si no se liberan las valvas de los cierrres y las palas antes de la recolocación, pueden producirse daños en las valvas.</p>

#### 7.4.4 Recuperación del implante (si fuera necesario)

Antes de liberar el implante, si fuera necesario, es posible recuperar el sistema de implante y devolverlo a la vaina guía para su extracción. Siga los pasos a continuación para recuperar el implante.

Consulte los materiales de formación de los médicos del sistema PASCAL Precision para ver consideraciones adicionales sobre las maniobras de recuperación del implante.

**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.

Paso	Procedimiento
1	Retraiga los controles deslizantes.
2	Estire el implante lentamente guiándose mediante radioscopia, procurando al mismo tiempo que el alambre de activación no se doble. Acto seguido, retrajala el implante en la aurícula. Ponga el implante en la posición cerrada.
3	Enderece el catéter orientable y retrajala el sistema de implante hasta que el implante quede adyacente a la punta de la vaina guía.
4	Haga avanzar los controles deslizantes.
5	Ponga el implante en la posición estirada.
6	Retraiga los controles deslizantes para abrir los cierrres a aproximadamente 45° en cada lado.
7	Retraiga el sistema de implante completo a través de la vaina guía.

#### 7.4.5 Liberación del implante

Para liberar el implante siga los pasos a continuación:

**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.

**AVISO:** La liberación del implante antes de confirmar que las valvas han quedado atrapadas de forma segura entre las palas y los cierrres 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.**

**AVISO:** 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.

**Nota: Si se coloca otro implante [PASCAL o PASCAL Ace] 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.**

**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.

Paso	Procedimiento
1	Asegúrese de que la punta distal del catéter de implante quede totalmente expuesta sobresaliendo del catéter orientable.
2	Desenrosque y retire la cubierta de liberación del implante del mango del catéter de implante.
3	Desenrosque y retire uno de los mecanismos de liberación de sutura de la base de liberación de sutura.
4	Tire del mecanismo de liberación de sutura en dirección contraria al mango para retirarla por completo.
5	Repita los pasos con los mecanismos de liberación de las demás suturas.
6	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.
7	Sustituya los mecanismos de liberación de sutura si es preciso.

#### 7.4.6 Extracción del dispositivo y cierre

Paso	Procedimiento
1	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. <b>AVISO: Si los dispositivos no se enderezan antes de retirarlos, pueden dañar el vaso.</b>
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 los implantes PASCAL y PASCAL Ace son condicionales 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 en una configuración de peor caso de varios implantes puede extenderse hasta 15 mm del implante si las imágenes se toman en el peor caso de secuencia ecográfica por 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 se debe colocar en un fijador histológico apropiado como formol al 10 % o glutaraldehido al 2 % y devolverse a la Edwards.

### 9.1 Eliminación

Aplique las precauciones universales de riesgos biológicos y objetos cortopunzantes para evitar lesiones al usuario. Los dispositivos de un solo uso ya utilizados (es decir, todos los que entran en contacto con los pacientes) se deben manipular y eliminar de acuerdo con las normas del centro sobre materiales con riesgo biológico y los residuos del hospital a fin de evitar una posible contaminación cruzada.

Para la eliminación de los accesorios reutilizables, consulte las IU de los accesorios reutilizables de Edwards.

## 10.0 Resumen de la experiencia clínica

A continuación se ofrece un resumen a gran escala de la experiencia clínica. Para ver un resumen detallado de toda la experiencia clínica, consulte el resumen de seguridad y rendimiento clínico.

### 10.1 Estudio CLASP

Los resultados del estudio CLASP, un estudio multicéntrico, multinacional, prospectivo y de un solo grupo, muestran altos índices de éxito clínico, de la intervención y del dispositivo, una reducción del grado de RM y una mejora del estado funcional durante 3 años y una mejora de la calidad de vida y la capacidad de realización de ejercicio durante 1 año, así como un índice de RAG aceptable.

### 10.2 Estudio CLASP IID

En un análisis provisional previamente especificado de la cohorte aleatorizada del CLASP IID, un estudio central, aleatorizado y controlado, se demostró la no inferioridad del sistema PASCAL respecto al sistema MitraClip en lo que se refiere al criterio de valoración principal de la seguridad de la tasa de RAG y al criterio de valoración principal de la eficacia de una RM ≤2+. Los resultados del cohorte para la fase de preinclusive durante 30 días y de la cohorte de registro durante

6 meses muestran mejoras en el grado de RM y en los resultados clínicos, además de unas tasas de RAG situadas dentro del rango previsto.

### 10.3 Estudio MiCLASP PMCF

Los resultados del estudio MiCLASP PMCF, un estudio multicéntrico, prospectivo, de un solo grupo, de seguimiento clínico postcomercialización, muestran una reducción del grado de regurgitación mitral y una mejora del estado funcional, la capacidad de realización de ejercicio y la calidad de vida durante 1 año. La evaluación de las MAE transcurrido 1 año apunta a un perfil de seguridad aceptable.

### 10.4 Estudio CLASP TR

Los resultados del estudio CLASP TR, un estudio prospectivo, de un solo grupo y multicéntrico, muestran un índice alto de éxito clínico, de la intervención y del dispositivo, una reducción del grado de RT durante 2 años de seguimiento y una mejora en los resultados clínicos durante 1 año. El índice de RAG transcurrido 1 año apunta a un perfil de seguridad aceptable.

### 10.5 Registro PASCAL posterior a la comercialización

Los resultados en el mundo real durante 1 año del registro PASCAL posterior a la comercialización respaldan la seguridad clínica, el rendimiento y el beneficio del sistema PASCAL para el tratamiento de la RM.

### 10.6 Otros estudios

Los siguientes estudios con el implante PASCAL (RM y RT), incluidos el estudio TriCLASP PMCF (tricúspide), el estudio CLASP IIIR (tricúspide) y el estudio CLASP IIF (mitral) están actualmente en curso y aún no han alcanzado sus criterios de valoración principales; por lo tanto, sus resultados no se presentan aquí.

## 11.0 Resumen de seguridad y rendimiento clínico (SSCP)

EL SSCP (resumen de seguridad y rendimiento clínico) se ajusta al análisis de la evaluación clínica exigida por el organismo notificado a través del cual se ha otorgado la certificación CE. El SSCP consta de un resumen de las cuestiones destacadas de la misma información.

Se ha puesto en conocimiento del organismo notificado, que ha dado su beneplácito, la base teórica de beneficios y riesgos de la seguridad y eficacia a corto y largo plazo del sistema PASCAL Precision.

Se ha determinado la conformidad del sistema PASCAL Precision con las indicaciones recogidas en la ficha técnica en cuanto a los requisitos sobre prestaciones (GSPR) de seguridad (MDR GSPR 1), rendimiento (MDR GSPR 1), aceptabilidad de los efectos secundarios (MDR GSPR 8), utilidad (MDR GSPR 5), durabilidad del producto (MDR GSPR 6) y el perfil de aceptabilidad de beneficios y riesgos (MDR GSPR 8).

Busque en la página <https://meddeviceinfo.edwards.com/> un SSCP de este producto sanitario.

Una vez creada la base de datos europea sobre productos sanitarios (EUDAMED), el SSCP de este producto sanitario podrá consultarla en <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

## 12.0 Ventajas clínicas

Las ventajas clínicas del sistema PASCAL Precision para el tratamiento de la regurgitación mitral son las siguientes:

- Reducción eficaz y estable de la regurgitación mitral.
- Posibilidad de emplear la opción de tratamiento percutánea mínimamente invasiva para la regurgitación mitral.
- Mejora del estado funcional, de la capacidad de realización de ejercicio y de la calidad de vida.

Las ventajas clínicas del sistema PASCAL Precision para el tratamiento de la regurgitación tricúspidea son las siguientes:

- Reducción eficaz y estable de la regurgitación tricúspidea.
- Posibilidad de emplear la opción de tratamiento percutánea mínimamente invasiva para la regurgitación tricúspidea.
- Mejora del estado funcional, de la capacidad de realización de ejercicio y de la calidad de vida.

No existen ventajas clínicas específicas relativas a la mesa, ya que se trata de un accesorio optativo que no entra en contacto con el paciente. Las ventajas de la mesa son de carácter funcional y tienen relación con el uso previsto del accesorio, que es soportar el sistema PASCAL Precision.

El sistema estabilizador sobre riel no ofrece ventajas clínicas específicas, dado que es un accesorio optativo que no entra en contacto con el paciente y que se utiliza únicamente durante el procedimiento de implante. Sus ventajas son de carácter funcional y tienen relación con el uso previsto del accesorio, que es soportar el sistema PASCAL Precision.

## 13.0 Identificador único del dispositivo (UDI)-Identificador del dispositivo (DI) básico

El UDI-DI básico es la clave de acceso a la información relacionada con el dispositivo introducida en Eudamed. El UDI-DI básico del sistema PASCAL Precision se puede usar para localizar el SSCP.

En la tabla siguiente encontrará los UDI-DI básicos para el sistema PASCAL Precision y los dispositivos compatibles:

Producto	Modelo	UDI-DI básico
Sistema PASCAL Precision: sistema de implante	20000IS	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL Precision: sistema de implante PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL Precision: vaina guía	20000GS	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL: sistema estabilizador sobre riel	20000ST	0690103D004PAC00056
Sistema PASCAL: mesa	10000T	0690103D004PNA000W7

En la tabla siguiente encontrará los UDI-DI básicos de los accesorios reutilizables compatibles con el sistema PASCAL Precision:

Producto	Modelo	UDI-DI básico
Plataforma reutilizable	10000UP	0690103D004REU000YA
Placa reutilizable	10000PT	0690103D004REU000YA
Horquilla reutilizable	10000CR	0690103D004REU000YA

## **14.0 Duración prevista del dispositivo**

Los implantes PASCAL y PASCAL Ace se someten a rigurosas pruebas preclínicas de durabilidad según los requisitos de las pruebas y se han probado con éxito hasta un mínimo de 5 años de desgaste simulado. La duración real en humanos depende de diversos factores biológicos y varía ampliamente de un paciente a otro. No se han determinado las actividades o circunstancias específicas que pueden acortar o alargar la duración del dispositivo.

## **15.0 Información para el paciente**

Se proporciona una tarjeta de implante del paciente con cada sistema de implante. Después del implante, especifique toda la información solicitada y proporcione la tarjeta de implante al paciente. Esta tarjeta de implante permite a los pacientes informar al personal sanitario sobre qué tipo de implante tienen cuando soliciten asistencia médica.

## **16.0 Características de rendimiento**

El rendimiento del dispositivo, incluidas sus características funcionales, se ha verificado a través de una amplia variedad de pruebas con el objetivo de respaldar directamente su seguridad y rendimiento para su uso previsto cuando se utiliza de acuerdo con las instrucciones de uso establecidas.

Se han tenido en cuenta los comentarios de los usuarios al diseñar los catéteres del sistema de aplicación PASCAL Precision. La afirmación de "precisión" se confirmará durante el seguimiento posterior a la comercialización.

## **17.0 Información cualitativa y cuantitativa relativa a los implantes PASCAL y PASCAL Ace**

El implante PASCAL incluye una tuerca y un tornillo de titanio, un casquillo de PEEK y un sello de silicona. El implante PASCAL Ace incluye una tuerca, un tornillo, una placa distal y proximal de titanio y un sello de silicona.

En la tabla siguiente se muestra la información cualitativa y cuantitativa sobre los materiales y las sustancias:

Sustancia	CAS	Rango de masa del modelo (mg)
Titanio	7440-32-6	254-324
Níquel	7440-02-0	235-258
Tereftalato de polietileno	25038-59-9	82,5-98,1
Polietileno	9002-88-4	14,3-42,6
Poliéter éter cetona	29658-26-2	0-23,2
Aluminio	7429-90-5	3,39-9,13
Vanadio	7440-62-2	2,16-6,32
Dióxido de silicio	7631-86-9	5,08-5,40
Polidimetilsiloxano	63148-62-9	3,86-4,16
Perfluoropolíéter	69991-67-9	2,44-2,52
Politetrafluoroetileno	9002-84-0	1,15-1,22
Hierro	7439-89-6	0-0,567
Dióxido de titanio	13463-67-7	0,180-0,541
Oxígeno	7782-44-7	0-0,355
Carbono	7440-44-0	0-0,285
Cobalto	7440-48-4	0-0,226
Trióxido de antimonio	1309-64-4	0,0847-0,118
Niobio	2023505	0-0,113
Nitrógeno	7727-37-9	0-0,0918
Cromo	7440-47-3	0-0,0452
Cobre	7440-50-8	0-0,0452
Hidrógeno	1333-74-0	0-0,0384
4,4'-Difluorobenzofenona	345-92-6	0-0,00141
Difenilsulfona	127-63-9	0-0,00114
Erucamida	112-84-5	0,000516-0,00102
Ácido 4-dodecilbenceno sulfónico	121-65-3	0,0000906-0,00857
Decametilciclopentasiloxano; D5	541-02-6	0-0,000698
Dodecametilciclohexasiloxano; D6	540-97-6	0-0,000698
Octametilciclotetrasiloxano; D4	556-67-2	0-0,000651

## Italiano

### Sistema Edwards PASCAL Precision di riparazione transcatetere della valvola

#### Istruzioni per l'uso

**Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso, complete di avvertenze, precauzioni e rischi residui per questo dispositivo medico.**

Il sistema Edwards PASCAL Precision di riparazione transcatetere della valvola (di seguito denominato "sistema PASCAL Precision") è composto dai seguenti componenti:

Numeri modello	Dispositivo
20000IS	Sistema PASCAL Precision – sistema di impianto
20000ISM	Sistema PASCAL Precision – sistema di impianto PASCAL Ace
20000GS	Sistema PASCAL Precision – guaina di guida

Il sistema PASCAL Precision è compatibile con i seguenti accessori monouso:

Numeri modello	Dispositivo
10000T	Sistema PASCAL – tavolo da lavoro
20000ST	Sistema PASCAL – sistema guida con stabilizzatori

Il sistema PASCAL Precision è compatibile con i seguenti accessori riutilizzabili:

Numeri modello	Dispositivo
10000UP	Supporto riutilizzabile Edwards
10000PT	Piastre riutilizzabili Edwards
10000CR	Alloggiamento riutilizzabile Edwards

#### • Sistema di impianto (Figura 4)

Il sistema di impianto è costituito da catetere orientabile (strato più esterno), catetere dell'impianto (strato più interno) e impianto (di seguito indicati con PASCAL e PASCAL Ace). Il sistema di impianto consente di introdurre l'impianto nella valvola con metodica percutanea sfruttando l'accesso a livello della vena femorale mediante l'utilizzo di un approccio transvenoso transtetale [mitrale] e transvenoso [tricuspidi].

#### • Impianto (Figure 1-3)

L'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 polietilene terefalato. L'impianto PASCAL Ace ha dimensioni ridotte, in modo da offrire più opzioni ai medici. È consigliabile selezionare l'impianto PASCAL Ace per zone di adesione ridotte e regioni cordali fitte. Consultare il materiale formativo per medici sul sistema PASCAL Precision per ulteriori informazioni sulle diverse dimensioni dello spaziatore e di altri componenti degli impianti PASCAL e PASCAL Ace, incluse le ulteriori considerazioni per la selezione dell'impianto.

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

**Nota: Impianto PASCAL Ace è una convenzione di denominazione che indica un'ulteriore dimensione dell'impianto per cui valgono le stesse indicazioni per l'uso dell'impianto PASCAL.**

#### • Catetere dell'impianto (Figura 4)

L'impianto viene fornito collegato al catetere dell'impianto mediante suture e uno stelo filizzato. Il catetere dell'impianto controlla il posizionamento dell'impianto. I quattro controlli primari sono i dispositivi di scorrimento delle graffette, la manopola ad alette, la manopola di rilascio dell'impianto e i meccanismi di blocco delle suture. I dispositivi di scorrimento delle graffette controllano le graffette (la ritrazione dei dispositivi di scorrimento delle graffette le fa sollevare, mentre l'avanzamento dei dispositivi di scorrimento delle graffette le fa abbassare). La manopola ad alette controlla le alette (ruotando la manopola ad alette in senso orario si chiudono le alette e ruotandola in senso antiorario si aprono le alette). La manopola di rilascio dell'impianto controlla il rilascio dell'impianto dal catetere dell'impianto. I blocchi di sutura controllano il rilascio delle suture dalle graffette. Il catetere dell'impianto è fornito assemblato al catetere orientabile.

#### • Catetere orientabile (Figura 4)

Il catetere orientabile dispone di una manopola di controllo a rotazione (manopola di flessione) 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.

#### • Guaina di guida (Figura 5)

La guaina di guida è utilizzata per fornire l'accesso atriale. Dispone di un rivestimento idrofilo e di una manopola di controllo a rotazione (manopola di flessione) che attiva il meccanismo di flessione per posizionare la guaina di guida nella posizione di destinazione.

#### • Introduttore (Figura 5)

L'introduttore è utilizzato per facilitare il monitoraggio della guaina di guida nella posizione desiderata. L'introduttore è compatibile con un filo guida da 0,89 mm (0,035 pollici). L'introduttore è incluso nella confezione della guaina di guida.

#### • Caricatore (Figura 8)

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

#### • Sistema guida con stabilizzatori (Figura 6)

Il sistema guida con stabilizzatori è destinato ad agevolare il posizionamento e la stabilizzazione del sistema PASCAL Precision durante le procedure di impianto. Lo stabilizzatore può essere collegato alla guaina di guida e al sistema di impianto quando

necessario, in qualsiasi momento durante la procedura. L'uso del sistema guida con stabilizzatori è facoltativo.

#### • Tavolo da lavoro (Figura 7)

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

#### • Accessori riutilizzabili

Per gli accessori riutilizzabili, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili: supporto riutilizzabile (modello 10000UP), piastra riutilizzabile (modello 10000PT) e alloggiamento riutilizzabile (modello 10000CR) (indicate nel presente documento come IFU degli accessori riutilizzabili Edwards).

## 1.0 Indicazioni per l'uso

### 1.1 Uso previsto

Il sistema PASCAL Precision è progettato per la riparazione di una valvola mitrale e/o tricuspidi insufficiente con ricostruzione percutanea mediante avvicinamento dei tessuti. Il sistema PASCAL Precision consente di introdurre l'impianto nella valvola con metodica percutanea sfruttando l'accesso a livello della vena femorale mediante l'utilizzo di un approccio transvenoso transtetale [mitrale] e transvenoso [tricuspidi].

### 1.2 Popolazione di pazienti di destinazione

Il sistema PASCAL Precision è progettato per:

- Pazienti adulti con rigurgito mitralico significativo e sintomatico (RM da moderato a grave o grave)
- Pazienti adulti con rigurgito tricuspidale significativo e sintomatico (RT grave o di grado superiore) nonostante la terapia medica

La selezione del paziente deve essere eseguita da un'équipe cardiaca multidisciplinare specializzata nel trattamento del rigurgito mitralico e tricuspidale. L'équipe cardiaca è tenuta a esaminare i benefici e i rischi di tutti i potenziali interventi prima di trattare i pazienti con il sistema PASCAL Precision. I candidati al trattamento con il sistema PASCAL Precision sono i pazienti che non vengono considerati idonei per un intervento cardiochirurgico (compresi gli interventi di cardiochirurgia minimamente invasiva) e sono anatomicamente idonei a ricevere il trattamento con il sistema PASCAL Precision.

## 2.0 Controindicazioni

Il sistema PASCAL Precision è controindicato nei pazienti con problemi a livello mitralico e tricuspidale nei seguenti casi:

- Pazienti con controindicazione di ecografia transsesofagea (TEE) o TEE di screening non riuscita
- Pazienti con evidenza ecocardiografica di massa intracardiaci, trombo o vegetazione
- 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 (nicel 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

Il sistema PASCAL Precision è controindicato inoltre nei pazienti destinati a intervento a livello della valvola mitrale in cui sia controindicata la cateterizzazione transtetale.

## 3.0 Avvertenze

### 3.1 Considerazioni anatomiche

Per ottenere risultati ottimali, è necessario prendere in considerazione le seguenti caratteristiche anatomiche del paziente. Anatomia della valvola potenzialmente in grado di limitare l'accesso, l'uso e/o l'applicazione adeguati del sistema PASCAL Precision, oppure una riduzione sufficiente del rigurgito mitralico o tricuspidale andrebbero considerate da un'équipe cardiaca multidisciplinare. La sicurezza e l'efficacia non sono state stabilite per i pazienti con caratteristiche anatomiche che includono, in via esemplificativa ma non esclusiva:

**Applicabile ai pazienti destinati a intervento a livello della valvola tricuspidale o mitrale:**

- Evidenza di calcificazione grave nell'apparato sottovalvolare o anulare
- Presenza di significative fenditure o perforazioni nell'area di aggancio
- Lunghezza della mobilità del lembo <8 mm

**Applicabile ai soli pazienti destinati a intervento a livello della valvola mitrale:**

- Altezza di puntura transtetale <3,5 cm
- Diametro LA ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

**Applicabile ai soli pazienti destinati a intervento a livello della valvola tricuspidale:**

- Evidenza di calcificazione da moderata a grave nell'area di aggancio
- Presenza di insufficienza tricuspidale primaria non degenerativa

### 3.2 Manipolazione del dispositivo

#### 3.2.1 Sistema PASCAL Precision, tavolo da lavoro e sistema guida con stabilizzatori

- I dispositivi sono progettati, concepiti e distribuiti esclusivamente come monouso. Non esistono dati che confermino la sterilità, l'aprogenicità e la funzionalità dei dispositivi dopo il ritrattamento. Tale azione potrebbe comportare malattie o eventi avversi in quanto il dispositivo potrebbe non funzionare come originariamente previsto.
- 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 diserazione per prevenire le embolie gassose.

#### 3.2.2 Supporto riutilizzabile, piastra riutilizzabile e alloggiamento riutilizzabile Edwards

- I dispositivi sono progettati, concepiti e distribuiti per usi multipli. Per gli accessori riutilizzabili, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards.

### **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 esaurente 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.
- Il sistema PASCAL Precision non è stato valutato su pazienti in gravidanza o pediatrici.

## **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 e/o tricuspide, al fine di valutare l'idoneità anatomica e il rischio del paziente dopo aver preso in considerazione le diverse opzioni di trattamento con il dispositivo.

### **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 sistema PASCAL Precision 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 Precision 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 competenti gli eventi che sospettino essere correlati al dispositivo.

Di seguito sono riportati gli eventi avversi identificati come possibili complicanze della procedura correlata al sistema PASCAL Precision:

- 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, dianesi 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
- Mancato recupero di qualsiasi componente del sistema PASCAL Precision
- Febbre
- 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
- Infezione
- 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 Precision
- Ischemia periferica
- Versamento pleurico
- Edema polmonare
- Embolia polmonare
- Reazione ad agenti antipiastriunic o anticoagulanti
- Scompenso renale
- Insufficienza renale
- Compromissione respiratoria, blocco respiratorio, ateletasias, polmonite - possono richiedere la ventilazione prolungata
- Sanguinamento retroperitoneale
- Danno o perforazione settale
- Setticemia, sepsi
- Ustioni cutanee, lesioni o alterazioni tissutali dovute all'esposizione a radiazioni ionizzanti
- Fissaggio del dispositivo a un singolo lembo (SLDA)
- Ictus
- Sincopie
- Attacco ischemico transitorio (TIA)
- Infezione 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/degli insufficienza valvolare

Per pazienti/utenti/terze parti nello Spazio economico europeo: se, mentre si utilizza il dispositivo o come conseguenza del suo utilizzo, si verifica un incidente grave, segnalarlo al produttore e all'autorità nazionale competente, indicata nella pagina [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## **6.0 Fornitura**

### **6.1 Confezione**

Il sistema di impianto, la guaina di guida e lo stabilizzatore sono confezionati singolarmente e sterilizzati con ossido di etilene. Il tavolo da lavoro è confezionato e fornito non sterile. Il supporto riutilizzabile, la piastra riutilizzabile e l'alloggiamento riutilizzabile Edwards sono confezionati singolarmente e forniti non sterili.

### **6.2 Conservazione**

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

## **7.0 Istruzioni per l'uso**

### **7.1 Formazione dei medici**

Il sistema PASCAL Precision è destinato all'uso da parte di cardiologi interventisti e cardiochirurghi, con altro personale di supporto addestrato ad assistere alla riparazione della valvola cardiaca mitrale e/o tricuspide.

Il medico impiantista deve essere esperto di tecniche transcatetere e deve avere ricevuto una formazione sul sistema PASCAL Precision e sulla procedura di impianto. Tutti i medici che eseguono una procedura con il sistema PASCAL Precision devono essere formati in base ai requisiti di formazione Edwards riepilogati di seguito:

- Sessione didattica sul Manuale di formazione per medici del sistema PASCAL Precision: design del dispositivo, imaging procedurale, fasi della procedura e situazioni difficili
- Modello pratico a banco: esercizio pratico delle fasi della procedura
- Modello di simulazione fisiologica: esercizio pratico delle fasi della procedura con imaging procedurale

La decisione finale in merito all'impianto del dispositivo del sistema PASCAL Precision deve essere presa all'interno di centri specializzati da medici specializzati nel trattamento del rigurgito mitralico e/o tricuspide, che possono definire una probabilità realistica di osservare miglioramenti clinici rilevanti in base allo studio 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)
- Kit di venipuntura
- Ago, guaina e filo guida transattali (solo per procedure mitraliche)
- 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)
- Facoltativo: catetere "pigtail" per iniezione del mezzo di contrasto (con guaina compatibile)
- Facoltativo: 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 da lavoro dalla confezione e ispezionarlo per escludere la presenza di danni. In caso di utilizzo del supporto riutilizzabile e dell'alloggiamento riutilizzabile Edwards al posto del tavolo da lavoro, fare riferimento alle istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards.
2	Montare il tavolo da lavoro come mostrato nella Figura 7.

#### 7.3.2 Sistema guida con stabilizzatori

Passaggio	Procedura
1	Estrarre i componenti del sistema guida con stabilizzatori dalla confezione e ispezionarli per escludere la presenza di danni.

#### 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	Irrigare e far fuoriuscire l'aria con soluzione fisiologica eparinizzata.
3	Strofinare la guaina di guida con soluzione fisiologica eparinizzata prima dell'uso.

#### 7.3.4 Sistema di impianto - Controllo del sistema, controllo della graffetta e ripristino

Passaggio	Procedura
1	Rimuovere il sistema di impianto e il caricatore dalla confezione e ispezionarli per escludere la presenza di danni evidenti. <b>ATTENZIONE: se il cappuccio di ventilazione non è presente sulla porta di irrigazione del catetere dell'impianto, l'uso del dispositivo può provocare un'infezione.</b>
2	Allungare completamente l'impianto. Ritirare completamente e far avanzare i dispositivi di scorrimento per verificare il corretto movimento della graffetta.
3	Se le graffette non si muovono correttamente, ripristinarle conformemente alla procedura seguente. Se le graffette si muovono correttamente, continuare alla sezione successiva "Sistema di impianto - Irrigazione e preparazione".
4	Assicurarsi che l'impianto sia completamente chiuso. Allentare e rimuovere i blocchi di sutura dalla base del blocco di sutura. <b>Nota: assicurarsi che l'estremità libera della sutura non venga tirata nell'impugnatura mentre si allenta il blocco di sutura.</b>
5	Ritirare completamente i dispositivi di scorrimento e posizionare lo strumento di regolazione della chiusura a filo con i blocchi di sutura, le basi dei blocchi di sutura e la manopola di rilascio dell'impianto.
6	Tirare l'estremità libera della sutura su una base di blocco di sutura per rimuovere l'allentamento della sutura. Rilasciare la tensione sull'estremità libera della sutura, sostituire e serrare il blocco di sutura. Ripetere per il secondo blocco di sutura.
7	Rimuovere lo strumento di fissaggio delle graffette. Allungare completamente l'impianto. Far avanzare e ritirare i dispositivi di scorrimento per verificare il corretto movimento della graffetta.

#### 7.3.5 Sistema di impianto - Irrigazione e preparazione

Passaggio	Procedura
1	Chiudere l'impianto.
2	Assicurarsi che i dispositivi di scorrimento siano completamente ritratti e che l'impianto sia completamente chiuso.
3	Rimuovere il tappo di ventilazione dalla porta di irrigazione del catetere dell'impianto. Sollevare l'estremità distale del catetere per impianto e irrigare con soluzione fisiologica eparinizzata.
4	Collegare il tappo della porta di irrigazione alla porta di irrigazione del catetere dell'impianto.
5	Collegare il copricavo di rilascio dell'impianto all'impugnatura del catetere dell'impianto.
6	Ritirare completamente il catetere dell'impianto. Far avanzare i dispositivi di scorrimento per porre l'impianto in posizione allungata.
7	Rimuovere il cappuccio del caricatore e guidarlo sul sistema di impianto.
8	Inserire l'impianto attraverso l'estremità prossimale del caricatore finché non esce dall'estremità distale. Unire il caricatore e il cappuccio del caricatore.
9	Far avanzare completamente il catetere dell'impianto in modo che l'impianto esca dal caricatore.
10	Irrigare il catetere orientabile con soluzione fisiologica eparinizzata.
11	Far avanzare il caricatore fino a quando la fine del distale dell'impianto non sia completamente inserita nel caricatore.

#### 7.4 Procedura di impianto

Tutte le fasi della procedura di impianto si applicano a entrambe le procedure di impianto, PASCAL mitrale e PASCAL tricuspide, se non diversamente specificato.

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 nativa.**

**ATTENZIONE: nel corso della procedura, somministrare eparina in modo da mantenere l'ACT a  $\geq 250$  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 da lavoro tra le gambe del paziente, regolandone l'altezza secondo necessità. Utilizzare asciugamani come supporto tra il tavolo da lavoro e le gambe del paziente.
	<b>ATTENZIONE: il tavolo da lavoro viene fornito non sterile; l'introduzione del tavolo da lavoro nel campo sterile può provocare infezioni.</b> OPPURE Prima di procedere alla copertura del paziente con un telo sterile, montare e posizionare gli accessori riutilizzabili attorno alle gambe del paziente, regolando l'altezza e l'angolo del supporto secondo necessità. Posizionare l'alloggiamento sul supporto allineandolo con il sito di accesso alla vena femorale previsto. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards.

#### 7.4.2 Accesso e introduzione della guaina a livello della vena femorale

Passaggio	Procedura
1	Accedere alla vena femorale comune usando metodi di puntura percutanea convenzionali.
2	Per procedure PASCAL di impianto a livello della valvola mitrale: Accedere all'atrio sinistro con tecniche transvenose e transattali usando metodi percutanei tradizionali e posizionare il filo guida nell'atrio sinistro. Dilatare il vaso se necessario. <b>ATTENZIONE: (solo per procedure a livello della valvola mitrale) una puntura inappropriata può causare danni alla struttura cardiaca che richiedono riparazioni chirurgiche o altri interventi.</b> Per procedure PASCAL di impianto a livello della valvola tricuspide: accedere all'atrio destro usando metodi percutanei tradizionali e posizionarvi il filo guida. Dilatare il vaso se necessario.
3	Per procedure PASCAL di impianto a livello della valvola mitrale: 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. Per procedure PASCAL di impianto a livello della valvola tricuspide: Inserire la guaina di guida con l'introduttore lungo il filo guida finché la punta della stessa non si trova all'interno dell'atrio destro. <b>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.</b>
4	Estrare l'introduttore e il filo guida. Non aspirare né irrigare la guaina di guida finché il sistema di impianto non è stato inserito. <b>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.</b>

#### 7.4.3 Navigazione e posizionamento 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	Aspirare e irrigare la guaina di guida con soluzione fisiologica eparinizzata. Utilizzando la siringa specificata, aspirare almeno 45 cc. <b>ATTENZIONE: la mancata aspirazione completa della guaina di guida o l'aspirazione senza la presenza del cappuccio della porta di irrigazione sulla porta di irrigazione del catetere dell'impianto può provocare un'embolia gassosa.</b>
4	È possibile collegare l'infusione continua della soluzione fisiologica al catetere dell'impianto. <b>ATTENZIONE: il collegamento dell'infusione continua della soluzione fisiologica al sistema di impianto prima dell'aspirazione può provocare embolia gassosa.</b>
5	Far avanzare il sistema di impianto fino a far fuoriuscire l'impianto dall'estremità distale della guaina di guida.
6	Porre l'impianto in posizione di chiusura. Ritrarre i dispositivi di scorrimento.
7	Regolare la guaina di guida secondo necessità.
8	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.

Passaggio	Procedura
	<p>Consultare il Materiale formativo per medici del sistema PASCAL Precision per ulteriori indicazioni sul monitoraggio della pressione atriale, incluse le limitazioni.</p> <p><b>Nota: il sistema di monitoraggio della pressione deve essere utilizzato mediante guida ecografica. La pressione deve essere riconciliata rispetto alle letture echo e Doppler. Quando si valuta la pressione atriale, accertarsi che la punta distale del catetere dell'impianto fuoriesca completamente dal catetere orientabile.</b></p>
9	<p>Far avanzare il sistema di impianto secondo necessità. Manipolare il catetere orientabile e la guaina di guida (flessio-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><b>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.</b></p> <p><b>Nota: la banda del marcatore radiopaco sul catetere orientabile indica l'estremità della sezione di flessione e può essere osservata in fluoroscopia.</b></p>
10	Ruotare la manopola ad alette per porre l'impianto nella posizione pronta per agganciare il lembo.
11	Torcere il catetere dell'impianto secondo necessità per orientare le alette.
12	Spostare un dispositivo di scorrimento della graffetta per identificare quale graffetta controlla tramite imaging. Una volta individuata, verificare che i dispositivi di scorrimento siano completamente ritratti.
13	Far avanzare l'impianto attraverso la valvola finché le alette non si trovano al di sotto del bordo libero dei lembi.
14	Verificare la posizione e l'orientamento dell'impianto e regolare leggermente la posizione in base alle esigenze.
	<b>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.</b>
15	Sotto la guida dell'imaging, ritrarre l'impianto fino a quando i lembi non si trovano tra le alette e le graffette.
16	Far avanzare i dispositivi di scorrimento in modo che i lembi siano saldamente fissati tra le graffette e le alette.
	È possibile eseguire questa operazione simultaneamente per entrambi i lembi (dispositivi di scorrimento inseriti per spostare entrambe le graffette) o per ciascun lembo singolarmente (dispositivo di scorrimento disinserito per spostare una singola graffetta).
17	Verificare l'inserimento dei lembi con l'imaging. Se i lembi non sono saldamente fissati tra le graffette e le alette, ritrarre i dispositivi di scorrimento per rilasciare i lembi e ripetere.
18	Una volta che i lembi sono saldamente posizionati tra le graffette e le alette, chiudere l'impianto.
19	Far avanzare leggermente il catetere dell'impianto per rilasciare la tensione esercitata sui lembi.
20	Valutare il rigurgito e riposizionare se necessario. Una volta confermata la posizione dell'impianto, verificare che l'impianto sia chiuso.  Se occorre effettuare il riposizionamento all'interno del ventricolo, ritrarre i dispositivi di scorrimento e porre l'impianto nella posizione pronta per agganciare il lembo. Regolare le graffette e l'orientamento dell'impianto, se necessario.  Se occorre effettuare il riposizionamento all'interno dell'atrio, ritrarre i dispositivi di scorrimento delle graffette e allungare l'impianto lentamente sotto guida fluoroscopica assicurando nel contempo che il filo di attivazione non si pieghi e ritrarre l'impianto nell'atrio.
	<b>ATTENZIONE: il mancato allungamento dell'impianto quando si effettua la ritrazione nell'atrio durante il riposizionamento può provocare danno del lembo o intrappolamento cordale.</b>
	<b>ATTENZIONE: il mancato rilascio dei lembi dalle graffette e dalle alette prima del riposizionamento può causare danno del lembo.</b>

#### 7.4.4 Recupero dell'impianto (se necessario)

Prima del rilascio dell'impianto, se necessario, è possibile recuperare il sistema di impianto all'interno della guaina di guida per la rimozione. Per recuperare l'impianto attenersi alla seguente procedura:

Consultare il Materiale formativo per medici del sistema PASCAL Precision per ulteriori considerazioni sulle manovre di recupero dell'impianto.

**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
1	Ritrarre i dispositivi di scorrimento.
2	Allungare l'impianto lentamente sotto guida fluoroscopica assicurandosi che il filo di attivazione non si pieghi, quindi ritrarlo all'interno dell'atrio. Porre l'impianto in posizione di chiusura.
3	Raddrizzare il catetere orientabile e ritrarre il sistema di impianto finché l'impianto non è in posizione adiacente alla punta della guaina di guida.
4	Far avanzare i dispositivi di scorrimento.
5	Porre l'impianto in posizione allungata.

Passaggio	Procedura
6	Ritrarre i dispositivi di scorrimento per aprire le graffette a circa 45° su ciascun lato.
7	Ritrarre l'intero sistema di impianto attraverso la guaina di guida.

#### 7.4.5 Rilascio dell'impianto

Per rilasciare l'impianto attenersi alla seguente procedura:

**ATTENZIONE: la mancata osservanza delle misure di rilascio prescritte può comportare difficoltà o impossibilità di rilascio dell'impianto, con necessità di ulteriori interventi.**

**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.**

**ATTENZIONE: 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.**

**Nota: se viene posizionato un impianto aggiuntivo [PASCAL o PASCAL Ace] 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.**

**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
1	Accertarsi che la punta distale del catetere dell'impianto fuoriesca completamente dal catetere orientabile.
2	Svitare e rimuovere il coperchio di rilascio dell'impianto dall'impugnatura del catetere dell'impianto.
3	Sfilare e rimuovere un meccanismo di blocco delle suture dalla relativa base.
4	Tirare il meccanismo di blocco delle suture dall'impugnatura per rimuovere completamente la sutura.
5	Ripetere la procedura per l'altro meccanismo di blocco delle suture.
6	Ruotare in senso antiorario e ritrarre la manopola di rilascio dell'impianto finché l'impianto non viene rilasciato, come confermato attraverso l'imaging.
7	Sostituire i blocchi di sutura, se necessario.

#### 7.4.6 Rimozione e chiusura del dispositivo

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.
	<b>ATTENZIONE: il mancato raddrizzamento dei dispositivi prima della rimozione può causare un danno ai vasi.</b>
2	Eseguire la chiusura percutanea standard del sito di accesso.

### 8.0 Sicurezza della risonanza magnetica (RM)

Test non clinici hanno dimostrato che gli impianti PASCAL e PASCAL Ace sono 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 su tutto il corpo 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 in una configurazione a impianti multipli si estende nel peggiore dei casi fino a 15 mm dall'impianto durante la peggiore risonanza a sequenza di impulsi gradient echo 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:**  
le valvole espiantate devono essere collocate in un fissativo istologico adeguato, come formalina al 10% o glutaraldeide al 2%, e restituire ad Edwards.

#### 9.1 Smaltimento

Adottare precauzioni di carattere universale per i rischi biologici e gli oggetti taglienti per evitare lesioni all'utente. I dispositivi monouso (compresi tutti quelli che entrano in contatto con i pazienti) devono essere manipolati e smaltiti in conformità alle linee guida istituzionali sui materiali a rischio biologico e sui rifiuti ospedalieri per evitare possibili contaminazioni crociate.

Per lo smaltimento degli accessori riutilizzabili, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards.

### 10.0 Riepilogo dell'esperienza clinica

Di seguito è fornito un riepilogo di alto livello dell'esperienza clinica. Un riepilogo dettagliato di tutte le esperienze cliniche è disponibile nel SSCP.

#### 10.1 Studio CLASP

I risultati dello studio CLASP, multicentrico, multinazionale, prospettico, a braccio singolo, mostrano alti tassi di successo del dispositivo, procedurale e clinico, una riduzione del grado

di RM e un miglioramento dello stato funzionale a 3 anni, un miglioramento della qualità della vita e della capacità di esercizio a 1 anno e un tasso accettabile di MAE.

#### 10.2 Studio CLASP IID

Un'analisi ad interim prespecificata della coorte randomizzata dello studio cardine CLASP IID randomizzato e controllato ha dimostrato la non inferiorità del sistema PASCAL a confronto con il sistema MitraClip per l'endpoint primario di sicurezza del tasso di MAE e l'endpoint primario di efficacia dell'RM ≤2+. I risultati della coorte roll-in a 30 giorni e della coorte registro a 6 mesi mostrano miglioramenti nel grado di RM e nei risultati clinici, insieme ai tassi di MAE entro i limiti previsti.

#### 10.3 Studio MiCLASP PMCF

I risultati dello studio MiCLASP PMCF, multicentrico, prospettico, a braccio singolo, mostrano alti tassi di successo del dispositivo, procedurale e clinico, una riduzione del grado di RM, un miglioramento della qualità della vita, della capacità di esercizio e dello stato funzionale a 1 anno e un tasso accettabile di MAE. La valutazione del tasso di MAE a 1 anno indica un profilo di sicurezza accettabile.

#### 10.4 Studio CLASP TR

I risultati dello studio CLASP RT, prospettico, a braccio singolo, multicentrico, mostrano un alto tasso di successo del dispositivo, procedurale e clinico, una riduzione del grado di RT al follow-up di 2 anni e un miglioramento dei risultati clinici a 1 anno. Il tasso di MAE a 1 anno indica un profilo di sicurezza accettabile.

#### 10.5 Registro post-commercializzazione PASCAL

Gli esiti nella pratica clinica a 1 anno del registro post-commercializzazione PASCAL forniscono supporto per la sicurezza clinica, le prestazioni e il vantaggio del sistema PASCAL per il trattamento di RM.

#### 10.6 Studi aggiuntivi

I seguenti studi sull'impianto PASCAL (RM e RT), tra cui lo studio TriCLASP PMCF (Tricuspidi), lo studio CLASP ITR (Tricuspidi) e lo studio CLASP IIF (Mitrale) sono attualmente in corso e devono ancora raggiungere gli endpoint primari. I risultati, pertanto, non sono presentati in questa sede.

### 11.0 Riepilogo su sicurezza e prestazioni cliniche (SSCP, Summary of Safety and Clinical Performance)

L'SSCP è stato adattato conformemente alla valutazione clinica dell'organismo notificato tramite cui è stata concessa la certificazione CE. L'SSCP contiene una sintesi pertinente delle medesime informazioni.

L'organismo notificato ha preso atto e concordato con le logiche di rischio-beneficio per la sicurezza e l'efficacia a breve e lungo termine del sistema PASCAL Precision.

La conformità del sistema PASCAL Precision ai requisiti di prestazioni (GSPR) per la sicurezza (MDR GSPR 1), le prestazioni (MDR GSPR 1), l'accettabilità degli effetti collaterali (MDR GSPR 8), l'usabilità (MDR GSPR 5), la durata del dispositivo (MDR GSPR 6), il profilo rischio-beneficio accettabile (MDR GSPR 8) è stato stabilito per le indicazioni etichettate.

Fare riferimento a <https://meddeviceinfo.edwards.com/> per un SSCP per questo dispositivo medico.

Dopo il lancio del database europeo sui dispositivi medici/Eudamed, fare riferimento a <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> per un SSCP per questo dispositivo medico.

### 12.0 Vantaggi clinici

I vantaggi clinici del sistema PASCAL Precision per il trattamento del RM sono i seguenti:

- Riduzione efficace e stabile del rigurgito mitralico.
- Offre un'opzione di trattamento percutaneo minimamente invasiva per il rigurgito mitralico.
- Miglioramento dello stato funzionale, della capacità di esercizio e della qualità della vita.

I vantaggi clinici del sistema PASCAL Precision per il trattamento del RT sono i seguenti:

- Riduzione efficace e stabile del rigurgito tricuspidale.
- Offre un'opzione di trattamento percutaneo minimamente invasiva per il rigurgito tricuspidale.
- Miglioramento dello stato funzionale, della capacità di esercizio e della qualità della vita.

Non sono previsti vantaggi clinici specifici del tavolo da lavoro, poiché il tavolo da lavoro è un accessorio opzionale non a contatto con il paziente. I vantaggi del tavolo da lavoro sono di natura funzionale e legati all'uso previsto dell'accessorio per sostenerlo il sistema PASCAL Precision.

Non sono previsti vantaggi clinici specifici del sistema guida con stabilizzatori, poiché il sistema guida con stabilizzatori è un accessorio opzionale non a contatto con il paziente utilizzato solo durante la procedura di impianto. I vantaggi del sistema guida con stabilizzatori sono di natura funzionale e legati all'uso previsto dell'accessorio per sostenerlo il sistema PASCAL Precision.

### 13.0 Identificatore univoco del dispositivo-Identificatore del dispositivo di base (UDI-DI)

L'UDI-DI di base rappresenta la chiave di accesso alle informazioni relative al dispositivo inserite nella banca dati Eudamed. L'UDI-DI di base per il sistema PASCAL Precision può essere usato per localizzare l'SSCP.

Nella seguente tabella sono riportati gli UDI-DI di base per il sistema PASCAL Precision e i dispositivi compatibili:

Prodotto	Modello	UDI-DI di base
Sistema PASCAL Precision – sistema di impianto	20000IS	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL Precision – sistema di impianto PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL Precision – guaina di guida	20000GS	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL – sistema guida con stabilizzatori	20000ST	0690103D004PAC000S6
Sistema PASCAL – tavolo da lavoro	10000T	0690103D004PNA000W7

Nella seguente tabella sono riportati gli UDI-DI di base per gli accessori riutilizzabili compatibili con il sistema PASCAL Precision:

Prodotto	Modello	UDI-DI di base
Supporto riutilizzabile	10000UP	0690103D004REU000YA
Piastra riutilizzabile	10000PT	0690103D004REU000YA
Alloggiamento riutilizzabile	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Durata prevista del dispositivo

Gli impianti PASCAL e PASCAL Ace sono stati sottoposti a rigorosi test di durata preclinici conformemente ai requisiti di test e sono stati testati con risultati positivi per un minimo di 5 anni di usura simulata. Le prestazioni effettive di durata negli esseri umani dipendono da molti fattori biologici e variano ampiamente da un paziente all'altro. Non sono state determinate attività o condizioni specifiche potenzialmente in grado di abbreviare o allungare la durata del dispositivo.

### 15.0 Informazioni per il paziente

Con ciascun sistema di impianto viene fornita una scheda dell'impianto per il paziente. Dopo l'impianto, inserire tutte le informazioni richieste e fornire la scheda dell'impianto al paziente. Quando il paziente necessita di cure mediche, questa scheda gli consente di informare gli operatori sanitari sul tipo di impianto di cui è portatore.

### 16.0 Caratteristiche prestazionali

Le prestazioni del dispositivo, incluse le caratteristiche funzionali, sono state verificate in una serie completa di test per garantire la sicurezza e le prestazioni dello stesso per l'uso previsto in conformità alle Istruzioni per l'uso stabilito.

Il design dei cateteri del sistema di rilascio PASCAL Precision si basa sui riscontri degli utenti. L'affermazione della "precisione" verrà confermata nel corso del monitoraggio post-commercializzazione.

## 17.0 Informazioni qualitative e quantitative relative agli impianti PASCAL e PASCAL Ace

L'impianto PASCAL include un dado e bullone in titanio, una boccola in PEEK e una guarnizione in silicone. L'impianto PASCAL Ace include un dado e bullone in titanio, una placca distale e prossimale e una guarnizione in silicone.

Nella tabella che segue sono riportate le informazioni qualitative e quantitative sui materiali e le sostanze:

Sostanza	CAS	Intervallo di massa del modello (mg)
Titanio	7440-32-6	254 - 324
Nichel	7440-02-0	235 - 258
Polietylene tereftalato	25038-59-9	82,5 - 98,1
Polietylene	9002-88-4	14,3 - 42,6
Polieteretere chetone	29658-26-2	0 - 23,2
Alluminio	7429-90-5	3,39 - 9,13
Vanadio	7440-62-2	2,16 - 6,32
Biossido di silicio	7631-86-9	5,08 - 5,40
Polidimethylsilossano	63148-62-9	3,86 - 4,16
Perfluoropolietere	69991-67-9	2,44 - 2,52
Politetrafluoroetilene	9002-84-0	1,15 - 1,22
Ferro	7439-89-6	0 - 0,567
Biossido di titanio	13463-67-7	0,180 - 0,541
Ossigeno	7782-44-7	0 - 0,355
Carbonio	7440-44-0	0 - 0,285
Cobalto	7440-48-4	0 - 0,226
Triossido di antimonio	1309-64-4	0,0847 - 0,118
Niobio	2023505	0 - 0,113
Azoto	7727-37-9	0 - 0,0918
Cromo	7440-47-3	0 - 0,0452
Rame	7440-50-8	0 - 0,0452
Idrogeno	1333-74-0	0 - 0,0384
4,4'-Difluorobenzophenone	345-92-6	0 - 0,00141
Difenil sulfone	127-63-9	0 - 0,00114
Erucamide	112-84-5	0,000516 - 0,00102
Acido 4-dodecilbenzenosolfonico	121-65-3	0,0000906 - 0,00857
Decameticiclopentasilossano; D5	541-02-6	0 - 0,000698
Dodecameticicloesilosano; D6	540-97-6	0 - 0,000698
Octameticiclotetrasilosano; D4	556-67-2	0 - 0,000651

## Nederlands

### Edwards PASCAL Precision -transkatheterreparatiesysteem voor klep

#### Gebruiksaanwijzing

Lees deze gebruiksaanwijzing, waarin de waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en overige risico's voor dit medische instrument staan vermeld, zorgvuldig door.

Het Edwards PASCAL Precision -transkatheterreparatiesysteem voor kleppen (hier aangeduid als het PASCAL Precision -systeem) bevat de volgende modelnummers:

Modelnummer	Hulpmiddel
20000IS	PASCAL Precision -systeem – implanteersysteem
20000ISM	PASCAL Precision -systeem – PASCAL Ace -implanteersysteem
20000GS	PASCAL Precision -systeem – geleideschacht

Het PASCAL Precision -systeem is compatibel met de volgende instrumenten voor eenmalig gebruik:

Modelnummer	Hulpmiddel
10000T	PASCAL -systeem – tafel
20000ST	PASCAL -systeem – stabilisatorbevestigingssysteem

Het PASCAL Precision -systeem is compatibel met de volgende instrumenten:

Modelnummer	Hulpmiddel
10000UP	Herbruikbaar platform van Edwards
10000PT	Herbruikbare plaat van Edwards
10000CR	Herbruikbare stellage van Edwards

#### • Implantereersysteem (Afbeelding 4)

Het implantereersysteem bestaat uit de stuurbare katheter (buitenste laag), de implantaatkatheter (binnenste laag) en het implantaat (hier aangeduid als PASCAL - en PASCAL Ace -implantaat). Met het implantereersysteem kan het implantaat percutaan bij de klep worden geplaatst via een toegang in de femorale ader, met behulp van een transveneuse, transseptale [mitralis] en transveneuze [tricuspidalis] benadering.

#### • Implantaat (Afbeeldingen 1-3)

Het implantaat wordt geplaatst en bevestigd aan de kleplanden 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 nitilon, bedekt met polyethylentereftalataat. Het PASCAL Ace -implantaat heeft kleinere afmetingen, om de arts opties te bieden. Het PASCAL Ace -implantaat kan bijvoorbeeld gekozen worden voor kleinere landingszones en gebieden met veel peesdraden. Raadpleeg het educatiemateriaal voor artsen voor PASCAL Precision -systeem voor aanvullende informatie over de verschillen in afmeting van het vulelement en andere onderdelen van de PASCAL en PASCAL Ace -implantaaten, inclusief aanvullende overwegingen voor implantaatselectie.

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

**Opmerking: Het PASCAL Ace -implantaat is een naamgevingsconventie die verwijst naar een extra implantaatgrootte met dezelfde gebruiksindicatie als het PASCAL -implantaat.**

#### • Implantaatkatheter (Afbeelding 4)

Het implantaat is door middel van hechtingen en een van schroefdraad voorziene schacht bevestigd aan de implantaatkatheter. De implantaatkatheter regelt de plaatsing van het implantaat. De vier primaire bedieningselementen zijn de schuifregelaars van de sluiting, de paddleknop, de ontkoppelknop van het implantaat en de hechtdraadvergrendelingen. De schuifregelaars van de sluiting regelen de implantaatsluitingen (de sluitingen gaan omhoog door de schuifregelaars van de sluiting terug te trekken en omlaag door de schuifregelaars van de sluiting op te voeren). De paddleknop regelt de paddles (door de paddleknop met de klok mee te draaien, worden de paddles gesloten en door de paddleknop tegen de klok in te draaien, worden de paddles geopend). De ontkoppelknop van het implantaat regelt het loskoppelen van het implantaat van de implantaatkatheter. De hechtdraadvergrendelingen regelen het loskomen van de hechtingen van de sluitingen. De implantaatkatheter is van tevoren in de stuurbare katheter bevestigd.

#### • Stuurbare katheter (Afbeelding 4)

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

#### • Geleideschacht (Afbeelding 5)

De geleideschacht biedt toegang tot het atrium. Deze heeft een hydrofiele coating en een rotende bedieningsknop (flexieknop) voor het bedienen van het flexiemechanisme voor het positioneren van de geleideschacht op de doellocatie.

#### • Introducer (Afbeelding 5)

De introducer wordt gebruikt voor het volgen van de geleideschacht naar de gewenste locatie. De introducer is compatibel met een voerdraad van 0,035 inch (0,89 mm). De introducer wordt meegeleverd in de verpakking van de geleideschacht.

#### • Inbrenghulpmiddel (Afbeelding 8)

Het inbrenghulpmiddel wordt gebruikt bij het inbrengen van de implantaat- en plaatsingskathers via de afdichtingen van de geleideschacht. Het inbrenghulpmiddel wordt voor uw gebruiksgemak meegeleverd in de verpakking van het implantereersysteem en de geleideschacht.

#### • Stabilisatorbevestigingssysteem (Afbeelding 6)

Het stabilisatorbevestigingssysteem is bedoeld om te helpen bij de positionering en stabilisatie van het PASCAL Precision -systeem tijdens implantatieprocedures. De stabilisator

kan naar behoefte op elk moment tijdens de procedure aan de geleideschacht en het implanteersysteem worden bevestigd. Het gebruik van het stabilisatorbevestigingssysteem is optioneel.

#### • **Tafel (Afbeelding 7)**

De tafel is bedoeld als een stabiel platform voor het implanteersysteem, de geleideschacht en het stabilisatorbevestigingssysteem van het PASCAL Precision -systeem. De tafel wordt buiten het steriele veld gebruikt. De tafel is in hoogte verstelbaar. Het gebruik van de tafel is optioneel.

#### • **Herbruikbare accessoires**

Raadpleeg voor herbruikbare accessoires de Edwards -gebruiksaanwijzing (hierna de gebruiksaanwijzing voor herbruikbare accessoires van Edwards genoemd) voor de volgende herbruikbare accessoires: Herbruikbaar platform (model 10000UP), Herbruikbare plaat (model 10000PT) en Herbruikbare stellage (model 10000CR).

### 1.0 Indicaties voor gebruik

#### 1.1 Beoogd gebruik

Het PASCAL Precision -systeem is bedoeld voor gebruik bij het repareren van een insufficiënte mitralis- en/of tricuspidalisklep door middel van percutane reconstructie met behulp van benadering via het weefsel. Met het PASCAL Precision -systeem kan het implantaat percutaan bij de klep worden geplaatst via een toegang in de femorale ader, met behulp van een transveneuze, transseptale (mitralis) en transveneuze (tricuspidalis) benadering.

#### 1.2 Patiëntdoelgroep

Het PASCAL Precision -systeem is bedoeld voor:

- Volwassen patiënten met klinisch significante, symptomatische mitralisregurgitatie (matige tot ernstige of ernstige MR)
- Volwassen patiënten met klinisch significante, symptomatische tricuspidalisklepregurgitatie (ernstige of hogere TR) ondanks medische behandeling

De selectie van patiënten moet gebeuren door een multidisciplinair hartteam van experts op het gebied van het behandelen van mitralis- en tricuspidalisklepregurgitatie. Het hartteam moet de voordelen en risico's van alle mogelijke interventies afwegen voordat patiënten met het PASCAL Precision -systeem worden behandeld. Patiënten komen in aanmerking voor het PASCAL Precision -systeem als ze niet geschikt worden geacht voor hartzurgie, inclusief minimaal invasieve hartzurgie, en anatomisch geschikt zijn voor behandeling met het PASCAL Precision -systeem.

### 2.0 Contra-indicaties

Het PASCAL Precision -systeem is gecontra-indiceerd bij mitralis- en tricuspidalispatiënten met:

- Een contra-indicatie voor een TEE of bij wie het screenen van een TEE niet gelukt is
- Echocardiografisch bewijs voor intracardiale massa, trombus of weefselgroeï
- Aanwezigheid van een geocludeerd of getromboliseerd venea cava inferior-filter dat interferiert met de plaatsingskatheter of aanwezigheid van ipsilaterale diepveneuze 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

Daarnaast is het PASCAL Precision -systeem gecontra-indiceerd voor mitralispatiënten met een contra-indicatie voor transseptale katetherisatie.

### 3.0 Waarschuwingen

#### 3.1 Anatomische overwegingen

Voor optimale resultaten moet rekening gehouden worden met de volgende anatomische patiëntkenmerken. Klepanatomie die een goede toegang tot, gebruik en/of plaatsing van het PASCAL Precision -systeem of voldoende reductie van mitralis- of tricuspidalisklepregurgitatie zou kunnen verhinderen, moeten door een multidisciplinair hartteam worden overwogen. De veiligheid en doeltreffendheid zijn niet vastgesteld voor patiënten met anatomische kenmerken, waaronder maar niet beperkt tot, het volgende:

#### Van toepassing op mitralis- en tricuspidalispatiënten:

- Aangetoonde ernstige verkalking in de annulus of het subvalvulair apparaat
- Aanwezigheid van een aanzienlijke scheur of perforatie in het grijpgebied
- Mobilitéitslengte van het kleplad < 8 mm

#### Alleen van toepassing op mitralispatiënten:

- Transseptale punctiehoogte < 3,5 cm
- LA-diameter ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

#### Alleen van toepassing op tricuspidalispatiënten:

- Aangetoonde matige tot ernstige verkalking in het grijpgebied
- Aanwezigheid van primaire niet-degeneratieve tricuspidalisklepandaandoening

#### 3.2 Gebruik van het hulpmiddel

##### 3.2.1 PASCAL Precision -systeem, tafel en stabilisatorbevestigingssysteem

- 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. Dergelijke acties kunnen tot ziekte of bijwerkingen leiden, aangezien het hulpmiddel mogelijk niet zal werken zoals het oorspronkelijk bedoeld is.
- 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.
- U dient deze hulpmiddelen niet te gebruiken als deze zijn gevallen, beschadigd of op een verkeerde wijze zijn behandeld.
- Tijdens de voorbereiding en gedurende de gehele procedure moeten standaard spoel- en ontluuchtingstechnieken worden gebruikt, om het ontstaan van luchtembolie te voorkomen.

##### 3.2.2 Het herbruikbare platform van Edwards, de herbruikbare plaat en de herbruikbare stellage

- De hulpmiddelen zijn ontworpen, bedoeld en gedistribueerd voor meervoudig gebruik. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor herbruikbare accessoires van Edwards.

### 3.3 Klinische waarschuwingen

- Zoals bij elk geimplanteerd 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 voordelen en risico's worden gegeven.
- Zorgvuldige en voortdurende medische follow-up wordt geadviseerd, zodat implantaatgerelateerde complicaties kunnen worden gedetecteerd en op de juiste wijze worden behandeld.
- De arts moet beslissen over antistollingstherapie volgens de richtlijnen van de instelling.
- Het PASCAL Precision -systeem is niet geëvalueerd bij zwangere of pediatrische patiënten.

### 4.0 Voorzorgsmaatregelen

#### 4.1 Voorzorgsmaatregelen vóór gebruik

- De selectie van patiënten moet worden uitgevoerd door een multidisciplinair hartteam gespecialiseerd in het behandelen van mitralis- en/of tricuspidalisklepregurgitatie, om het risico voor de patiënt en de anatomische geschiktheid te beoordelen nadat men de diverse behandelbaarheden met hulpmiddelen heeft overwogen.

#### 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 de klepreparatie met behulp van het PASCAL Precision -systeem 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 hartkatherisatie, het gebruik van anesthesie en het gebruik van het PASCAL Precision -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 voorvalen die vermoedelijk gerelateerd zijn aan het hulpmiddel.

De volgende verwachte bijwerkingen zijn bepaald als mogelijke complicaties van een procedure met het PASCAL Precision -systeem:

- 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
- Atrial septumletsel waarvoor interventie nodig is
- Bloeding
- Hartstilstand
- Hartfalen
- Cardiale schade, zoals perforatie
- Harttamponnade/pericardiale effusie
- Cardiogene shock
- verstrekking of ruptuur van de peesdraden 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 kleplad, retractie van de klepladen, verdikking van het kleplad)
- 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 verzakking
- PASCAL Precision -systeemcomponenten niet terug kunnen halen
- Koorts
- 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 gediagnosticeerde TIA of beroerte
  - Niet-neurologische trombo-embolische voorvalen
  - Pijn
  - Papillaire spierschade
  - Verlamming
  - Embolisatie van een onderdeel van het PASCAL Precision -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
  - Klepletzel
  - 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
- Voor patiënten/gebruikers/derden in de Europese Economische Ruimte: als zich tijdens het gebruik van dit hulpmiddel of als gevolg daarvan een ernstig incident heeft voorgedaan, meld dit dan bij zowel de fabrikant als bij uw nationale bevoegde autoriteit. U kunt deze vinden via [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Leveringswijze

### 6.1 Verpakking

Het implanteersysteem, de geleideschacht en het stabilisatorbevestigingssysteem worden individueel verpakt en gesteriliseerd met ethyleenoxide geleverd. De tafel wordt niet-steriel verpakt geleverd. Het herbruikbare platform, de herbruikbare plaat en de herbruikbare stellage van Edwards zijn afzonderlijk verpakt en worden niet-steriel geleverd.

### 6.2 Opslag

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

## 7.0 Gebruiksaanwijzing

### 7.1 Training van artsen

Het PASCAL Precision -systeem is bedoeld voor gebruik door interventionele cardiologen en hartchirurgen, met ander ondersteunend personeel dat is opgeleid om te assisteren bij de reparatie van mitralis- en/of tricuspidalishartkleppen.

De implanterende arts moet ervaring hebben met transkathetertechnieken en getraind zijn in het PASCAL Precision -systeem en de implantaatioprocedure. Iedere arts die een procedure uitvoert met behulp van het PASCAL Precision -systeem moet zijn opgeleid volgens de trainingsvereisten van Edwards, die hieronder worden samengevat:

- Educatiemateriaal voor artsen voor het PASCAL Precision -systeem didactische sessie: ontwerp van het hulpmiddel, procedurele beeldvorming, procedurele stappen en complexe situaties
- Tafelmodel praktijkoeefening: praktische oefening van de procedurele stappen
- Fysiologisch simulatiemodel: praktische oefening van de procedurele stappen met behulp van procedurele beeldvorming

De uiteindelijke beslissing voor implantatie van het hulpmiddel van het PASCAL Precision -systeem moet worden genomen door artsen die gespecialiseerd zijn in de behandeling van mitralis- en/of tricuspidalishartregurgitatie in gespecialiseerde centra, die kunnen bepalen of een redelijke kans op significante klinische verbetering te verwachten is op basis van het stadium van de ziekte en de comorbiditeit.

### 7.2 Uitrusting en materialen

- Standaard laboratoriumapparatuur voor hartkatherisatie
- Fluoroscopiesysteem
- Mogelijkheden voor transoesophageale echocardiografie (TEE) (2D en 3D)
- Venapunctieset
- Transseptale naald, schacht en voerdraad (alleen voor mitralisprocedures)
- 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: pigtail-katheter voor contrastinjektie (met compatibele schacht)
- Optioneel: step-updilatoren
- Optioneel: continu infuus van fysiologische zoutoplossing (rijdende infuusstaard, infuuslang 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 uit de verpakking en controleer op beschadigingen. Als u het herbruikbare platform en de herbruikbare stellage van Edwards gebruikt in plaats van de tafel, raadpleegt u de gebruiksaanwijzing voor herbruikbare accessoires van Edwards.
2	Monter de tafel zoals weergegeven in Afbeelding 7.

#### 7.3.2 Stabilisatorbevestigingssysteem

Stap	Procedure
1	Haal de onderdelen van het stabilisatorbevestigingssysteem uit de verpakking en controleer of deze niet beschadigd zijn.

#### 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 ontlucht met gehepariniseerde zoutoplossing.
3	Veeg vóór gebruik de geleideschacht schoon met gehepariniseerde zoutoplossing.

#### 7.3.4 Implanteersysteem – Systeemcontrole, sluitingscontrole en opnieuw instellen

Stap	Procedure
1	Verwijder het implanteersysteem en het inbrenghulpmiddel uit de verpakking en controleer of deze niet beschadigd zijn. <b>LET OP: Wanneer de geventileerde kap niet aanwezig is op de spoelpoort van de implantaatkatheter, kan het gebruik van het hulpmiddel leiden tot een infectie.</b>
2	Trek het implantaat in een volledige langgerekte positie. Trek de schuifregelaars van de sluiting terug en voer ze op om de juiste sluitingsbeweging te controleren.
3	Wanneer de sluitingen niet goed bewegen, volgt u de onderstaande stappen om deze opnieuw in te stellen. Wanneer de sluitingen wel goed bewegen, gaat u verder naar het volgende gedeelte "Implanteersysteem – Spoelen en voorbereiding".
4	Controleer of het implantaat volledig is gesloten. Maak de hechtdraadvergrendelingen los en verwijder deze uit de basis. <b>Opmerking: Controleer of het vrije uiteinde van de hechting niet in de handgreep wordt getrokken tijdens het losmaken van de hechtdraadvergrendeling.</b>
5	Trek de schuifregelaars van de sluiting volledig terug en plaats het instelhulpmiddel voor spoelen bij de hechtdraadvergrendelingen, de basis en de ontkopelknop van het implantaat.
6	Trek het vrije uiteinde van de hechting op één basis van de hechtdraadvergrendeling om de losse hechting te verwijderen. Verminder de spanning aan het vrije uiteinde van de hechting, vervang de hechtdraadvergrendeling en zet deze vast. Herhaal dit voor de tweede hechtdraadvergrendeling.
7	Verwijder het instrument voor instelling van de sluiting. Trek het implantaat in een volledige langgerekte positie. Voer de schuifregelaars van de sluiting op en trek ze terug om de juiste sluitingsbeweging te controleren.

#### 7.3.5 Implanteersysteem – Spoelen en voorbereiding

Stap	Procedure
1	Sluit het implantaat.
2	Controleer of de schuifregelaars van de sluiting volledig zijn teruggestoken en het implantaat volledig gesloten is.
3	Verwijder de geventileerde kap van de spoelpoort van de implantaatkatheter. Breng het distale uiteinde van de implantaatkatheter omhoog en spoel door met een gehepariniseerde zoutoplossing.
4	Bevestig de kap van de spoelpoort aan de spoelpoort van de implantaatkatheter.
5	Bevestig het snelsluitdeksel van het implantaat aan de handgreep van de implantaatkatheter.
6	Trek de implantaatkatheter volledig terug. Voer de schuifregelaars van de sluiting op om het implantaat in langgerekte positie te plaatsen.
7	Verwijder de kap van het inbrenghulpmiddel en leid deze op het implanteersysteem.
8	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.
9	Voer de implantaatkatheter volledig op zodat het implantaat uit het inbrenghulpmiddel komt.
10	Spoel de stuurbare katheter met gehepariniseerde zoutoplossing.
11	Voer het inbrenghulpmiddel op tot het distale uiteinde van het implantaat zich volledig in het inbrenghulpmiddel bevindt.

#### 7.4 Implantatieprocedure

Alle stappen van de implantatieprocedure zijn van toepassing op zowel PASCAL -mitralis- als PASCAL -tricuspidalis-implantatieprocedures, tenzij anders aangegeven.

Het plaatsen van het implantaat moet worden uitgevoerd onder algehele 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 natieve kleplad.**

**LET OP:** Tijdens de procedure moet heparine worden toegediend om de ACT op  $\geq 250$  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	<p>Monteer en positioneer de tafel tussen de benen van de patiënt, voorafgaand aan het steriel leggen van de patiënt, waarbij de hoogte van de tafel naar behoefté kan worden bijgesteld. Gebruik doeken als ondersteuning tussen de tafel en de benen van de patiënt.</p> <p><b>LET OP:</b> De tafel wordt niet-steriel geleverd; het inbrengen van de tafel in het steriele veld kan resulteren in een infectie.</p> <p>OF</p> <p>Voordat u de patiënt steriel legt, monteert en plaatst u de herbruikbare accessoires rond de benen van de patiënt, waarbij u de hoogte en de hoek van het platform zo nodig aanpast. Plaats de stellage op het platform in lijn met de beoogde toegangsplaats tot de femorale ader. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor herbruikbare accessoires van Edwards.</p> <p><b>LET OP:</b> De herbruikbare accessoires worden niet-steriel geleverd; het inbrengen van de herbruikbare accessoires in het steriele veld kan resulteren in een infectie.</p>
2	Monteer en bevestig het stabilisatorbevestigingssysteem na de steriele afdekking naar behoefté op elk moment tijdens de procedure.

#### 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	<p>Voor PASCAL -mitralis-implantatieprocedures:</p> <p>Prik het linkeratrium aan met behulp van een transvenuze, transseptale techniek via een conventionele percutane methode en plaats de voerdraad in het linkeratrium. Dilateer het vat, indien nodig.</p> <p><b>LET OP:</b> (uitsluitend voor mitralisprocedures) Een onjuiste puntie kan leiden tot beschadiging van de hartstructuur waarvoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.</p> <p>Voor PASCAL -tricuspidalis-implantatieprocedures:</p> <p>Prik het rechteratrium aan met behulp van een conventionele percutane methode en plaats de voerdraad in het rechteratrium. Dilateer het bloedvat, indien nodig.</p>
3	<p>Voor PASCAL -mitralis-implantatieprocedures:</p> <p>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 buigmechanisme.</p> <p>Voor PASCAL -tricuspidalis-implantatieprocedures:</p> <p>Plaats de geleideschacht met de introducer over de voerdraad, totdat de punt van de geleideschacht in het rechteratrium zit.</p> <p><b>LET OP:</b> 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>
4	<p>Verwijder de introducer en de voerdraad. Niet aspireren en spoel de geleideschacht niet door tot het implanteersysteem is ingebracht.</p> <p><b>LET OP:</b> 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 Implantaatnavigatie en -plaatsing

Stap	Procedure
1	Plaats het implanteersysteem in de geleideschacht met behulp van het inbrenghulpmiddel.
2	Voer het implanteersysteem op totdat het implantaat uit het inbrenghulpmiddel komt. 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><b>LET OP:</b> Het niet volledig aspireren van de geleideschacht of aspiratie zonder de aanwezigheid van de spoelpoortkap op de spoelpoort van de implantaatkather kan een luchtembolie tot gevolg hebben.</p>
4	<p>Sluit desgewenst het continue infuus met fysiologische zoutoplossing aan op de implantaatkather.</p> <p><b>LET OP:</b> Als het continue fysiologische zoutoplossingsinfuus wordt aangesloten op het implanteersysteem vóór aspiratie, kan een luchtembolie ontstaan.</p>
5	Voer het implanteersysteem op totdat het implantaat uit het distale uiteinde van de geleideschacht komt.
6	Zet het implantaat in de gesloten positie. Trek de schuifregelaars van de sluiting terug.
7	Stel de geleideschacht af indien nodig.
8	Als op basis van de beoordeling van de behandelend arts drukbewaking wordt gebruikt om de atriale druk continu te

Stap	Procedure
	<p>beoordeelen tijdens de procedure, volgt u de gebruiksaanwijzing van de fabrikant van de drukbewaking. Verbind een met vloeistof gevuld drukbewakingsinstrument met de stuurbare kather. Aspireer en kalibreer vervolgens op het hartniveau van de patiënt voordat u de meting uitvoert.</p> <p>Raadpleeg het educatiemateriaal voor artsen voor het PASCAL Precision -systeem voor aanvullende informatie over bewaking van atriale druk, waaronder eventuele beperkingen.</p> <p><b>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 implantaatkather volledig bloot ligt van de stuurbare kather.</b></p>
9	<p>Voer het implanteersysteem op indien nodig. Manipuleer zo nodig de stuurbare kather en geleideschacht (buigen-strekken, in tegengestelde richtingen draaien, oprollen en terugtrekken) totdat het implantaat in het midden van de doelcoaptatiezone met het juiste traject is gecentreerd.</p> <p><b>LET OP:</b> Als er te veel gemanipuleerd wordt, kan dit leiden tot losraken of verstoring van een eerder geplaatst hulpmiddel, beschadiging van de hartstructuur waardoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.</p> <p><b>Opmerking:</b> Een radiopake markeringssband op de stuurbare kather geeft aan waar zich het einde van het flexigedeelte bevindt en kan onder fluoroscopie worden gevisualiseerd.</p>
10	Draai de paddle-knop om het implantaat in de juiste positie te krijgen, klaar voor het vastleggen van het kleplad.
11	Draai zo nodig aan de implantaatkather om de paddles te richten.
12	Verplaats één schuifregelaar om met behulp van beeldvorming te bepalen welke implantaatsluiting hiermee wordt geregeld. Zodra dit is bepaald, controleert u of de schuifregelaars volledig zijn teruggetrokken.
13	Voer het implantaat op door de klep totdat de paddles zich onder de vrije rand van de klepladen bevinden.
14	Controleer de locatie en richting van het implantaat en pas de positie indien nodig enigszins aan.
	<p><b>LET OP:</b> Te veel manipulatie van het implantaat onder de klepladen kan tot gevolg hebben dat het implantaat in de peesdraden verstrikt raakt; verstrengeling van peesdraden kan leiden tot beschadiging van het hart, verergering van regurgitatie, problemen bij of onvermogen om het implantaat te verwijderen, waardoor extra interventie nodig is.</p>
15	Trek het implantaat terug met behulp van beeldvorming totdat de klepladen zich tussen paddles en sluitingen bevinden.
16	<p>Voer de schuifregelaar(s) van de sluiting op zodat het kleplad/de klepladen tussen de sluitingen en paddles worden vastgezet.</p> <p>Dit kunt u doen voor beide klepladen tegelijkertijd (met de schuifregelaar gekoppeld om beide sluitingen te verplaatsen) of voor elk kleplad afzonderlijk (met de schuifregelaar ontkoppeld om afzonderlijke sluitingen te verplaatsen).</p>
17	Controleer het inbrengen van de klepladen met behulp van beeldvorming.
	<p>Als het/de kleplad(en) niet tussen de sluitingen en paddles vastgezet is/zijn, trek u de schuifregelaar(s) van de sluiting terug om het/de kleplad(en) los te maken en probeert u het opnieuw.</p>
18	Sluit het implantaat zodra de klepladen tussen de sluitingen en paddles zijn vastgezet.
19	Voer de implantaatkather een beetje op om de spanning op de klepladen te verminderen.
20	<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 van de sluiting terug, indien herpositionering binnen het ventrikel nodig is, en plaat het implantaat in de juiste positie om het kleplad vast te leggen. Pas de richting van sluitingen en implantaat naar behoefté aan.</p> <p>Als het implantaat opnieuw in het atrium gepositioneerd moet worden, trekt u de schuifregelaars van de sluiting terug en zet u het implantaat langzaam onder fluoroscopische geleiding in de langgerekte positie, waarbij u ervoor zorgt dat de bedieningsdraad niet buigt, en trekt u het implantaat terug in het atrium.</p> <p><b>LET OP:</b> Als het implantaat niet in de langgerekte positie wordt geplaatst bij het terugtrekken in het atrium tijdens herpositionering, kan dit leiden tot schade aan de klepladen of een verstrengeling van peesdraden.</p> <p><b>LET OP:</b> Als de klepladen niet worden losgemaakt van de sluitingen en paddles voordat u ze opnieuw positioneert, kan dit leiden tot schade aan de klepladen.</p>

#### 7.4.4 Terughalen van het implantaat (indien nodig)

Indien nodig kunt u, voorafgaand aan het loskoppelen van het implantaat, het implanteersysteem terughalen in de geleideschacht voor verwijdering. Volg de onderstaande stappen om het implantaat terug te halen.

Raadpleeg het educatiemateriaal voor artsen voor het PASCAL Precision -systeem voor aanvullende overwegingen betreffende het terughalen van implantaten.

**LET OP:** Als er te veel gemanipuleerd wordt, kan dit leiden tot verplaatsing of verstoring van een eerder geplaatst hulpmiddel, beschadiging van de hartstructuur, waardoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.

Stap	Procedure
1	Trek de schuifregelaars van de sluiting terug.
2	Plaats het implantaat langzaam onder fluoroscopische geleiding in de langerechte positie, waarbij u ervoor zorgt dat de bedieningsdraad niet buigt. Trek vervolgens het implantaat terug in het atrium. Zet het implantaat in de gesloten positie.
3	Strek de stuurbare katheter en trek het implanteersysteem terug totdat het implantaat zich bij de punt van de geleideschacht bevindt.
4	Voer de schuifregelaars van de sluiting op.
5	Plaats het implantaat in de langerechte positie.
6	Trek de schuifregelaars van de sluiting terug om de sluitingen te openen tot ongeveer 45° aan weerskanten.
7	Trek het gehele implanteersysteem terug door de geleideschacht.

#### 7.4.5 Ontkoppeling van het implantaat

Volg de hieronder weergegeven stappen om het implantaat los te koppelen:

**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, waardoor extra interventie nodig is.**

**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.**

**LET OP: 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.**

**Opmerking: Als de behandelend arts besluit een extra implantaat [PASCAL of PASCAL Ace] 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.**

**LET OP: Als er te veel gemanipuleerd wordt, kan dit leiden tot verplaatsing of verstoring van een eerder geplaatst hulpmiddel, beschadiging van de hartstructuur, waardoor chirurgische reparatie of een andere interventie nodig is.**

Stap	Procedure
1	Zorg ervoor dat de distale punt van de implantaatkatheter volledig bloot ligt van de stuurbare katheter.
2	Schroef het snelsluitdeksel van het implantaat los en verwijder deze uit de handgreep van de implantaatkatheter.
3	Maak de hechtdraadvergrendeling los en verwijder één hechtdraadvergrendeling uit de basis.
4	Trek de hechtdraadvergrendeling weg van het handvat om de hechting volledig te verwijderen.
5	Herhaal de stappen voor de resterende hechtdraadvergrendelingen.
6	Draai tegen de klok in en trek de ontkoppelknop van het implantaat terug totdat het implantaat is losgekoppeld en u de loskoppeling heeft bevestigd met behulp van beeldvorming.
7	Vervang de hechtdraadvergrendelingen indien nodig.

#### 7.4.6 Het hulpmiddel verwijderen en sluiten

Stap	Procedure
1	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.
	<b>LET OP: Als de hulpmiddelen niet worden rechtgetrokken voordat ze worden verwijderd, kan dit leiden tot beschadiging van het bloedvat.</b>
2	Sluit de toegangslocatie met behulp van een standaard percutane sluitingsmethode.

#### 8.0 Magnetische Resonantie (MR) veiligheid

Uit niet-klinische testen is gebleken dat de PASCAL - en de PASCAL Ace -implantaten onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig is. Een patiënt met dit hulpmiddel kan veilig worden gescand in een MR-systeem dat voldoet aan de volgende voorwaarden:

- Statisch magnetische velden van 1,5 T en 3,0 T
- Een maximale ruimtelijke veldgradient van 3000 G/cm (30 T/m)
- Een maximale door het MR-systeem gemelde specifieke absorptiesnelheid voor het gemiddelde van het gehele lichaam (SAR) van 4 W/kg (werkung gecontroleerd op eerste niveau)

Onder de hierboven genoemde scanomstandigheden wordt verwacht dat het implantaat na 15 opeenvolgende scannminuten een maximale temperatuurstijging produceert van minder dan 4°C.

Tijdens niet-klinische tests kan het beeldartefact dat veroorzaakt is door het hulpmiddel zich bij de slechtst denkbare meervoudige implantaatconfiguratie tot 15 mm van het implantaat uitspreken wanneer het implantaat wordt afgebeeld in de slechtst denkbare gradient-echopulssequentie in een MRI-systeem van 3,0 T.

#### 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 steril. Retourneert 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 gereturneert.

#### 9.1 Afvoeren

Neem de universele voorzorgsmaatregelen in acht ten aanzien van biologische gevaren en scherpe voorwerpen om letsel van de gebruiker te voorkomen. Gebruikte hulpmiddelen voor eenmalig gebruik (inclusief de hulpmiddelen die in contact zijn gekomen met patiënten) dienen gehanteerd en afgevoerd te worden in overeenstemming met de institutionele richtlijnen inzake biologisch gevaarlijke materialen en ziekenhuisafval om mogelijke kruisbesmetting te voorkomen.

Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor herbruikbare accessoires van Edwards voor het afvoeren van de herbruikbare accessoires.

#### 10.0 Samenvatting van de klinische ervaring

Hieronder wordt een samenvatting op hoog niveau gegeven van alle klinische ervaringen. Een gedetailleerde samenvatting van alle klinische ervaringen kunt u terugvinden in de SSCP.

#### 10.1 CLASP -onderzoek

De resultaten van het CLASP -onderzoek, een multicenter, multinationaal, prospectief onderzoek met een enkelvoudige groep, geven een hoog succespercentage weer voor het hulpmiddel, de procedure en de klinische proef, een verlaging van de MR-graad en verbeteringen van de functionele status over een periode van 3 jaar, een verbetering van de kwaliteit van leven en inspanningstolerantie gedurende 1 jaar en een aanvaardbare MAE-graad.

#### 10.2 CLASP IID-onderzoek

Uit een vooraf bepaalde tussentijdse analyse van het gerandomiseerde cohort van het gerandomiseerde, gecontroleerde CLASP IID-hoofdonderzoek werd de non-inferioriteit van het PASCAL -systeem ten opzichte van het MitraClip-systeem aangetoond voor het primaire veiligheidseindpunt van het MAE-percentage en het primaire effectiviteiteindpunt van MR ≤ 2+. De resultaten van het roll-in-cohort van 30 dagen en het registercohort van 6 maanden laten verbeteringen zien van de MR-graad en klinische resultaten. De MAE-percentages liggen binnen het verwachte bereik.

#### 10.3 MICLASP PMCF-onderzoek

De resultaten van het MICLASP PMCF-onderzoek, een multicenter, prospectief, post-market, klinisch follow-uponderzoek met één behandelgroep, tonen een verlaging van de MR-graad aan en een verbetering van de functionele status, inspanningstolerantie en kwaliteit van leven gedurende 1 jaar. De evaluatie van de MAE-graad na 1 jaar duidt op een aanvaardbaar veiligheidsprofiel.

#### 10.4 CLASP TR-onderzoek

Uitkomsten van het CLASP TR-onderzoek, een prospectief, multicenter onderzoek met een enkelvoudige groep, laten een hoog percentage zien ten aanzien van het hulpmiddel, de procedure en het klinische succes, een verlaging van de TR-graad gedurende 2 jaar follow-up en een verbetering van de klinische uitkomsten gedurende 1 jaar. De 1-jarige MAE-graad duidt op een aanvaardbaar veiligheidsprofiel.

#### 10.5 PASCAL -postmarketing-registratie

De real-world uitkomsten in een periode van 1 jaar uit de PASCAL -postmarketing-registratie ondersteunen de klinische veiligheid, prestaties en voordelen van het PASCAL -systeem voor de behandeling van MR.

#### 10.6 Aanvullende onderzoeken

De volgende PASCAL -implantaatonderzoeken (MR en TR) zijn momenteel gaande, waaronder TriCLASP PMCF-onderzoek (tricuspidalis), het CLASP IIITR-onderzoek (tricuspidalis) en het CLASP IIF-onderzoek (mitralis). Deze onderzoeken moeten de respectievelijke primaire eindpunten nog bereiken, daarom worden de resultaten niet gepresenteerd in dit document.

#### 11.0 Samenvatting van de veiligheids- en klinische prestaties (SSCP)

De SSCP (Samenvatting van de veiligheids- en klinische prestaties) is aangepast in overeenstemming met de klinische evaluatiebeoordeling door de aangemelde instantie waaraan de CE-certificering is toegekend. De SSCP bevat een relevante samenvatting van dezelfde informatie.

De aangemelde instantie heeft kennisgenomen van en heeft ingestemd met de risico-baten-verhouding voor de veiligheid en doeltreffendheid op de korte en de lange termijn van het PASCAL Precision -systeem.

De conformiteit van het PASCAL Precision -systeem met de prestatieverenigingen (GSPR) ten aanzien van veiligheid (MDR GSPR 1), prestaties (MDR GSPR 1), aanvaardbaarheid van bijwerkingen (MDR GSPR 8), bruikbaarheid (MDR GSPR 5), levensduur van het hulpmiddel (MDR GSPR 6) en het aanvaardbare baten/risicoprofiel (MDR GSPR 8) is vastgesteld voor de aangeduide indicaties.

Raadpleeg <https://meddeviceinfo.edwards.com/> voor een SSCP van dit medische hulpmiddel.

Raadpleeg na lancinger van de Europese database inzake medische hulpmiddelen/Eudamed <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> voor een SSCP van dit medische hulpmiddel.

#### 12.0 Klinische voordelen

De klinische voordelen van het PASCAL Precision -systeem voor de behandeling van MR zijn de volgende:

- Een effectieve en stabiele verlaging van mitralisregurgitatie.
- Maakt een minimaal invasieve percutane behandeling van mitralisregurgitatie mogelijk.
- Verbetering van de functionele status, inspanningstolerantie en kwaliteit van leven.

De klinische voordelen van het PASCAL Precision -systeem voor de behandeling van TR zijn de volgende:

- Een effectieve en stabiele verlaging van tricuspidalischregurgitatie.
- Maakt een minimaal invasieve percutane behandeling van tricuspidalischregurgitatie mogelijk.
- Verbetering van de functionele status, inspanningstolerantie en kwaliteit van leven.

Ten aanzien van de tafel zijn er geen specifieke klinische voordelen te noemen, omdat de tafel een optionele accessoire is dat niet in contact komt met de patiënt. De voordelen van de tafel zijn functioneel van aard en gerelateerd aan het beoogde gebruik van het accessoire ter ondersteuning van het PASCAL Precision -systeem.

Ten aanzien van het stabilisatorbevestigingssysteem zijn er geen specifieke voordelen te noemen, omdat het stabilisatorbevestigingssysteem een optionele accessoire is dat niet in contact komt met de patiënt en alleen wordt gebruikt tijdens de implantatieprocedure. De voordelen van het stabilisatorbevestigingssysteem zijn functioneel van aard en gerelateerd aan het beoogde gebruik van het accessoire ter ondersteuning van het PASCAL Precision -systeem.

### 13.0 Basic Unique Device Identification-hulpmiddelidentificatie (UDI-DI)

De Basic UDI-DI is de toegangssleutel voor hulpmiddelgerelateerde gegevens die in de Eudamed zijn ingevoerd. De Basic UDI-DI voor het PASCAL Precision -systeem kan worden gebruikt om de SSCP te lokaliseren.

In de onderstaande tabel zijn de Basic UDI-DI's voor het PASCAL Precision -systeem en compatibele hulpmiddelen opgenomen:

Product	Model	Basic UDI-DI
PASCAL Precision -systeem – implanteersysteem	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision -systeem – PASCAL Ace -implanteersysteem	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision -systeem – geleideschacht	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL -systeem – stabilisatorbevestigingssysteem	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL -systeem – tafel	10000T	0690103D004PNA000W7

In de onderstaande tabel zijn de Basic UDI-DI's voor herbruikbare accessoires die compatibel zijn met het PASCAL Precision -systeem opgenomen:

Product	Model	Basic UDI-DI
Herbruikbaar platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Herbruikbare plaat	10000PT	0690103D004REU000YA
Herbruikbare stellage	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Verwachte levensduur van het hulpmiddel

De PASCAL - en PASCAL Ace -implantaten worden onderworpen aan strenge pre-klinische duurzaamheidstests volgens de testvoorschriften en werden succesvol getest op minimaal 5 jaar gesimuleerde slijtage. De daadwerkelijke prestaties ten aanzien van de levensduur bij mensen zijn afhankelijk van meerdere biologische factoren en variëren sterk van patiënt tot patiënt. Er zijn geen specifieke activiteiten of omstandigheden vastgesteld die de levensduur van het hulpmiddel zouden kunnen verkorten of verlengen.

### 15.0 Informatie over de patiënt

Bij elk implanteersysteem wordt een patiëntimplantaatkaart meegeleverd. Vul na implantatie alle gevraagde informatie in en geef de implantaatkaart aan de patiënt. Met deze implantaatkaart kunnen patiënten zorgverleners informeren over hun type implantaat wanneer ze medische zorg nodig hebben.

### 16.0 Prestatiekarakteristieken

De prestaties van het hulpmiddel, inclusief functionele eigenschappen, zijn gecontroleerd in een uitgebreide reeks testen ter ondersteuning van de veiligheid en prestaties van het hulpmiddel, wanneer het in overeenstemming met de goedgekeurde gebruiksaanwijzing wordt gebruikt.

De katherets van het PASCAL Precision -afgiftesysteem zijn ontworpen op basis van feedback van gebruikers. De claim voor "Precision" zal worden bevestigd tijdens controles na het op de markt brengen.

### 17.0 Kwalitatieve en kwantitatieve informatie met betrekking tot de PASCAL - en PASCAL Ace -implantaten

Het PASCAL -implantaat omvat een titanium moer en bout, een PEEK-bus en een siliconenafdichting. Het PASCAL Ace -implantaat omvat een titanium moer en bout, een distale en proximale plaat en een siliconenafdichting.

In de onderstaande tabel wordt de kwalitatieve en kwantitatieve informatie weergegeven over de materialen en stoffen:

Stof	CAS	Massabereik van het model (mg)
Titanium	7440-32-6	254-324
Nikkel	7440-02-0	235-258
Polyethylentereftalaat	25038-59-9	82,5-98,1
Polyethyleen	9002-88-4	14,3-42,6
Polyetheretherketon	29658-26-2	0-23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39-9,13
Vanadium	7440-62-2	2,16-6,32
Siliciumdioxide	7631-86-9	5,08-5,40
Polydimethylsiloxaan	63148-62-9	3,86-4,16
Perfluoropolyether	69991-67-9	2,44-2,52
Polytetrafluorethylen	9002-84-0	1,15-1,22
IJzer	7439-89-6	0-0,567
Titaniumdioxide	13463-67-7	0,180-0,541
Zuurstof	7782-44-7	0-0,355
Koolstof	7440-44-0	0-0,285
Kobalt	7440-48-4	0-0,226
Antimoontrioxide	1309-64-4	0,0847-0,118
Niobium	2023505	0-0,113
Stikstof	7727-37-9	0-0,0918
Chroom	7440-47-3	0-0,0452
Koper	7440-50-8	0-0,0452
Waterstof	1333-74-0	0-0,0384
4,4'-Difluorobenzofenon	345-92-6	0-0,00141
Difenylsulfon	127-63-9	0-0,00114
Erucamide	112-84-5	0,000516-0,00102
4-Dodecylbenzeensulfonzuur	121-65-3	0,0000906-0,00857
Decamethylcyclopentasiloxaan; D5	541-02-6	0-0,000698
Dodecamethylcyclohexasiloxaan; D6	540-97-6	0-0,000698
Octamethylcyclotetrasiloxaan; D4	556-67-2	0-0,000651

## Dansk

### Edwards PASCAL Precision reparationssystem til transkateterklap

#### Brugsanvisning

Læs omhyggeligt denne brugsanvisning, som omfatter de advarsler, forholdsregler og restrikti, som forbindes med dette medicinske udstyr.

Edwards PASCAL Precision reparationssystem til transkateterklap (herefter kaldet PASCAL Precision systemet) inkluderer følgende konfigurationer:

Modelnummer	Anordning
20000IS	PASCAL Precision system – implantationssystem
20000ISM	PASCAL Precision system – PASCAL Ace implantationssystem
20000GS	PASCAL Precision system – guidehylster

PASCAL Precision systemet er kompatibelt med følgende tilbehør til engangsbrug:

Modelnummer	Anordning
10000T	PASCAL system – bord
20000ST	PASCAL system – stabilisatorskinnesystem

PASCAL Precision systemet er kompatibelt med følgende genanvendelige tilbehør:

Modelnummer	Anordning
10000UP	Edwards genanvendelig platform
10000PT	Edwards genanvendelig plade
10000CR	Edwards holder til flergangsbrug

#### • Implantationssystem (figur 4)

Implantationssystemet består af det styrbare kateter (det yderste lag), implantatkatetret (det indreste lag) og implantatet (i det følgende henviser dette til implantater fra PASCAL og PASCAL Ace). Implantationssystemet indfører implantatet til klappen perkutant gennem adgang i vena femoralis med en transvenos, transeptal [mitral] og transvenos [trikuspisid] tilgang.

#### • Implantat (figur 1-3)

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. PASCAL Ace implantatet er en mindre størrelse for at give læger muligheder. Foreslæde overvejelser til at vælge PASCAL Ace implantat omfatter mindre landingszoner og tætte chordæ-regioner. Se træningsmateriale for lægen til PASCAL Precision systemet for yderligere information om forskellene i storrelsen af afstandsstykket og andre komponenter til PASCAL og PASCAL Ace implantater, inklusive yderligere overvejelser til valg af implantat.

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

**Bemerk: PASCAL Ace implantat er en navnkonvention, der refererer til en ekstra implantatstørelse med samme indikation for brug som PASCAL implantatet.**

#### • Implantatkateter (figur 4)

Implantatet leveres fastgjort på implantatkatetret vha. suturer og et skaft med gevind. Implantatkatetret styrer anlæggelsen af implantatet. De fire primære betjeningselemtene er hægteskyderne, aktiveringsdrexeknappen, implantatudløserknappen og surtlåsene. Hægteskyderne styrer hægterne (når hægteskyderne trækkes tilbage, løftes hægterne, og når hægteskyderne føres frem, sænkes hægterne). Aktiveringsdrexeknappen styrer implantatingerne (ved at dreje aktiveringsdrexeknappen med uret lukkes vingerne og ved at dreje aktiveringsdrexeknappen mod uret åbnes vingerne). Frigivelsesdrexeknappen til implantatet styrer frigivelsen af implantatet fra implantatkatetret. Surtlåsene styrer frigivelsen af surterne fra hægterne. Implantatkatetret leveres samlet i det styrbare kateter.

#### • Styrbart kateter (figur 4)

Det styrbare kateter har en roterende kontroldrejeknap (fleksibel drejeknap), der driver bojningsmekanismen til navigation og placering af implantatet på den tilsigtede placering. Et røntgenfast markørbånd på den distale del af katetret angiver slutningen på den bøjelige del.

#### • Guidehylster (figur 5)

Guidehylstret bruges til at give adgang til atriet. Det har en hydrofil belægning og en roterende kontroldrejeknap (fleksibel drejeknap), som aktiverer bøjemechanismen for at placere guidehylstret på den tilsigtede placering.

#### • Indføringsanordning (figur 5)

Indføringsanordningen bruges til at gøre det nemmere at føre guidehylsteret til den ønskede placering. Indføringsanordningen er kompatibel med en 0,89 mm (0,035") guidewire. Indføringsanordningen er inkluderet i guidehylsteremballagen.

#### • Isætningsanordning (figur 8)

Isætningsanordningen anvendes til at indføre implantatet og anlæggelseskateretrene gennem guidehylsterforseglingerne. Isætningsanordningen medfølger i pakken med implantationssystemet og guidehylstret for nemheds skyld.

#### • Stabilisatorskinnesystem (figur 6)

Stabilisatorskinnesystemet er indiceret til at hjælpe med positionering og stabilisering af PASCAL Precision systemet under implantationsprocedurer. Stabilisatoren kan tilsluttes guidehylsteret og implantationssystemet efter behov når som helst under proceduren. Det er valgfrit at bruge stabilisatorskinnesystemet.

#### • Bord (figur 7)

Bordet fungerer som en stabil platform for implantationssystemet, guidehylstret og stabilisatorskinnesystemet i PASCAL Precision systemet. Bordet bruges uden for det sterile område. Bordets højde kan justeres. Det er valgfrit at bruge bordet.

#### • Genanvendeligt tilbehør

Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør: genanvendelig platform (model 10000UP), genanvendelig plade (model 10000PT) og holderen til flergangsbrug (model 10000CR) (her kaldet brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør) vedrørende det genanvendelige tilbehør.

## 1.0 Indikationer for brug

### 1.1 Tilsiget anvendelse

PASCAL Precision systemet er beregnet til at reparere en utilstrækkelig mitral- og/eller trikuspidalklap via perkutan rekonstruktion gennem vævtlinærmelse. PASCAL Precision systemet indfører implantatet perkutan til klappen gennem adgang i vena femoralis med en transvenos, transeptal (mitral) og transvenos (trikuspisid) tilgang.

### 1.2 Målpatientpopulation

PASCAL Precision systemet er beregnet til:

- Voksne patienter med klinisk signifikant, symptomatisk mitralregurgitation (moderat til alvorlig eller alvorlig MR)
- Voksne patienter med klinisk signifikant, symptomatisk trikuspidalregurgitation (alvorlig eller værre TR) på trods af medicinsk behandling

Patientudvælgelse skal udføres af et multidisciplinært eksperthjerteteam, som er specialiseret i behandling af mitral- og trikuspidalregurgitation. Hjerteteamet skal opveje fordele og risici ved alle mulige interventioner forud for behandling af patienter med PASCAL Precision systemet. Patienter er kandidater til PASCAL Precision systemet, hvis de ikke er blevet fundet egnet til hjertekirurgi, herunder minimalt invasiv hjertekirurgi, og er anatomisk egnet til behandling med PASCAL Precision systemet.

## 2.0 Kontraindikationer

PASCAL Precision systemet er kontraindiceret hos mitrale og trikuspidpatienter med:

- Kontraindiceret TEE eller mislykket TEE-screening
  - Ekkardiografiske tegn på intrakardial udfyldning, trombe eller vegetation
  - Tilstedeværelse af et IVC-filter med okklusion eller trombose, som ville interferere med fremføringskatetret, eller ipsilateral dyb venetroombose
  - Kendt overfølsomhed over for nitinol (nikkel eller titan) 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
- PASCAL Precision systemet er desuden kontraindiceret hos mitralklappatienter, hos hvem transseptal kateterisering er kontraindiceret.

## 3.0 Advarsler

### 3.1 Anatomiske overvejelser

For optimale resultater skal følgende anatomiske patientkarakteristika overvejes. Klapanatomni, der kan begrænse korrekt PASCAL Precision systemadgang, anvendelse og/eller implementering eller tilstrækkelig reduktion i mitral eller trikuspid regurgitation, bør overvejes af et tværfagligt hjerteteam. Sikkerhed og virkning er ikke fastlagt for patienter med anatomiske egenskaber, herunder, men ikke begrænset til, følgende:

#### Gælder for mitral- og trikuspidpatienter:

- Tegn på kraftig forkalkning i annulus eller det subvalvulære apparat
- Tilstedeværelse af væsentlig fissur eller perforation i gribeområdet
- Fligens mobilitetslængde < 8 mm

#### Gælder kun for mitralklappatienter:

- Transseptal punkturhøjde < 3,5 cm
- Venstre atriums diameter ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

#### Gælder kun for trikuspidalpatienter:

- Tegn på moderat til kraftig forkalkning i gribeområdet
- Tilstedeværelse af primær ikke-degenerativ trikuspidalklapsygdom

### 3.2 Håndtering af anordning

#### 3.2.1 PASCAL Precision system, bord og stabilisatorskinnesystem

- Anordningerne er udelukkende designet, beregnet og distribueret til engangsbrug. Der er ingen data, der underbygger, at anordningerne er sterile, ikke-pyrogener og funktionsdygtige efter oparbejdning. En sådan handling kan medføre sygdom eller en uønsket hændelse, idet anordningerne muligvis ikke fungerer efter den oprindelige hensigt.
- Udstyret skal håndteres med almindelig steril teknik for at forebygge infektion.
- Udstyret må ikke udsettes for oplosninger, kemikalier osv., med undtagelse af steril fysiologisk og/eller hepariniseret saltvandsoplosning. Det kan medføre uoprettelig beskadigelse af udstyret, som muligvis ikke 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 udlobsdatoen er overskredet.
- Sterilt udstyr må ikke anvendes, hvis emballageforseglingen er brudt, eller hvis emballagen er beskadiget.
- Må ikke bruges, hvis noget af udstyret er blevet tabt, beskadiget eller mishandlet på nogen måde.
- Der skal anvendes standardteknikker for skyllning og afluftning under klargøring og gennem hele indgrebet for at forebygge luftembolisme.

#### 3.2.2 Edwards genanvendeligt platform, genanvendelig plade og holder til flergangsbrug leveres ikke-sterile

- Anordningerne er designet, beregnet og distribueret til flergangsbrug. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør vedrørende det genanvendelige tilbehør.

### 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 for brug.
- Omhyggeligt og forsigt medicinsk opfølging anbefales, så implantatrelaterede komplikationer kan diagnostiseres og behandles korrekt.
- Antikoagulationsbehandling skal fastlægges af lægen iht. hospitalets retningslinjer.
- PASCAL Precision systemet er ikke blevet evalueret hos gravide eller paediatriske patienter.

## 4.0 Sikkerhedsforanstaltninger

### 4.1 Sikkerhedsforanstaltninger for brug

- Patientudvælgelse skal udføres af et multidisciplinært hjerteteam, som er specialiseret i behandling af mitral- og/eller trikuspidalregurgitation, for at vurdere patientrisiko og anatomic egnethed efter at have overvejet de forskellige behandlingsmuligheder for enheden.

### 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 Precision systemet. Antikoagulantia og anden medicinsk behandling ordnes iht. hospitalets retningslinjer.

## 5.0 Potentielle bivirkninger

Komplikationer forbundet med standardhjertekaterisation, brug af anæstesi og brug af PASCAL Precision systemet kan føre til følgende resultater: konvertering til åben kirurgi, akut eller ikke-akut reoperation, eksplantation, permanent invaliditet eller død. Lægen opfordres til at indberette formodede udstysrelaterede hændelser til Edwards eller de relevante sundhedsmyndigheder.

Følgende forventelige bivirkninger er blevet identificeret som mulige komplikationer ved PASCAL Precision/systemindgrebet:

- 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, VT)
- Arytmier – ventrikulære (dvs. VT, VF)
- Arteriovenøs fistel
- Atrieseptumskade, der kræver intervention
- Błodning
- Hjertestop
- Hjertesvigt
- Hjerteskade, herunder perforation
- Hjertetamponade/perikardial ekssudation
- Kardiogent shock
- Chordaindivikling 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 forsævring
- Motionsintolerance eller svaghed
- Mislykket udtagning af alle PASCAL Precision systemkomponenter
- Feber
- 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)
- Implantatembolering
- Misplacering af implantat eller mislykket anlæggelse på det tilsigtede sted
- Implantatvandring
- Implantattrombose
- Infektion
- Inflammation
- LVOT-obstruktion
- Mesenteriel iskæmi
- Multiorgangsvigt
- 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 Precision systemets komponent(er)
- Perifer iskæmi
- Pleuraekssudat
- Lungeødem
- Lungeembolisme
- Reaktion på trombocytfunktionshæmmende midler eller antikoagulantia
- Nyresvigt
- Nyreinsufficiens

- Kompromitteret respiration, respirationssvigt, atelektase, pneumoni, der kan kræve længerevarende ventilation
- Retropitoneal blødning
- Septumskade eller -perforation
- Septikæmi, sepsis
- Hudforbrænding, -skade eller vævsændringer pga. eksponering for ioniserende stråling
- Fastgørelse af anordningen på en enkelt flig (Single leaflet device attachment – SLDA)
- Slagttilfælde
- 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

For en patient/bruger/tredjepart i Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde gælder følgende: Hvis der opstår en alvorlig hændelse under anvendelse af denne anordning eller som følge af dens anvendelse, skal det indberettes til producenten og din nationale kompetente myndighed, som kan findes på [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Levering

### 6.1 Emballage

Implantationssystemet, guidehylstret og stabilisatorskinnesystemet er individuelt pakket og steriliseret med ethylenoxid. Bordet er pakket og leveres ikke-sterilt. Edwards genanvendelige platform, genanvendelige plade og holderen til flergangsbrug er individuelt pakket og leveres ikke-sterile.

### 6.2 Opbevaring

PASCAL Precision systemet skal opbevares køligt og tørt.

## 7.0 Brugsanvisning

### 7.1 Lægeuddannelse

PASCAL Precision systemet er beregnet til brug af interventionelle kardiologer og hjertekirurger sammen med andet supportpersonale, der er uddannet til at hjælpe med reparation af mitral og/eller trikuspidal hjerteklap.

Den planlærende læge skal have erfaring med transkaterterteknikker og være uddannet i PASCAL Precision systemet og implantatindgreb. Alle læger, der udfører en procedure med PASCAL Precision systemet, skal opløres i henhold til Edwards træningskrav opsummeret nedenfor:

- PASCAL Precision system Training Manual Didactic Session: anordningens design, proceduremæssig billeddannelse, proceduremæssige trin og udfordrende situationer
- Hands-on Benchtop Model: praktisk øvelse i proceduremæssige trin
- Physiologic Simulation Model: praktisk øvelse i proceduremæssige trin med proceduremæssig billeddannelse

Den endelige beslutning om implantation af PASCAL Precision/systemanordningen skal foretages af læger, som er specialiserede i behandling af mitral- og/eller trikuspidalregurgitation på specialiserede afdelinger, og som 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 hjertekaterisation
- Fluoroskopisystem
- Mulighed for transösophageal ekkokardiografi (TEE) (2D og 3D)
- Venepunktsæt
- Transseptal kanyle, hylster og guidewire (kun til mitralprocedurer)
- Guidewire med udvekslingslængde på 0,89 mm (0,035")
- Skåle
- 50-60 cm<sup>3</sup>-sprøjter med luer-montering
- Hepariniseret saltvand
- Arterieklemme
- Operationsservietter (f.eks. størrelse 43 x 69 cm)
- Valgfrit: grisehalekatereter til injektion af kontrastmedie (med kompatibelt hylster)
- Valgfrit: step-up-dilatatorer
- Valgfrit: kontinuerligt drop med fysiologisk saltvand (rullende IV-stang, IV-slang med drejehjulstillsætning, 1-liters poser med steril hepariniseret saltvandsoplosning)
- Valgfrit: trykovervågningsanordning

### 7.3 Klargøring af udstyret

#### 7.3.1 Bord

Trin	Procedure
1	Tag bordet ud af emballagen, og efterse det for skader. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør, hvis Edwards genanvendelige platform og holder til flergangsbrug anvendes i stedet for bordet.
2	Saml bordet som vist i figur 7.

#### 7.3.2 Stabilisatorskinnesystem

Trin	Procedure
1	Tag stabilisatorskinnesystemkomponenterne ud af emballagen, og efterse dem for skader.

### 7.3.3 Guidehylster

Trin	Procedure
1	Tag guidehylstret, isætningsanordningen og indføringsanordningen ud af emballagen, og efterstør dem for skader.
2	Skyl og fjern luft med hepariniseret saltvand.
3	Aftør guidehylstret med hepariniseret saltvand før brug.

### 7.3.4 Implantationssystem – systemkontrol, hægtekontrol og nulstilling

Trin	Procedure
1	Tag implantationssystemet og isætningsanordningen ud af emballagen, og efterstør dem for åbenlyse skader. <b>FORSIGTIG: Hvis den ventilerede hætte ikke er til stede i implantatkatereterets skyllerport, kan brug af anordningen resultere i infektion.</b>
2	Træk implantatet helt ud. For hægteskyderne frem og tilbage for at bekraeftte korrekt bevægelse af hægterne.
3	Hvis hægterne ikke bevæger sig ordentligt, skal du følge trinene nedenfor for at nulstille. Hvis hægterne bevæger sig ordentligt, skal du fortsætte til næste afsnit, "Implantationssystem – skyllning og klargøring".
4	Sørg for, at implantatet er helt lukket. Løsn og fjern suturlåse fra suturlåsbasen. <b>Bemærk: Sørg for, at den frie ende af suturen ikke trækkes ind i håndtaget, mens du løsner suturlåsen.</b>
5	Træk hægteskyderne helt tilbage, og placer hægteindstillingsværktøjet, så det flugter med suturlåse, suturlåsbaser og frigivelsesdrejeknappen til implantatet.
6	Træk den frie ende af suturen på en suturlåsbane for at fjerne suturlås. Slip spændingen i den frie ende af suturen, og udskift og stram suturlåsen. Gentag dette for anden suturlås.
7	Fjern hægteindstillingsværktøjet. Træk implantatet helt ud. For hægteskyderne helt frem og tilbage for at bekraeftte korrekt bevægelse af hægterne.

### 7.3.5 Implantationssystem – skyllning og klargøring

Trin	Procedure
1	Luk implantatet.
2	Sørg for, at hægteskyderne er trukket helt tilbage, og at implantatet er helt lukket.
3	Fjern den ventilerede hætte fra implantatkatereterets skyllerport. Løft den distale ende af implantatkatereteret, og skyl med hepariniseret saltvand.
4	Fastgør skyllerhætten til implantatkatereterets skyllerport.
5	Fastgør implantatførelsesdækslet til implantatkatereterets håndtag.
6	Træk implantatkatereteret helt tilbage. Før hægteskyderne frem for at sætte implantatet i forlænget position.
7	Fjern isætningshætten, og før isætningshætten over på implantationssystemet.
8	Indfør implantatet gennem den proksimale ende af isætningsanordningen, indtil det kommer ud af den distale ende. Forbind isætningsanordningen og isætningshætten.
9	Før implantatkatereteret helt frem, så implantet kommer ud af isætningsanordningen.
10	Skyl hepariniseret saltvand gennem det styrbare kateter.
11	Før isætningsanordningen frem, indtil den distale ende af implantatet er helt inde i isætningsanordningen.

### 7.4 Implantationsprocedure

Alle trin til implantationen gælder for både PASCAL mitral- og PASCAL trikuspidalimplantationer, medmindre andet er angivet.

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

**Bemærk: Læs Anatomiiske overvejelser (Afsnit 3.1) før implantatindgabet, da brug uden for de angivne forhold kan interferere med placeringen af implantatet eller anlæggelsen af den native klapflig.**

**FORSIGTIG: Under proceduren bør der administreres heparin, så ACT opretholdes ved ≥ 250 sek.**

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

### 7.4.1 Klargøring af patienten

Trin	Procedure
1	Saml og placer bordet mellem patientens ben, og juster bordhøjden efter behov, før patienten afdækkes steril. Anvend operationsservietter som støtte mellem bordet og patientens ben. <b>FORSIGTIG: Bordet leveres ikke-sterilt. Overførsel af bordet til det sterile felt kan medføre infektion.</b> ELLER Saml og placer det genanvendelige tilbehør ved patientens ben, og juster platformens højde og vinkel efter behov, før patienten afdækkes steril. Placer holderen på platformen på linje med det tiltænkte adgangssted til vena femoralis. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør. <b>FORSIGTIG: Det genanvendelige tilbehør er ikke-sterilt. Overførsel af det genanvendelige tilbehør til det sterile felt kan medføre infektion.</b>
2	Saml og fastgør stabilisatorskinnesystemet efter behov når som helst under proceduren efter steril afdækning.

### 7.4.2 Adgang og hylsterindføring gennem vena femoralis

Trin	Procedure
1	Etabler adgang til vena femoralis ved hjælp af almindelige percutane punkturnetoder.
2	PASCAL mitralimplantatprocedurer: Etabler adgang til venstre atrium via transvenøse, transseptale teknikker ved hjælp af almindelige percutane metoder, og anlæg guidewire i venstre atrium. Dilater karret efter behov. <b>FORSIGTIG: (kun for mitralprocedurer) Forkert punktur kan medføre hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.</b> PASCAL trikuspidalimplantationer: Etabler adgang til højre atrium ved hjælp af almindelige percutane metoder, og anlæg guidewire i højre atrium. Dilater karret efter behov.
3	PASCAL trikuspidalimplantationer: Indfør guidehylstret med indføringsanordningen over guidewire, indtil guidehylstrets spids sidder forsvarligt over septum. Brug bøjemechanismen efter behov. PASCAL trikuspidalimplantationer: Indfør guidehylstret med indføringsanordningen over guidewire, indtil guidehylstrets spids er inde i det højre atrium. <b>FORSIGTIG: Overdriven manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidligere planteret anordning eller hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.</b>
4	Fjern indføringsanordningen og guidewire. Undlad at aspirere og skylle guidehylstret, for implantationssystemet er indført. <b>FORSIGTIG: Aspiration eller tilslutning af et kontinuerligt drop med fysiologisk saltvand til guidehylstret inden indsættelse af implantationssystemet kan resultere i luftemboli.</b>

### 7.4.3 Implantatnavigation og -placering

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 <sup>3</sup> med den angivne sprøjte. <b>FORSIGTIG: Ufuldstændig aspiration af guidehylstret eller aspiration uden tilstedevarsel af skyllerport på implantatkatereterets skyllerport kan resultere i luftemboli.</b>
4	Tilslut eventuelt det kontinuerlige drop med fysiologisk saltvand til implantatkatereteret. <b>FORSIGTIG: Det kan medføre luftemboli at tilslutte det kontinuerlige drop med fysiologisk saltvand til implantationssystemet for aspiration.</b>
5	Før implantationssystemet frem, indtil implantatet kommer ud af den distale ende på guidehylstret.
6	Sæt implantatet i lukket position. Træk hægteskyderne tilbage.
7	Juster guidehylstret efter behov.
8	Hvis trykoværvågning anvendes til kontinuerlig vurdering af atrialt tryk under proceduren efter den behandelnde læges skøn, skal brugsanvisningen fra producenten af trykoværvågningssystemet følges. Tils slut væskefyldt trykoværvågningsanordning til det styrbare kateter. Aspirer, og kalibrer derefter på patientens hjerteniveau, inden der tages en måling. Se træningsmaterialet for lægen til PASCAL Precision systemet for yderligere vejledning om atriel trykoværvågning, inklusive begrænsninger. <b>Bemærk: Trykoværvågning bør bruges i forbindelse med ekko. Trykket skal afstemmes med ekko- og doppler-aflæsninger. For, at implantatkatereterets distale spids er helt blotlagt fra det styrbare kateter ved vurdering af atrialt tryk.</b>

Trin	Procedure
9	<p>Før implantationssystemet frem efter behov. Manipuler det styrbare kateter og guidehylstret (boj-ret ud, drej i forskellige retninger, før frem-træk tilbage) efter behov, indtil implantatet er centeret i den tilsigtede koaptationszone med den korrekte bane.</p> <p><b>FORSIGTIG: Overdrevne manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidligere implanteret anordning eller hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.</b></p> <p><b>Bemærk:</b> Det røntgenfaste markørband på det styrbare kateter angiver slutningen på den bøjelige del og kan visualiseres med fluoroskopi.</p>
10	Drej aktiveringsdrexeknappen for at få implantatet i positionen klar til indfangning af flig.
11	Drej implantatkatetret efter behov for at vende vingerne korrekt.
12	Flyt en hægteskyder for at identificere, hvilken hægte den styrer via billeddannelse. Når de er identificeret, skal du sikre dig, at skyderne er trukket helt tilbage.
13	Før implantatet frem gennem klappen, indtil vingerne er under fligenes frie kant.
14	Bekräft implantatets placering og retning, og juster placeringen en smule efter behov.
	<b>FORSIGTIG: Overdrevne manipulering af implantatet under fligene kan forårsage, at implantatet bliver viklet ind i chordae. Chordaindvikling kan medføre hjerteskade, forværet regurgitation eller føre det svært eller umuligt at fjerne implantatet, hvilket kræver yderligere intervention.</b>
15	Træk implantatet tilbage under billedevejledning, indtil fligene er placeret mellem vingerne og hægterne.
16	Før hægteskyderne frem, så fligen/fligene fastgøres mellem hægterne og vingerne.  Dette kan udføres for begge flige samtidigt (hægtelås koblet til for at flytte begge hægter) eller hver flig individuelt (hægtelås koblet fra for at flytte individuelle hægter).
17	Bekräft fliganlæggelsen med billeddiagnostik.  Hvis fligene ikke er fastgjort mellem hægterne og vingerne, skal hægteskyderne trækkes tilbage for at frigive fligene. Prøv derefter igen.
18	Når fligene er fastgjort mellem hægterne og vingerne, lukkes implantatet.
19	Før implantatkatetret en smule frem for at udloose spændingen på fligene.
20	Vurder regurgitation, og ændr placering 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 hægteskyderne tilbage. Juster hægternes og implantatets retning efter behov.  Træk hægteskyderne tilbage for langsomt at forlænge implantatet under fluoroskopisk vejledning, mens det sikres, at aktiveringswren ikke bojes, hvis der er behov for at flytte det i atrium, og træk derefter implantatet tilbage i atrium.  <b>FORSIGTIG: Det kan medføre beskadigelse af fligen eller chordaindvikling, hvis implantatet ikke forlænges, når det trækkes tilbage i atrium under ændring af placeringen.</b>  <b>FORSIGTIG: Det kan medføre beskadigelse af fligen, hvis fligene ikke frigives fra hægter og vinger før ændring af placeringen.</b>

#### 7.4.4 Implantatudtrækning (om nødvendigt)

For implantatfrigørelse er det muligt at trække implantationssystemet tilbage i guidehylstret med henblik på fjernelse, hvis det er nødvendigt. Følg nedenstående trin for at udtrække implantatet.

Se træningsmaterialet for lægen til PASCAL Precision systemet for yderligere overvejelser om implantatudtrækningsmanøvrer.

**FORSIGTIG: Overdrevne manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidligere implanteret anordning, hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.**

Trin	Procedure
1	Træk hægteskyderne tilbage.
2	Forlæng implantatet langsomt under fluoroskopisk vejledning, mens det sikres, at aktiveringswren ikke bojes. Træk derefter implantatet ind i atrium. Sæt implantatet i lukket position.
3	Ret det styrbare kateter ud, og træk implantationssystemet tilbage, indtil implantatet er ved siden af spidsen på guidehylstret.
4	Fremfor hægteskyderne.
5	Sæt implantatet i forlænget position.
6	Træk hægteskyderne tilbage for at åbne hægterne til ca. 45° på hver side.
7	Træk hele implantationssystemet tilbage gennem guidehylstret.

#### 7.4.5 Implantatfrigørelse

Følg nedenstående trin for at frigøre implantatet:

**FORSIGTIG: Det kan føre det svært eller umuligt at frigøre implantatet, hvis de beskrevne frigørelsestrin ikke følges, og det kan nødvendiggøre yderligere intervention.**

**FORSIGTIG: Hvis implantatet friges, før det er bekræftet, at fligene er fastgjort mellem vingerne og hægterne, kan det medføre, at implantatet bevæger sig eller løsrides, hvilket fører til, at anordningen fastgøres til en enkelt flig (SLDA) eller andre potentielle bivirkninger, som kræver yderligere intervention.**

**FORSIGTIG: Genbrug af anordningerne (herunder implantationssystemet og guidehylstret) efter udtrækning kan forårsage emboli på grund af fremmedlegemer eller infektion. Forsøg på at genanvende en anordning kan medføre, at den ikke fungerer korrekt.**

**Bemærk: Udvis forsigtighed for at undgå løsrivelse af det tidligere anlagte implantat, hvis der skal anlægges et yderligere implantat [PASCAL eller PASCAL Ace] efter den behandelnde læges beslutning. Krydsning af klappen i en implantatkonfiguration med lav profil kan minimere interaktion med det tidligere anbragte implantat.**

**FORSIGTIG: Overdrevne manipulering kan medføre løsrivelse eller forstyrrelse af en tidligere implanteret anordning, hjerteskade, der kræver kirurgisk reparation eller anden intervention.**

Trin	Procedure
1	Søg for, at implantatkatetrets distale spids er helt blotlagt fra det styrbare kateter.
2	Skru implantatfrigørelsedesækslet af, og fjern det fra implantatkatetrets håndtag.
3	Afskru og fjern en suturlås fra suturlåsbasen.
4	Træk suturlåsen væk fra håndtaget for at fjerne suturen helt.
5	Gentag trinene for anden suturlås.
6	Drej mod uret, og træk implantatets frigørelsedsdrexeknap tilbage, indtil implantatet er frigivet, og bekræft med billeddannelse.
7	Udskift suturlåse efter behov.

#### 7.4.6 Fjernelse af enheden og lukning

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

## 8.0 MR-sikkerhed

Ikke-kliniske test har påvist, at PASCAL og PASCAL Ace implantaterne er MR-betingede. En patient med denne anordning kan scannes sikert i et MR-system, som opfylder følgende betingelser:

- Statiske magnetfelt 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 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 i en worst-case konfiguration med mere end ét implantat, sig op til 15 mm fra implantatet ved en worst-case gradienteffekt-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 implanteret:

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

### • Eksplanteret implantat:

Den eksplanterede implantat bør placeres i et passende histologisk fikséringsmiddel, f.eks. 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd og returneres til Edwards.

## 9.1 Bortskaffelse

Brug universelle sikkerhedsforanstaltninger for biologiske risici og skarpe genstande for at undgå brugerskader. Brugte anordninger til engangsbrug (inkluderer alle anordninger, der kommer i kontakt med patienter) skal håndteres og bortskaffes i overensstemmelse med institutionelle retningslinjer for biologisk farlige materialer og hospitalsafald for at undgå mulig krydskontaminerings.

Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør vedrørende oplysninger om bortskaffelse af genanvendeligt tilbehør.

## 10.0 Oversigt over klinisk erfaring

Nedenfor gives en overordnet oversigt over al klinisk erfaring. En detaljeret oversigt over al klinisk erfaring kan findes i SSPC.

### 10.1 CLASP studie

Resultater fra CLASP studiet, et multinationalt, prospektivt, enkeltarms-, multicenterstudie, viser en høj grad af anordningsmæssig, procedurermæssig og klinisk succes, en reduktion i MR-grad og forbedring af funktionel status gennem 3 år, en forbedring af livskvalitet og træningskapacitet gennem 1 år og en acceptabel hyppighed af alvorlige bivirkninger.

### 10.2 CLASP IID studie

En foruddefineret, foreløbig analyse af den randomiserede cohorte fra det pivottale, randomiserede kontrollerede CLASP IID studie viste PASCAL systemets noninferioritet i forhold til MitraClip systemet for det primære sikkerhedsendepunkt vedr. raten for alvorlige bivirkninger og det primære effektivitetsendepunkt på MR ≤ 2%. 30-dagesresultater fra roll-in-kohorten og 6-måneders resultater fra registerkohorten viser forbedringer af MR-grad og kliniske resultater med hyppighed af alvorlige bivirkninger inden for det ventede interval.

### 10.3 MiCLASP PMCF-studie

Resultater fra en klinisk opfølgning efter markedsføring af MiCLASP PMCF-studiet, et multicenter, prospektivt, enkeltarmsstudie, viser en reduktion i MR-grad og en forbedring af livskvalitet, træningskapacitet og funktionsstatus gennem 1 år. Evaluering af den 1-årige hyppighed af alvorlige bivirkninger angiver en acceptabel sikkerhedsprofil.

### 10.4 CLASP TR studie

Resultater fra CLASP TR studiet, et prospektivt, enkeltarms-, multicenterstudie, viser en høj grad af anordningsmæssig, procedurermæssig og klinisk succes, en reduktion i TR-grad gennem 2 måneder og en forbedring af kliniske resultater gennem 1 år. Den 1-årige hyppighed af alvorlige bivirkninger angiver en acceptabel sikkerhedsprofil.

## 10.5 PASCAL register efter markedsføring

Resultater i den virkelige verden efter 1 år fra PASCAL registeret efter markedsføring understøtter den kliniske sikkerhed, ydeevne og fordel ved PASCAL system til MR-behandling.

## 10.6 Yderligere studier

Nedenstående PASCAL implantatstudier (MR og TR), inklusive TriCLASP PMCF studiet (Tricuspid), CLASP IITR studiet (Tricuspid) og CLASP IIF (Mitral) studiet, er i øjeblikket i gang og har endnu ikke nået deres primære endepunkter, derfor præsenteres resultaterne ikke her.

## 11.0 Oversigt over sikkerhed og klinisk ydeevne (SSCP)

SSCP (Summary of Safety and Clinical Performance) er tilpasset i overensstemmelse med den kliniske evalueringssvurdering af det bemyndigede organ, som CE-certificeringen er tildelt. SSCP indeholder et relevant resumé af de samme oplysninger.

Det bemyndigede organ har noteret sig og accepteret fordel-risiko-rationalerne for PASCAL Precision systemets sikkerhed og virkning på kort og lang sigt.

Overensstemmelse mellem PASCAL Precision systemet og ydelseskav (GSPR) til sikkerhed (MDR GSPR 1), ydeevne (MDR GSPR 1), accept af bivirkninger (MDR GSPR 8), brugervenlighed (MDR GSPR 5), anordningens levetid (MDR GSPR 6), acceptabel fordel-risiko-profil (MDR GSPR 8) er etableret for de mærkede indikationer.

Se <https://meddeviceinfo.edwards.com/> for en SSCP for dette medicinske udstyr.

Efter lanceringen af den europæiske database om medicinsk udstyr/Eudamed henvises der til <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> for en SSCP for dette medicinske udstyr.

## 12.0 Kliniske fordele

De kliniske fordele ved PASCAL Precision systemet til behandling af MR inkluderer følgende:

- Effektiv og stabil reduktion i mitralregurgitation.
  - Muliggør minimalt invasiv perkutan behandlingsmulighed for mitralregurgitation.
  - Forbedring af funktionel status, motionskapacitet og livskvalitet.
- De kliniske fordele ved PASCAL Precision systemet til behandling af TR inkluderer følgende:
- Effektiv og stabil reduktion i tricuspid regurgitation.
  - Muliggør minimalt invasiv perkutan behandlingsmulighed for tricuspid regurgitation.
  - Forbedring af funktionel status, motionskapacitet og livskvalitet.

Der er ingen kliniske fordele, der er specifikke for bordet, da bordet er et valgfrit tilbehør, der ikke berører patienten. Fordelene ved bordet er funktionelle og relaterede til den tilsigtede anvendelse af tilbehøret til understøttelse af PASCAL Precision systemet.

Der er ingen kliniske fordele, der er specifikke for stabilisatorskinnesystemet, da stabilisatorskinnesystemet er et valgfrit tilbehør, der ikke berører patienten, og som kun bruges under implantationsprocedurer. Fordelene ved stabilisatorskinnesystemet er funktionelle og relaterede til den tilsigtede anvendelse af tilbehøret til understøttelse af PASCAL Precision systemet.

## 13.0 Grundlæggende unik udstyridentifikation – udstyridentifikation (UDI-DI)

Den grundlæggende unikke udstyridentifikation (UDI-DI) er adgangsnøglen til udstyrrelaterede oplysninger i Eudamed. Grundlæggende UDI-DI for PASCAL Precision systemet kan bruges til at lokalisere SSCP.

Følgende tabel indeholder de grundlæggende UDI-DI'er for PASCAL Precision systemet og kompatible enheder:

Produkt	Model	Grundlæggende unik udstyridentifikation – udstyridentifikation (UDI-DI)
PASCAL Precision system – implantationssystem	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – PASCAL Ace implantationssystem	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – guidehylster	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL System – stabilisatorskinnesystem	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL system – bord	10000T	0690103D004PNA000W7

Følgende tabel indeholder de grundlæggende UDI-DI'er for det genanvendelige tilbehør, der er kompatibelt med PASCAL Precision systemet:

Produkt	Model	Grundlæggende unik udstyridentifikation – udstyridentifikation (UDI-DI)
Genanvendelig platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Genanvendelig plade	10000PT	0690103D004REU000YA
Holder til flergangsbrug	10000CR	0690103D004REU000YA

## 14.0 Anordningens forventede levetid

PASCAL og PASCAL Ace implantaterne er underlagt strenge prækliniske holdbarhedstests i henhold til testkravene og er blevet testet vellykket til minimum 5 års simuleret slid. Den faktiske levetid i mennesker afhænger af flere biologiske faktorer og varierer meget fra patient til patient. Specifikke aktiviteter eller forhold, der kan forkorte eller forlænge anordningens levetid, er ikke fastlagt.

## 15.0 Patientinformation

Der medfølger et patientimplantatkort med hvert implantationssystem. Opgiv alle de anmodede oplysninger efter implantation, og giv implantatkortet til patienten. Dette kort giver patienterne mulighed for at informere sundhedspersonale om, hvilken type implantat de har modtaget, når de søger behandling.

## 16.0 Ydeevneegenskaber

Anordningens ydeevne, herunder de funktionelle karakteristika, er blevet verificeret i en omfattende række afprøvninger for at sikre, at dens sikkerhed og ydeevne i forhold til den tilsigtede brug er understøttet, når den anvendes i overensstemmelse med den etablerede brugsanvisning.

Designet af PASCAL Precision fremføringssystemkatetre er baseret på brugerfeedback. Påstanden for "præcision" vil blive bekræftet under overvågning efter markedsføring.

## 17.0 Kvalitativ og kvantitativ information relateret til PASCAL og PASCAL Ace implantater

PASCAL implantatet omfatter en titanmøtrik og -bolt, en PEEK-bøsnings og en silikoneforseglings. PASCAL Ace implantatet omfatter en titanmøtrik og -bolt, distal og proksimal plade og en silikoneforseglings.

Følgende tabel viser de kvalitative og kvantitative oplysninger om materialer og stoffer:

Stof	CAS	Rækkevidde af modelmasse (mg)
Titan	7440-32-6	254-324
Nikel	7440-02-0	235-258
Polyethylenterephthalat	25038-59-9	82,5-98,1
Polyethylen	9002-88-4	14,3-42,6
Polyetheretherketon	29658-26-2	0-23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39-9,13
Vanadium	7440-62-2	2,16-6,32
Siliciumdioxid	7631-86-9	5,08-5,40
Polydimethylsiloxan	63148-62-9	3,86-4,16
Perfluoropolyether	69991-67-9	2,44-2,52
Polytetrafluorethylen	9002-84-0	1,15-1,22
Jern	7439-89-6	0-0,567
Titandioxid	13463-67-7	0,180-0,541
Illt	7782-44-7	0-0,355
Kulstof	7440-44-0	0-0,285
Kobolt	7440-48-4	0-0,226
Antimontrioxid	1309-64-4	0,0847-0,118
Niobium	2023505	0-0,113
Kvælstof	7727-37-9	0-0,0918
Krom	7440-47-3	0-0,0452
Kobber	7440-50-8	0-0,0452
Brint	1333-74-0	0-0,0384
4,4'-Difluorobenzophenon	345-92-6	0-0,00141
Diphenylsulfon	127-63-9	0-0,00114
Erucamid	112-84-5	0,000516-0,00102
4-Dodecylbenzensulfonsyre	121-65-3	0,0000906-0,00857
Decamethylcyclopentasiloxan; D5	541-02-6	0-0,000698
Dodecamethylcyclohexasiloxan; D6	540-97-6	0-0,000698
Octamethylcyclotetrasiloxan; D4	556-67-2	0-0,000651

## Svenska

### Edwards PASCAL Precision reparationssystem för transkateterkaff

#### Bruksanvisning

Läs noggrant genom denna bruksanvisning, som innehåller varningar, försiktighetsåtgärder och kvarstående risker för denna medicinska utrustning.

Edwards PASCAL Precision reparationssystem för transkateterkaff (här kallat PASCAL Precision system) inkluderar följande modellnummer:

Modellnummer	Enhet
20000IS	PASCAL Precision system – implantatsystem
20000ISM	PASCAL Precision system – PASCAL Ace implantatsystem
20000GS	PASCAL Precision system – styrhylsa

PASCAL Precision system är kompatibelt med följande engångstillbehör:

Modellnummer	Enhet
10000T	PASCAL system – bord
20000ST	PASCAL system – skensystem för stabilisatorer

PASCAL Precision system är kompatibelt med följande återanvändbara tillbehör:

Modellnummer	Enhet
10000UP	Edwards återanvändbara plattform
10000PT	Edwards återanvändbara platta
10000CR	Edwards återanvändbara vagga

#### • Implantatsystem (figur 4)

Implantatsystemet består av en styrbar kateter (yttersta skiktet), implantatkateatern (innersta skiktet) och implantatet (hådanefter avses PASCAL och PASCAL Ace implantat). Implantatsystemet levererar implantatet till kaffen percutant via punktion i lärbvensvenen med hjälp av en transvenös, transseptal metod (för mitralisklaffen) och en transvenös metod (för trikuspidalklaffen).

#### • Implantat (figur 1-3)

Implantatet placeras och säkras mot klaffbladen på kaffen och verkar som en fyllning i den läckande öppningen. De primära implantatkomponenterna är distansbrickan, paddlarna och hasporna, vilka är tillverkade av nitinol och har ett ytskikt i polyetylentereftalat. PASCAL Ace implantat är mindre i storlek för att ge läkarna ett alternativ. PASCAL Ace implantat ska förslagsvis väljas med hänsyn till mindre målzoner och tätare kordaregioner. I utbildningsmaterialet för läkare om PASCAL Precision system finns vidare information om skillnaderna i storlek gällande distansbrickan och överiga komponenter till PASCAL och PASCAL Ace implantat, bland annat vidare hänsynstaganden för val av implantat.

Implantatet har huvudsakligen fyra paddellägen – utsträckt, stängt, ”klart för mätningssavlösning av klaffbladet” och ”klaffbladet mätningssavläst”.

**Obs! PASCAL Ace implantat är en benämningskonvention som avser en extra implantatstörlek, med samma indikation för användning som PASCAL implantat.**

#### • Implantatkaterter (figur 4)

När implantatet tillhandahålls är det anslutet till implantatkateatern med suturer och en gångad axel. Implantatkateatern styr iplaceringen av implantatet. De fyra primära kontrollerna är haspskjutreglagen, paddelreglaget, reglaget för frikoppling av implantatet och suturspärrarna. Haspskjutreglagen kontrollerar hasporna (om haspskjutreglagen dras tillbaka lyfts hasporna och om de förs fram sänks hasporna). Paddelreglaget kontrollerar paddlarna (om paddelreglaget vrids medan stänger paddlarna och om paddelreglaget vrids moturs öppnas paddlarna). Reglaget för frikopplingen av implantatet styr frikopplingen av implantatet från implantatkateatern. Suturspärrarna kontrollerar frikopplingen av suturerna från hasporna. När implantatkateatern tillhandahålls är den monterad inuti den styrbara katetern.

#### • Styrbara kateter (figur 4)

Den styrbara katetern innehåller ett rotationskontrollreglage (böjningsmekanism) som styr den böjmechanism som används för att styra implantatet och placera in det på målplatsen. På den distala delen av katetern sitter ett röntgentätt markörband som utmärker änden på den flexibla delen.

#### • Styrhylsa (figur 5)

Styrhylsan används för att komma åt förmaken. Den har en hydrofil beläggning och innehåller ett rotationskontrollreglage (en böjningsmekanism) vilket aktiverar böjmechanismen som används för att placera in styrhylsan på målplatsen.

#### • Införare (figur 5)

Införaren används för att lättare kunna föra fram styrhylsan till önskad plats. Införaren är kompatibel med en ledare på 0,89 mm (0,035 tum). Införaren ingår i förpackningen med styrhylsan.

#### • Laddare (figur 8)

Laddaren används till att föra in implantat och leveranskaterter genom tätningarna på styrhylsan. För att underlätta för användaren ingår laddaren i förpackningen med implantatsystemet och styrhylsan.

#### • Skensystem för stabilisatorer (figur 6)

Skensystemet för stabilisatorer är till för att underlätta iplaceringen och stabiliseringen av PASCAL Precision system under implantationsingrepp. Vid behov kan stabilisatorna fästs på styrhylsan och implantatsystemet, när som helst under ingreppet. Det är valfritt att använda skensystemet för stabilisatorer.

#### • Bord (figur 7)

Bordet är avsett att utgöra en stabil plattform för implantatsystemet, styrhylsan och skensystemet för stabilisatorer i PASCAL Precision system. Bordet används utanför det sterila fältet. Bordets höjd kan justeras. Det är valfritt att använda bordet.

#### • Återanvändbara tillbehör

Information om återanvändbara tillbehör finns i Edwards bruksanvisning för återanvändbara tillbehör: den återanvändbara plattformen (modell 10000UP), den återanvändbara plattan (modell 10000PT) och den återanvändbara vaggan (modell 10000CR) (hädanefter kallad Edwards bruksanvisning för återanvändbara tillbehör).

## 1.0 Indikationer för användning

### 1.1 Avsedd användning

PASCAL Precision system är avsett för reparation av en otillräcklig mitralis- och/eller trikuspidalklaff via perkutan rekonstruktion genom vävnadsapproximering. PASCAL Precision system levererar implantatet perkutant till klaffen via en lärbensvenpunkt med användning av en transvenös, transseptal (mitral) och transvenös (trikuspidal) metod.

### 1.2 Målpatientpopulation

PASCAL Precision system är avsett för:

- Vuxna patienter med kliniskt signifikant, symptomatisk mitralisregurgitation (måttlig-till-svår eller svår MR)
- Vuxna patienter med kliniskt signifikant, symptomatisk trikuspidalregurgitation (svår eller större TR) trots medicinsk behandling

Patienterna bör utses av ett multidisciplinärt team med hjärtexperter som är specialiserade på behandling av mitralis- och trikuspidalregurgitation. Hjärteamet måste överväga nyttan och riskerna med alla tänkbara interventioner innan patienterna behandlas med PASCAL Precision system. Patienterna kan komma ifråga för PASCAL Precision system om de har bedömts inte vara lämpade för hjärtkirurgi (däribland minimalinvasiv hjärtkirurgi) och är anatomiskt lämpade för behandling med PASCAL Precision system.

## 2.0 Kontraindikationer

PASCAL Precision system är kontraindicerat hos mitralis- och trikuspidalpatienter med:

- Patient hos vilken en TEE är kontraindicerad eller screening av TEE misslyckades.
- Ekokardiografiska tecken på intrakardial massa, tromb eller vegetation.
- Förekomst av ett tilltäppt eller tromboserat vena cava inferior-filter som skulle störa leveranskäteatern 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.

Dessutom är PASCAL Precision system kontraindicerat hos mitralispatienter med kontraindikation för transseptal kateterisering.

## 3.0 Varningar

### 3.1 Anatomiska överväganden

Nedanstående anatomiska patientegenskaper bör beaktas för att erhålla optimala resultat. Klaffanatomi som kan begränsa korrekt åtkomst till, användning av och/eller upplacering av PASCAL Precision system eller en tillräcklig reduktion av mitralis- eller trikuspidalregurgitationen ska beaktas av ett multidisciplinärt hjärteam. Säkerhet och effekt har inte fastställts för patienter med anatomiska egenskaper som innefattar bland annat följande:

#### Tillämpligt för mitralis- och trikuspidalpatienter:

- Tecken på allvarlig förkalkning i annulus eller klaffens undre delar.
- Förekomst av signifikant klyfta eller perforation i fattningsområdet.
- Klaffbladens rörlighetslängd < 8 mm.

#### Endast tillämpligt för mitralispatienter:

- Transseptal punktionshöjd < 3,5 cm.
- LA-diameter ≤ 35 mm.
- LVEDD > 8,0 cm.

#### Endast tillämpligt för trikuspidalpatienter:

- Tecken på måttlig till kraftig förkalkning i fattningsområdet.
- Förekomst av primär icke-degenerativ sjukdom i trikuspidalklaffen.

### 3.2 Hantering av enheten

#### 3.2.1 PASCAL Precision system, bord och skensystem för stabilisatorer

- Produkterna är endast utformade, avsedda och distribuerade för engångsbruk. Det finns inga data som stöder enheternas sterilitet, icke-pyrogenicitet eller funktion efter rengöring, desinficering och sterilisering. Sådana åtgärder kan leda till sjukdom eller komplikationer eftersom enheten kanske fungerar som avsett efteråt.
- Enheter bör hanteras med vanlig steril teknik för att förhindra infektion.
- Utsätt inte någon av enheterna för nägra lösningsar, 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 bränbara eller brandfarliga gaser, bedövningsmedel eller rengöringsmedel/desinfektionsmedel.
- Använd inte enheter om utgångsdatumet har passerat.
- Sterila enheter får inte användas om deras förpackning eller försegling är skadad på något sätt.
- Får ej användas om någon av enheterna har tappats, skadats eller på något sätt hanterats felaktigt.
- Standardspolning och avflutningsteknik bör användas under förberedelser för ingrepp och under hela ingreppet för att förhindra luftemboli.

#### 3.2.2 Edwards återanvändbara plattform, återanvändbara platta och återanvändbara vaga

- Produkterna är utformade, avsedda och distribuerade för flergångsbruk. Se Edwards bruksanvisning för återanvändbara tillbehör för information om de återanvändbara tillbehören.

### 3.3 Kliniska varningar

- Liksom med alla implanterade medicinska enheter finns en potentiell risk för ett ogygnssamt 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 vårdinrättingens riktlinjer.
- PASCAL Precision system har inte utvärderats för gravida eller pediatriskta patienter.

## 4.0 Försiktighetsåtgärder

### 4.1 Försiktighetsåtgärder före användning

- Patienturval bör utföras av ett multidisciplinärt hjärteam som är specialiserat på behandling av mitralis- och/eller trikuspidalregurgitation för att bedöma patientens risk och anatomiska lämplighet efter att ha beaktat de olika behandlingsalternativen.

### 4.2 Försiktighetsåtgärder efter användning

- Långvarig hållbarhet har inte fastställts för implantatet. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera implantatets prestanda.
- Kortvarig antikoagulationsbehandling kan vara nödvändig efter klaffreparation med PASCAL Precision system. Ordinera antikoagulation och annan medicinsk behandling enligt vårdinrättingens riktlinjer.

## 5.0 Möjliga komplikationer

Komplikationer i samband med hjärtkaterisering enligt gängse procedur, användning av anestetika och användning av PASCAL Precision system 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 komplikationer har identifierats som möjliga komplikationer vid ett ingrepp med PASCAL Precision -systemet:

- Avvikande laboratorievärden
- Allergisk reaktion på anestesi, kontrastmedel, heparin, nitinol
- Anemi eller minskat Hgb som kan kräva blodtransfusion
- Aneurysm eller pseudoaneurysm
- Kärlkramp eller bröstmärt
- Anafylaktisk chock
- Arytmier – förmak (dvs. AF, SVT)
- Arytmier – kammar (dvs. VT, VF)
- Arteriovensös fistel
- Förmaksseptumskada som kräver intervention
- Blödning
- Hjärtstopp
- Hjärtsvikt
- Hjärtskada, inklusive perforation
- Hjärtattonad/perikardial utgjutning
- Kardiogen chock
- Insärjnning av sensträngarna eller ruptur som kan kräva intervention
- Koagulopati, koagulationsstörning, blödningssdiases
- Skada på retleddningssystemet 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
- Elektrolytobalans
- Emboli/embolisering inklusive luft, partiklar, förkalkat material eller tromb
- Endokardit
- Esofageal irritation
- Esofageal perforation eller striktur
- Ansträngningsintolerans eller svaghett
- Misslyckat avlägsnande av komponenter i PASCAL Precision systemet
- Feber
- 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
- Mesenteriell ischemi
- Multiorgansvikt
- Myokardinfarkt
- Illamående och/eller kräkningar
- Nervskada
- Neurologiska symptom, inklusive dyskinesi, utan diagnos på TIA eller stroke
- Icke-neurologiska, tromboemboliska händelser
- Smärtor
- Skada på papillarmuskel
- Paralyse
- Embolisering av komponent/komponenter i PASCAL Precision system
- Perifer ischemi
- Pleurautgjutning
- Lungödem
- Lungemboli
- Reaktion på trombocythämmande medel 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 joniserande 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 kammarsväggen eller perforation
- Sårruptur, fördöjd eller ofullständig läkning
- Försämring av hjärtsvikt
- Försämrade regurgitation/klavinsufficiens

För en patient/användare/tredje part inom det Europeiska ekonomiska samarbetsområdet: Om det, vid användning av denna produkt eller som ett resultat av dess användning, inträffar en allvarlig incident ska det anmälas till tillverkaren och den nationella behöriga myndigheten, vilken kan hittas på [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Levertransform

### 6.1 Förpackning

Implantatsystemet, styrhylsan och skensystemet för stabilisatorer är individuellt förpackade och sterilisera med etylenoxid. Bordet är förpackat och tillhandahålls icke-sterilt. Edwards återanvändbara plattform, återanvändbara platta och återanvändbara vagga är enskilt förpackade och levereras icke-sterila.

### 6.2 Förvaring

PASCAL Precision system ska förvaras svalt och torrt.

## 7.0 Bruksanvisning

### 7.1 Läkarutbildning

PASCAL Precision system är avsett att användas av interventionella kardiologer och hjärtkirurger med övrig stödpersonal som är utbildade för att assistera vid reparation av mitralis- och/eller trikuspidalhjärtklaffar.

Den implanterande läkaren ska ha erfarenhet av kateterburna tekniker och vara utbildad i PASCAL Precision system och proceduren. Alla läkare som genomför en procedur med PASCAL Precision system måste genomgå utbildning enligt Edwards utbildningskrav som sammanfattas nedan:

- Undervisningssession med läkarutbildningsmanualen för PASCAL Precision system: enhetsdesign, bildtagning under proceduren, moment under proceduren och utmanande situationer
- Bänkmodell för praktisk övning: praktisk övning av moment under proceduren
- Fysiologisk simuleringsmodell: praktisk övning av moment under proceduren med bildtagning under proceduren

Det slutliga beslutet om implantation av en enhet i PASCAL Precision -systemet bör tas av läkare som är specialiserade på behandling av mitralis- och/eller trikuspidalregurgitation 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 laboratorieutrustning för hjärtkateterisering
- Fluoroskopisystem
- Kapacitet för transesophageal ekokardiografi (TEE) (2D och 3D)
- Sats för venös punktion
- Transeptal näl, hylsa och ledare (endast för mitralisingrepp)
- Ledare med utbytels längd på 0,89 mm (0,035 tum)
- Skälar
- 50–60 cm<sup>3</sup> sprutor med luerfattnin
- Hepariniserad koksaltlösning
- Hemostat
- Kirurgiska handdukar (t.ex. storlek 43 x 69 cm)
- Tillval: pigtail-kateter för kontrastinjektion (med kompatibel hylsa)
- Tillval: stegevis större dilatatorer
- Tillval: kontinuerligt fysiologiskt koksaltlösningdropp (rullande dropställning, IV-slang med tumjhulsförslutning, 1-liters påsar med hepariniserad steril koksaltlösning)
- Tillval: tryckövervakningsenhet

### 7.3 Förberedelser inför användning

#### 7.3.1 Bord

Steg	Procedur
1	Ta ut bordet ur förpackningen och kontrollera att det inte är skadat. Om Edwards återanvändbara plattform och återanvändbara vagga används istället för bordet hävvisas till Edwards bruksanvisning för återanvändbara tillbehör.
2	Montera bordet enligt figur 7.

#### 7.3.2 Skensystem för stabilisatorer

Steg	Procedur
1	Ta ut komponenterna i skensystemet för stabilisatorer ur förpackningen och kontrollera att de inte är skadade.

#### 7.3.3 Styrhylsa

Steg	Procedur
1	Ta ut styrhylsan, laddaren och införaren ur förpackningen och kontrollera att de inte är allvarligt skadade.
2	Spola med hepariniserad koksaltlösning och avlufta.
3	Smörj styrhylsan med hepariniserad koksaltlösning före användning.

#### 7.3.4 Implantatsystem – systemkontroll, haspkontroll och återställning

Steg	Procedur
1	Ta ut implantatsystemet och laddaren ur förpackningen och kontrollera att de inte är allvarligt skadade. <b>VAR FÖRSIKTIG: Om det ventilerade locket inte är anslutet till implantatkateterns spolningsport kan användningen av enheten leda till infektion.</b>
2	Sträck ut implantatet helt. Dra tillbaka och för fram haspskjutreglagen helt för att bekräfta korrekt hasprörelse.
3	Om hasporna inte rör sig korrekt kan du följa stegen nedan för att återställa. Om hasporna rör sig korrekt, fortsätt till nästa avsnitt "Implantatsystem – spola och förbereda".
4	Kontrollera att implantatet är helt stängt. Lossa och ta bort suturläs från suturlåsbasen. <b>Obs! Kontrollera att suturons fria ände inte dras in i handtaget medan suturlåset lossas.</b>
5	Dra tillbaka haspskjutreglagen och placera haspinställningsverktyget i jämnhöjd med suturlåsen, suturlåsbaserna och implantatfrikopplingsreglaget.
6	Dra i den fria änden av suturen på en av suturlåsbaserna för att avlägsna suturslakhet. Frigör spänning på den fria änden av suturen, sätt tillbaka och dra åt suturlåset. Upprepa för det andra suturlåset.
7	Ta bort haspinställningsverktyget. Sträck ut implantatet helt. För fram och dra tillbaka haspskjutreglagen helt för att bekräfta korrekt hasprörelse.

#### 7.3.5 Implantatsystem – spola och förbereda

Steg	Procedur
1	Stäng implantatet.
2	Kontrollera att haspskjutreglagen är helt tillbakadragna och att implantatet är helt stängt.
3	Avlägsna det ventilerade locket från implantatkateterns spolningsport. Höj den distala änden av implantatkatetern och spola med hepariniserad koksaltlösning.
4	Anslut spolningsportens lock till implantatkateterns spolningsport.
5	Anslut implantatfrikopplingsskyddet till implantatkateterns handtag.
6	Dra tillbaka implantatkatetern helt. För fram haspskjutreglagen och placera implantatet i utsträckt läge.
7	Ta bort laddarlocket och styr laddarlocket så att det placeras på implantatsystemet.
8	För in implantatet via den proximala änden av laddaren tills det kommer ut ur den distala änden. Anslut laddaren och laddarlocket.
9	För fram implantatkatetern helt så att implantatet kommer ut ur laddaren.
10	Spola igenom den styrbara katetern med hepariniserad koksaltlösning.
11	För fram laddaren tills implantatets distala ände innesluts helt i laddaren.

#### 7.4 Implantatprocedur

Alla procedursteg för implantation gäller för både PASCAL -mitralisimplant och PASCAL -trikuspidalimplant om inget annat anges.

Införande av implantatet bör utföras under generell anestesi med hemodynamisk övervakning i en operationssal, en hybridoperationssal eller ett kateteriseringslaboratorium med fluoroskopiska och ekokardiografiska avbildningsmöjligheter.

**Obs! Läs Anatomiöversikt (avsnitt 3.1) före implantationen, eftersom användning utanför dessa förhållanden kan störa placeringen av implantatet eller införande av klaffbladet för nativ klaff.**

**VAR FÖRSIKTIG: Under proceduren ska heparin administreras så att ACT upprätthålls vid ≥ 250 s.**

**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 ska monteras och placeras mellan patientens ben innan patienten täcks med steril duk och bordets höjd justeras efter behov. Använd handdukar som stöd mellan bordet och patientens ben. <b>VAR FÖRSIKTIG: Bordet levereras icke-sterilt. Införande av bordet i det sterila fältet kan leda till infektion.</b> ELLER De återanvändbara tillbehören ska monteras och placeras runt patientens ben innan patienten täcks med steril duk och plattformens höjd och vinkel justeras efter behov. Placerar vaggan på plattformen i linje med det avsedda åtkomststället i lärbensvenen. Se Edwards bruksanvisning för återanvändbara tillbehör.
2	Efter att steril duk placerats ut ska skensystemet för stabilisatorer monteras och fästs för användning vid behov under proceduren.

#### 7.4.2 Lårbensvenpunkt och införande av hylsan

Steg	Procedur
1	Punktera lårbensvenen med hjälp av konventionella perkutana punktionsmetoder.
2	<p><b>För procedurer med PASCAL -mitralisimplantat:</b> Gå till vänster förmak via transvenösa, transseptala tekniker, med hjälp av konventionella perkutana metoder, och placera ledaren i vänster förmak. Dilatera kärlet efter behov.</p> <p><b>VAR FÖRSIKTIG: (endast för mitralisprocedurer) Olämplig punktion kan leda till skador på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.</b></p> <p><b>För procedurer med PASCAL -trikuspidalimplantat:</b> Gå till höger förmak genom att använda konventionella perkutana metoder och placera ledaren i höger förmak. Dilatera kärlet efter behov.</p>
3	<p><b>För procedurer med PASCAL -mitralisimplantat:</b> För in styrhysan med införan över ledaren tills styrhysans spets är säkert placerad över septum och använd böjningsmekanismen efter behov.</p> <p><b>För procedurer med PASCAL -trikuspidalimplantat:</b> För in styrhysan med införan över ledaren tills styrhysans spets är inuti höger förmak.</p> <p><b>VAR FÖRSIKTIG: Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas, eller till skador på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.</b></p>
4	<p>Ta bort införan och ledaren. Aspirera och spola inte styrhysan förrän implantatsystemet har förts in.</p> <p><b>VAR FÖRSIKTIG: Aspiration eller anslutning av kontinuerlig spolning med fysiologisk koksaltlösning till styrhysan före införande av implantatsystemet kan leda till luftemboli.</b></p>

#### 7.4.3 Navigering och placering av implantat

Steg	Procedur
1	För in implantatsystemet med laddaren i styrhysan.
2	För fram implantatsystemet tills implantatet kommer ut ur laddaren. Dra tillbaka och dra bort laddaren.
3	Aspirera och spola styrhysan med hepariniserad koksaltlösning. Aspirera minst 45 cm <sup>3</sup> med hjälp av den specificerade sprutan.
	<b>VAR FÖRSIKTIG: Underlätenhet att aspirera styrhysan helt eller aspiration utan att locket till spolningsporten är anslutet till implantatkateterns spolningsport kan resultera i luftemboli.</b>
4	Om så önskas kan kontinuerligt dropp med fysiologisk koksaltlösning anslutas till implantatkateatern.
	<b>VAR FÖRSIKTIG: Anslutning av kontinuerligt dropp med fysiologisk koksaltlösning till implantatsystemet före aspiration kan leda till luftemboli.</b>
5	För fram implantatsystemet tills implantatet kommer ut ur den distala änden av styrhysan.
6	Ställ in implantatet i stängt läge. Dra tillbaka haspskjutreglagen.
7	Justera styrhysan vid behov.
8	Om tryckövervakning används efter den behandlande läkarens gottfinnande för att kontinuerligt bedöma förmakstrycket under ingreppet ska tryckövervakatillverkarens bruksanvisning följas. Anslut en vätskeflyttdrucktryckövervakningsenhets till den styrbara katetern. Aspirera och kalibrera sedan i höjd med patientens hjärta före mätningen.
	Se läkarutbildningsmaterialet för PASCAL Precision system för ytterligare vägledning om övervakning av förmakstryck, inklusive begränsningar.
	<b>Obs! Tryckövervakning ska användas tillsammans med ekokardiografi. Trycket ska stämmas av mot ekokardiografi- och dopplervärden. Se till att implantatkateterns distala spets är helt exponerad från den styrbara katetern vid bedömningsförmakstryck.</b>
9	För fram implantatsystemet efter behov. Manipulera den styrbara katetern och styrhysan efter behov (böj eller böj tillbaka, vrid i motsatta riktningar, för fram eller dra tillbaka) tills implantatet är centrerat i målhoppningszonen med rätt bana.
	<b>VAR FÖRSIKTIG: Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas eller till skada på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.</b>
	<b>Obs! Det röntgentäta markörbandet på den styrbara katetern markerar slutet på den flexibla delen och kan visualiseras via fluoroskop.</b>
10	Vrid paddlegraglet för att få implantatet i läget klart för mätningsavläsning av klaffblad.
11	Vrid implantatkatetern efter behov för att rikta in paddlarna.
12	Flytta ett haspskjutreglage så att du via bildtagning ser viken hasp det kontrollerar. När du sett det ska du kontrollera att skjutreglagen är helt tillbakadragna.
13	För fram implantatet genom klaffen tills paddlarna är under klaffbladens fria kant.
14	Kontrollera implantatets placering och inriktning och justera positionen något efter behov.
	<b>VAR FÖRSIKTIG: Överdriven manipulering av implantatet under klaffbladen kan göra att implantatet trasslar in sig i sensträngarna.</b>

Steg	Procedur
	<b>Insärjnring av sensträngarna kan leda till hjärtskada, förvärvad regurgitation, svårigheter eller oförmåga att ta bort implantatet, vilket kan kräva ytterligare intervention.</b>
15	Dra tillbaka implantatet under bildvägledning tills klaffbladen är placerade mellan paddlarna och hasporna.
16	För fram haspskjutreglagen/-reglagen så att klaffbladet/-bladen säkras mellan hasporna och paddlarna. Detta kan utföras för båda klaffbladen simultant (haspläset inkopplat för att flytta båda hasporna) eller för varje individuellt klaffblad (haspläset urkopplat för att flytta enskild hasp).
17	Kontrollera införande av klaffbladen med bildtagning. Om klaffbladet/klaffbladen inte är säkrade mellan hasporna och paddlarna ska du dra tillbaka haspskjutreglagen/haspskjutreglagen för att frikoppla klaffbladet/klaffbladen och försöka att säkra det/dem igen.
18	När klaffbladen säkrats mellan hasporna och paddlarna ska implantatet stängas.
19	För fram implantatkatetern något för att lossa spänningen på klaffbladen.
20	<p>Bedöm regurgitation och omplacera vid behov. Säkerställ att implantatet är stängt när implantatets läge bekräftats.</p> <p>Om omplacering inom kammaren behöver göras ska haspskjutreglagen dras tillbaka och implantatet placeras i läget klart för mätningsavläsning av klaffblad. Justera haspar och implantatets inriktning efter behov.</p> <p>Om omplacering inom förmaket behöver göras ska haspskjutreglagen dras tillbaka och implantatet långsamt sträckas ut under vägledning av fluoroskop och sedan det säkerställs att aktiveringsledaren inte böjs. Sedan ska implantatet dras tillbaka in i förmaket igen.</p> <p><b>VAR FÖRSIKTIG: Om implantatet inte sträcks ut när det dras tillbaka i förmaket under omplacering kan det leda till skador på klaffbladen eller insärjnring av sensträngarna.</b></p> <p><b>VAR FÖRSIKTIG: Om klaffbladen inte frikopplas från haspar och paddlar före omplacering kan detta leda till skador på klaffbladen.</b></p>

#### 7.4.4 Tillbakadragning av implantat (vid behov)

Innan implantatet frikopplas är det vid behov möjligt att dra tillbaka implantatsystemet in i styrhysan för borttagning. Följ stegen nedan för att dra tillbaka implantatet.

Se läkarutbildningsmaterialet för PASCAL Precision system för ytterligare beaktanden vid manövrer för tillbakadragning av implantat.

**VAR FÖRSIKTIG: Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas eller till skada på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.**

Steg	Procedur
1	Dra tillbaka haspskjutreglagen.
2	Sträck långsamt ut implantatet under vägledning av fluoroskop och se samtidigt till att aktiveringsledaren inte böjs. Dra sedan tillbaka implantatet i förmaket. Ställ in implantatet i stängt läge.
3	Böj tillbaka den styrbara katetern och dra tillbaka implantatsystemet tills implantatet är bredvid spetsen på styrhysan.
4	För fram haspskjutreglagen.
5	Ställ in implantatet i utsträckt läge.
6	Dra tillbaka haspskjutreglagen för att öppna hasporna till cirka 45° på varje sida.
7	Dra tillbaka hela implantatsystemet via styrhysan.

#### 7.4.5 Frikoppling av implantat

Följ stegen nedan för att frikoppla implantatet:

**VAR FÖRSIKTIG: Underlätenhet att följa föreskrivna frikopplingssteg kan leda till svårigheter eller oförmåga att frikoppla implantatet, vilket kan kräva ytterligare intervention.**

**VAR FÖRSIKTIG: Om implantatet frikopplas innan det bekräftats att klaffbladen sitter säkert mellan paddlarna och hasporna kan det leda till att implantatet flyttas eller lossnar och att endast ett klaffblad är fast (SLDA) eller andra möjliga komplikationer, vilket kan kräva ytterligare intervention.**

**VAR FÖRSIKTIG: Återanvändning av enheterna (inklusive implantatsystemet och styrhysan) efter utdragning kan orsaka emboli av främmande material eller infektion. Enheten kan gå sönder om man försöker att återanvända den.**

**Obs! Om ett ytterligare implantat [PASCAL eller PASCAL Ace] placeras enligt den behandlande läkarens beslut bör försiktighet vidtas för att undvika att det tidigare placerade implantatet flyttas. Interaktion med det tidigare placerade implantatet kan minimeras genom korsning av klaffen med en implantatkonfiguration av låg profil.**

**VAR FÖRSIKTIG: Överdriven manipulering kan leda till att ett tidigare placerat implantat lossnar eller rubbas eller till skada på hjärtstrukturen, vilket kan kräva kirurgisk reparation eller annan intervention.**

Steg	Procedur
1	Se till att implantatkateterns distala spets är helt exponerad från den styrbara katetern.
2	Skruta loss och ta bort implantatfrikopplingsskyddet från handtaget till implantatkatetern.
3	Skruta loss och ta bort en suturspärr från suturspärrbasen.
4	Dra bort suturspärren från handtaget för att helt avlägsna suturen.
5	Upprepa stegen för övriga suturspärrar.
6	Vrid implantatfrikopplingsreglaget moturs och dra tillbaka det tills implantatet är frikopplat. Bekräfta via bildtagning.
7	Sätt tillbaka suturspärren vid behov.

#### 7.4.6 Avlägsnande och stängning av enheten

Steg	Procedur
1	Dra in implantatkettern helt i den styrbara katetern. Räta gradvis ut och avlägsna implantatsystemet. Räta gradvis ut och avlägsna styrhysan. <b>VAR FÖRSIKTIG:</b> Underlätenhet att räta ut enheterna före avlägsnande kan leda till kärlskada.
2	Utför en standardiserad perkutan förslutning av åtkomststället.

#### 8.0 Magnetisk resonanstomografi – säkerhet (MR-säkerhet)

Icke-klinisk testning har påvisat att PASCAL och PASCAL Ace implantat är MR-villkorliga. 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)
- Maximal MR-systemrapporterad 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 i värsta fall med flera implantat sträcka sig upp till 15 mm ut från implantatet vid bildtagning med en värsta fallgradientekopulssvensk i ett MRT-system på 3,0 T.

#### 9.0 Uttaget implantat och kassering av den medicintekniska produkten

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:

##### • Öppnad 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 Avfallshantering

Använd allmänna försiktighetsåtgärder för biologiskt riskmaterial och vassa föremål för att undvika skador på användare. Förbukade engångsprodukter (innefattar alla enheter som kommer i kontakt med patienter) ska hanteras och kasseras i enlighet med institutionens riktskrifter för biologiskt riskmaterial och sjukhusavfall för att undvika möjlig korskontaminering.

Se Edwards bruksanvisning för återanvändbara tillbehör för information om avfallshantering av de återanvändbara tillbehören.

#### 10.0 Sammanfattningskarta över klinisk erfarenhet

En kort sammanfattningskarta över all klinisk erfarenhet tillhandahålls nedan. Det finns en detaljerad sammanfattningskarta över all klinisk erfarenhet i SSCP.

##### 10.1 Studien CLASP

Resultaten från studien CLASP, en multicenter, multinationell, prospektiv enarmsstudie, visar en hög frekvens av framgång med produkten och proceduren samt av klinisk framgång, minskad MR-grad och förbättrad funktionsstatus t.o.m. år 3, förbättrad livskvalitet och ansträngningskapacitet t.o.m. år 1 samt en acceptabel andel större komplikationer.

##### 10.2 Studien CLASP IID

En försäkicerad interimsanalys av den randomiseringade kohorten från den pivotala, randomiseringade kontrollerade studien CLASP IID visade att PASCAL system inte var så smärtämmande som MitraClip system vad gäller det primära säkerhetsmåttet, andelen större komplikationer, och det primära effektmåttet, MR ≤ 2+. Resultaten från roll-in-kohorten till och med dag 30 och registerkohorten till och med månad 6 visar förbättringar av MR-graden, kliniska resultat och andelen större komplikationer inom det förväntade intervallet.

##### 10.3 Studien MiCLASP PMCF

Resultat från studien MiCLASP PMCF, en multicenter, prospektiv enarmsstudie för klinisk uppföljning efter godkännandet för försäljning, visar en reduktion i MR-grad och en förbättring av funktionsstatus, ansträngningskapacitet och livskvalitet under 1 år. Utvärdering av MAE-frekvensen vid 1 år indikerar en acceptabel säkerhetsprofil.

##### 10.4 Studien CLASP TR

Resultaten från studien CLASP TR, en prospektiv, enarmad multicenterstudie, visar en hög frekvens av framgång med enheten och proceduren samt av klinisk framgång, minskad TR-grad t.o.m. 2-års-uppföljningen samt en förbättring av det kliniska utfallet t.o.m. år 1. Andelen större komplikationer år 1 indikerar en acceptabel säkerhetsprofil.

##### 10.5 PASCAL Register efter introduktionen på marknaden

Resultaten från PASCAL Register efter introduktionen på marknaden t.o.m. år 1 ger stöd för klinisk säkerhet, prestanda och nyttja med PASCAL system för behandling mot MR.

##### 10.6 Ytterligare studier

Följande studier av PASCAL implantat (MR och TR) inklusive studien TriCLASP PMCF (trikuspidal), studien CLASP IITR (trikuspidal) och studien CLASP IIF (mitral) pågår för närvarande och har ännu inte uppnått sina primära effektmått. Därför presenteras de inte här.

#### 11.0 Sammanfattningskarta över säkerhet och klinisk prestanda (SSCP)

SSCP (sammanfattningskarta över säkerhet och klinisk prestanda) har anpassats i enlighet med den kliniska utvärderingsbedömningen utförd av det anmälda organet för vilken CE-certifieringar har beviljats. SSCP innehåller en relevant sammanfattningskarta över samma information.

Det anmälda organet har noterat och samtyckt till nyttja-risk-motiveringarna för kort- och långvarig säkerhet och effekt för PASCAL Precision system.

Överensstämmelse för PASCAL Precision system avseende prestandakraven (GSPR) för säkerhet (MDR GSPR 1), prestanda (MDR GSPR 1), acceptabilitet för biverkningar (MDR GSPR 8), användbarhet (MDR GSPR 5), enhetens livslängd (MDR GSPR 6), acceptabel nyttja-risk-profil (MDR GSPR 8) har fastställts för de angivna indikationerna.

Se <https://meddeviceinfo.edwards.com/> för en SSCP för denna medicintekniska produkt.

Efter starten av den europeiska databasen för medicintekniska produkter/Eudamed, se <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> för en SSCP för denna medicintekniska produkt.

#### 12.0 Kliniska fördelar

De kliniska fördelarna med PASCAL Precision system för behandling av MR innefattar följande:

- Effektiv och stabil reduktion av mitralisregurgitation.
  - Möjliggör minimalinvasiv perkutan behandlingsalternativ för mitralisregurgitation.
  - Förbättring av funktionsstatus, ansträngningskapacitet och livskvalitet.
- De kliniska fördelarna för PASCAL Precision system för behandling av TR innefattar följande:
- Effektiv och stabil reduktion av trikuspidalregurgitation.
  - Möjliggör minimalinvasiv perkutan behandlingsalternativ för trikuspidalregurgitation.
  - Förbättring av funktionsstatus, ansträngningskapacitet och livskvalitet.

Det finns inga kliniska fördelar specifikt för bordet eftersom bordet är ett valfritt tillbehör som inte är i kontakt med patienten. Bordets fördelar är av funktionell natur och är relaterade till den avsedda användningen av tillbehöret för att stödja PASCAL Precision system.

Det finns inga kliniska fördelar specifikt för skensystemet för stabilisatorer eftersom skensystemet för stabilisatorer är ett valfritt tillbehör som inte är i kontakt med patienten och endast används under implantationsprocedurer. Fördelarna med skensystemet för stabilisatorer är av funktionell natur och är relaterade till den avsedda användningen av tillbehöret för att stödja PASCAL Precision system.

#### 13.0 Grundläggande unik produktidentifiering-produktidentificerare (UDI-DI)

Grundläggande UDI-DI är nyckeln till produktrelaterad information i Eudamed. Grundläggande UDI-DI för PASCAL Precision system kan användas för att lokalisera SSCP.

Följande tabell innehåller grundläggande UDI-DI för PASCAL Precision system och kompatibla enheter:

Produkt	Modell	Grundläggande UDI-DI
PASCAL Precision system – implantatsystem	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – PASCAL Ace implantatsystem	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – styrhylsa	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL system – skensystem för stabilisatorer	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL system – bord	10000T	0690103D004PNA000W7

Följande tabell innehåller grundläggande UDI-DI för återanvändbara tillbehör som är kompatibla med PASCAL Precision -system:

Produkt	Modell	Grundläggande UDI-DI
Återanvändbar plattform	10000UP	0690103D004REU000YA
Återanvändbar platta	10000PT	0690103D004REU000YA
Återanvändbar vagga	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Enhetsens förväntade livslängd

Implantaten PASCAL och PASCAL Ace genomgår omfattande prekliniska hållbarhetstester enligt testkraven och testades framgångsrikt motsvarande minst 5 år av simuleringar. Den verkliga funktionslivslängden i mänsklor beror på flera biologiska faktorer och varierar mycket mellan olika patienter. Specifica aktiviteter eller förhållanden som skulle kunna förkorta eller förlänga enhetsens livslängd har inte fastställts.

#### 15.0 Patientinformation

Ett patientimplantationskort medföljer varje implantatsystem. Efter implantation ska all obligatorisk information fyllas i och implantationskortet överlämnas till patienten. Implantationskortet gör det enklare för patienter att informera sjukvårdspersonal om vilken typ av implantat de har när de söker vård.

#### 16.0 Prestandaegenskaper

Produktens prestanda, inklusive funktionsegenskaper, har verifierats med omfattande testserier som stöd för produktens säkerhet och prestanda för dess avsedda användning i enlighet med den fastställda bruksanvisningen.

Utformningen av katetrarna i PASCAL Precision -insättningssystem baseras på återkoppling från användare. Påståendet om "precision" kommer att bekräftas under övervakning efter lansering.

## 17.0 Kvalitativ och kvantitativ information som är relaterad till PASCAL och PASCAL Ace implantat

PASCAL implantat innehåller en mutter och en skruv av titan, en PEEK-bussning och en silikontätningsring. PASCAL Ace implantat innehåller en mutter, skruv, distal och proximal platta, alla av titan, och en silikontätningsring.

I nedanstående tabell visas kvalitativ och kvantitativ information om material och substanser:

Substans	CAS	Modellens massintervall (mg)
Titan	7440-32-6	254–324
Nickel	7440-02-0	235–258
Polyetylentereftalat	25038-59-9	82,5–98,1
Polyetylen	9002-88-4	14,3–42,6
Polyetereterketon	29658-26-2	0–23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39–9,13
Vanadin	7440-62-2	2,16–6,32
Silikondioxid	7631-86-9	5,08–5,40
Polydimetilsiloxan	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluoropolyeter	69991-67-9	2,44–2,52
Polytetrafluoroetylén	9002-84-0	1,15–1,22
Järn	7439-89-6	0–0,567
Titandioxid	13463-67-7	0,180–0,541
Syre	7782-44-7	0–0,355
Kol	7440-44-0	0–0,285
Kobolt	7440-48-4	0–0,226
Antimontrioxid	1309-64-4	0,0847–0,118
Niob	2023505	0–0,113
Kväve	7727-37-9	0–0,0918
Krom	7440-47-3	0–0,0452
Koppar	7440-50-8	0–0,0452
Väte	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-difluorbenzenofenon	345-92-6	0–0,00141
Difensylsulfon	127-63-9	0–0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516–0,00102
4-dodecylbensensulfonsyra	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametylcyklopentasiloxan, D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametylcyklohexasiloxan, D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametylcyklotetrasiloxan, D4	556-67-2	0–0,000651

## Ελληνικά

### Σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας Edwards PASCAL Precision

#### Οδηγίες χρήσης

Διαβάστε προσεκτικά αυτές τις οδηγίες χρήσης, όπου αναφέρονται οι προειδοποιήσεις, οι προφυλάξεις και οι υπολειπόμενοι κίνδυνοι για αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν.

Το σύστημα διακαθετηριακής επιδιόρθωσης βαλβίδας Edwards PASCAL Precision (εφεξής το σύστημα PASCAL Precision) περιλαμβάνει τους παρακάτω αριθμούς μοντέλων:

Αριθμός μοντέλου	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
20000IS	Σύστημα PASCAL Precision – Σύστημα εμφυτεύματος
20000ISM	Σύστημα PASCAL Precision – Σύστημα εμφυτεύματος PASCAL Ace
20000GS	Σύστημα PASCAL Precision – Οδηγός θηκάρι

Το σύστημα PASCAL Precision είναι συμβατό με τα παρακάτω βιοηθητικά εξαρτήματα μίας χρήσης:

Αριθμός μοντέλου	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
10000T	Σύστημα PASCAL – Βάση στήριξης
20000ST	Σύστημα PASCAL – Σύστημα ράγας σταθεροποίησης

Το σύστημα PASCAL Precision είναι συμβατό με τα παρακάτω επαναχρησιμοποιήσιμα βιοηθητικά εξαρτήματα:

Αριθμός μοντέλου	Ιατροτεχνολογικό προϊόν
10000UP	Επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα Edwards
10000PT	Επαναχρησιμοποιήσιμη πλάκα Edwards
10000CR	Επαναχρησιμοποιήσιμη βάση Edwards

#### • Σύστημα εμφυτεύματος (Εικόνα 4)

Το σύστημα εμφυτεύματος αποτελείται από τον κατευθυνόμενο καθετήρα (εξωτερικό επίπεδο), τον καθετήρα εμφυτεύματος (εσωτερικό επίπεδο) και το εμφύτευμα (εφεξής θα αναφέρεται στα εμφυτεύματα PASCAL και PASCAL Ace). Το σύστημα εμφυτεύματος εναποθέτει διαδερμικά το εμφύτευμα στη βαλβίδα με προσπέλαση από τη μηριαία φλέβα χρησιμοποιώντας διαφλέβια προσέγγιση, προσέγγιση διαμέσου του μεσοκολπικού διαφράγματος (μιτροειδής) και διαφλέβια προσέγγιση (τριγλώχινα).

#### • Εμφύτευμα (Εικόνες 1-3)

Το εμφύτευμα εκπίνεσται και ασφαλίζεται στις γλώχινες της βαλβίδας, λειτουργώντας ως πληρωκό στο στόμιο παλνόρρομψης. Τα κύρια μέρη του εμφυτεύματος είναι ο αποστάτης, τα πτερύγια και τα άγκιστρα που κατασκευάζονται από νιτινόλη και καλύπτονται από τερφαλικό πολυαιθυλένιο. Το εμφύτευμα PASCAL Ace είναι μικρότερο μεγέθους για να παρέχει επιπλέον επιλογές στους ιατρούς. Προτιμόνευαν θέματα προς μελέτη κατά την επιλογή του εμφυτεύματος PASCAL Ace περιλαμβάνοντας τις μικρότερες ζώνες στήριξης και τις περιοχές πυκνών χρόδων. Ανατρέπεται στο εκπαιδευτικό υλικό ιατρών του συστήματος PASCAL Precision για πρόσθετες πληροφορίες σχετικά με τις διαφορές στο μέγεθος του αποστάτη και διάλλογου εμφυτεύματα PASCAL και PASCAL Ace, συμπεριλαμβανομένων πρόσθετων θεμάτων προς μελέτη κατά την επιλογή εμφυτεύματος.

Το εμφύτευμα έχει τέσσερις κύριες θέσεις πτερυγίων: επιμηκυμένη, κλειστή, έτοιμη για σύλληψη της γλώχινας και με τη γλώχινα σε σύλληψη.

**Σημείωση:** Το εμφυτεύμα PASCAL Ace αποτελεί έναν όρο ονοματοδοσίας που αναφέρεται σε ένα πρόσθετο μέγεθος εμφυτεύματος με την ίδια ένδειξη χρήσης με το εμφυτεύμα PASCAL.

#### • Καθετήρας εμφυτεύματος (Εικόνα 4)

Το εμφύτευμα παρέχεται προσαρτημένο στον καθετήρα εμφυτεύματος με ράμματα και ένα στέλεχος με σπείρωμα. Ο καθετήρας εμφυτεύματος ελέγχει την έκπτωση του εμφυτεύματος. Τα τέσσερα κύρια στοιχεία χειρισμού είναι οι οιλισθητήρες αγκίστρου, ο διακόπτης πτερυγίου, ο διακόπτης απελευθέρωσης εμφυτεύματος και οι διατάξεις ασφαλίστρου ράμματος. Οι οιλισθητήρες αγκίστρου ελέγχουν τα άγκιστρα που αποσύρουν την οιλισθητήρα αγκίστρου παρέχουν την αντίστροφη προσέγγιση στην πτερυγία και προστέρευνται τον διακόπτη πτερυγίου αριστερόστροφα ανοίγουν τη πτερυγία. Ο διακόπτης απελευθέρωσης εμφυτεύματος ελέγχει την απελευθέρωση του εμφυτεύματος από τον καθετήρα εμφυτεύματος. Οι διατάξεις ασφαλίστρου ράμματος ελέγχουν την απελευθέρωση των ράμματων από τα άγκιστρα. Ο καθετήρας εμφυτεύματος παρέχεται συναρμολογημένος εντός του κατευθυνόμενου καθετήρα.

#### • Κατευθυνόμενος καθετήρας (Εικόνα 4)

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

#### • Οδηγό θηκάρι (Εικόνα 5)

Το οδηγό θηκάρι χρησιμοποιείται για να παρέχει πρόσβαση στον κόλπο. Διαθέτει υδρόφιλη επικάλυψη και περιστροφικό διακόπτη ελέγχου (διακόπτη κάμψης), ο οποίος ενεργοποιεί τον μηχανισμό κάμψης για την ποτοθέτηση του οδηγού θηκαρίου στην ποτοθέτηση στόχου.

#### • Εισαγωγέας (Εικόνα 5)

Ο εισαγωγέας χρησιμοποιείται για τη διευκόλυνση της παρακολούθησης του οδηγού θηκαρίου έως την επιθυμητή θέση. Ο εισαγωγέας είναι συμβατός με οδηγό σύρμα 0,89 mm (0,035 ίντσών). Ο εισαγωγέας περιλαμβάνεται στη συσκευασία του οδηγού θηκαρίου.

#### • Όργανο φόρτωσης (Εικόνα 8)

Το όργανο φόρτωσης χρησιμοποιείται για την εισαγωγή του εμφυτεύματος και των καθετήρων ποτοθέτησης μέσω των παρεμβασμάτων του οδηγού θηκαρίου. Το όργανο φόρτωσης

Οι επωνυμίες Edwards, Edwards Lifesciences, το τυποποιημένο λογότυπο E, καθώς και οι επωνυμίες CLASP, Edwards PASCAL, Edwards PASCAL Precision, PASCAL, PASCAL Ace και PASCAL Precision αποτελούν εμπορικά σήματα της εταιρείας Edwards Lifesciences. Όλα τα άλλα εμπορικά σήματα αποτελούν ιδιοκτησία των αντιστοιχών κατόχων τους.

περιλαμβάνεται στη συσκευασία του συστήματος εμφυτεύματος και του οδηγού θηκαριού προς διεύκολυνση του χρήστη.

#### • **Σύστημα ράγας σταθεροποίησης (Εικόνα 6)**

Το σύστημα ράγας σταθεροποίησης ενδέκινυται για υποβοήθηση της τοποθέτησης και της σταθεροποίησης του συστήματος PASCAL Precision, κατά τη διάρκεια των διαδικασιών εμφυτεύσης. Το σύστημα σταθεροποίησης μπορεί να προσαρτηθεί στο οδηγό θηκάρι και στο σύστημα εμφυτεύματος όπως απαιτείται, όποια διαδίπτεται στην ίδια τη διάρκεια της διαδικασίας. Η χρήση του συστήματος ράγας σταθεροποίησης είναι προαιρετική.

#### • **Βάση στήριξης (Εικόνα 7)**

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

#### • **Επαναχρησιμοποίησμα βοηθητικά εξαρτήματα**

Για τα επαναχρησιμοποιήσιμα βοηθητικά εξαρτήματα, ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης (αναφέρονται στα πάρων αώς Οδηγίες χρήσης επαναχρησιμοποίησμαν βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards) των επαναχρησιμοποίησμαν βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards: Επαναχρησιμοποίησμα πλατφόρμα (μοντέλο 10000UP), Επαναχρησιμοποίησμα πλάκα (μοντέλο 10000PT) και Επαναχρησιμοποίησμα βάση (μοντέλο 10000CR).

### 1.0 Ενδείξεις χρήσης

#### 1.1 Προβλεπόμενη χρήση

Το σύστημα PASCAL Precision προορίζεται για την επιδιόρθωση μιας ανεπαρκούσας μιτροειδούς ή/και τριγλώχινας βαλβίδας μέσω διαδερμικής ανακατασκευής με συμπληρίσαση ιστών. Το σύστημα PASCAL Precision εναποθέτει διαδερμικά το εμφύτευμα στη βαλβίδα με προστέλαση από τη μητριαία φλέβα χρησιμοποιώντας διαφαλέβια προσέγγιση, προσέγγιση διαμέσου του μεσοκολπικού διαφράγματος (μιτροειδής) και διαφαλέβια προσέγγιση (τριγλώχινα).

#### 1.2 Πληθυσμός ασθενών-στόχος

Το σύστημα PASCAL Precision προορίζεται για:

- Ενήλικες ασθενείς με κλινικά σημαντική, συμπτωματική παλινδρόμηση μιτροειδούς βαλβίδας (MR) μετρία έως σοβαρή (MR)
- Ενήλικες ασθενείς με κλινικά σημαντική, συμπτωματική παλινδρόμηση τριγλώχινας βαλβίδας (TR) (σοβαρή ή μεγαλύτερου βαθμού σοβαρότητας TR) παρά την ιατρική θεραπεία

Η επιλογή του ασθενούς θα πρέπει να πραγματοποιείται από διεπιστημονική ειδική καρδιολογική ομάδα που ειδικεύεται στη θεραπεία της παλινδρόμησης μιτροειδούς ή/και τριγλώχινας βαλβίδας. Η καρδιολογική ομάδα θα πρέπει να σταθμίσει τα οφέλη και τους κινδύνους όλων των πιθανών παρεμβάσεων πριν από τη θεραπεία των ασθενών με το σύστημα PASCAL Precision. Οι ασθενείς είναι υποψήφιοι για το σύστημα PASCAL Precision εάν δεν θεωρούνται καταλληλοί για καρδιοχειρουργική επέμβαση, συμπεριλαμβανομένης ελάχιστα επεμβατικής καρδιοχειρουργικής επέμβασης, και είναι ανατομικά κατάλληλοι για θεραπεία με το σύστημα PASCAL Precision.

#### 2.0 Αντενδείξεις

Το σύστημα PASCAL Precision αντενδέινυται σε ασθενείς της μιτροειδούς και τριγλώχινας βαλβίδας με:

- Ασθενείς στους οποίους αντενδέινυται το διοισοφάγειο ηγκαρδιογράφημα (TEE) ή το διοισοφάγειο ηγκαρδιογράφημα (TTE) κατά την αρχική αξιολόγηση δεν ήταν επιτυχές
- Ηγκαρδιογραφική απόδειξη ενδοκαρδιακής μάζας, θρόμβου ή εκβλάστησης
- Παρουσία απόφραξης ή θρόμβωσης του φιλτρου της κάτω κοιλής φλέβας που θα παρεμβαλλόταν στον καθετήρια ποτοθέτησης ή παρουσία σύστοιχης εν τω βάθει φλεβικής θρόμβωσης
- Γνωστή υπερευασθεσία στην νιτινόλη (νικέλιο ή τιτάνιο) ή αντένδειξη για τα φάρμακα που θα χρησιμοποιήσουν στη διαδικασία, η οποία δεν μπορεί να αντιμετωπίσει επαρκώς ιατρικά
- Ιστορικό αιμορραγικής διάθεσης ή διαταραχή της πήξης του αιμάτος ή ασθενής που αρνείται να υποβληθεί σε μεταγγίσεις αιμάτος

Επιπλέον, το σύστημα PASCAL Precision αντενδέινυται σε ασθενείς της μιτροειδούς βαλβίδας με αντενδείξη για καθετηριασμό διαμέσου του μεσοκολπικού διαφράγματος.

#### 3.0 Προειδοποίησεις

##### 3.1 Θέματα ανατομίας

Για βέλτιστα αποτελέσματα, πρέπει να ληφθούν υπόψη τα ακόλουθα ανατομικά χαρακτηριστικά του ασθενούς. Η ανατομία βαλβίδας που θα μπορούσε να περιορίσει την ορθή πρόσβαση, χρήση ή/και έκπτωση του συστήματος PASCAL Precision, ή την επαρκή μείωση της παλινδρόμησης της μιτροειδούς ή τριγλώχινας βαλβίδας, θα πρέπει να εξεταστεί από μια διεπιστημονική καρδιολογική ομάδα. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα δεν έχει επιβεβαιωθεί σε ασθενείς με ανατομικά χαρακτηριστικά στα οποία περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, τα εξής:

Ισχύει για τους ασθενείς της μιτροειδούς και τριγλώχινας βαλβίδας:

- Απόδειξη σοβαρής ασβεστοποίησης στον δακτύλιο ή στην υποβαλβιδική συσκευή
- Παρουσία σημαντικής σχισμής ή διάτρησης στην περιοχή σύλληψης
- Μήκος κινητικότητας γλωχίνας < 8 mm

Ισχύει μόνο για τους ασθενείς της μιτροειδούς βαλβίδας:

- Ύψος παρακέντησης μεσοκολπικού διαφράγματος < 3,5 cm
- Διάμετρος αριστερού κόλπου (LA) ≤ 35 mm
- Τελοδιαστολική διάμετρος αριστερής κοιλίας (LVEDD) > 8,0 cm

Ισχύει μόνο για τους ασθενείς της τριγλώχινας βαλβίδας:

- Απόδειξη μέτριας έως σοβαρής ασβεστοποίησης στην περιοχή σύλληψης
- Παρουσία πρωτοπαθώς μη εκφυλιστικής ανεπάρκειας της τριγλώχινας βαλβίδας

##### 3.2 Χειρισμός ιατροτεχνολογικών προϊόντων

##### 3.2.1 Σύστημα PASCAL Precision, βάση στήριξης και σύστημα ράγας σταθεροποίησης

- Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα έχουν σχεδιαστεί, προορίζονται και διανέμονται για μία μόνο χρήση. Δεν υπάρχουν στοιχεία που να επιβεβαιώνουν τη στειρότητα, τη μη πυρετογόνο δράση και τη λειτουργικότητα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων μετά από επανεξέργασία. Η εν λόγω ενέργεια μπορεί να οδηγήσει σε ασθενεία ή σε ανεπιθύμητο συμβάν, καθώς το ιατροτεχνολογικό προϊόν ενδέχεται να μην λειτουργεί όπως προβλεπόταν αρχικά.
- Ο χειρισμός των συσκευών πρέπει να γίνεται με εφαρμογή της τυπικής στείρας τεχνης για πρόληπτη λοιμωχίας.
- Μην εκθέτετε καμία από τις συσκευές σε διαλύματα, χημικά κ.λπ., εξαιρούμενον του στείρου περιοχής σύλληψης.
- Μην χρησιμοποιείτε καμία από τις συσκευές παρουσία καύσιμων ή ουρέλεκτων αερίων, αναισθητικών ή καθαριστικών/απολυμαντικών.
- Μην χρησιμοποιείτε τις συσκευές εάν η ημερομηνία λήξης έχει παρέλθει.

• Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν η σφράγιση της συσκευασίας είναι παραβιασμένη ή εάν η συσκευασία για τις αποστειρωμένες συσκευές έχει υποστεί ζημιά.

• Μη χρησιμοποιείτε εάν οποιαδήποτε από τις συσκευές έχει πεσεί κάτω, έχει υποστεί ζημιά ή έχει υποβληθεί σε εσφαλμένο χειρισμό με οποιονδήποτε τρόπο.

• Πρέπει να χρησιμοποιείται η τυπική τεχνηκή εκπλύσης και αφαίρεσης του αέρα κατά την προετοιμασία και σε όλη τη διάρκεια της διαδικασίας για πρόληψη της εμβολής αέρα.

#### 3.2.2 Επαναχρησιμοποίησμα πλατφόρμα, επαναχρησιμοποίησμα πλάκα και επαναχρησιμοποίησμα βάση Edwards

- Τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα έχουν σχεδιαστεί, προορίζονται και διανέμονται για πολλαπλές χρήσεις. Για την επαναχρησιμοποίησμα βοηθητικά εξαρτήματα, ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποίησμαν βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards.

#### 3.3 Κλινικές προειδοποίησης

- Όπανα ισχύει με κάθε εμφυτεύματος σε σχεδιαστεί, προορίζονται και διανέμονται ανεπιθύμητης ανοσοδιογικής απόκρισης.
- Σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, τα οποία είνοτε οδηγούν σε χειρουργική παρέμβαση ή/και θάνατο, ενδέχεται να συσχετίστονται με τη χρήση αυτού του συστήματος («Πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα»). Πριν από τη χρήση, θα πρέπει να παρέχεται σε κάθε υποψήφιο για επέμβαση ασθενή πλήρης επεξήγηση των οφελών των κινδύνων.
- Συνιστάται προσεκτική και συνεχής ιατρική παρακολούθηση για τη διάγνωση και την κατάλληλη αντιμετώπιση επιπλοκών που σχετίζονται με το εμφύτευμα.
- Η αντιπηγκική αγωγή πρέπει να καθορίζεται από τον ιατρό βάσει των κατευθυντήριων οδηγιών του ιδρύματος.
- Το σύστημα PASCAL Precision δεν έχει αξιολογηθεί σε εγκύους ή παιδιατρικούς ασθενείς.

#### 4.0 Προφυλάξεις

##### 4.1 Προφυλάξεις πριν από τη χρήση

- Η επιλογή του ασθενούς θα πρέπει να πραγματοποιείται από διεπιστημονική καρδιολογική ομάδα που ειδικεύεται στη θεραπεία της παλινδρόμησης μιτροειδούς ή/και τριγλώχινας βαλβίδας, ώστε να εκτυπωθεί ο κίνδυνος για τον ασθενή και η καταλλήλωση της ανατομίας αφού έξεταστον οι διάφορες επιλογές θεραπείας της συσκευής.

##### 4.2 Προφυλάξεις μετά τη χρήση

- Η μακροπρόθεσμη ανεπιθύμητη προφυτεύματος δεν έχει επιβεβαιωθεί. Συνιστάται τακτική ιατρική παρακολούθηση για την αξιολόγηση της πρόσθιμότητας του εμφυτεύματος.
- Ενδέχεται να πατείται βραχυπρόθεσμη αντιπηγκική αγωγή μετά την επιδιόρθωση της βαλβίδας με το σύστημα PASCAL Precision. Συνταγογράφηση αντιπηγκικής 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 συσκευή του συστήματος PASCAL Precision θα μπορούσαν να οδηγήσουν στα ακόλουθα αποτελέσματα: μετατροπή σε αναισθητική, το σκιαγραφικό μέσο, την ηπαρίνη ή τη νιτινόλη, εκρύπτηση, μόνιμη αναπτηρία ή δάνατο. Οι ιατροί ενθαρρύνονται να αναφέρουν συμβάντα που πιθανολογείται ότι σχετίζονται με το ιατροτεχνολογικό προϊόν στην Εδωράς ή στις αριστερές καταπλάξεις.

- Μη φυσιολογικές τιμές εργαστηριακών εξετάσεων
- Άλλεργηκη αντίδραση στο αναισθητικό, το σκιαγραφικό μέσο, την ηπαρίνη ή τη νιτινόλη
- Αναιμία ή χαμηλή Hgb, ενδέχεται να πατείται μετάγγιση
- Ανεύρυσμα ή ψευδοανεύρυσμα
- Στηθαγή ή θωρακικό δάγκωμα
- Αναφυλακτική καταπλάξια
- Καρδιογενής καταπλάξια
- Επιλοκή ή ρήξη των χορδών που μπορεί να πατείται παρέμβαση
- Διαταραχή πηκτικότητας, διαταραχή της πήξης, αιμορραγική διάθεση
- Βλάβη στο ερεθισματαγωγό σύστημα, που μπορεί να πατείται μόνιμο βηματοδότη
- Εν τω βάθει φλεβική θρόμβωση (DVT)
- Εκφύλιση φυσικής βαλβίδας (π.χ. διάρρηη, ρίκνωση, πάχυνση γλωχίνων)
- Εκτόπιση προγενέστερα εκπτυγμένου εμφυτεύματος
- Δύσπνοια
- Οίδημα
- Ηλεκτρολυτικές διαταραχές
- Έμβολα/εμβολισμός από αέρα, σωματίδιο, ασβεστοποιημένο υλικό ή θρόμβο
- Ενδοκαρδιτίδα
- Ερεθισμός του οισοφάγου
- Διάτρηση ή στένωση του οισοφάγου
- Δυσανεξία στην αστρίση ή αδυναμία για άσκηση
- Αποτυχία ανάκτησης οποιουδήποτε εξαρτήματος του συστήματος PASCAL Precision
- Πυρετός
- Γαστρεντερική αιμορραγία ή έμφρακτο
- Καρδιακή ανεπάρκεια
- Αιμάτωμα
- Αιμοδυναμική επιβάρυνση
- Αιμόλυση
- Αιμορραγία που πατείται μετάγγιση ή παρέμβαση
- Υπέρταση
- Υπόταση
- Άλλωστη η εμφυτεύματος (φθορά, σχίσιμο, κάταγμα ή άλλο)
- Εμβολισμός εμφυτεύματος
- Λανθασμένη τοποθέτηση εμφυτεύματος ή αποτυχία τοποθέτησης στο σημείο για το οποίο προβλέπεται
- Μετανάστευση εμφυτεύματος

- Θρόμβωση εμφυτεύματος
- Λοίμωξη
- Φλεγμονή
- Απόφραξη χώρου εξόδου αριστερής κοιλίας (LVOT)
- Μεσοντέρια ισχαιμία
- Πολυυργανική ανεπάρκεια
- Εμφράγμα του μυοκαρδίου
- Ναυτία ή/και έμετος
- Κάκωση νεύρου
- Νευρολογικά συμπτώματα, όπως δυσκινησία, χωρίς διάγνωση παροδικού ισχαιμικού επεισοδίου (ΠΙΕ) ή αγγειακού εγκεφαλικού επεισοδίου
- Θρομβοεδολογική επεισόδια μη νευρολογικής προέλευσης
- Άλγος
- Βλάβη στους θηλοειδείς μύες
- Παράλυση
- Εμβολισμός εξαρτήματος(-ων) του συστήματος PASCAL Precision
- Περιφερική ισχαιμία
- Πλευριτική συλλογή
- Πνευμονικό οιδημα
- Πνευμονική εμβολή

• Αντιδράση σε αντιαυμοπεταλικούς ή αντιπηκτικούς παράγοντες

• Νεφρική ανεπάρκεια

• Εκπτώση της νεφρικής λειτουργίας

• Αναπνευστική επιβάρυνση, αναπνευστική ανεπάρκεια, ατελεκτασία, πνευμονία, ενδέχεται να απαιτείται παρατεταμένος αερισμός

• Οπισθοπεριτοναϊκή αιμορραγία

• Διαφραγματική βλάβη ή διάτρηση διαφράγματος

• Σημφαμία, σήη

• Δέρματικό έγκαυμα, κάκωση ή αλλοιωσίες 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

• Βαλβίδικη 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 παλινδρόμησης / βαλβίδικης ανεπάρκειας

Για ασθενή/χρήστη/τρίτο μέρος στον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο: Εάν, κατά τη χρήση αυτού του ιατροτεχνολογικού προϊόντος ή ως αποτέλεσμα της χρήσης του, προκύψει σοβαρό συμβάν, θα πρέπει να τα αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια εθνική αρχή, την οποία μπορείτε να ανατητήσετε στον ιστόποτο [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Τρόπος διάθεσης

### 6.1 Συσκευασία

Το σύστημα εμφυτεύματος, το οδηγό θηκάρι και το σύστημα ράγας σταθεροποίησης είναι συσκευασμένα ξεχωριστά και αποστειρωμένα με αιθυλενοξείδιο. Η βάση στήριξης είναι συσκευασμένη και παρέχεται μη αποστειρωμένη. Η επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα και η επαναχρησιμοποιήσιμη πλάκα και η επαναχρησιμοποιήσιμη βάση Edwards είναι συσκευασμένες ξεχωριστά και παρέχονται μη αποστειρωμένες.

### 6.2 Φύλαξη

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

## 7.0 Οδηγίες χρήσης

### 7.1 Εκπαίδευση ιατρού

Το σύστημα PASCAL Precision προορίζεται για χρήση από επεμβατικούς καρδιολόγους και καρδιοχειρουργούς, με άλλο υποστρικτικό προσωπικό εκπαίδευμένο για υποστήριξη στην επιδιόρθωση μιτροειδούς ή/και τριγλώχινας βαλβίδας.

Ο ιατρός που διενεργεί την εμφύτευση θα πρέπει να διαθέτει εμπειρία στις διακαθετηριακές τεχνικές και να έχει εκπαίδευτεί στο σύστημα PASCAL Precision και στη διαδικασία. Όλοι οι ιατροί που διενεργούν μια διαδικασία με το σύστημα PASCAL Precision πρέπει να εκπαίδευνται σύμφωνα με τις απαιτήσεις εκπαίδευσης που έχει θέσει η Edwards που συνοψίζονται παρακάτω:

- Εκπαιδευτικό Εγχειρίδιο Διδακτικής Συνεργίας Ιατρού PASCAL Precision: Σχεδιασμός συσκευής, απεικόνιση διαδικασίας, διαδικαστικά βήματα και δύσκολες καταστάσεις
- Μοντέλο επιτραπέζιας πρακτικής εξάσκησης (hands-on): Πρακτική εξάσκηση βημάτων διαδικασίας
- Μοντέλο προσομοίωσης φυσιολογίας: πρακτική άσκηση βημάτων διαδικασίας με απεικόνιση της διαδικασίας

Η τελική απόφαση για την εμφύτευση της συσκευής του συστήματος PASCAL Precision θα πρέπει να λαμβάνεται από ιατρούς που ειδικεύονται στη θεραπεία της παλινδρόμησης μιτροειδούς ή/και τριγλώχινας βαλβίδας σε εξειδικευμένη 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 τρισδιάστατο)
- Κιτ φλεβικής παρακέντησης
- Βελόνα μεσοκαρδικού διαφράγματος, θηκάρι και οδηγό σύρμα (μόνο για διαδικασίες μιτροειδούς)
- Οδηγό σύρμα μήκους ανταλλαγής 0,89 mm (0,035 ίντσών)
- Λεκάνες
- Σύριγγες 50–50 cm<sup>3</sup> με άκρο τύπου Luer

- Ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα
- Αιμοστάτης
- Χειρουργικές πετσέτες (π.χ. μέγεθος 43 x 69 cm)
- Προσαρτικά: διαστολείς σταδιακά αυξανόμενης διαμέτρου
- Προσαρτικά: συνεχής ενταλματή φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος (κυλιόμενο στατό ορού, σωλήνωση ορού με περιστροφικά εξαρτήματα απόφραξης, ασκοι ηπαρινισμένου αποτελεσμάτου διαλύματος του 1 λίτρου)
- Προσαρτικά: συσκευή παρακολούθησης πίεσης

### 7.3 Προετοιμασία συσκευής

#### 7.3.1 Βάση στήριξης

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε τη βάση στήριξης από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά. Εάν χρησιμοποιείτε την επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα και την επαναχρησιμοποιήσιμη βάση Edwards αντί για τη βάση στήριξης, ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards.
2	Συναρμολογήστε τη βάση στήριξης όπως παρουσιάζεται στην Εικόνα 7.

#### 7.3.2 Σύστημα ράγας σταθεροποίησης

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε τη μέρη του συστήματος ράγας σταθεροποίησης από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά.

#### 7.3.3 Οδηγό θηκάρι

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε το οδηγό θηκάρι, το οργανό φόρτωσης και τον εισαγωγέα από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για προφανή ζημιά.
2	Εκπλύνετε και απαιρώστε με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα.
3	Σκουπίστε το οδηγό θηκάρι με ηπαρινισμένο αλατούχο διάλυμα πριν από τη χρήση.

#### 7.3.4 Σύστημα εμφυτεύματος – Έλεγχος συστήματος, έλεγχος αγκίστρου και επαναφορά

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε το σύστημα εμφυτεύματος και το οργανό φόρτωσης από τη συσκευασία και επιθεωρήστε για ζημιά. <b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Εάν δεν υπάρχει εξαεριζόμενο πώμα στη θύρα έκπλυσης του καθετήρα εμφυτεύματος, η χρήση του ιατροτεχνολογικού προϊόντος ενδέχεται να οδηγήσει σε λοιμωξη.
2	Επιμηκύνετε πλήρως το οργανό φόρτωσης από την επιμηκυμένη πλήρωση του οργανού φόρτωσης και προωθήστε τους ολισθητήρες αγκίστρου για να επιβεβαιώσετε τη σωστή κίνηση του οργανού φόρτωσης.
3	Εάν τα αγκίστρα δεν κινούνται σωστά, ακολουθήστε τα παρακάτω βήματα για επαναφορά. Εάν τα αγκίστρα κινούνται σωστά, ακολουθήστε τη παρακάτω βήμα για επαναφορά.
4	Διασφαλίστε ότι το εμφυτέυμα είναι εντελώς κλειστό. Χαλαρώστε και αφαιρέστε τις διατάξεις ασφάλισης ράμματος από τη βάση διάταξης ασφάλισης ράμματος. <b>Σημείωση:</b> Διασφαλίστε ότι το ελεύθερο άκρο του ράμματος δεν έχει τραβηγθεί μέσα στη λαβή κατά τη χαλάρωση της διάταξης ασφάλισης ράμματος.
5	Αποσύρετε πλήρως τους ολισθητήρες αγκίστρου και τοποθετήστε το οργανό φόρτωσης στη λαβή διάταξης ασφάλισης ράμματος, τις βάσεις διάταξης ασφάλισης ράμματος και τον διακόπτη απελευθέρωσης εμφυτεύματος.
6	Τραβήξτε το ελεύθερο άκρο σε μία βάση διάταξης ασφάλισης ράμματος για να εξουδετερώσετε τη χαλαρότητα του ράμματος. Χαλαρώστε την τάνωση στο ελεύθερο άκρο του ράμματος, τοποθετήστε έξωνα και σφίξτε τη διάταξη ασφάλισης ράμματος. Επαναλάβετε για τη δεύτερη διάταξη ασφάλισης ράμματος.
7	Αφαιρέστε το εργαλείο ρύθμισης αγκίστρου. Επιμηκύνετε πλήρως το οργανό φόρτωσης αγκίστρου. Προσθήστε τη διάταξη ασφάλισης ράμματος.

#### 7.3.5 Σύστημα εμφυτεύσης – Έκπλυση και προετοιμασία

Βήμα	Διαδικασία
1	Κλείστε το οργανό φόρτωσης.
2	Βεβαιωθείτε ότι οι ολισθητήρες αγκίστρου έχουν αποσυρθεί πλήρως και το οργανό φόρτωσηα είναι εντελώς κλειστό.
3	Αφαιρέστε το εξαεριζόμενο πώμα από τη θύρα έκπλυσης καθετήρα εμφυτεύματος. Ανασηκώστε τη περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος και εκπλύνετε με ηπαρινισμένη θέση.
4	Προσαρτήστε το πώμα θύρας έκπλυσης στη θύρα έκπλυσης καθετήρα εμφυτεύματος.
5	Προσαρτήστε το κάλυμμα απελευθέρωσης εμφυτεύματος στη χειρολαβή καθετήρα εμφυτεύματος.
6	Αποσύρετε πλήρως τον καθετήρα εμφυτεύματος. Προσθήστε τους ολισθητήρες αγκίστρου και θέστε το οργανό φόρτωσης στην επιμηκυμένη θέση.
7	Αφαιρέστε το πώμα του οργάνου φόρτωσης και καθοδηγήστε το πώμα του οργάνου φόρτωσης επάνω στο σύστημα εμφυτεύματος.
8	Εισαγάγετε το οργανό φόρτωσης μέσω του οργάνου φόρτωσης έως ότου έξελθει από το περιφερικό άκρο. Συνδέστε το οργάνο φόρτωσης και το πώμα οργάνου φόρτωσης.
9	Προσθήστε τον καθετήρα εμφυτεύματος πλήρως ώστε το οργανό φόρτωσης να έξελθει από το οργάνο φόρτωσης.

Βήμα	Διαδικασία
10	Εκπλύνετε τον κατευθυνόμενο καθετήρα με ηλιαρινισμένο αλατούχο διάλυμα.
11	Προωθήστε το όγραν φόρτωσης μέχρι το περιφερικό άκρο του εμφυτεύματος να βρίσκεται τελείως εντός του οργάνου φόρτωσης.

#### 7.4 Διαδικασία εμφύτευσης

Όλα τα βήματα της διαδικασίας εμφύτευσης ισχύουν για τις διαδικασίες εμφύτευσης PASCAL μιτροειδών και PASCAL τριγλώνινας εκτός εάν αναφέρεται διαφορετικά.

Η τοποθέτηση του εμφυτεύματος θα πρέπει να γίνεται υπό γενική αναθρούσια με αιμοδυναμική παρακαλούθηση, σε χειρουργείο, υβριδικό χειρουργείο ή εργαστήριο καθετηριασμού με δύνατότητες ακτινοσκοπικής και ηλικαρδιογραφικής απεικόνισης.

**Σημείωση:** Πριν από 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 την εισαγωγή γλωχίνας φυσικής βαλβίδας.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Κατά τη διάρκεια της διαδικασίας, θα πρέπει να χορηγείται ηταρίνη ώστε ο ενέργοτοιμένος χρόνος πήξης (ACT) να διατηρείται σε επίπεδο  $\geq 250$  sec.

**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 αποστειρωμένα χειρουργικά οθόνια, συναρμολογήστε και τοποθετήστε τη βάση στήριξης μεταξύ των κάτω άκρων του ασθενούς, προσαρμόζοντας το ύψος της βάσης στήριξης όπως απαιτείται. Χρησιμοποιήστε πετόστες ως στήριγμα μεταξύ της βάσης στήριξης και των κάτω άκρων του ασθενούς.</p> <p><b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Η βάση στήριξης παρέχεται μη αποστειρωμένη. Η εισαγωγή της βάσης στήριξης εντός του αποστειρωμένου πεδίου μπορεί να προκαλέσει λοιμωξη.</p> <p>H</p> <p>Πριν σκεπάσετε τον ασθενή με αποστειρωμένα χειρουργικά οθόνια, συναρμολογήστε και τοποθετήστε τα επαναχρησιμοποιούμενα βοηθητικά εξαρτήματα γύρω από τα κάτω άκρα του ασθενούς, προσαρμόζοντας το ύψος και τη γωνία της πλατφόρμας όπως απαιτείται. Τοποθετήστε τη βάση επάνω στην πλατφόρμα, σε ευθυγράμμιση με το προοριζόμενο σημείο πρόσβασης στη μηριαία φέλερα. Ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποιημένων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards.</p> <p><b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Τα επαναχρησιμοποιημένα βοηθητικά εξαρτήματα παρέχονται μη αποστειρωμένα. Η εισαγωγή των επαναχρησιμοποιήματων βοηθητικών εξαρτημάτων εντός του αποστειρωμένου πεδίου μπορεί να προκαλέσει λοιμωξη.</p>
2	Μετά την τοποθέτηση του αποστειρωμένου οθόνιου, συναρμολογήστε και προσαρτήστε το σύστημα ράγας σταθεροποίησης όπως χρειάζεται, οποιαδήποτε στιγμή κατά τη διάρκεια της διαδικασίας.

#### 7.4.2 Προσπέλαση μηριαίας φλέβας και εισαγωγή θηκαριού

Βήμα	Διαδικασία
1	Προσπέλαστε την κοινή μηριαία φλέβα με συμβατικές διαδερμικές μεθόδους παρακέντησης.
2	<p>Για διαδικασίες εμφύτευσης PASCAL μιτροειδούς:</p> <p>Προσπελάστε τον αριστερό κόλπο με διαφλέβιες τεχνικές, διαμέσου του μεσοκοπικού διαφράγματος, χρησιμοποιώντας συμβατικές διαδερμικές μεθόδους και τοποθετήστε το οδηγό σύρμα στον αριστερό κόλπο. Διαστείλετε το αγγείο όπως απαιτείται.</p> <p><b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> (μόνο για διαδικασίες μιτροειδών βαλβίδας) Η ακατάλληλη παρακέντηση ενδέχεται να οδηγήσει σε βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.</p> <p><b>Για διαδικασίες εμφύτευσης PASCAL τριγλώνινας:</b></p> <p>Προσπελάστε τον δεξιό κόλπο με συμβατικές διαδερμικές μεθόδους και τοποθετήστε το οδηγό σύρμα στον δεξιό κόλπο. Διαστείλετε το αγγείο όπως απαιτείται.</p>
3	<p>Για διαδικασίες εμφύτευσης PASCAL μιτροειδούς:</p> <p>Εισαγάγετε το οδηγό θηκάρι με τον εισαγωγέα πάνω από το οδηγό σύρμα έως ότου το άκρο του οδηγού θηκαριού να ακομψά σταθερά στο διάρραγμα, χρησιμοποιώντας τον μηχανισμό κάμψης όπως απαιτείται.</p> <p><b>Για διαδικασίες εμφύτευσης PASCAL τριγλώνινας:</b></p> <p>Εισαγάγετε το οδηγό θηκάρι με τον εισαγωγέα πάνω από το οδηγό σύρμα έως ότου το άκρο του οδηγού θηκαριού να εισέλθει στον δεξιό κόλπο.</p> <p><b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Η υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή παρενόληση 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 εκπλύνετε το οδηγό θηκάρι μέχρι να εισαχθεί το σύστημα εμφυτεύματος.</p> <p><b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> 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 Πλοήγηση και τοποθέτηση του εμφυτεύματος

Βήμα	Διαδικασία
1	Εισαγάγετε το σύστημα εμφυτεύματος με το οργανό φόρτωσης εντός του οδηγού θηκαριού.
2	Προωθήστε το σύστημα εμφυτεύματος μέχρι το εμφύτευμα να εξέλθει από το όγραν φόρτωσης. Αποσύρετε και αποκολλήστε το όγραν φόρτωσης.
3	Αναρροφήστε και εκπλύνετε το οδηγό θηκάρι με ηλιαρινισμένο αλατούχο διάλυμα. Χρησιμοποιώντας την καθορισμένη σύριγγα, αναρροφήστε τουλάχιστον 45 cm <sup>3</sup> .
	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Εάν δεν πραγματοποιηθεί πλήρης αναρρόφηση του οδηγού θηκαριού ή ένα πραγματοποιηθεί αναρρόφηση χωρίς το πώμα θύρας έπιληπτος στη θύρα εκπλήσυσης του καθετήρα εμφυτεύματος, ενδέχεται να προκληθεί εμβολή από αέρα.
4	Εάν είναι επιθυμητό, συνδέστε τη συνεχή ενστάλαξη φυσιολογικού αλατούχου διάλυματος στον καθετήρα εμφυτεύματος.
	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Η σύνδεση της συνεχούς ενστάλαξης φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος στο σύστημα εμφυτεύματος πριν από την αναρρόφηση μπορεί να οδηγήσει σε εμβολή από αέρα.
5	Προωθήστε το σύστημα εμφυτεύματος μέχρι το εμφύτευμα να εξέλθει από το περιφερικό άκρο του οδηγού θηκαριού.
6	Θέστε το εμφύτευμα στην κλειστή θέση. Αποσύρετε τους ολισθητήρες αγκίστρου.
7	Προσαρμόστε το οδηγό θηκάρι όπως απαιτείται.
8	Εάν στη διάρκεια της διαδικασίας, κατά την κρίση του θεράποντα ιατρού, χρησιμοποιείται παρακαλούθηση της πίεσης για τη συνεχή αξιολόγηση της κολπικής πίεσης, να τηρείτε τις οδηγίες χρήσης του κατασκευαστή του συστήματος παρακαλούθησης πίεσης. Συνδέστε στον κατευθυνόμενο καθετήρα μια συσκευή παρακαλούθησης πίεσης γεμάτη με υγρό. Πριν προχωρήστε σε μετρήσεις, κάνετε αναρρόφηση και κατόπιν κάνετε βαθμονόμηση στο επίπεδο της καρδιάς του ασθενούς.
	Ανατρέξτε στο εκπαίδευτικό υλικό ιατρών του PASCAL Precision για πρόσθετες οδηγίες σχετικά με την παρακαλούθηση της κολπικής πίεσης, συμπελαμβανομένων των περιορισμών.
	<b>Σημείωση:</b> Η παρακαλούθηση της πίεσης πρέπει να γίνεται σε συνδυασμό με ηγκαρδιογράφημα. Η πίεση στην παρακαλούθηση πρέπει να συμφωνεί έναντι των μετρήσεων του ηγκαρδιογραφήματος και του Doppler. Κατά την αισιολόγηση της κολπικής πίεσης, διασφαλίστε ότι περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος είναι πλήρως εκτεθεμένο από τον κατευθυνόμενο καθετήρα.
9	Προωθήστε το σύστημα εμφυτεύματος όπως απαιτείται. Προσαρμόστε τον κατευθυνόμενο καθετήρα και το οδηγό θηκάρι (κάμψη-ευθείασμος, στρέψη σε αντίθετες κατευθύνσεις, πρωθότοπη-απόστροψη) όπως απαιτείται μέχρι το εμφύτευμα να κεντραριστεί στην τελική ζώνη συναρμογής των γλωχίνων με την κατάλληλη τροχιά.
	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Ο υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή παρενόληση προγενέστερα εμφυτευμένης συσκευής, βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.
	<b>Σημείωση:</b> Η ταυτία ακτινοσκιερού δείκτη στον κατευθυνόμενο καθετήρα που διοδεύεται στον καρπό του τημίατος κάμψης και μπορεί να απεικονιστεί με ακτινοσκόπηση.
10	Περιστρέψτε τον διακόπτη πτερυγίου για να θέσετε το εμφύτευμα σε θέση έτοιμη για σύλληψη της γλωχίνων.
11	Στρέψτε τον καθετήρα εμφυτεύματος, όπως απαιτείται, ώστε να προσανατολίστε τα πτερύγια.
12	Μετακινήστε έναν οιλισθητήρα αγκίστρου για να προσδιορίστε μέσω απεικόνισης που άγκυρα προμηκίζει. Μόλις εντοπιστεί, βεβαιωθείτε ότι έχει νεινεί πλήρης απόστροψη των οιλισθητήρων.
13	Προωθήστε το εμφύτευμα μέσω της βαλβίδας μέχρι τα πτερύγια να βρίσκονται κάτω από το ελεύθερο χέλιο των γλωχίνων.
14	Επαληθεύστε τη θέση και τον προσανατολισμό του εμφυτεύματος και προσαρμόστε ελαφρώς τη θέση όπως απαιτείται.
	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> 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, επιδείνωση της παλινδρόμησης, δυσκολία ή άνυνα αφαίρεσης του εμφυτεύματος που απαιτεί πρόσθιτη παρέμβαση.
15	Υπό απεικονιστική καθοδήγηση, αποσύρετε το εμφύτευμα μέχρι οι γλωχίνες να βρίσκονται μεταξύ των πτερυγίων και των αγκίστρων.
16	Προωθήστε τον(tous) οιλισθητήρα(-ες) αγκίστρου μεταξύ των αγκίστρων και των πτερυγίων. Αυτό μπορεί να πραγματοποιηθεί και για τις δύο γλωχίνες ταυτόχρονα (η διάταξη ασφαλίστησης αγκίστρου πρέπει να είναι συνδέσμενη για να μετακινηθούν και τα δύο αγκίστρα) ή ξεχωριστά για την κάθε γλωχίνα (η διάταξη ασφαλίστησης αγκίστρου πρέπει να είναι αποσυνδέσμενη για να μετακινηθεί ξεχωριστά κάθε αγκίστρο).
17	Επαληθεύστε με απεικόνιση την εισαγωγή των γλωχίνων. Εάν (οι) γλωχίνα(-ες) δεν ασφαλιστεί(-ούν) μεταξύ των αγκίστρων και των πτερυγίων, αποσύρετε τον(tous) οιλισθητήρα(-ες) αγκίστρου για να απελευθερώσετε τη(τις) γλωχίνα(-ες) και προσπαθήστε ζανά.
18	Μόλις οι γλωχίνες ασφαλιστούν μεταξύ των αγκίστρων και των πτερυγίων, θέστε το εμφύτευμα στην κλειστή θέση.
19	Προωθήστε ελαφρώς τον καθετήρα εμφυτεύματος για να απελευθερώσει τη θάση στις γλωχίνες.
20	Αξιολογήστε την παλινδρόμηση και επανατοποθετήστε όπως απαιτείται. Μόλις επιβεβαιωθεί η θέση του εμφυτεύματος, διασφαλίστε ότι το εμφυτεύμα είναι στην κλειστή θέση.

Βήμα	Διαδικασία
	Εάν απαιτείται επανατοποθέτηση στην κοιλιά, αποσύρετε τους ολιοθητήρες αγκίστρου και θέστε το εμφύτευμα σε θέση έτοιμη για σύλληψη της γλωχίνας. Προσαρμόστε τον προσανατολισμό των αγκίστρων και του εμφυτεύματος όπως απαιτείται.
	Εάν απαιτείται επανατοποθέτηση στον κόλπο, αποσύρετε τους ολιοθητήρες αγκίστρου και επιμκύνετε με αργό ρυθμό το εμφύτευμα υπό ακτινοσκοπική καθοδήγηση, διασφαλίζοντας παράλληλα ότι το σύρμα ενεργοποίησης δεν θα στραβώσει, και αποσύρετε το εμφύτευμα προς τα πίσω μέσα στον κόλπο.
	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Εάν δεν ρυθμίσετε το εμφύτευμα στην επιμηκυνένη θέση κατά την απόσυρση εντός του κόλπου στη διάρκεια της επανατοποθέτησης, ενδέχεται να προκληθεί βλάβη γλωχίνας ή εμπλοκή των χρόνων.
	<b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Εάν δεν απελευθερώσετε τις γλωχίνες από τα άγκιστρα και τα πτερύγια πριν από την επανατοποθέτηση, ενδέχεται να προκληθεί βλάβη γλωχίνας.

#### 7.4.4 Ανάκτηση εμφυτεύματος (έαν χρειάζεται)

Πριν από την απελευθέρωση του εμφυτεύματος, εάν απαιτείται, είναι δυνατό να κάνετε ανάκτηση του συστήματος εμφυτεύματος εντός του οδηγού θηκαριού για αφαίρεση. Ακολουθήστε τα παρακάτω βήματα για να ανακτήσετε το εμφύτευμα.

Ανατρέξτε στο εκπαιδευτικό υλικό ιατρών του PASCAL Precision για πρόσθετα θέματα προς μελέτη σχετικά με τους ελιγμούς ανάκτησης εμφυτεύματος.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Ο υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή διατάραξη προγενέστερα εμφυτευμένης συσκευής, βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.

Βήμα	Διαδικασία
1	Αποσύρετε τους ολιοθητήρες αγκίστρου.
2	Επιμηκύνετε με αργό ρυθμό το εμφύτευμα υπό ακτινοσκοπική καθοδήγηση, διασφαλίζοντας παράλληλα ότι το σύρμα ενεργοποίησης δεν θα στραβώσει. Κατόπιν αποσύρετε το εμφύτευμα εντός του κόλπου. Θέτε το εμφύτευμα στην κλειστή θέση.
3	Ευθειάστε τον κατευθυνόμενο καθετήρα και αποσύρετε το σύστημα εμφυτεύματος μέχρι το εμφύτευμα να βρίσκεται διπλά στο άκρο του οδηγού θηκαριού.
4	Προωθήστε τους ολιοθητήρες αγκίστρου.
5	Θέστε το εμφύτευμα στην επιμηκυμένη θέση.
6	Αποσύρετε τους ολιοθητήρες αγκίστρου για να ανοίξετε τα άγκιστρα κατά περίπου 45° σε κάθε πλευρά.
7	Αποσύρετε ολόκληρο το σύστημα εμφυτεύματος διαμέσου του οδηγού θηκαριού.

#### 7.4.5 Απελευθέρωση εμφυτεύματος

Για να απελευθερώσετε το εμφύτευμα ακολουθήστε τα παρακάτω βήματα:

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η μη τήρηση των καθορισμένων βημάτων απελευθέρωσης μπορεί να οδηγήσει σε δυσκολία ή αδυναμία απελευθέρωσης του εμφυτεύματος που απαιτεί πρόσθετη παρέμβαση.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η απελευθέρωση του εμφυτεύματος πριν επιβεβαιώσετε ότι οι γλωχίνες έχουν ασφαλιστεί σε σύλληψη μεταξύ των πτερύγιων 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.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Η επαναχρησιμοποίηση των συσκευών (συμπεριλαμβανομένου του συστήματος εμφυτεύματος και του οδηγού θηκαριού) μετά την ανάκτηση μπορεί να προκαλέσει εμβολή από ξένο άσμα ή λοιμώχη. Η συσκευή μπορεί να δυσλειτουργήσει εάν γίνει προσπάθεια επαναχρησιμοποίησης.

**Σημείωση:** Εάν τοποθετήθη πρόσθετο εμφύτευμα [PASCAL ή PASCAL Ace] μετά από απόφαση του θεράποντα ιατρού, απαιτείται προσοχή προκειμένου να αποφευχθεί η εκτόπιση του προγραμμένων τοποθετήμένου εμφυτεύματος. Η δέλευση δια της βαλβίδας σε διαμόρφωση εμφυτεύματος χαμηλού προφίλ μπορεί να ελαχιστοποιήσει την αλληλεπίδραση με ένα ίδιο τοποθετημένο εμφύτευμα.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Ο υπερβολικός χειρισμός ενδέχεται να οδηγήσει σε εκτόπιση ή διατάραξη προγενέστερα εμφυτευμένης συσκευής, βλάβη της καρδιακής δομής που απαιτεί χειρουργική επιδιόρθωση ή άλλη παρέμβαση.

Βήμα	Διαδικασία
1	Διασφαλίστε ότι το περιφερικό άκρο του καθετήρα εμφυτεύματος είναι πλήρως εκτεθειμένο από τον κατευθυνόμενο καθετήρα.
2	Ξεβιδώστε και αφαιρέστε το κάλυμμα απελευθέρωσης εμφυτεύματος από τη χειρολαβή καθετήρα εμφυτεύματος.
3	Ξετυλίξτε και αφαιρέστε μία διάταξη ασφάλισης ράμματος από τη βάση διάταξης ασφάλισης ράμματος.
4	Τραβήγετε τη διάταξη ασφάλισης ράμματος από τη λαβή για να αφαιρέστε τη πλήρως το ράμμα.
5	Επαναλάβετε τα βήματα για την άλλη διάταξη ασφάλισης ράμματος.
6	Περιστρέψτε αριστερόστροφα και αποσύρετε τον διακόπτη απελευθέρωσης εμφυτεύματος μέχρι να απελευθερώθει το εμφύτευμα, όπως επιβεβαιώνεται μέσω απεικόνισης.
7	Αντικαταστήστε τις διατάξεις ασφάλισης ράμματος, όπως απαιτείται.

#### 7.4.6 Αφαίρεση ιατροτεχνολογικού προϊόντος και σύγκλειση

Βήμα	Διαδικασία
1	Αποσύρετε πλήρως τον καθετήρα εμφυτεύματος εντός του κατευθυνόμενου καθετήρα. Ισώστε σταδιακά και αφαιρέστε το σύρμα εμφυτεύματος. Ισώστε σταδιακά και αφαιρέστε το οδηγό θηκαριού. <b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Εάν δεν ισώστε τις συσκευές πριν από την αφαίρεση μπορεί να προκληθεί αγγειακή βλάβη.
2	Ακολουθήστε την τυπική διαδερμική σύγκλειση του σημείου προσπλασης.

## 8.0 Ασφάλεια κατά τη μαγνητική τομογραφία (MR)

Μη κλινικές δοκιμές έδειξαν ότι τα εμφυτεύματα PASCAL και PASCAL Ace είναι ασφαλή σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) υπό προϋποθέσεις. Ένας ασθενής που φέρει αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν μπορεί να υποβληθεί με ασφάλεια σε σάρωση με σύστημα μαγνητικής τομογραφίας το οποίο πληρούει 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 αναφορέμενος από σύστημα μαγνητικής τομογραφίας ρυθμός ειδικής απορρόφησης (SAR) μεσοτιμημένος για ολόκληρο το σώμα 4 W/kg (σε ελεγχόμενη λειτουργία πρώτου επιπέδου).

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

Σε μη κλινικές δοκιμές, το τεχνούργημα παρεικόνισης που δημιουργείται από τη συσκευή στη δυσμενέστερη διάταξη πολλαπλών εμφυτεύματων εκτείνεται σε απόσταση έως και 15 mm από το εμφύτευμα κατά την απεικόνιση με την δυσμενέστερη ακολουθία παλμών βαθμών βαθμιδωτής ηχούς, σε σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 3,0 T.

## 9.0 Ανακτημένο εμφύτευμα και απόρριψη συσκευής

H Edwards Lifesciences ενδιαφέρεται να λαμβάνει ανακτημένα κλινικά δείγματα του εμφυτεύματος για ανάλυση. Μετά την ολοκλήρωση της αδιολόγησης μας, θα παρέχεται γραπτή έκθεση όπου θα συνοψίζονται τα ευρήματά μας. Επικοινωνήστε με την Edwards για την επιστροφή του ανακτημένου εμφυτεύματος.

Εάν αποφασίσετε να επιστρέψετε οποιοδήποτε από τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, ακολουθήστε τις παρακάτω οδηγίες:

- **Μη ανοιγμένη συσκευασία αλλά μη εμφυτευμένη συσκευή:**

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

- **Εκφυτευμένη εμφύτευμα:**

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

### 9.1 Απόρριψη

Λάβετε τα γενικά μέτρα προφύλαξης για βιολογικά επικινδυνά υλικά και αιχμηρά αντικείμενα ώστε να αποτρέψει τραυματισμός του χρήστη. Ο χειρισμός και η απόρριψη των χρησιμοποιημένων ιατροτεχνολογικών προϊόντων μίας χρήσης (συμπεριλαμβανομένων όλων των ιατροτεχνολογικών προϊόντων που έρχονται σε επαφή με ασθενείς) πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τις κατευθυντήριες οδηγίες του ιδρύματος για τα βιολογικά επικινδυνά υλικά και τα νοσοκομειακά απόβλητα ώστε να αποτρέπεται η πιθανή διασταυρούμενη μολυνση.

Για την απόρριψη των επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων, ανατρέξτε στις Οδηγίες χρήσης των νεαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards.

## 10.0 Σύνοψη της κλινικής εμπειρίας

Μια σύνοψη υψηλού επιπέδου ολόκληρης της κλινικής εμπειρίας παρέχεται παρακάτω. Μια αναλυτική σύνοψη ολόκληρης της κλινικής εμπειρίας είναι διαθέσιμη στη σύνοψη SSCP.

### 10.1 Μελέτη CLASP

Τα αποτελέσματα από τη μελέτη CLASP IID, κατεδαίξει την μη κατωτερότητα του συστήματος PASCAL έναντι του συστήματος MitraClip ως προς το πρωτεύον καταληκτικό σημείο αποτελεσματικότητας των MR ≤ 2+. Αποτελέσματα από την εγγεγραμμένη κόρτορη έως τις 30 μέρες και την κόρτορη μητρώον έως τους 6 μήνες επιδεικνύουν βελτιώσεις στον βαθμό παλινδρόμησης μητροειδών βαλβίδας (MR) και κλινικές εκβάσεις με ποσοστό ΜΑΕ στο 1 έτος του αναμενόμενου εύρους.

### 10.2 Μελέτη CLASP IID

Τα αποτελέσματα από τη μελέτη CLASP TR, μια προσπτική, μονού σκέλους πολυκεντρική, προσπτική, δείγματα με ποσοστά επιτυχίας του ιατροτεχνολογικού προϊόντος, επιτυχίας της διάστασης και κλινικής επιτυχίας, μείωση του βαθμού TR σε διάστημα 2 ετών παρακολούθησης και βελτιώση των κλινικών εκβάσεων σε διάστημα 1 έτους. Το ποσοστό ΜΑΕ στο 1 έτος υποδεικνύει αποδεκτό προφίλ ασφάλειας.

### 10.3 Μελέτη MiCLASP PMCF

Τα αποτελέσματα από τη μελέτη MiCLASP TR, μια προσπτική, μονού σκέλους, πολυκεντρική προσπτική, μελέτη, αποστολή προσπτικής μετά την κλινική ασφάλεια, την απόδοση και τη οφέλη του συστήματος PASCAL για τη θεραπεία της παλινδρόμησης μητροειδών βαλβίδας (MR).

### 10.4 Μελέτη CLASP TR

Τα αποτελέσματα από τη μελέτη CLASP TR, μια προσπτική, μονού σκέλους, πολυκεντρική προσπτική, δείγματα αποστολής προσπτικής της διάστασης και κλινικής επιτυχίας της διάστασης και κλινικής επιτυχίας, μείωση του βαθμού TR σε διάστημα 2 ετών παρακολούθησης και βελτιώση των κλινικών εκβάσεων σε διάστημα 1 έτους. Το ποσοστό ΜΑΕ στο 1 έτος υποδεικνύει αποδεκτό προφίλ ασφάλειας.

### 10.5 Μητρώο PASCAL μετά την κυκλοφορία στην αγορά

Πραγματικές εκβάσεις σε διάστημα 1 έτους από το Μητρώο PASCAL μετά την κυκλοφορία στην αγορά, αποδεικνύουν μεγάλη επιτυχία ασφάλειας μετά την αποδοση της ΜΑΕ.

### 10.6 Πρόσθετες μελέτες

Οι ακόλουθες μελέτες εμφυτεύματων PASCAL (MR και TR), συμπεριλαμβανομένης της μελέτης TriCLASP PMCF (τριγλώνινα), της μελέτης CLASP ITR (τριγλώνινα) και της μελέτης CLASP IF (μητροειδής) βρίσκονται επί του παρόντος σε εξέλιξη και δεν έχουν επιτύχει ακόμη τα πρωτεύοντα καταληκτικά σημεία τους. Επομένως, δεν παρουσιάζονται αποτελέσματα εδώ.

## 11.0 Σύνοψη ασφάλειας και κλινικής απόδοσης (SSCP)

Η σύνοψη SSCP (Summary of Safety and Clinical Performance-σύνοψη ασφάλειας και κλινικής απόδοσης) έχει υποστεί προσαρμογή σύμφωνα με την οξιολόγηση κλινικής εκτίμησης από τον κοινοποιημένο οργανισμό όπου εκχ

αποδεκτό προφίλ οφέλους-κινδύνου (MDR GSPR 8), έχει επιβεβαιωθεί για τις επισημασμένες ενδείξεις.

Ανατρέξτε στη διεύθυνση <https://meddeviceinfo.edwards.com/> για μια SSCP για αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν.

Μετά την έναρξη της λειτουργίας της Ευρωπαϊκής Βάσης Δεδομένων για Ιατροτεχνολογικά προϊόντα/Eudamed, ανατρέξτε στη διεύθυνση <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> για μια SSCP για αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν.

## 12.0 Κλινικά οφέλη

Στα κλινικά οφέλη από το σύστημα PASCAL Precision για τη θεραπεία MR περιλαμβάνονται τα εξής:

- Αποτελεσματική και σταθερή μείωση της παλινδρόμησης μιτροειδούς.
- Επιτρέπει την επιλογή ελάχιστα επεμβατικής διαδέρμικης θεραπείας για την παλινδρόμηση μιτροειδούς.
- Βελτίωση λειτουργικής κατάστασης, δυνατότητας άσκησης και ποιότητας ζωής.

Στα κλινικά οφέλη από το σύστημα PASCAL Precision για τη θεραπεία TR περιλαμβάνονται τα εξής:

- Αποτελεσματική και σταθερή μείωση της παλινδρόμησης τριγλώχινας.
- Επιτρέπει την επιλογή ελάχιστα επεμβατικής διαδέρμικης θεραπείας για την παλινδρόμηση τριγλώχινας.
- Βελτίωση λειτουργικής κατάστασης δυνατότητας άσκησης και ποιότητας ζωής.

Δεν υπάρχουν κλινικά οφέλη συγκεκριμένα για τη βάση στήριξης, αφού η βάση στήριξης είναι προαιρετικός βοηθητικός εξοπλισμός που δεν έρχεται σε επαφή με τον ασθενή. Τα οφέλη της βάσης στήριξης είναι λειτουργικής φύσης και σχετίζονται με την ενδεικνυμένη χρήση του βοηθητικού εξοπλισμού για τη στήριξη του συστήματος PASCAL Precision.

Δεν υπάρχουν κλινικά οφέλη συγκεκριμένα για το σύστημα ράγας σταθεροποίησης, αφού το σύστημα ράγας σταθεροποίησης είναι προαιρετικός βοηθητικός εξοπλισμός που δεν έρχεται σε επαφή με τον ασθενή, ο οποίος χρησιμοποιείται μόνο κατά τη διάδικαση εμφύτευσης. Τα οφέλη του συστήματος ράγας σταθεροποίησης είναι λειτουργικής φύσης και σχετίζονται με την ενδεικνυμένη χρήση του βοηθητικού εξοπλισμού για τη στήριξη του συστήματος PASCAL Precision.

## 13.0 Βασική αποκλειστική ταυτοποίηση τεχνολογικού προϊόντος – Αναγνωριστικό τεχνολογικού προϊόντος (UDI-DI)

Το βασικό UDI-DI είναι το κλειδιό πρόσβασης για πληροφορίες σχετικά με ιατροτεχνολογικά προϊόντα που έχουν καταχωριστεί στην ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (Eudamed). Το βασικό UDI-DI για το σύστημα PASCAL Precision μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τον εντοπισμό της σύνοψης ασφάλειας και κλινικής απόδοσης (SSCP).

Ο παρακάτω πίνακας περιλαμβάνει τα βασικά UDI-DI για το σύστημα PASCAL Precision και τα συμβατά ιατροτεχνολογικά προϊόντα:

Προϊόν	Μοντέλο	Βασικό UDI-DI
Σύστημα PASCAL Precision – Σύστημα εμφυτεύματος	20000IS	0690103S004PAS000BC
Σύστημα PASCAL Precision – Σύστημα εμφυτεύματος PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Σύστημα PASCAL Precision – Οδηγό θηράρη	20000GS	0690103S004PAS000BC
Σύστημα PASCAL – Σύστημα ράγας σταθεροποίησης	20000ST	0690103D004PAC000S6
Σύστημα PASCAL – Βάση στήριξης	10000T	0690103D004PNA000W7

Ο παρακάτω πίνακας περιλαμβάνει τα βασικά UDI-DI για τα επαναχρησιμοποιήσιμα βοηθητικά εξαρτήματα που είναι συμβατά με το σύστημα PASCAL Precision:

Προϊόν	Μοντέλο	Βασικό UDI-DI
Επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα	10000UP	0690103D004REU000YA
Επαναχρησιμοποιήσιμη πλάκα	10000PT	0690103D004REU000YA
Επαναχρησιμοποιήσιμη βάση	10000CR	0690103D004REU000YA

## 14.0 Αναμενόμενη διάρκεια ζωής του ιατροτεχνολογικού προϊόντος

Τα εμφυτεύματα PASCAL και PASCAL Ace υπόκεινται σε αυστηρές προκλινικές δοκιμές ανθεκτικότητας σύμφωνα με τις απαιτήσεις δοκιμών και δοκιμάστηκαν με επιτυχία για τουλάχιστον 5 έτη για προσσομοιότητα φθοράς. Η πραγματική διάρκεια ζωής στους ανθρώπους ξεπερνάται από πολλαπλούς βιολογικούς παράγοντες και ποικίλει ευρέως από ασθενή σε ασθενή. Οι συγκεκριμένες δραστηριότητες ή συνθήκες που θα μπορούσαν να μειώσουν να επιμηκύνουν τη διάρκεια ζωής του ιατροτεχνολογικού προϊόντος δεν έχουν επιβεβαιωθεί.

## 15.0 Πληροφορίες για τους ασθενείς

Με κάθε σύστημα εμφυτεύματος παρέχεται μια κάρτα εμφυτεύματος ασθενούς. Μετά την εμφύτευση, συμπληρώντες όλες τις απαιτούμενες πληροφορίες και δώστε την κάρτα εμφυτεύματος στον ασθενή. Αυτή η κάρτα εμφυτεύματος επιτρέπει στους ασθενείς που ζητούν περιβάλψη να ενημερώνουν τους παρόχους υγειονομικής περιθαλψης για τον τύπο του εμφυτεύματος που φέρουν.

## 16.0 Χαρακτηριστικά απόδοσης

Η απόδοση της συσκευής, συμπεριλαμβανομένων των λειτουργικών χαρακτηριστικών, έχει επαληθευτεί στο πλαίσιο μιας ολοκληρωμένης σειράς δοκιμών για την υποστήριξη της ασφάλειας και της απόδοσης της συσκευής ως προς τη χρήση για την οποία προορίζεται, όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις καθορισμένες οδηγίες χρήσης.

Ο σχεδιασμός των καθετήρων του συστήματος ποτοθέτησης PASCAL Precision βασίζεται στα σχόλια των χρηστών. Η επιβεβαίωση του ισχυρισμού αναφορικά με την «ακρίβεια» θα γίνει κατά την παρακολούθηση μετά τη διάθεση στην αγορά.

## 17.0 Ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες σε σχέση με τα εμφυτεύματα PASCAL και PASCAL Ace

Το εμφυτεύμα PASCAL περιλαμβάνει βίδα και παξιμάδι από τιτάνιο, δακτύλιο από PEEK και παρέμβυσμα από σιλικόνη. Το εμφυτεύμα PASCAL Ace περιλαμβάνει βίδα, παξιμάδι, εγγύη και περιφερική πλάκα από τιτάνιο, καθώς και παρέμβυσμα από σιλικόνη.

Στον παρακάτω πίνακα δίνονται οι ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για τα υλικά και τις ουσίες:

Ουσία	CAS	Εύρος βάρους μοντέλου (mg)
Τιτάνιο	7440-32-6	254 - 324
Νικέλιο	7440-02-0	235 - 258
Τερεφθαλικό πολυαιθυλένιο	25038-59-9	82,5 - 98,1
Πολυαιθυλένιο	9002-88-4	14,3 - 42,6
Πολυαιθερική κετόνη	29658-26-2	0 - 23,2
Αλούμινο	7429-90-5	3,39 - 9,13
Βανάδιο	7440-62-2	2,16 - 6,32
Διοξείδιο πυριτίου	7631-86-9	5,08 - 5,40
Πολυμεθυλοαιθανόνιο	63148-62-9	3,86 - 4,16
Υπερφθοροπολυαιθέρας	69991-67-9	2,44 - 2,52
Πολυτεραφθοροαιθυλένιο	9002-84-0	1,15 - 1,22
Σίδηρος	7439-89-6	0 - 0,567
Διοξείδιο τιτανίου	13463-67-7	0,180 - 0,541
Οξυγόνο	7782-44-7	0 - 0,355
Άνθρακας	7440-44-0	0 - 0,285
Κοβάλτιο	7440-48-4	0 - 0,226
Τριοξείδιο αντιμονίου	1309-64-4	0,0847 - 0,118
Νιούβιο	2023505	0 - 0,113
Αζωτο	7727-37-9	0 - 0,0918
Χρώμιο	7440-47-3	0 - 0,0452
Χαλκός	7440-50-8	0 - 0,0452
Υδρογόνο	1333-74-0	0 - 0,0384
4,4'-Διερθοριβενζοφαινόνη	345-92-6	0 - 0,00141
Διφαινυλοσουλφόνη	127-63-9	0 - 0,00114
Ερουκαμίδιο	112-84-5	0,000516 - 0,00102
Σουλφονικό οξύ 4-δωδεκυλ βενζολίου	121-65-3	0,0000906 - 0,00857
Δεκαμεθυλοκυκλοπεντασιλοξάνιο, D5	541-02-6	0 - 0,000698
Δωδεκαμεθυλοκυκλοεξασιλοξάνιο, D6	540-97-6	0 - 0,000698
Οκταμεθυλοκυκλοτετρασιλοξάνιο, D4	556-67-2	0 - 0,000651

## Português

### Sistema de reparação da válvula transcateter Edwards PASCAL Precision

#### Instruções de utilização

Leia com atenção estas instruções de utilização que incluem as advertências, as precauções e os riscos residuais para este dispositivo médico.

O sistema de reparação da válvula transcateter Edwards PASCAL Precision inclui os seguintes números de modelo (doravante designado por sistema PASCAL Precision):

Número do modelo	Dispositivo
20000IS	Sistema PASCAL Precision – sistema de implante
20000ISM	Sistema PASCAL Precision – sistema de implante PASCAL Ace
20000GS	Sistema PASCAL Precision – bainha guia

O sistema PASCAL Precision é compatível com os seguintes acessórios de uso único:

Número do modelo	Dispositivo
10000T	Sistema PASCAL – mesa
20000ST	Sistema PASCAL – sistema de estrutura para estabilizador

O sistema PASCAL Precision é compatível com os seguintes acessórios reutilizáveis:

Número do modelo	Dispositivo
10000UP	Plataforma reutilizável Edwards
10000PT	Placa reutilizável Edwards
10000CR	Base reutilizável Edwards

#### • Sistema de implante (Figura 4)

O sistema de implante é composto pelo cateter orientável (camada mais exterior), o cateter de implante (camada mais interior) e o implante (doravante designado por implantes PASCAL e PASCAL Ace). O sistema de implante introduz percutaneamente o implante na válvula mediante um acesso pela veia femoral utilizando uma abordagem por via transvenosa transeptal (válvula mitral) e por via transvenosa (válvula tricúspide).

#### • Implante (Figuras 1-3)

O 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 PASCAL Ace tem um tamanho mais pequeno para dar opções aos médicos. As considerações sugeridas para a seleção do implante PASCAL Ace incluem zonas de acomodação mais pequenas e regiões cordais densas. Consulte os materiais de formação para médicos do sistema PASCAL Precision para informações adicionais sobre as diferenças no tamanho do espaçador e outros componentes para os implantes PASCAL e PASCAL Ace, incluindo as considerações adicionais para seleção do implante.

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

**Nota: Implante PASCAL Ace é uma convenção de nomenclatura que se refere a um tamanho de implante adicional com a mesma indicação de utilização que o implante PASCAL.**

#### • 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 quatro controlos principais são as corrediças de fecho, o botão de braço, o botão de liberação de implante e os bloqueios de sutura. As corrediças de fecho controlam os fechos (retrair as corrediças de fecho eleva os fechos e avançar as corrediças de fecho baixa-os). O botão de braço controla os braços (rodando o botão de braço no sentido dos ponteiros do relógio fecha os braços e rodando o botão de braço no sentido oposto ao dos ponteiros do relógio abre os braços). O botão de liberação de implante controla a liberação do implante do respetivo cateter. Os bloqueios de sutura controlam a libertação das suturas dos fechos. O cateter de implante é fornecido montado com o cateter orientável.

#### • Cateter orientável (Figura 4)

O cateter orientável tem um botão de controlo rotativo (botão de dobragem) 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.

#### • Bainha guia (Figura 5)

A bainha guia é utilizada para fornecer acesso à aurícula. Tem um revestimento hidrofílico e um botão de controlo rotativo (botão de dobragem) que aciona o mecanismo de dobragem de forma a posicionar a bainha guia no local pretendido.

#### • Introdutor (Figura 5)

O introdutor é utilizado para facilitar o rastreamento da bainha guia até à localização pretendida. O introdutor é compatível com um fio-guia de 0,89 mm (0,035 pol.). O introdutor está incluído na embalagem da bainha guia.

#### • Carregador (Figura 8)

O carregador 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 da bainha guia para maior conveniência.

#### • Sistema de estrutura para estabilizador (Figura 6)

O sistema de estrutura para estabilizador está indicado para auxiliar no posicionamento e na estabilização do sistema PASCAL Precision durante procedimentos de implantação. O estabilizador pode ser fixado à bainha guia e ao sistema de implante conforme necessário a qualquer altura durante o procedimento. A utilização do sistema de estrutura para estabilizador é opcional.

#### • Mesa (Figura 7)

A mesa destina-se a proporcionar uma plataforma estável para o sistema de implante, a bainha guia e o sistema de estrutura para estabilizador do sistema PASCAL Precision. A mesa é utilizada fora do campo estéril. A altura da mesa é ajustável. A utilização da mesa é opcional.

#### • Acessórios reutilizáveis

Para mais informações sobre os acessórios reutilizáveis, consulte as Instruções de utilização dos acessórios reutilizáveis Edwards: Plataforma reutilizável (Modelo 10000UP), Placa reutilizável (Modelo 10000PT) e Base reutilizável (Modelo 10000CR) (aqui referidas como Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards).

## 1.0 Indicações de utilização

### 1.1 Utilização prevista

O sistema PASCAL Precision é indicado para a reparação de uma válvula mitral e/ou tricúspide insuficiente por reconstrução percutânea através da aproximação de tecidos. O sistema PASCAL Precision introduz percutaneamente o implante na válvula mediante um acesso pela veia femoral utilizando uma abordagem por via transvenosa transeptal (mitral) e transvenosa (tricúspide).

### 1.2 População de doentes alvo

O sistema PASCAL Precision destina-se a:

- Doentes adultos com regurgitação mitral sintomática clinicamente significativa (RM moderada a grave ou grave)
- Doentes adultos com regurgitação tricúspide sintomática clinicamente significativa (RT grave ou mais elevada) apesar de terapêutica médica

A seleção dos doentes deve ser realizada por uma equipa de especialistas de cardiologia multidisciplinar especializada no tratamento de regurgitação mitral e tricúspide. A equipa de cardiologia deve ponderar os benefícios e os riscos de todas as intervenções possíveis antes do tratamento de doentes com o sistema PASCAL Precision. Os doentes são candidatos para o sistema PASCAL Precision se não forem considerados adequados para cirurgia cardíaca, incluindo cirurgia cardíaca minimamente invasiva e se apresentarem uma adequação anatómica para o tratamento com o sistema PASCAL Precision.

## 2.0 Contraindicações

O sistema PASCAL Precision é contraindicado para doentes com regurgitação mitral e/ou da tricúspide com:

- Contraindicação de ETE ou cuja ETE de rastreio não seja bem-sucedida
- Evidência ecocardiográfica de massa intracardíaca, trombo ou vegetação
- Presença de um filtro da VCI obstruído ou com trombose que interfira com o cateter de introdução 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
- Histórico de diátese hemorrágica ou coagulopatia ou doente que recuse transfusões de sangue

Além disso, o sistema PASCAL Precision é contraindicado para doentes com regurgitação mitral com contraindicação para cateterização transeptal.

## 3.0 Advertências

### 3.1 Considerações anatómicas

Para optimizar os resultados, devem ser consideradas as seguintes características anatómicas dos doentes. A anatomia da válvula que pode limitar o acesso, a utilização e/ou a colocação adequados do sistema PASCAL Precision, ou a redução suficiente da regurgitação mitral e/ou tricúspide, deve ser considerada por uma equipa de cardiologia multidisciplinar. A segurança e eficácia não foram estabelecidas para doentes com determinadas características anatómicas, incluindo, entre outras, as seguintes:

Aplicável a doentes com regurgitação mitral e/ou da tricúspide:

- Evidência de calcificação grave no anel ou no aparelho subvalvular
- Presença de fenda ou perfuração significativa na área de preensão
- Extensão de mobilidade da cúspide < 8 mm

Aplicável apenas a doentes com regurgitação mitral:

- Altura da punção transeptal < 3,5 cm
- Diâmetro da AE ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

Aplicável apenas a doentes com regurgitação da tricúspide:

- Evidência de calcificação moderada a grave na área de preensão
- Presença de doença da tricúspide primária não degenerativa

### 3.2 Utilização do dispositivo

#### 3.2.1 Sistema PASCAL Precision, mesa e sistema de estrutura para estabilizador

- Os dispositivos são concebidos, destinados e distribuídos apenas para uso único. Não existem dados que sustentem que os dispositivos se apresentam esterilizados ou não pirogénicos, nem que garantam a funcionalidade dos mesmos após o seu reprocessamento. Esta ação pode causar doença ou um acontecimento adverso, uma vez que o dispositivo poderá não funcionar conforme originalmente previsto.
- 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 se tiverem sido de alguma forma 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.

#### 3.2.2 Plataforma reutilizável, placa reutilizável e base reutilizável Edwards

- Os dispositivos são concebidos, destinados e distribuídos para múltiplas utilizações. Para mais informações sobre os acessórios reutilizáveis, consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards.

### **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.
- O sistema PASCAL Precision não foi avaliado em doentes grávidas ou em pediatria.

## **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 e/ou tricúspide com vista a avaliar o risco para o doente e a sua adequação anatómica depois de considerar as várias opções de tratamento.

### **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 sistema PASCAL Precision. 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 Precision podem resultar no seguinte: 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 respetivas autoridades hospitalares.

Os seguintes acontecimentos adversos previstos foram identificados como possíveis complicações do procedimento com o sistema PASCAL Precision:

- 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
- Ruptura ou emaranhamento 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, retracção e espessamento das cúspides)
- Deslocamento de um implante anteriormente implantado
- Dispneia
- Edema
- Desequilíbrio eletrolítico
- Embolos/embolização gasosa, de partículas, material calcificado ou trombo
- Endocardite
- Irritação esofágica
- Perfuração ou constrição esofágica
- Fraqueza ou intolerância ao exercício
- Incapacidade de recuperar quaisquer componentes do implante PASCAL Precision
- Febre
- 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
- Enfarto 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 Precision
- 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, sépsis
- 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 valvar
- Lesão ou trauma vascular, incluindo dissecção ou oclusão
- Vasospasmo
- Danos ou perfuração da parede ventricular
- Deiscência da ferida, cicatrização retardada ou incompleta
- Agravamento da insuficiência cardíaca
- Agravamento da regurgitação/insuficiência valvar

Para um doente/utilizador/terceiro no Espaço Económico Europeu: se, durante a utilização deste dispositivo ou como resultado da sua utilização, ocorrer um incidente grave, comunique-o ao fabricante e à sua autoridade competente nacional, que poderá encontrar em [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## **6.0 Apresentação**

### **6.1 Embalagem**

O sistema de implante, a bainha guia e o sistema de estrutura para estabilizador são embalados individualmente e esterilizados com gás de óxido de etileno. A mesa é embalada e fornecida não esterilizada. A plataforma reutilizável, a placa reutilizável e a base reutilizável Edwards são embaladas individualmente e são fornecidas não esterilizadas.

### **6.2 Armazenamento**

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

## **7.0 Instruções de utilização**

### **7.1 Formação do médico**

O sistema PASCAL Precision destina-se a ser utilizado por cardiologistas intervencionistas e cirurgiões cardíacos, com outro pessoal de apoio formado para ajudar na reparação de válvulas cardíacas mitrais e/ou tricúspides.

O médico responsável pela implantação deve ter experiência em técnicas transcárticas e formação no sistema PASCAL Precision e no procedimento. Todos os médicos que realizam um procedimento com o sistema PASCAL Precision têm de receber formação de acordo com os requisitos de formação da Edwards resumidos abaixo:

- Sessão didática do manual de formação para médicos do sistema PASCAL Precision: conceção do dispositivo, angiografia do procedimento, passos do procedimento e situações desafiantes
- Modelo de bancada prática: exercício prático dos passos do procedimento
- Modelo de simulação fisiológico: exercício prático dos passos do procedimento com angiografia do procedimento

A decisão final para a implantação do dispositivo do sistema PASCAL Precision deve ser tomada pelos médicos especialistas no tratamento de regurgitação mitral e/ou tricúspide 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)
- Kit de punção venosa
- Agulha, bainha e fio-guia transeptais (apenas para procedimentos mitrais)
- Fio-guia de substituição com 0,89 mm (0,035 pol.) de comprimento
- Bacias
- Seringas de 50–60 cm<sup>3</sup> com encaixe Luer
- Solução salina heparinizada
- Pinça hemostática
- Toalhas cirúrgicas (por exemplo, 43 x 69 cm)
- Opcional: cateter pigtail para injeção de contraste (com bainha compatível)
- 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 mesa da embalagem e inspecione quanto a danos. Se estiver a utilizar a plataforma reutilizável e a base reutilizável Edwards em vez da mesa, consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards.
2	Monte a mesa tal como mostra a Figura 7.

### 7.3.2 Sistema de estrutura para estabilizador

Passo	Procedimento
1	Remova os componentes do sistema de estrutura para estabilizador da embalagem e inspecione quanto a danos.

### 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	Irrigue e retire o ar com solução salina heparinizada.
3	Limpe a bainha guia com solução salina heparinizada antes da utilização.

### 7.3.4 Sistema de implante – Verificação do sistema, verificação do fecho e redefinição

Passo	Procedimento
1	Remova o sistema de implante e o carregador da embalagem e inspecione quanto a danos. <b>AVISO:</b> se a tampa ventilada não estiver presente na porta de irrigação do cateter de implante, a utilização do dispositivo pode resultar em infecção.
2	Estique completamente o implante. Retraia e avance completamente as corrediças de fecho para confirmar o movimento correto dos fechos.
3	Se os fechos não se moverem devidamente, siga os passos abaixo para redefinir. Se os fechos não se moverem devidamente, continue para a secção seguinte "Sistema de implante – Irrigação e preparação".
4	Certifique-se de que o implante está totalmente fechado. Solte e remova bloqueios de sutura da base do bloqueio de sutura. <b>Nota:</b> certifique-se de que a extremidade livre da sutura não é puxada para o manípulo enquanto desaperta o bloqueio de sutura.
5	Retraia completamente as corrediças de fecho e coloque a ferramenta de fixação de fecho nivelada com as corrediças de fecho, as bases do bloqueio de sutura e o botão de liberação do implante.
6	Puxe a extremidade livre da sutura de uma base do bloqueio de sutura para remover a folga da sutura. Liberte a tensão na extremidade livre da sutura, substitua e aperte o bloqueio de sutura. Repita para o segundo bloqueio de sutura.
7	Remova a ferramenta de fixação dos fechos. Estique completamente o implante. Avance e retrai completamente as corrediças de fecho para confirmar o movimento correto dos fechos.

### 7.3.5 Sistema de implante – Irrigação e preparação

Passo	Procedimento
1	Feche o implante.
2	Certifique-se de que as corrediças de fecho estão totalmente retraídas e o implante está totalmente fechado.
3	Remova a tampa ventilada da porta de irrigação do cateter de implante. Eleve a extremidade distal do cateter de implante e irrigue com solução salina heparinizada.
4	Encaixe a tampa da porta de irrigação na porta de irrigação do cateter de implante.
5	Encaixe a tampa de liberação do implante no manipulo do cateter de implante.
6	Retraia totalmente o cateter de implante. Avance as corrediças de fecho e coloque o implante na posição esticada.
7	Remova a tampa do carregador e oriente a tampa no sistema de implante.
8	Insira o implante através da extremidade proximal do carregador até sair pela extremidade distal. Ligue o carregador e a respetiva tampa.
9	Faça avançar completamente o cateter de implante para que o implante saia do carregador.
10	Irrigue o cateter orientável com solução salina heparinizada.
11	Faça avançar o carregador até que a extremidade distal do implante esteja completamente dentro do carregador.

### 7.4 Procedimento de implantação

Todas as etapas do procedimento de implantação aplicam-se tanto aos procedimentos de implantação na válvula mitral PASCAL como na válvula tricúspide PASCAL, salvo especificação em contrário.

A introdução 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 implante, 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 nativa.

**AVISO:** durante o procedimento, deve ser administrada heparina para manter o TCA ≥ 250 sec.

**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 mesa entre as pernas do doente, ajustando a altura da mesa conforme necessário. Utilize toalhas como suporte entre a mesa e as pernas do doente. <b>AVISO:</b> a mesa é fornecida não esterilizada; a sua introdução no campo estéril pode resultar em infecção. OU Antes de colocar a cobertura esterilizada no doente, monte e posicione os acessórios reutilizáveis à volta das pernas do doente, ajustando a altura e o ângulo da plataforma, conforme necessário. Coloque a base na plataforma, alinhada com o local de acesso previsto da veia femoral. Consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards. <b>AVISO:</b> os acessórios reutilizáveis são fornecidos não esterilizados; a sua introdução no campo estéril pode resultar em infecção.
2	Após a colocação da cobertura esterilizada, monte e fixe o sistema de estrutura para estabilizador conforme necessário a qualquer altura durante o procedimento.

### 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	<b>Para procedimentos de implantação na válvula mitral PASCAL:</b> Aceda à aurícula esquerda através de técnicas transvenosas transeptais utilizando métodos percutâneos convencionais e coloque o fio-guia na aurícula esquerda. Dilate o vaso conforme necessário. <b>AVISO:</b> (apenas para procedimentos na válvula mitral) a punção inadequada pode causar danos na estrutura cardíaca que exijam reparação cirúrgica ou outra intervenção. <b>Para procedimentos de implantação na válvula tricúspide PASCAL:</b> Aceda à aurícula direita utilizando métodos percutâneos convencionais e coloque o fio-guia na aurícula direita. Dilate o vaso conforme necessário.
3	<b>Para procedimentos de implantação na válvula mitral PASCAL:</b> 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. <b>Para procedimentos de implantação na válvula tricúspide PASCAL:</b> Insira a bainha guia com o introdutor pelo fio-guia até a ponta da bainha guia ficar dentro da aurícula direita. <b>AVISO:</b> 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. <b>AVISO:</b> 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 Navegação e 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.
3	Aspire e irrigue a bainha guia com solução salina heparinizada. Utilizando a seringa especificada, aspire no mínimo 45 cm <sup>3</sup> . <b>AVISO:</b> a não aspiração completa da bainha guia ou aspiração sem a presença da tampa da porta de irrigação na porta de irrigação do cateter de implante pode resultar em embolia gasosa.
4	Se pretendido, ligue o gotejamento contínuo de solução salina fisiológica ao cateter de implante. <b>AVISO:</b> 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	Coloque o implante na posição fechada. Retraia as corrediças de fecho.
7	Ajuste a bainha guia 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. Consulte o material de formação para médicos do sistema PASCAL Precision para orientações adicionais sobre a monitorização da pressão auricular, incluindo as limitações. <b>Nota:</b> a monitorização de pressão deve ser utilizada juntamente com ecocardiografia. A pressão deve ser harmonizada contra 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.

Passo	Procedimento
9	<p>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.</p> <p><b>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.</b></p> <p>Nota: a banda de marcação radiopaca no cateter orientável indica o final da secção dobrável e pode ser visualizada sob fluoroscopia.</p>
10	Rode o botão do braço para colocar o implante na posição pronta para captura de cúspides.
11	Rode o cateter de implante conforme necessário para orientar os braços.
12	Mova uma corrediça de fecho para identificar que fecho controla por imagiologia. Uma vez identificado, certifique-se que as corrediças estão totalmente retraiadas.
13	Avance o implante pela válvula até os braços ficarem abaixo das extremidades livres das cúspides.
14	Verifique a localização e a orientação do implante e ajuste ligeiramente a posição conforme necessário.
	<b>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.</b>
15	Sob orientação imágilógica, retraia o implante até as cúspides ficarem posicionadas entre os braços e os fechos.
16	<p>Avance a(s) corrediça(s) de fecho de forma a prender a(s) cúspide(s) entre os braços e os fechos.</p> <p>Este passo pode ser realizado para ambas as cúspides em simultâneo (bloqueio de fecho engatado para mover ambos os fechos) ou para cada cúspide individualmente (bloqueio de fecho desengatado para mover o fecho individual).</p>
17	Verifique a inserção das cúspides por imágilogia.
	Se a(s) cúspide(s) não ficar(em) presa(s) entre os braços e os fechos, retraia a(s) corrediça(s) de fecho para soltar a(s) cúspide(s) e tente novamente.
18	Quando as cúspides estiverem presas entre os braços e os fechos, feche o implante.
19	Avance ligeiramente o cateter de implante para aliviar a tensão nas cúspides.
20	<p>Avalie a regurgitação e reposicione conforme necessário. Confirmada a posição do implante, certifique-se de que o implante está fechado.</p> <p>Se for necessário proceder ao reposicionamento dentro do ventrículo, retraia as corrediças de fecho e coloque o implante na posição pronta para captura de cúspides. Ajuste a orientação dos fechos e do implante conforme necessário.</p> <p>Se for necessário proceder ao reposicionamento dentro da aurícula, retraia as corrediças de fecho e coloque o implante lentamente na posição esticada sob orientação fluoroscópica, assegurando que o fio atuador não dobra e retraia o implante novamente para dentro da aurícula.</p> <p><b>AVISO: se o implante não for esticado ao retrair para dentro da aurícula durante o reposicionamento, isso pode causar danos nas cúspides ou emaranhamento cordal.</b></p> <p><b>AVISO: se as cúspides não forem libertadas dos fechos e braços antes do reposicionamento, isso pode causar danos nas cúspides.</b></p>

#### 7.4.4 Recuperação do implante (se necessário)

Antes da libertação do implante, se necessário, é possível recuperar o sistema de implante para dentro da bainha guia para remoção. Siga os passos abaixo para recuperar o implante.

Consulte os materiais de formação para médicos do sistema PASCAL Precision para as considerações adicionais sobre as manobras de recuperação do implante.

**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.**

Passo	Procedimento
1	Retraia as corrediças de fecho.
2	Coloque o implante lentamente na posição esticada sob orientação fluoroscópica assegurando que o fio atuador não dobra. Em seguida, retraia o implante para dentro da aurícula. Coloque o implante na posição fechada.
3	Desdobre o cateter orientável e retraia o sistema de implante até o implante ficar adjacente à ponta da bainha guia.
4	Avance as corrediças de fecho.
5	Coloque o implante na posição esticada.
6	Retraia as corrediças de fecho para abrir os fechos cerca de 45° de cada lado.
7	Retraia todo o sistema de implante através da bainha guia.

#### 7.4.5 Libertação do implante

Para libertar o implante, siga os passos abaixo:

**AVISO: se não seguir os passos de libertação prescritos, isso pode causar dificuldade ou impossibilidade em libertar o implante, exigindo intervenção adicional.**

**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.

**AVISO: 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 deve avariar-se caso se tente reutilizá-lo.**

**Nota: se for colocado um implante adicional [PASCAL ou PASCAL Ace], 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.**

**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.**

Passo	Procedimento
1	Certifique-se de que a ponta distal do cateter de implante está completamente exposta em relação ao cateter orientável.
2	Desaperte e remova a tampa de libertação de implante do manipulo do cateter de implante.
3	Desenrosque e remova um bloqueio de sutura da base do bloqueio de sutura.
4	Afaste o bloqueio de sutura do manipulo para remover completamente a sutura.
5	Repita os passos para outro bloqueio de sutura.
6	Rode no sentido contrário ao dos ponteiros do relógio e retraia o botão de libertação do implante até o implante ficar livre, conforme confirmado por imágilogia.
7	Substitua os bloqueios de sutura, conforme necessário.

#### 7.4.6 Remoção e fecho do dispositivo

Passo	Procedimento
1	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.
	<b>AVISO: se os dispositivos não forem desdobrados antes da remoção, isso pode causar danos nos vasos.</b>
2	Proceda ao fecho percutâneo padrão do local de acesso.

#### 8.0 Segurança em ambiente de ressonância magnética (RM)

Testes não clínicos demonstraram que os implantes PASCAL e PASCAL Ace estão sujeitos 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 3000 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 na pior configuração múltipla do implante pode estender-se até 15 mm do implante quando examinado com a pior sequência de impulsos de ecografia 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 devolvida à Edwards.

#### 9.1 Eliminação

Siga as precauções universais para riscos biológicos e objetos cortantes para evitar lesões do utilizador. Os dispositivos de uso único utilizados (inclui todos os dispositivos que entram em contacto com os doentes) devem ser manuseados e eliminados de acordo com as diretrizes institucionais de materiais de risco biológico e resíduos hospitalares para evitar possíveis contaminações cruzadas.

Para eliminação dos acessórios reutilizáveis, consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards.

#### 10.0 Resumo da experiência clínica

Um resumo de alto nível de toda a experiência clínica é fornecido abaixo. Um resumo detalhado de toda a experiência clínica pode ser encontrado no SSCP.

##### 10.1 Estudo CLASP

Os resultados do estudo CLASP, um estudo multicéntrico, multinacional, prospektivo, de braço único, apresentam elevadas taxas de sucesso clínico, do dispositivo e do procedimento, uma redução no grau de RM e melhoria no estado funcional ao longo de 3 anos, uma melhoria na qualidade de vida, capacidade de exercício ao longo de 1 ano e uma taxa aceitável de acontecimentos adversos graves.

##### 10.2 Estudo CLASP IID

Uma análise intercalar pré-especificada da coorte aleatorizada do estudo principal CLASP IID aleatorizado e controlado, demonstrou a não inferioridade do sistema PASCAL em comparação com o Sistema MitraClip para o parâmetro de segurança primária da taxa de AAG e o parâmetro de eficácia primária de RM ≤ 2+. Os resultados da coorte de lançamento ao longo de 30 dias e

da coorte de registo ao longo de 6 meses mostraram melhorias no grau de RM e nos resultados clínicos, para além de taxas de AAG dentro do intervalo antecipado.

#### 10.3 Estudo MiCLASP PMCF

Os resultados do estudo MiCLASP PMCF, um estudo de seguimento clínico pós-introdução no mercado, multicéntrico, de braço único, prospectivo, apresentam uma redução no grau de RM e uma melhoria no estado funcional, capacidade de exercício e qualidade de vida ao longo de 1 ano. A avaliação da taxa de acontecimentos adversos graves de 1 ano indica um perfil de segurança aceitável.

#### 10.4 Estudo CLASP TR

Os resultados do estudo CLASP TR, um estudo prospectivo, de braço único e multicéntrico, apresentam uma elevada taxa de sucesso clínico, do dispositivo e procedimento, uma redução no grau de TR ao longo do acompanhamento de 2 anos e uma melhoria nos resultados clínicos ao longo de 1 ano. A taxa de acontecimentos adversos graves de 1 ano indica um perfil de segurança aceitável.

#### 10.5 Registo pós-comercialização PASCAL

Os resultados em contexto de vida real ao longo de 1 ano obtidos a partir do Registo pós-comercialização PASCAL ajudam a sustentar a segurança clínica, o desempenho e o benefício do sistema PASCAL para o tratamento de RM.

#### 10.6 Estudos adicionais

Os seguintes estudos com o implante PASCAL (RM e RT) incluindo o estudo TriCLASP PMCF (Tricúspide), o estudo CLASP ITR (Tricúspide) e o estudo CLASP IIF (Mitral) estão atualmente em curso e ainda não atingiram os seus parâmetros primários; por conseguinte, os resultados não são aqui apresentados.

### 11.0 Resumo sobre segurança e desempenho clínico

O SSCP (Resumo sobre segurança e desempenho clínico) foi adaptado de acordo com a análise de avaliação clínica pelo organismo notificado sobre o qual foi concedida a certificação CE. O Resumo sobre segurança e desempenho clínico contém um resumo relevante das mesmas informações.

O organismo notificado tomou conhecimento e concordou com as razões de risco-benefício para a segurança e eficácia a curto e longo prazos do sistema PASCAL Precision.

Foi estabelecida a conformidade do sistema PASCAL Precision com os requisitos de desempenho (MDR GSPr) para segurança (MDR GSPr 1), desempenho (MDR GSPr 1), aceitação dos efeitos secundários (MDR GSPr 8), usabilidade (MDR GSPr 5), vida útil do dispositivo (MDR GSPr 6), perfil de risco-benefício aceitável (MDR GSPr 8) para as indicações rotuladas.

Consulte <https://meddeviceinfo.edwards.com/> para um SSCP deste dispositivo médico.

Após o lançamento da Base de dados europeia de dispositivos médicos/Eudamed, consulte <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> para um Resumo sobre segurança e desempenho clínico deste dispositivo médico.

### 12.0 Benefícios clínicos

Os benefícios clínicos do sistema PASCAL Precision para o tratamento de RM incluem o seguinte:

- Redução eficaz e estável da regurgitação mitral.
- Permite a opção de tratamento percutâneo minimamente invasivo para regurgitação mitral.
- Melhoria do estado funcional, da capacidade de exercício e da qualidade de vida.

Os benefícios clínicos do sistema PASCAL Precision para o tratamento de TR incluem o seguinte:

- Redução eficaz e estável da regurgitação da tricúspide.
- Permite a opção de tratamento percutâneo minimamente invasivo para regurgitação da tricúspide.
- Melhoria do estado funcional, da capacidade de exercício e da qualidade de vida.

Não existem benefícios clínicos específicos da mesa, uma vez que a mesa é um acessório opcional que não entra em contacto com o doente. Os benefícios da mesa são de natureza funcional e relacionados com a utilização pretendida do acessório para suportar o sistema PASCAL Precision.

Não existem benefícios clínicos específicos para o sistema de estrutura para estabilizador, uma vez que o sistema de estrutura para estabilizador é um acessório opcional que não entra em contacto com o doente utilizado apenas durante o procedimento de implante. Os benefícios do sistema de estrutura para estabilizador são de natureza funcional e relacionados com a utilização pretendida do acessório para suportar o sistema PASCAL Precision.

### 13.0 Identificação única do dispositivo – Identificador do dispositivo (UDI-DI) básico

O UDI-DI básico é a chave de acesso para informações relacionadas com o dispositivo introduzidas na Eudamed. O UDI-DI básico para o sistema PASCAL Precision pode ser utilizado para localizar o SSCP.

A tabela seguinte contém os UDI-DI básicos para o sistema PASCAL Precision e dispositivos compatíveis:

Produto	Modelo	UDI-DI básico
Sistema PASCAL Precision – sistema de implante	20000IS	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL Precision – sistema de implante PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL Precision – bainha guia	20000GS	0690103S004PAS000BC
Sistema PASCAL – sistema de estrutura para estabilizador	20000ST	0690103D004PAC000S6
Sistema PASCAL – mesa	10000T	0690103D004PNA000W7

A tabela seguinte contém os UDI-DI básicos para os acessórios reutilizáveis compatíveis com o sistema PASCAL Precision:

Produto	Modelo	UDI-DI básico
Plataforma reutilizável	10000UP	0690103D004REU000YA
Placa reutilizável	10000PT	0690103D004REU000YA
Base reutilizável	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Vida útil prevista para o dispositivo

Os implantes PASCAL e PASCAL Ace estão sujeitos a rigorosos testes pré-clínicos de durabilidade de acordo com os requisitos de teste e foram testados com sucesso para até 5 anos de

desgaste simulado. O desempenho real ao longo da vida em humanos depende de múltiplos fatores biológicos e varia muito de doente para doente. Não foram estabelecidas atividades ou condições específicas que possam encurtar ou prolongar a vida útil do dispositivo.

### 15.0 Informações para o doente

Com cada sistema de implante é fornecido um cartão de implante para o doente. Após a implantação, preencha todas as informações solicitadas e forneça o cartão de implante ao doente. Este cartão de implante permite que os doentes indiquem aos seus prestadores de cuidados de saúde o tipo de implante que possuem, quando procurarem assistência médica.

### 16.0 Características de desempenho

O desempenho do dispositivo, incluindo as características funcionais, foi verificado numa série de testes abrangente para sustentar a segurança e o desempenho do dispositivo no âmbito da sua utilização prevista quando é utilizado de acordo com as instruções de utilização estabelecidas.

O design dos cateteres do sistema de administração PASCAL Precision baseia-se nos comentários dos utilizadores. A reivindicação de "precisão" será confirmada durante a monitorização pós-commercialização.

## 17.0 Informações qualitativas e quantitativas relativas aos implantes PASCAL e PASCAL Ace

O implante PASCAL inclui uma porca e um parafuso em titânio, uma bucha em PEEK e um vedante em silicone. O implante PASCAL Ace inclui uma porca e um parafuso em titânio, uma placa distal e proximal e um vedante em silicone.

A tabela seguinte mostra as informações qualitativas e quantitativas sobre os materiais e substâncias:

Substância	CAS	Intervalo de massa modelo (mg)
Titânio	7440-32-6	254–324
Níquel	7440-02-0	235–258
Poliétileno tereftalato	25038-59-9	82,5–98,1
Poliétileno	9002-88-4	14,3–42,6
Poli(éter-éter-cetona)	29658-26-2	0–23,2
Alumínio	7429-90-5	3,39–9,13
Vanádio	7440-62-2	2,16–6,32
Dióxido de silicone	7631-86-9	5,08–5,40
Polidimetsiloxano	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluoropolímero	69991-67-9	2,44–2,52
Poli(tetrafluoro)etileno	9002-84-0	1,15–1,22
Ferro	7439-89-6	0–0,567
Dióxido de titânio	13463-67-7	0,180–0,541
Oxigénio	7782-44-7	0–0,355
Carbono	7440-44-0	0–0,285
Cobalto	7440-48-4	0–0,226
Trióxido de antimónio	1309-64-4	0,0847–0,118
Níobio	2023505	0–0,113
Azoto	7727-37-9	0–0,0918
Crómio	7440-47-3	0–0,0452
Cobre	7440-50-8	0–0,0452
Hidrogénio	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-Difluorobenzofenona	345-92-6	0–0,00141
Difenil sulfona	127-63-9	0–0,00114
Erucamida	112-84-5	0,000516–0,00102
4-ácido dodecilbenzenossulfónico	121-65-3	0,0000906–0,00857
Decameticíclopentasiloxano; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodecameticíclohexasiloxano; D6	540-97-6	0–0,000698
Octameticíclotetrasiloxano; D4	556-67-2	0–0,000651

## Česky

### Systém pro transkatetrizační opravu chlopň Edwards PASCAL Precision

#### Návod k použití

Přečtěte si pozorně tento návod k použití, kde jsou uvedena všechna varování, preventivní opatření a zbylé rizika týkající se tohoto zdravotnického prostředku.

Systém pro transkatetrizační opravu chlopň Edwards PASCAL Precision (dále jen „systém PASCAL Precision“) zahrnuje následující čísla modelu:

Číslo modelu	Prostředek
20000IS	Systém PASCAL Precision – Implantaciální systém
20000ISM	Systém PASCAL Precision – Implantaciální systém PASCAL Ace
20000GS	Systém PASCAL Precision – Zaváděcí pouzdro

Systém PASCAL Precision je kompatibilní s následujícím příslušenstvím k jednorázovému použití:

Číslo modelu	Prostředek
10000T	Systém PASCAL – Stolek
20000ST	Systém PASCAL – Systém kolejnice pro stabilizátor

Systém PASCAL Precision je kompatibilní s následujícím opakovaně použitelným příslušenstvím:

Číslo modelu	Prostředek
10000UP	Platforma pro opakované použití Edwards
10000PT	Deska pro opakované použití Edwards
10000CR	Opakovaně použitelná kolébka Edwards

#### • Implantaciální systém (obrázek 4)

Implantaciální systém se skládá z řiditelného katétru (nejzlevnější vrstva), implantaciálního katétru (nejvnitřnější vrstva) a implantátu (dále se vztahuje k implantátům PASCAL a PASCAL Ace). Implantaciální systém perkutánně přivádí implantát k chlopni přístupem femorální žlou pomoci transvenózního, transseptálního (mitrálního) a transvenózního (trikuspídalního) přístupu.

#### • Implantát (obrázek 1–3)

Implantát se rozvina a zajistí k cípům chlopně, kde působí jako výplň v regurgitačním otvoru. Mezi základní součásti implantátu patří rozpěra, lopatky a spony vyrobené z nitinolu a pokryté polyetylentereftalátem. Implantát PASCAL Ace má menší velikost; dává tak lépe možnost volby. Doporučené úvahy pro výběr implantátu PASCAL Ace zahrnují menší závaděcí zóny a husté oblasti chord. Další informace o rozdílech ve velikosti rozpěry a dalších komponent pro implantáty PASCAL a PASCAL Ace naleznete ve školících materiálech k systému PASCAL Precision pro lékaře, včetně dalších úvah pro výběr implantátu.

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

**Poznámka: PASCAL Ace je pojmenování, které označuje velikost dalšího implantátu se stejnou indikací k použití jako implantát PASCAL.**

#### • Implantaciální katétr (obrázek 4)

Implantát se dodává připojen k implantaciálnímu katétru pomocí stehů a závitového drátku. Implantaciální katétr řídí rozvinutí implantátu. Čtyřmi hlavními ovládacími prvky jsou posuvníky spon, knoflík pro ovládání lopatek, otočný ovlaďovač pro uvolnění implantátu a zámky stehu. Posuvníky spon ovládají spony (při vytahování posuvníku spon se spony zvedají a při posuvování vpřed se spony spouštějí dolů). Knoflík pro ovládání lopatek ovládá lopatky (otáčením knoflíku ve směru hodinových ručiček se lopatky zavírají a otáčením proti směru hodinových ručiček se lopatky otevírají). Otočný ovlaďovač pro uvolnění implantátu řídí uvolnění implantátu z implantaciálního katétru. Zámky stehu řídí uvolňování stehů ze spon. Implantaciální katétr se dodává smontovaný s řiditelným katétem.

#### • Řiditelný katétr (obrázek 4)

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

#### • Závaděč pouzdro (obrázek 5)

Závaděč pouzdro se používá k přístupu do síně. Má hydrofilní potah a otočný ovlaďovač (knoflík ohýbu), který aktivuje hybový mechanismus pro umístění závaděčiho pouzdra do cílového místa.

#### • Závaděč (obrázek 5)

Závaděč se používá k usnadnění vedení závaděčiho pouzdra na požadované místo. Závaděč je kompatibilní s vodicím drátem o průměru 0,89 mm (0,035 palce). Závaděč je součástí balení závaděčiho pouzdra.

#### • Loader (obrázek 8)

Loader se používá k zavedení implantaciálního a závaděčiho katétru přes těsnění závaděčiho pouzdra. Loader je součástí balení implantaciálního systému a závaděčiho pouzdra pro snadnější použití prostředku uživateli.

#### • Systém kolejnice pro stabilizátor (obrázek 6)

Systém kolejnice pro stabilizátor je určen jako pomůcka pro umístění a stabilizaci systému PASCAL Precision během implantaciálních zámků. Stabilizátor lze připojit k závaděčímu pouzdu a implantaciálnímu systému podle potřeby kdykoli během zámků. Použití systému kolejnice pro stabilizátor je volitelné.

#### • Stolek (obrázek 7)

Stolek se používá jako stabilní podklad pro implantaciální systém, závaděči pouzdro a systém kolejnice pro stabilizátor systému PASCAL Precision. Stolek se používá mimo sterilní pole. Stolek je výškově nastavitelný. Použití stolku je volitelné.

#### • Opakovatelné použitelné příslušenství

Informace o opakovatelném použitelném příslušenství naleznete v návodu k použití opakovatelného použitelného příslušenství Edwards: platforma pro opakovatelné použití (model 10000UP), deska

pro opakované použití (model 10000PT) a opakovaně použitelná kolébka (model 10000CR) (dále jen Návod k použití opakovaně použitelného příslušenství Edwards).

## 1.0 Indikace použití

### 1.1 Určený účel použití

Systém PASCAL Precision je určen pro opravu nedostatečné mitrální chlopňe a/nebo trojcípé chlopňe prostřednictvím perkutánní rekonstrukce přes tkáňovou approximaci. Systém PASCAL Precision perkutáně přivádí implantát k chlopni přistupem femorální žilou pomocí transvenózního, transseptálního (mitrálního) a transvenózního (trikuspídalního) přístupu.

### 1.2 Cílová skupina pacientů

Systém PASCAL Precision je určen pro:

- dospělé pacienty s klinicky významnou, symptomatickou mitrální regurgitací (středně těžká až těžká MR),
- dospělé pacienty s klinicky významnou symptomatickou trikuspidální regurgitací (těžká nebo větší TR) navzdory léčbě léky.

Výběr pacienta musí provést multidisciplinární kardiologický tým se specializací na léčbu mitrální trikuspidální regurgitace, který posoudí rizika pro pacienta a anatomickou vhodnost. Kardiologický tým by měl před léčbou pacientů pomocí systému PASCAL Precision zvážit přínosy a rizika všech možných zároků. Pacienti jsou kandidáty pro systém PASCAL Precision, pokud nejsou považováni za vhodné pro kardiochirurgický zárok, včetně minimálně invazivní kardiochirurgie, a jsou anatomicky vhodní pro léčbu systémem PASCAL Precision.

### 2.0 Kontraindikace

Systém PASCAL Precision je kontraindikován u následujících pacientů s mitrální a trikuspidální chlopni:

- pacienti, u nichž je metoda TEE kontraindikována nebo je screeningová TEE neúspěšná,
- pacienti s echokardiografickými známkami nitrosvrdečního útvaru, trombu nebo vegetace,
- pacienti s prítomností ucpaného nebo trombotizovaného VCI filtru, který by bránil zavedení katétru, nebo je prítomna ipsilaterální huboká žilní trombóza,
- pacienti se známonou přecitlivělostí na nititol (niki nebo titan) nebo kontraindikací léčiv používaných při zároku, kterou nelze lékařsky adekvátně řešit,
- pacienti s anamnézou hemoragické diatézy nebo koagulopatie nebo pacienti odmítající krevní transfuze.

Navic je systém PASCAL Precision kontraindikován u pacientů s mitrální chlopní s kontraindikací na transseptální katetrizaci.

### 3.0 Varování

#### 3.1 Anatomické charakteristiky

Pro dosažení optimálních výsledků je třeba zvážit následující anatomické charakteristiky pacienta. Anatomii chlopni, která by mohla omezit správný přístup, použití nebo rozevření systému PASCAL Precision nebo dostatečné sníjení mitrální nebo trikuspidální regurgitace, by měl zvážit multidisciplinární kardiologický tým. Bezpečnost a účinnost nebyla stanovena u pacientů s anatomickými charakteristikami, mezi něž mimo jiné patří:

##### Platí pro pacienty s mitrální a trikuspidální chlopni:

- Známky vážné kalcifikace v anulu nebo subvalvulárním aparátu
- Přítomnost významné šérbiny nebo perforace v oblasti uchycení
- Délka mobility cípu < 8 mm

##### Platí pouze pro pacienty s mitrální chlopni:

- Výška transseptálního otvora < 3,5 cm
- Průměr levé síně ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

##### Platí pouze pro pacienty s trikuspidální chlopni:

- Známky mírné až vážné kalcifikace v oblasti uchycení
- Přítomnost primárního nedegenerativního onemocnění trojcípé chlopni

#### 3.2 Manipulace s prostředkem

##### 3.2.1 Systém PASCAL Precision, stolek a systém kolejnice pro stabilizátor

- Tyto prostředky jsou navrženy, určeny a distribuovány pouze k jednorázovému použití. Neexistují žádné údaje zaručující, že tyto prostředky budou po opakování zpracování sterilní, neprygenní a funkční. Takové kroky mohou vést k onemocnění nebo nežádoucí události, jelikož prostředek nemusí fungovat dle původního určení.
- Aby se zabránilo infekci, s prostředky se musí zacházet podle standardní sterilní techniky.
- Žádnou část prostředků nevystražujte žádnému roztoku, chemickým látkám atd., s výjimkou sterilního fyziologického roztoku a/nebo heparinizovaného fyziologického roztoku. Důsledkem může být neopratelné poškození prostředku, které nemusí být při vizuální kontrole viditelné.
- Žádny 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.
- Prostředek nepoužívejte, pokud vám spadl, byl poškozen nebo jste s ním jakkoli špatně manipulovali.
- Během přípravy a zároku je nutno pro prevenci vzduchové embolie používat techniky standardního proplachování a odvzdušňování.

##### 3.2.2 Platforma pro opakování použití, deska pro opakování použití a opakování použitelné kolébky Edwards

- Tyto prostředky jsou navrženy, určeny a distribuovány k opakování použití. Informace o opakování použitelného příslušenství naleznete v návodu k použití opakování použitelného příslušenství Edwards.

#### 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 zásahu nebo smrti („Potenciální nežádoucí události“). Před použitím musí být každému potenciálnímu pacientovi poskytnuto úplné vysvětlení přínosů a rizik.
- Doporučují se pečlivé a trvalé lékařské kontroly, aby bylo možno komplikace související s implantátem diagnostikovat a náležitým způsobem lečit.
- Antikoagulační terapie musí být stanovena lékařem podle směrnic zdravotnického zařízení.
- Systém PASCAL Precision nebyl hodnocen u těhotných nebo dětských pacientů.

## 4.0 Bezpečnostní opatření

### 4.1 Bezpečnostní opatření před použitím

- Výběr pacienta musí provést multidisciplinární kardiologický tým se specializací na léčbu mitrální nebo trikuspidální regurgitace, který posoudí rizika pro pacienta a anatomickou vhodnost po zvážení různých možností léčby zdravotnickými prostředky.

### 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 chlopni systémem PASCAL Precision 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 Precision by mohly vést k následujícím výsledkům: změna na otevřenou operaci, urgentní nebo neurgentní 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 zároku u systému prostředků PASCAL Precision 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,
- angina nebo bolest na hrudi,
- anafylaktický šok,
- arytmie, atriaální (tj. AF, SVT),
- arytmie, ventrikulární (tj. VT, VF),
- arteriovenózní píštěl,
- poranění septa síní vyžadující zásah,
- krvácení,
- srdeční zástava,
- srdeční selhání,
- srdeční zranění včetně perforace,
- srdeční tamponáda/periatriální výpotek,
- kardiogenní šok,
- zachycení nebo ruptura chord, která může vyžadovat zásah,
- koagulopatie, porucha koagulace, hemoragická diatéza,
- poranění konduktivního systému, které může vyžadovat trvalý kardiostimulátor,
- huboká žilní trombóza (DVT),
- poškození nativní chlopni (např. natření, retrakce, zesílení cípu),
- uvolnění dríve umístěného implantátu,
- dušnost,
- edém,
- elektrolytická nerovnováha,
- embolie/embolizace zahrnující vzduch, částice, kalcifikovaný materiál nebo trombus,
- endokarditida,
- podráždění jicnu,
- perforace nebo stenóza jicnu,
- intolerance cvičení nebo slabost,
- nezdálení vyjmout jakékoli součásti systému PASCAL Precision,
- horečka,
- gastrointestinální krvácení nebo infarkt,
- srdeční selhání,
- hematom,
- Hemodynamický kompromis
- hemolýza,
- krvácení vyžadující transfuzi nebo zárok,
- hypertenze,
- hypotenze,
- zhoršení kvality implantátu (opotřebení, roztržení, zlomení nebo jiné),
- embolizace implantátu,
- nesprávné umístění implantátu nebo selhání přemístění implantátu na určené místo,
- migrační implantátu,
- trombóza implantátu,
- infekce,
- zánět,
- obstrukce LVOT,
- mezenterická ischemie,
- multisystémové selhání orgánů,
- infarkt myokardu,
- nevolnost nebo zvracení,
- poranění nervů,
- neurologické symptomy, včetně dyskinéze bez diagnózy TIA nebo mrtvice,
- jiné než neurologické tromboembolické události,
- bolest,
- poškození papilárního svalu,
- paralyza,
- embolizace součásti/součásti systému PASCAL Precision,
- periferní ischemie,
- pleurální efuze,
- plícní edém,
- plícní embolie,
- reakce na protidestičkové nebo antikoagulační přípravky,
- selhání ledvin,
- nedostatečná funkce ledvin,
- respirační kompromis, respirační selhání, atelektáza, zápal plíc – může vyžadovat delší ventilaci,

- retroperitoneální krváčení,
- poškození nebo perforace septa,
- septikémie, sepsa,
- popálenina kůže, zranění nebo změny tkáně z důvodu expozice ionizačnímu záření,
- uchycení prostředku k jednomu cípu (SLDA),
- mrvice,
- synkopa,
- tranzitorní ischemická ataka (TIA),
- infekce a/nebo krvácení močového ústrojí,
- poranění chlopňe,
- stenóza chlopňe,
- chlopeňní regurgitace,
- cévní zranění nebo trauma, včetně disekce nebo okluzie,
- cévní spasmus,
- poškození nebo perforace komorové stěny,
- samovolné rozevření rány, zpožděné nebo neúplné hojení,
- zhoršení srdečního selhání,
- zhoršení regurgitace / nedomykavosti chlopňe.

Pro pacienta / uživatele / třetí stranu v Evropském hospodářském prostoru: Pokud během používání tohoto prostředku nebo v důsledku jeho používání došlo k závažné přihodě, oznamte to prosím výrobci a příslušnému národnímu orgánu, který naleznete na adrese [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Způsob dodání

### 6.1 Balení

Implantační systém, zaváděcí pouzdro a systém kolejnice pro stabilizátor jsou dodávány v samostatném balení a sterilizované etylenoxidem. Stolek je zabalen a dodáván nesterilní. Platforma pro opakované použití, deska pro opakování použití a opakování použitelné kolébka Edwards jsou balené samostatně a dodávají se nesterilní.

### 6.2 Skladování

Systém PASCAL Precision se musí skladovat na chladném a suchém místě.

## 7.0 Návod k použití

### 7.1 Školení lékařů

Systém PASCAL Precision je určen k použití intervenčními kardiology a kardiochirurgy s dalším podpůrným personálem, který je vyškolen na pomoc při opravách mitrální a/nebo trojcípé srdeční chlopňe.

Implantující lékař musí mít zkušenosť s transkatetrálními technikami a být proškolen v postupech používání systému PASCAL Precision a zákroku. Všichni lékaři provádějící postup s využitím systému PASCAL Precision musí být vyškoleni v souladu s níže uvedenými požadavky na školení společnosti Edwards:

- Manuální didaktická relace školení lékařů pro systém PASCAL Precision: design prostředku, procedurální zobrazování, procedurální kroky a náročné situace
- Praktická zkouška na modelu: procvičení procedurálních kroků
- Fyziologická simulace na modelu: praktická zkouška procedurálních kroků s procedurálním zobrazováním

Konečné rozhodnutí ohledně implantace systému prostředků PASCAL Precision musí provést lékaři se specializací na léčbu mitrální a/nebo trikuspidální regurgitace ve specializovaných centrech, kteří dokáží provést přiměřený odhad šancí na výrazné klinické zlepšení, které lze očekávat na základě stádia onemocnění a komorbidit.

### 7.2 Zařízení a materiály

- Standardní vybavení laboratoře pro srdeční katetrizaci
- Skiskopický systém
- Vybavení pro transsezofageální echokardiografii (TEE) (2D a 3D)
- Venózní infuzní souprava
- Transseptální jehla, pouzdro a vodicí drát (pouze pro mitrální záクロk)
- Vodicí drát o průměru 0,89 mm (0,035 palce) s výměrnou délkou
- Nádoby
- Injekční stříkačky s konektorem Luer 50–60 cm<sup>3</sup>
- Heparinizovaný fyziologický roztok
- Hemostat
- Chirurgické rousky (např. velikost 43 x 69 cm)
- Volitelně: katér se zahnutým koncem (pigtail) pro injikování kontrastní látky (s kompatibilním pouzdrem)
- Volitelně: stupňovité dilatátory
- Volitelně: kontinuální kapní fyziologického roztoku (pojízdný infuzní stojan, infuzní vedení s otočnými uzávěry, 1 litrové vaky heparinizovaného sterilního fyziologického roztoku)
- Volitelně: prostředek pro monitorování tlaku

### 7.3 Příprava prostředku

#### 7.3.1 Stolek

Krok	Postup
1	Stolek vyjměte z balení a zkontrolujte, zda není poškozen. Pokud místo stolku používáte platformu pro opakování použití a opakování použitelnou kolébkou, řidte se návodem k použití opakování použitelného příslušenství Edwards.
2	Stolek složte podle obrázku 7.

#### 7.3.2 Systém kolejnice pro stabilizátor

Krok	Postup
1	Součásti systému kolejnice pro stabilizátor vyjměte z balení a zkontrolujte, zda nejsou poškozeny.

#### 7.3.3 Zaváděcí pouzdro

Krok	Postup
1	Zaváděcí pouzdro, loader a zaváděc vyjměte z balení a zkontrolujte, zda nejsou poškozeny.
2	Propláchněte a odvzdušněte heparinizovaný fyziologickým roztokem.
3	Před použitím zaváděcí pouzdro vytřete heparinizovaný fyziologickým roztokem.

#### 7.3.4 Implantaci systém – kontrola systému, kontrola spony a reset

Krok	Postup
1	Implantační systém a loader vyjměte z balení a zkontrolujte, zda nejsou poškozené. <b>VÝSTRAHA:</b> Pokud na propláchnovacím portu katetu implantátu není krytka s odvzdušňovacím otvorem, může použít prostředku vést k infekci.
2	Zcela prodloužte implantát. Pro potvrzení správného pohybu spon posuvníky posuňte dopadu a dopředu.
3	Pokud se spony nepohybují správně, provedte reset podle níže uvedených pokynů. Pokud se spony pohybují správně, pokračujte další částí: „Implantační systém – propláchnání a příprava.“
4	Ujistěte se, že je implantát zcela uzavřen. Uvolněte a vyjměte zámky stehu ze základny pro zámky stehu. <b>Poznámka:</b> Při uvolňování zámku stehu zajistěte, aby se volný konec stehu nedostal do rukojeti.
5	Zcela vytáhněte posuvníky spon a umístěte nástroj pro umístění spon do jedné rovniny se zámky stehu, základnu pro zámky stehu a otočným ovladačem pro uvolnění implantátu.
6	Zatažením za volný konec stehu na jedné základně zámku stehu odstraňte vúli stehu. Uvolněte napětí na volném konci stehu, vyměňte a utáhněte zámek stehu. Postup opakujte u druhého zámku stehu.
7	Odstraňte nástroj pro umístění spon. Zcela prodloužte implantát. Pro potvrzení správného pohybu spon posuvníky posuňte dopadu a dopředu a dozadu.

#### 7.3.5 Implantaci systém – propláchnání a příprava

Krok	Postup
1	Uzavřete implantát.
2	Zajistěte, aby byly posuvníky spon zcela vytaženy a implantát zcela uzavřen.
3	Odstraňte krytku s odvzdušňovacím otvorem z propláchnovacího portu implantaciho katétru. Zvedněte distální konec implantaciho katétru a propláchněte heparinizovaný fyziologickým roztokem.
4	Nasadte krytku propláchnovacího portu na propláchnovací port implantaciho katétru.
5	Připevněte kryt pro uvolnění implantátu k rukojeti implantaciho katétru.
6	Zcela vytáhněte implantaciho katétru. Posuvníky spon posuňte vpřed tak, abyste uvedli implantát do prodloužené polohy.
7	Sejměte uzávěr loaderu a loader použijte pro vedení uzávěru loaderu na implantaci systém.
8	Implantát zavěťte proximální koncem loaderu, až vyjde distální koncem. Připojte loader a uzávěr loaderu.
9	Implantaci katétr posuňte zcela vpřed tak, aby implantát opustil loader.
10	Propláchněte heparinizovaný fyziologický roztok přes řiditelný katétr.
11	Posouvajte loader dopředu, dokud nebude distální konec implantátu zcela v loaderu.

#### 7.4 Implantaci záクロk

Všechny kroky implantaciho záクロku platí jak pro mitrální záクロky PASCAL, tak pro trikuspidální implantaciho záクロky PASCAL, pokud není uvedeno jinak.

Zavedení implantátu je třeba provádět v celkové anestezii za současného monitorování hemodynamických parametrů na operačním sále, hybridním operačním sále nebo v katetrizační laboratoři se skiskopickým 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 nativní chlopňe.

**VÝSTRAHA:** Během záクロku je třeba podávat heparin, aby se udržel ACT na hodnotě ≥ 250 s.

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

#### 7.4.1 Příprava pacienta

Krok	Postup
1	<p>Je-li to zapotřebí, před sterilním zakrytím pacienta sestavte a umístěte stolek mezi nohy pacienta a dle potřeby seřidte výšku stolku. Jako podpěru mezi stolkem a nohami pacienta použijte roušky.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Stolek se dodává nesterilní; zavedení stolku do sterilního pole může způsobit infekci.</p> <p>NEBO</p> <p>Je-li to zapotřebí, před sterilním zakrytím pacienta sestavte a umístěte opakováně použitelné příslušenství do okolí nohou pacienta a seřidte výšku a úhel platformy. Umístěte kolébku na platformu v rovině se zamýšleným místem přístupu do femorální žíly. Viz návod k použití opakováně použitelného příslušenství Edwards.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Opakováně použitelné příslušenství se dodává nesterilní; zavedení opakováně použitelného příslušenství do sterilního pole může způsobit infekci.</p>
2	Po sterilním zakrytí podle potřeby kdykoli během zákroku sestavte a připojte systém kolejnice pro stabilizátor.

#### 7.4.2 Přístup femorální žíly a zavedení pouzdra

Krok	Postup
1	Do společné femorální žíly přistupujte pomocí konvenčních metod perkutánního vpichu.
2	<p><u>Postupy pro implantaci mitrální chlopně PASCAL:</u></p> <p>Do levé síně přistupte prostřednictvím transvenózních, transseptálních technik s použitím konvenčních perkutánních metod a vodicí drát umístěte v levé síně. Dle potřeby cévu dilatuujte.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> (pouze postupy pro mitrální chlopně) – Nesprávný vpich může způsobit poškození srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.</p> <p><u>Postupy pro implantaci trojcípé chlopně PASCAL:</u></p> <p>Do pravé síně přistupte konvenčními perkutánnimi metodami a vodicí drát umístěte v pravé síně. Dle potřeby cévu dilatuujte.</p>
3	<p><u>Postupy pro implantaci mitrální chlopně PASCAL:</u></p> <p>Zaváděcí pouzdro se zaváděcím zavádějte po vodicím drátu, dokud nebude hrot zaváděcího pouzdra bezpečně přes septum, podle potřeby pomocí ohebného mechanismu.</p> <p><u>Postupy pro implantaci trojcípé chlopně PASCAL:</u></p> <p>Zaváděcí pouzdro se zaváděcím zavádějte po vodicím drátu, dokud nebude hrot zaváděcího pouzdra uvnitř pravé síně.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Nadměrná manipulace může způsobit změnu polohy nebo poškození dřívě implantovaného prostředku či srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.</p>
4	<p>Vytáhněte zaváděč a vodicí drát. Zaváděcí pouzdro neaspirujte a neproplachujte, dokud nebude vložen implantační systém.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Aspirace nebo připojení kontinuálního proplachování fyziologickým roztokem k zaváděcímu pouzdrou před zavedením implantačního systému může vést ke vzduchové embolii.</p>

#### 7.4.3 Navigace a umístění implantátu

Krok	Postup
1	Implantační systém zavedete s loaderem do zaváděcího pouzdra.
2	Implantační systém posouvezte vpřed, dokud implantát neopustí loader. Loader vytáhněte a odtrhněte.
3	Zaváděcí pouzdro aspirujte a propláchněte heparinizovaným fyziologickým roztokem. Použijte uvedenou injekční stříkačku, aspirujte minimálně 45 cm <sup>3</sup> .
	<b>VÝSTRAHA:</b> Neúplná aspirace zaváděcího pouzdra nebo aspirace bez přítomnosti včika na proplachovacím portu katetu implantátu může mít za následek vzduchovou emboliю.
4	V případě potřeby připojte k implantačnímu katétru kontinuální kapání fyziologického roztoku.
	<b>VÝSTRAHA:</b> Připojení kontinuálního kapání fyziologického roztoku k implantačnímu systému před aspirací může vést ke vzduchové embolii.
5	Implantační systém posouvezte vpřed, dokud implantát neopustí distální konec zaváděcího pouzdra.
6	Uveděte implantát do uzavřené polohy. Vytáhněte posuvníky spon.
7	Zaváděcí pouzdro seřidte dle potřeby.
8	<p>Pokud se podle uvázení ošetřujícího lékaře využívá monitorování tlaku k průběžnému vydobycování sínového tlaku během procedury, postupujte podle návodu k použití od výrobce monitoru tlaku. Připojte kapalinou naplněné zařízení pro monitorování tlaku k říditelnému katétru. Před získáním naměřené hodnoty provedte nasáti a poté kalibraci na úroveň srdce pacienta.</p> <p>Další pokyny k monitorování atriaálního tlaku, včetně omezení, naleznete ve školicích materiálech k systému PASCAL Precision pro lékaře.</p> <p><b>Poznámka:</b> Monitorování tlaku je třeba používat v kombinaci s echem. Tlak je třeba harmonizovat s hodnotami echo a Doppler.</p> <p>Při vydobycování sínového tlaku zajistěte, aby byl distální konec implantačního katétru zcela vytážen z říditelného katétru.</p>

Krok	Postup
9	<p>Implantační systém dle potřeby posuňte vpřed. Dle potřeby manipulujte říditelným katetrem a zaváděcím pouzdem (ohněte a narovnejte, otáčejte v opačných směrech, zasunujte a vytahujte), dokud nebude implantát ve středu cílové zóny koaptace s příslušnou trajektorií.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Nadměrná manipulace může způsobit změnu polohy nebo poškození dřívě implantovaného prostředku či srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.</p> <p><b>Poznámka:</b> Proužek kontrastní značky na říditelném katetru označuje konec ohebné části a je možné ho vidět z klasickým systémem.</p>
10	Otáčejte knoflík pro ovládání lopatek, aby se implantát uvedl do polohy pro záchycení cípu.
11	Implantační katér dle potřeby otáčejte, abyste nastavili orientaci lopatek.
12	Posunutím jednoho posuvníku spony určete, kterou sponu ovládá pomocí zobrazení. Po identifikaci zkontrolujte, zda jsou posuvníky zcela vytáženy.
13	Implantát posuňte vpřed chlopní, dokud lopatky nebudou pod volným okrajem cípu.
14	Ověřte umístění a orientaci implantátu a dle potřeby polohu mírně upravte.
	<b>VÝSTRAHA:</b> Nadměrná manipulace s implantátem pod cípy může způsobit 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.
15	Pod vedením zobrazení implantát vytahujte, dokud se nebudou cípy nacházet mezi lopatkami a sponami.
16	Posuvníky spon posuňte vpřed tak, aby byly cípy zajištěny mezi sponami a lopatkami.
	Tento krok lze provést pro oba cípy současně (zámek spony zapojen, aby se posunuly obě spony) nebo pro každý cíp samostatně (zámek spony nezapojen, aby se posouvala jedna spona).
17	Zasunutí cípu ověřte pomocí zobrazení.
	Pokud nebudou cípy zajištěny mezi sponami a lopatkami, posuvníky spon vytáhněte, aby se cípy uvolnily, a zkuste to znova.
18	Jakmile budou cípy zajištěny mezi sponami a lopatkami, implantát zavřete.
19	Pro uvolnění napětí cípu lehce zasuňte implantační katér.
20	<p>Posudte regurgitaci a dle potřeby upravte polohu. Jakmile je poloha implantátu potvrzena, zkонтrolujte, zda je implantát zavřený.</p> <p>Je-li nutné přemístit v komoře, vytáhněte posuvníky spon tak, abyste uvedli implantát do polohy pro záchycení cípu. Dle potřeby upravte polohu spon a implantátu.</p> <p>Je-li nutné přemístit v síně, vytáhněte posuvníky spon a implantát pomocí klasického zobrazení pomalu uvedte do prodloužené polohy. Zajistěte, aby se aktivační drát neohnul, a implantát vytáhněte zpět do síně.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Neprodložení implantátu při vytahování do síně během repozice může mít za následek poškození cípu nebo zachycení chord.</p> <p><b>VÝSTRAHA:</b> Neuvolnění cípu ze spon a lopatek před repozicí může mít za následek poškození cípu.</p>

#### 7.4.4 Vymnutí implantátu (dle potřeby)

Před uvolněním implantátu je možné dle potřeby implantát zasunout zpět do zaváděcího pouzdra pro odstranění. Implantát vyjměte postupem podle následujících kroků:

Další pokyny k úkonům při vymýmání implantátu naleznete ve školicích materiálech k systému PASCAL Precision pro lékaře.

**VÝSTRAHA:** Nadměrná manipulace může způsobit uvolnění nebo poškození dřívě implantovaného prostředku či srdeční struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.

Krok	Postup
1	Vytáhněte posuvníky spon.
2	Implantát pomocí klasického zobrazení pomalu uvedte do prodloužené polohy a zajistěte, aby se aktivační drát neohnul. Poté implantát vytáhněte do síně. Uvedte implantát do uzavřené polohy.
3	Narovnejte ohyb říditelného katetru a implantační systém vytahujte, dokud nebude poblíž hrotu zaváděcího pouzdra.
4	Posuňte posuvníky spon vpřed.
5	Implantát uvedte do prodloužené polohy.
6	Vysuňte posuvníky spon tak, aby se spony otevřely na každé straně přibližně do úhlu 45°.
7	Celý implantační systém vytáhněte zaváděcím pouzdem.

#### 7.4.5 Uvolnění implantátu

Implantát uvolníte postupem podle následujících kroků:

**VÝSTRAHA:** Nedodržení předeepsaných kroků uvolnění 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.

**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.

**VÝSTRAHA:** Opakováně použití prostředků (včetně implantačního systému a zaváděcího pouzdra) po vytážení může způsobit embolii cizího tělesa nebo infekci. Při pokusu o opětovné použití nemusí prostředek fungovat správně.

**Poznámka:** Pokud je na základě rozhodnutí ošetřujícího lékaře umístěn další implantát [PASCAL nebo PASCAL Ace], je třeba dbát opatrnosti, aby se zabránilo změně polohy dříve umístěného implantátu. Křížení chlopň v konfiguraci implantátu s nízkým profilem může minimalizovat interakci s již dříve umístěným implantátem.

**VÝSTRAHA:** Nadměrná manipulace může způsobit uvolnění nebo poškození dříve implantovaného prostředku či srdce struktury vyžadující chirurgickou opravu nebo jiný zásah.

Krok	Postup
1	Zajistěte, aby byl distální konec implantačního katétru zcela vytažen z řiditelného katétru.
2	Odsroubuje a sejměte kryt pro uvolnění implantátu z rukojeti implantačního katétru.
3	Vylékněte a vyjměte jeden zámek stehu ze základny pro zámky stehu.
4	Vytáhněte zámek stehu směrem od rukojeti k úplnému odstranění stehu.
5	Opakujte kroky s dalšími zámkami stehu.
6	Knoflíkem pro uvolnění implantátu otáčejte proti směru hodinových ručiček a vytahujete jej, dokud nebude implantát uvolněn, což musí být potvrzeno zobrazením.
7	Podle potřeby vyměňte zámky stehů.

#### 7.4.6 Vyjmout prostředku a uzavření

Krok	Postup
1	Implantační katér úplně vytáhněte do řiditelného katétru. Implantacní systém postupně narovnajte a vyjměte. Zaváděcí pouzdro postupně narovnajte a vyjměte. <b>VÝSTRAHA: Neprovedení narovnání prostředků před vyjmutím může mít za následek poškození žily.</b>
2	Prověděte standardní perkutánní uzavření místa přístupu.

#### 8.0 Bezpečnost v prostředí magnetické rezonance (MR)

Neklinické testy prokázaly, že implantáty PASCAL a PASCAL Ace jsou bezpečné 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 úrovňě).

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 sahá artefakt obrazu způsobený prostředkem v nejhorším případě konfigurace více implantátů až 15 mm od implantátu při skenování v systému MR o síle pole 3,0 T v nejhorším případě pulzní sekvence gradientního echa. Ize

#### 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 obralte na společnost Edwards.

Rozhodněte-li se kterýkoliv z prostředků vrátit, postupujte podle následujících pokynů:

##### • Neotevřené balení s neporušenou sterilní bariérou:

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

##### • Otevřené balení, ale neimplantované:

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

##### • Explantovaný implantát:

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

##### 9.1 Likvidace

Aby nedošlo k poranění uživatele, dodržujte univerzální opatření pro biologická nebezpečí a ostré předměty. S použitými prostředky k jednorázovému použití (včetně všech prostředků, které přicházejí do styku s pacienty) by se mělo zacházet a měly by se likvidovat v souladu s institucionálními pokyny pro biologicky nebezpečné materiály a nemocniční odpad, aby se zabránilo možné křížové kontaminaci.

Informace o likvidaci opakově použitelného příslušenství naleznete v návodu k použití opakově použitelného příslušenství Edwards.

#### 10.0 Souhrn klinických zkušeností

Níže je uveden stručný souhrn všech klinických zkušeností. Podrobné shrnutí všech klinických zkušeností lze nalézt v SSCP.

#### 10.1 Studie CLASP

Výsledky studie CLASP, multicentrické, multinárodní, prospektivní, jednoramenné studie, ukazují vysokou míru procedurálních a klinických úspěchů prostředku, snížení stupně MR a zlepšení funkčního stavu během 3 let, zlepšení kvality života a pohybové kapacity během 1 roku a přijatelnou míru ZNU.

#### 10.2 Studie CLASP IID

Předem specifikovaná průběžná analýza randomizované kohorty z pivotní, randomizované, kontrolované studie CLASP IID prokázala noninferioritu systému PASCAL oproti systému MitraClip pro primární cílový ukazatel bezpečnosti míry ZNU a primární cílový ukazatel účinnosti MR ≤ 2+. Výsledky ze zaváděcí kohorty po 30 dnech a registraci kohorty po 6 měsících ukazují zlepšení stupně MR a klinických výsledků spolu s mírou ZNU v očekávaném rozmezí.

#### 10.3 Studie MiCLASP PMCF

Výsledky multicentrické, jednoramenné, prospektivní následné klinické studie MiCLASP PMCF ukazují snížení stupně MR a zlepšení funkčního stavu, pohybové kapacity a kvality života během 1 roku. Hodnocení míry MAE za 1 rok naznačuje přijatelný bezpečnostní profil.

#### 10.4 Studie CLASP TR

Výsledky studie CLASP TR, prospektivní, jednoramenná, multicentrická studie, ukazují vysokou míru procedurální a klinické úspěšnosti prostředku, snížení stupně TR během 2 let a zlepšení klinických výsledků během 1 roku. Míra ZNU za 1 rok naznačuje přijatelný bezpečnostní profil.

#### 10.5 Registr PASCAL po uvedení na trh

Reálné výsledky po dobu 1 roku z registru PASCAL po uvedení na trh potvrzují klinickou bezpečnost, výkonnost a přínos systému PASCAL pro léčbu MR.

#### 10.6 Další studie

Další studie týkající se implantátu PASCAL (MR a TR) včetně studie TriCLASP PMCF (Tricuspid), studie CLASP IIITR (Tricuspid) a studie CLASP IIF (Mitra) v současné době probíhají a dosud nedosáhly primárních cílových parametrů, a proto zde nejsou uvedeny.

#### 11.0 Shrnutí bezpečnosti a klinického výkonu (SSCP)

Dokument SSCP (Shrnutí bezpečnosti a klinického výkonu) byl upraven v souladu s klinickým hodnocením oznameněho subjektu, kterému byl udělen certifikát CE. SSCP obsahuje příslušný souhrn stejných informací.

Oznámený subjekt vzlá na vědom důvody poměru přínosů a rizik pro krátkodobou a dlouhodobou bezpečnost a účinnost systému PASCAL Precision a souhlasil s nimi.

Pro označené indikace byla stanovena shoda systému PASCAL Precision s požadavkem na účinnost (GSPR) z hlediska bezpečnosti (MDR GSPR 1), účinnosti (MDR GSPR 1), přijatelnosti vedlejších účinků (MDR GSPR 8), použitelnosti (MDR GSPR 5), životnosti prostředku (MDR GSPR 6) a přijatelného profilu přínosů a rizik (MDR GSPR 8).

SSCP pro tento zdravotnický prostředek najdete na adrese <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Po spuštění Evropské databáze zdravotnických prostředků / Eudamed naleznete SSCP pro tento zdravotnický prostředek na adrese <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

#### 12.0 Klinický přínos

Klinické výhody systému PASCAL Precision pro léčbu mitrální regurgitace zahrnují následující:

- Účinné a stabilní snížení mitrální regurgitace.
- Systém umožňuje minimálně invazivní perkutánní léčbu mitrální regurgitace.
- Zlepšení funkčního stavu, pohybové kapacity a kvality života.

Klinické výhody systému PASCAL Precision pro léčbu trikuspidální regurgitace zahrnují následující:

- Účinné a stabilní snížení trikuspidální regurgitace.
- Systém umožňuje minimálně invazivní perkutánní léčbu trikuspidální regurgitace.
- Zlepšení funkčního stavu, pohybové kapacity a kvality života.

Stolek nemá žádný specifický klinický přínos, protože je volitelným příslušenstvím, které nepřichází do styku s pacientem. Výhody stolku jsou svou povahou funkční a souvisí se zamýšleným použitím příslušenství k podpěře systému PASCAL Precision.

Systém kolejnice pro stabilizátor nemá žádný specifický klinický přínos, protože je volitelným příslušenstvím, které nepřichází do styku s pacientem a používá se pouze během procesu implantace. Výhody systému kolejnice pro stabilizátor jsou svou povahou funkční a souvisí se zamýšleným použitím příslušenství k podpěře systému PASCAL Precision.

#### 13.0 Základní jedinečná identifikace prostředku – identifikátor prostředku (UDI-DI)

Základní identifikátor UDI-DI je přístupovým klíčem k informacím souvisejícím s prostředkem zaneseným v databázi Eudamed. Základní identifikátor UDI-DI systému PASCAL Precision lze použít k vyhledání SSCP.

Následující tabulka obsahuje základní identifikátory UDI-DI systému PASCAL Precision a kompatibilní zařízení:

Produkt	Model	Základní identifikátor UDI-DI
Systém PASCAL Precision – Implantacní systém	20000IS	06901035004PAS000BC
Systém PASCAL Precision – Implantacní systém PASCAL Ace	20000ISM	06901035004PAS000BC
Systém PASCAL Precision – Zaváděcí pouzdro	20000GS	06901035004PAS000BC
Systém PASCAL – Systém kolejnice pro stabilizátor	20000ST	0690103D004PAC000S6
Systém PASCAL – Stolek	10000T	0690103D004PNA000W7

Následující tabulka obsahuje základní identifikátory UDI-DI opakovaně použitelného příslušenství kompatibilního se systémem PASCAL Precision:

Produkt	Model	Základní identifikátor UDI-DI
Platforma pro opakování použití	10000UP	0690103D004REU000YA
Deska pro opakování použití	10000PT	0690103D004REU000YA
Opakování použitelná kolébka	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Očekávaná životnost prostředku

Implantát PASCAL a PASCAL Ace podléhají přísným předklinickým testům životnosti podle požadavků na testování a byly úspěšně testovány na minimálně 5 let simulovaným opotřebením. Skutečná životnost u lidí závisí na více biologických faktorech a u jednotlivých pacientů se velmi liší. Nebyly stanoveny konkrétní cennosti nebo podmínky, které by mohly zkrátit nebo prodloužit životnost prostředku.

#### 15.0 Informace o pacientovi

Implantační karta pacienta se dodává s každým implantačním systémem. Po implantaci vyplňte všechny požadované informace a předejte implantační kartu pacientovi. Tato implantační karta umožňuje pacientům informovat poskytovatele zdravotní péče o tom, jaký typ implantátu mají, když potřebují ošetření.

#### 16.0 Charakteristika funkce

Funkce tohoto prostředku včetně jeho funkčních charakteristik byla ověřena pomocí komplexní série testů, které prokázaly jeho bezpečnost a účinnost pro určené použití, pokud je prostředek používán v souladu s pokyny uvedenými v návodu k použití.

Konstrukce zaváděcích systémů katetrů PASCAL Precision vychází ze zpětné vazby od uživatelů. „Přesnost“ prostředku bude potvrzena během sledování po uvedení na trh.

## 17.0 Kvalitativní a kvantitativní informace týkající se implantátů PASCAL a PASCAL Ace

Implantát PASCAL obsahuje titanovou matici a šroub, objímku PEEK a silikonové těsnění.  
Implantát PASCAL Ace obsahuje titanovou matici, šroub, distální a proximální desku a silikonové těsnění.

Následující tabulka ukazuje kvalitativní a kvantitativní informace o obsažených materiálech a látkách.

Látka	CAS	Rozsah hmotnosti modelu (mg)
Titan	7440-32-6	254–324
Nikl	7440-02-0	235–258
Polyethylentereftalát	25038-59-9	82,5–98,1
Polyethylen	9002-88-4	14,3–42,6
Polyetheretherketon	29658-26-2	0–23,2
Hliník	7429-90-5	3,39–9,13
Vanad	7440-62-2	2,16–6,32
Oxid kremičitý	7631-86-9	5,08–5,40
Polydimethylsiloxan	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluorpolyether	69991-67-9	2,44–2,52
Polytetrafluorethylen	9002-84-0	1,15–1,22
Železo	7439-89-6	0–0,567
Oxid titaničitý	13463-67-7	0,180–0,541
Kyslík	7782-44-7	0–0,355
Uhlík	7440-44-0	0–0,285
Kobalt	7440-48-4	0–0,226
Oxid antimonitý	1309-64-4	0,0847–0,118
Niob	2023505	0–0,113
Dusík	7727-37-9	0–0,0918
Chrom	7440-47-3	0–0,0452
Měď	7440-50-8	0–0,0452
Vodík	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-Difluorobenzofenon	345-92-6	0–0,00141
Difénylsulfon	127-63-9	0–0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516–0,00102
Kyselina 4-dodecybenzensulfonová	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekamethylcyklopentasiloxan; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekamethylcyklohexasiloxan; D6	540-97-6	0–0,000698
Oktamethylcyklotetrasiloxan; D4	556-67-2	0–0,000651

## Magyar

### Edwards PASCAL Precision transzkatéteres billentyűplasztikai rendszer

#### Használati utasítás

Figyelmesen olvassa el a jelen használati utasítást, amely az orvosi eszközzel kapcsolatos figyelmeztetéseket, óvintézkedéseket és fennmaradó kockázatokat ismerteti.

Az Edwards PASCAL Precision transzkatéteres billentyűplasztikai rendszer (a továbbiakban „PASCAL Precision rendszer”) az alábbi típuszámokat tartalmazza:

Típuszám	Eszköz
20000IS	PASCAL Precision rendszer – implantátum-rendszer
2000ISM	PASCAL Precision rendszer – PASCAL Ace implantátumrendszer
20000GS	PASCAL Precision rendszer – vezetőhüvely

A PASCAL Precision rendszer az alábbi egyszer használatos kiegészítőkkel kompatibilis:

Típuszám	Eszköz
10000T	PASCAL rendszer – tartólemez
20000ST	PASCAL rendszer – stabilizáló sínrendszer

A PASCAL Precision rendszer az alábbi újrafelhasználható kiegészítőkkel kompatibilis:

Típuszám	Eszköz
10000UP	Edwards újrafelhasználható platform
10000PT	Edwards újrafelhasználható lemez
10000CR	Edwards újrafelhasználható bölcső

#### • Implantátumrendszer (4. ábra)

Az implantátumrendszer az irányítható katéterből (legkülső réteg), a beültetőkatéterből (legbelül réteg) és az implantátumból áll (ez a továbbiakban a PASCAL és PASCAL Ace implantátumokat jelenti). Az implantátumrendszer az implantátum perkután módon, a vena femoralison keresztül, transzvénás, transzszeptális (mitrális) és transzvénás (trikuspíddalis) megközelítésből történő bejuttatásra szolgál a billentyűhöz.

#### • Implantátum (1-3. ábra)

Az implantátumot a billentyű vitorlára kell felhelyezni és ott rögzíteni, így helykitöltőként funkcionál a regurgitációt okozó nyílásban. Az implantátum elsődleges alkotóelemei: nitinolból készült, polietilen-terefaltállal bevont távköztartó, lapátok és csatok. A PASCAL Ace implantátum kisebb méretű, ezáltal több lehetőséget biztosít az orvosoknak. A PASCAL Ace implantátum kiválasztása javasolt a kisebb implantátumhelyezési terület és vaskos ínhúrok esetében. A PASCAL és a PASCAL Ace implantátumok távköztartónak és egyéb alkatrészeinek méretbeli különbségeiről, valamint az implantátumválasztás során felmerülő egyéb szempontokról további információk a PASCAL Precision rendszer orvosoknak szóló képzési anyagában találhatók.

Az implantátumnak négy félálap pozíciója van: megnyújtott, zárt, vitorlabegefogásra kész és befogott vitorla.

**Megjegyzés:** A PASCAL Ace implantátum egy egyezményes elnevezés, amely a PASCAL implantátummal azonos indikációjú, további implantátmummére utal.

#### • Beültetőkatéter (4. ábra)

Az implantátum a beültetőkatétre öltésekkel és egy menetes szárral rögzítve kerül kiszállításra. A beültetőkatéter irányítja az implantátum felhelyezését. A négy elsődleges vezérőlelem a csatcsúszkák, a lapát gombja, az implantátumkioldó gomb és az öltézsárak. A csatcsúszkák az implantátum csatjait vezérik (a csatcsúszkák visszahúzása nyitja a csatokat, a csatcsúszkák előretolása pedig zárja a csatokat). A lapát gombja az implantátum lapájait vezéri (a lapát gombjának elforgatása az óramutató járásával megegyezően bezárája a lapákokat, a lapát gombjának elforgatása az óramutató járásával ellentétesen pedig kinyitja a lapákokat). Az implantátumkioldó gomb vezéri az implantátum leválasztását a beültetőkatéterről. Az öltézsár vezéri az öltések kiszabadulását a csatokból. A beültetőkatéter az irányítható katéterben összeszerepel kerül kiszállításra.

#### • Irányítható katéter (4. ábra)

Az irányítható katéternak van egy forgó vezérlőgombja (hajlítógomb), amely az implantátum célerőlterre történő eljuttatására és az ottani pozicionálására szolgáló hajlítómechanizmust működteti. Egy sugárfogó jelzősáv van a katéter diszális részén, amely a hajlítatható rész végét jelöli.

#### • Vezetőhüvely (5. ábra)

A vezetőhüvely biztosít bejutást a pitvarba. Hidrofil bevonattal van ellátva, és egy forgó vezérlőgombja (hajlítógomb) van, amely a vezetőhüvely célerőlteren való pozicionálására szolgáló hajlítómechanizmust mozgatja.

#### • Bevezető (5. ábra)

A bevezető a vezetőhüvely eljuttatását segíti a kívánt helyre. A bevezető 0,035 hüvelykes (0,89 mm-es) vezetődróttal kompatibilis. A bevezető a vezetőhüvely csomagjának részét képezi.

#### • Betöltő (8. ábra)

A betöltő arra szolgál, hogy bevezesse az implantátumot és a bevezetőkatétereket a vezetőhüvely tömítéséinek által. A felhasználó kényelmének érdekében a betöltő az implantátumrendszer és a vezetőhüvely csomagjának részét képezi.

#### • Stabilizáló sínrendszer (6. ábra)

A stabilizáló sínrendszer a PASCAL Precision rendszer pozicionálását és stabilizálását segíti a beültetés eljárásai alatt. A stabilizáló az eljárás során bármikor szükség szerint a vezetőhüvelyhez és az implantátumrendszerhez csatlakoztatható. A stabilizáló sínrendszer használata nem kötelező.

#### • Tartólemez (7. ábra)

A tartólemez stabil alapzatot ad a PASCAL Precision rendszernek, vezetőhüvelynek és stabilizáló sínrendszernek. A tartólemez a steril területen kívül használatos. A tartólemez magassága állítható. A tartólemez használata nem kötelező.

Az Edwards, az Edwards Lifesciences, a stilizált E logó, a CLASP, a Edwards PASCAL, a Edwards PASCAL Precision, a PASCAL, a PASCAL Ace, és a PASCAL Precision az Edwards Lifesciences vállalat védjegyei. minden egyéb védjegy az adott tulajdonosé.

## • **Újrafelhasználható kiegészítők**

Az újrafelhasználható kiegészítőkkel kapcsolatban tekintse meg az Edwards újrafelhasználható kiegészítőinek, az újrafelhasználható platformnak (típuszám: 10000UP), az újrafelhasználható lemezen (típuszám: 10000PT) és az újrafelhasználható bőlcseknek (típuszám: 10000CR) a használati utasítását (ezekre az Edwards újrafelhasználható kiegészítők használati utasításaként hivatkozunk).

## **1.0 Felhasználási javallatok**

### **1.1 Alkalmazási terület**

A PASCAL Precision rendszer az elégítelenül működő mitrális és/vagy trikuspidális billentyű szövetapproximáció révén történő perkután rekonstrukció általi helyreállítására szolgál. A PASCAL Precision rendszer az implantátum perkután módon, a vena femoralison keresztüli, transzvénás, transzszceptális (mitrális) és transzvénás (trikuspidális) megközelítésből történő bejuttatására szolgál a billentyűhöz.

### **1.2 Célcsoport**

A PASCAL Precision rendszer alkalmazási területe:

- Felnőtt betegek klinikailag jelentős, tüneteket okozó mitrális regurgitációval (közepesen súlyos vagy súlyos MR).
- Felnőtt betegek gyógyszeres kezelés ellenére klinikailag jelentős, tüneteket okozó trikuspidális regurgitációval (súlyos vagy rosszabb TR).

A betegeket a trikuspidális regurgitáció kezelésére szakosodott, multidiszciplináris szakértőkből álló szívbészeti csapatnak kell kíválasztania. A PASCAL Precision rendszerrel történő kezelés előtt a szívbészeti csapatnak kell minden lehetséges beavatkozás előny-kockázat arányát. Azon betegek kezelése történik a PASCAL Precision rendszerrel, akiknél a szívritmus, beleérte a minimálisan invázív szívmitréttet is, nem alkalmazható opció, valamint akik anatómiaiag alkalmásak a PASCAL Precision rendszerrel történő kezelésre.

## **2.0 Ellenjavallatok**

A PASCAL Precision rendszer használata az alábbi mitrális és trikuspidális betegséggel elők esetében ellenjavallt:

- Olyan betegeknél, akiknél a TEE ellenjavallt, vagy a szűrési TEE sikertelen
- Echokardiográfiával kimutattott intrakardialis térfoglaló folyamat, trombus vagy vegetáció
- Elzáródott vagy trombotizált filter a vena cava inferiorban, amely zavarhatja a katéter bejuttatását, vagy ipsilateralis mélyvénás trombózis fennállása
- Ismert túlerzékenység a nitinollal (nikkellel vagy titániummal) szemben, vagy fennáll az eljárás során alkalmazandó gyógyszerek ellenjavallata, amely gyógyszeresen nem kezelhető megfelelően
- Vérzékenység vagy koagulopátia a kórtörténetben, vagy a beteg visszautasítja a vérátomlásztét

Emellett a PASCAL Precision rendszer alkalmazása ellenjavallt olyan mitrális betegek esetében, akiknél ellenjavallt a transzszceptális katéterezős.

## **3.0 Figyelmezetések**

### **3.1 Anatómiai szempontok**

Az optimális eredmény érdekében a beteg alábbi anatómiai jellemzőit kell figyelembe venni. Egy multidiszciplináris kardiológus csapatnak fel kell mérnie az olyan billentyűanatómiákat, amelyek korlátozhatják a PASCAL Precision rendszer bevezetését, alkalmazását és/vagy felhelyezését, illetve a mitrális vagy trikuspidális regurgitáció kellő mértékű csökkenését. A biztonságosságot és hatásságot nem határozták meg olyan betegeknél, akik többek között az alábbi anatómiai jellemzőkkel rendelkeznek:

#### **Mitrális és trikuspidális betegek esetében:**

- Kimutatott súlyos mértékű meszesedés az anulusban vagy a szubvalvuláris apparátusban
- Jelentős mértékű hasadás vagy perforáció a megragadási területen
- A vitorla mobilis hossza < 8 mm

#### **Csak mitrális betegek esetében:**

- A transzszceptális punkció magassága < 3,5 cm
- A BP átmérője ≤ 35 mm
- A bal kamrai végdiasztolés átmérő (LVEDD) > 8,0 cm

#### **Csak trikuspidális betegek esetében:**

- Közepes vagy súlyos mértékű, kimutatott meszesedés a megragadási területen
- Elsődleges nem degeneratív trikuspidális betegség megléte

### **3.2 Az eszköz kezelése**

#### **3.2.1 PASCAL Precision rendszer, tartólemez és stabilizáló sínrendszer**

- Az eszközök kizárolag egyszeri használatra terveztek, szánják és forgalmazzák. Nincsenek olyan adatok, amelyek alátámasztják az eszköz felidőlegesítését, nem pirogén tulajdonságát és működőképességét. Az ilyen eljárás betegségehez vagy nemkívánatos eseményhez vezethet, mivel lehetséges, hogy az eszköz nem az eredetileg tervezett módon működik.
- A fertőzések kialakulásának megelőzése érdekében az eszközöt standard steril technikával kell kezelni.
- Az eszközök semelyikét se tegye ki semmilyen oldatnak, vegyszernek stb. – ez alól kivételek képez a steril fiziológiás és/vagy heparinizált fiziológiás sóoldat. Ellenkező esetben az eszköz szemrevételezéssel nem észlelhető, visszafordíthatlan károsodást szenvedhet.
- Egyik eszközt se használja éghető vagy gyúlékony gázok, aneszetikumok vagy tisztítószerek/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 a rendszert, ha az eszközök bármelyikét leejtették, azokat bármilyen módon sérülés érte, vagy helytelenül kezelték.
- A légbombára elkerülése érdekében az előkészítés és a beavatkozás során standard átöblítési és légtelenítési technikákat kell alkalmazni.

#### **3.2.2 Edwards újrafelhasználható platform, újrafelhasználható lemez és újrafelhasználható bőlcso**

- Az eszközök többszörös használatra terveztek, szánják és forgalmazzák. Az újrafelhasználható kiegészítőkkel kapcsolatban tekintse meg az Edwards újrafelhasználható kiegészítőkre vonatkozó használati utasítását.

#### **3.3 Klinikai figyelmezetések**

- 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 leendő beteget mindenre kiterjedően tájékoztatni kell az előnyökről és kockázatokról.

- Gondos és folyamatos orvosi utánkötötés javasolt az implantátummal kapcsolatos szövödmények diagnosztizálása és megfelelő kezelése érdekében.
- A véráradásától kezelést az orvosnak kell meghatároznia az intézményi előírások szerint.
- A PASCAL Precision rendszert nem értékeltek várandós vagy gyermekgyógyászati betegeknél.

## **4.0 Óvintézkedések**

### **4.1 Használat előtti óvintézkedések**

- A beteget érintő kockázatok és az anatómiai alkalmasság felmérése érdekében mitrális és/vagy trikuspidális regurgitáció kezelésére szakosodott, multidiszciplináris kardiológuscsapatnak kell kiválasztania a betegeket a különböző eszközkezelési lehetőségek mérlegelését követően.

### **4.2 Használat utáni óvintézkedések**

- Az implantátum hosszú távú tartóssága nem bizonyított. Rendszeres orvosi utánkötötés javasolt az eszköz teljesítményének ellenőrzése érdekében.
- A PASCAL Precision rendszerrel végzett billentyűplasztikát követően rövid távú véráradásától kezelés lehet szükséges. A véráradásától és az egyéb gyógyszeres kezeléseket az intézményi előírások szerint kell elrendelni.

## **5.0 Lehetséges nemkívánatos események**

A standard szívkatéterezzel, az anesztazia használatával, valamint a PASCAL Precision rendszer használatával összefüggő szövödmények az alábbi kimenetekhez vezethetnek: váltás nyitott műtétre, súrgó vagy nem súrgó ismételt műtet, explantálás, tartós rokkantság vagy halál. Kérjük az orvosat, hogy jelents a feltételezetően az eszközzel kapcsolatos eseményeket az Edwards vállalat vagy a kijelölt kórházi hatóságok felé.

Az alábbi lehetséges nemkívánatos eseményeket azonosították a PASCAL Precision rendszerrel végzett eljárás lehetséges szövödményeként:

- Rendellenes laborerétek
- Allergiás reakció az aneszetikumokkal, a kontrasztanyaggal, a heparinnal vagy a nitinollal szemben
- Anémia vagy csökkent hemoglobinszint, amely transzfúziót igényelhet
- Aneurízma vagy slánerizma
- 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 szemptumkárosodás
- Vérzés
- Szívmegállás
- Szívelégtelenség
- Szívkarosodás, beleérte a perforációt is
- Szívtamponád/perikardialis folyadékgyűlem
- Kardiológiai sokk
- Az ínhúrokba történő beakadás vagy az ínhúrok szakadása, amely beavatkozást igényelhet
- Koagulopátia, véráradás zavar, vérzékenység
- Ingerületezett rendszer sérülése, amely állandó pacemakeret tehet szükséges
- Mélyvénás trombózis (DVT)
- Nativ billentyű sérülése (pl. vitorlászakadás, -visszahúzódás vagy -megvastagodás)
- Korábban behelyezett implantátum elmozdulása
- Nehézlegzés
- Ödéma
- Elektrolit-egyensúly felborulása
- Levegő, részecskék, meszes anyagdarabok vagy trombus eredetű embolusok/embolizáció
- Endokarditis
- Nyelőcső-irritáció
- Nyelőcső perforációja vagy szükülete
- Terhelési intolerancia vagy gyengeség
- A PASCAL Precision rendszer valamelyik alkotóelemenek sikertelen eltávolítása
- Láz
- Gasztrointenzitális 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
- Sziámfarkas
- Hányinger és/vagy hányás
- Idegsérülés
- Átmeneti iszkémás törtenés (TIA) vagy szélütés diagnózisa nélküli kialakuló neurologiai tünetek, beleérte a diszkinéziát
- Nem neurologiai thromboemboliás szövödmények
- Fájdalom
- Papilláris izmok károsodása
- Paralízis
- A PASCAL Precision rendszer alkotóelemeinek embolizációja
- Perifériás iszkémia
- Pleurális folyadékgyűlem

- Tüdőödéma
  - Tüdőembólia
  - Reakció a trombocitaaggregáció-gátló szerekkel vagy a véralvadásgátlókkal szemben
  - Veseleállás
  - Veseelégtelenség
  - Légszérülés, légsíusi elégtelenség, atelektázia, tüdőgyulladás – amely tartós lélegeztetést igényelhet
  - Retorperitoneális vérzés
  - Szeptumsérülés vagy -perforáció
  - Szeptikémia, szepszsíz
  - A bőr égési sérülése, sérülés vagy szöveti elváltozás ionizáló sugárzásnak való kitettség miatt
  - Egyetlen vitorlához történő rögzítés (SLDA)
  - Szélütés
  - Eszmeletvesztés
  - Átmeneti iszkémias történés (TIA)
  - Húgyúti fertőzés és/vagy vérzés
  - Billentyűkárosodás
  - Billentyűszínzis
  - Billentyűregurgitáció
  - Érkárosodás vagy -trauma, beleérte a disszekciót és okklúziót
  - Érgörcs
  - Kamrafal sérülése vagy perforációja
  - Sebszétválás, elhúzódó vagy nem teljes gyógyulás
  - Szívelégtelenség súlyosbodása
  - Regurgitáció/billentyűelégtelenség súlyosbodása
- Az Európai Gazdasági Térseg betegei/felhasználói/harmadik felei esetében: ha az eszköz felhasználása alatt vagy a használattól következőben súlyos incidens következik be, kérjük, jelentse azt a gyártónak és az országos illetékes hatóságának, amelyet az alábbi weboldalon talál: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Kiszerelezés

### 6.1 Csomagolás

Az implantátumrendszer, a vezetőhűvely és a stabilizáló sínrendszer külön csomagolásban található, és etilén-oxidval sterilizáltak. A tartólemez ve van csomagolva, és nem sterilen kerül forgalomba. Az Edwards újrafelhasználható platform, az újrafelhasználható lemez és az újrafelhasználható bölcső külön-külön van csomagolva, és nem steril állapotban kerül forgalomba.

### 6.2 Tárolás

A PASCAL Precision rendszer hüvös, száraz helyen tartandó.

## 7.0 Használati útmutató

### 7.1 Az orvos szakképzetsége

A PASCAL Precision rendszer intervenciós kardiológusok és szívsebészek, valamint az olyan egyéb támogatószemélyzet általi használatra szolgál, akik képzésben részesültek a mitrális- és/vagy trikuspidális billentyű-plasztika segítéséhez.  
A beültetést végző orvosnak tapasztalattal kell rendelkeznie a transzkatéteres technikák terén, és képzettnek kell lennie a PASCAL Precision rendszerrel és az eljárással kapcsolatban. A PASCAL Precision rendszer segítségével eljárás végző valamennyi orvosnak képzésben kell részesülnie az alábbiakban összefoglalt Edwards képzési követelmények szerint:

- A PASCAL Precision rendszerrel kapcsolatos orvosi képzés didaktikai része: az eszköz kialakítása, képalkotás az eljárás során, az eljárás lépései és kihívást jelentő helyzetek.
- Az asztali modell a gyakorlatban: az eljárás lépéseinak gyakorlati képzése.
- Fiziológiai szimulációk modell: az eljárás lépéseinak gyakorlati képzése képalkotással.

A PASCAL Precision rendszer részét képező eszköz beültetésével kapcsolatos végső döntést mitrális és/vagy trikuspidális regurgitáció kezelésére szakosodott orvosoknak kell meghozniuk erre szakosodott központokban, annak meghatározása után, hogy a betegség és a társbetegségek stádiuma alapján a beavatkozást követően van-e ézszerű esély klinikailag szignifikáns javulásra.

### 7.2 Felszerelés és anyagok

- Standard szívkatéterezi laborfelszerelés
- Fluoroszkópiás rendszer
- Transzofageális echokardiográfia (TEE) lehetősége (2D és 3D)
- Vénászuró készlet
- Transzszéptális tü, hüvely és vezetődrót (kizárálag mitrális eljárásoknál)
- 0,89 mm (0,035 hüvelyk) átmérőjű cserehosszúságú vezetődrót
- Tákok
- 50–60 cm<sup>3</sup> térfogatú, Luer-csatlakozós fecskendők
- Heparinizált fiziológiai sóoldat
- Ércspesz
- Mütéti kendők (pl. 43 x 69 cm méretű)
- Opcionális: pigtail katéter kontrasztanyag-befecskendezéshez (kompatibilis hüvellyel)
- Opcionális: növekvő méretű tagítok
- Opcionális: folyamatos fiziológiai sóoldatos infúzió (guruló infúziós állvány, infúziós cső görgős leszorítókkal, heparinizált steril fiziológiai sóoldat 1 literes tasakokban)
- Opcionális: nyomásmonitorozó készülék

### 7.3 Az eszköz előkészítése

#### 7.3.1 Tartólemez

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki a tartólemezt a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérült-e. Ha a tartólemez helyett az Edwards újrafelhasználható platformot és az újrafelhasználható bölcsőt használja, tekintse meg az Edwards újrafelhasználható kiegészítőkre vonatkozó használati utasítását.
2	Szerelje össze a tartólemezt a 7. ábra szerint.

#### 7.3.2 Stabilizáló sínrendszer

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki a stabilizáló sínrendszer alkatrészeit a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérültek-e.

### 7.3.3 Vezetőhűvely

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki a vezetőhűvelyt, a betöltöt és a bevezetőt a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérültek-e.
2	Öblítse át és légtelenítse heparinizált fiziológiai sóoldattal.
3	A használatbavétel előtt törölje át a vezetőhűvelyt heparinizált fiziológiai sóoldattal.

### 7.3.4 Implantátumrendszer – A rendszer ellenőrzése, a csúszkák ellenőrzése és visszaállítás

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki az implantátumrendszeret és a betöltött a csomagolásból, és vizsgálja meg, nem sérültek-e.
2	Nyújtja meg teljesen az implantátumot. Húzza vissza és tolja előre teljesen a csatcsúszkákat, ezzel ellenőrizve, hogy a csatok megfelelően mozognak-e.
3	Ha a csatok nem mozognak megfelelően, kövesse az alábbi lépéseket a visszaállításhoz. Ha a csatok megfelelően mozognak, lépjön a következő részre („Implantátumrendszer – Öblítés és előkészítés”).
4	Győződjön meg arról, hogy az implantátum teljesen zárt állapotban van. Lazítsa meg és távolítsa el az öltészárakat az öltészár alapjáról. <b>Megjegyzés: Gondoskodjon arról, hogy az öltés szabad vége ne legyen behúzva a nyélre az öltészár megmozgatásakor.</b>
5	Húzza vissza teljesen a csatcsúszkákat, és helyezze a csatbeállító eszközt az öltészárakkal, öltészáralkal és implantátumkioldó gombbal egy vonalba.
6	Húzza meg az öltés szabad végét az egyik öltészáralon az öltés lazulásának megszüntetéséhez. Szüntesse meg az öltés szabad végének feszülését, helyezze vissza és szorítsa meg az öltészárat. Ismertelje meg a második öltészár.
7	Távolítsa el a csatbeállító eszközt. Nyújtja meg teljesen az implantátumot. Tolja előre és húzza vissza teljesen a csatcsúszkákat, ezzel ellenőrizve, hogy a csatok megfelelően mozognak-e.

### 7.3.5 Implantátumrendszer – Öblítés és előkészítés

Lépés	Eljárás
1	Zárja az implantátumot.
2	Győződjön meg arról, hogy a csatcsúszkák teljesen vissza vannak húzva és az implantátum teljesen zárt állapotú.
3	Távolítsa el a szellőzősapkákat a beültetőkatéter öblítőnyílásáról. Emelje meg a beültetőkatéter disztális végét, és öblítse át heparinizált fiziológiai sóoldattal.
4	Helyezze az öblítőnyílás sapkáját a beültetőkatéter öblítőnyílására.
5	Helyezze az implantátumkioldó borítását a beültetőkatéter nyelére.
6	Húzza vissza teljesen a beültetőkatétert. Állítsa megnyújtott helyzetbe az implantátumot azzal, hogy előretolja a csatcsúszkákat.
7	Távolítsa el a betöltősapkát és vezesse az implantátumrendszerre.
8	Vezesse be az implantátumot a betöltő proximális végén addig, amíg ki nem lép a disztális végén. Csatlakoztassa a betöltőt a betöltősapkát.
9	Tolja előre teljesen a beültetőkatétert, hogy az implantátum kiléjen a betöltőből.
10	Fecskendezzen fiziológiai sóoldatot az irányítható katéteren keresztül.
11	Vezesse előre a betöltőt, amíg az implantátum disztális vége teljesen a betöltőbe kerül.

### 7.4 Beültetési eljárás

A beültetési eljárás összes lépése érvényes minden a PASCAL mitrális, minden a PASCAL trikuspidális beültetési eljárásra, kivéve ha másképp van jelezve.

Az implantátum bevezetését általános érzéstelenítésben, hemodinamikai monitorozás mellett, egy fluoroszkópiás és egy echokardiográfiai 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 állapotokon kívüli használat befolyásolhatja az implantátum beültetését vagy a natív billentyűvitorla behelyezését.**

**VIGYÁZAT: A beavatkozás alatt a heparint úgy kell adagolni, hogy az ACT (aktivált alvadási idő) ≥ 250 mp maradjon.**

**VIGYÁZAT: A túlzott mennyiségi kontrasztanyag veseléallelást okozhat. A beavatkozás előtt ellenőrizze a beteg kreatininszintjét. A kontrasztanyag használatát monitorozni kell.**

#### 7.4.1 A beteg előkészítése

Lépés	Eljárás
1	<p>Mielőtt letakarná a beteget steril kendőkkel, szerelje össze és helyezze el a tartólemez a beteg lábai között, és állítsa be a tartólemez magasságát szükség szerint. Tegyen kendőket a tartólemez és a beteg lábai közé.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> A tartólemez nem steril; a tartólemez steril területre történő bevitelle fertőzést eredményezhet.</p> <p>VAGY</p> <p>Mielőtt letakarná a beteget steril kendőkkel, szerelje össze és helyezze el az újrafelhasználható kiegészítőket a beteg lábai körül, és állítsa be a platform magasságát és szögét szükség szerint. Helyezze a bőlcstő a platformra a vena femoralis célzott hozzáférési helyének megfelelően. Tekintse meg az Edwards újrafelhasználható kiegészítők használati utasítását.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> Az újrafelhasználható kiegészítők nem sterilek; az újrafelhasználható kiegészítők steril területre történő bevitelle fertőzést eredményezhet.</p>
2	A steril kendővel történő lefedést követően szerelje össze, és az eljárás során szükség esetén csatlakoztassa a stabilizáló sínrendszeret.

#### 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	<p><b>PASCAL</b> mitrális beültetési eljárások esetén:</p> <p>Hagyományos perkután módszerekkel, vénán keresztsűti, transzszeptális technikával jusson be a bal pitvarba, és vezesse oda a vezetődrótot. Szükség szerint tágítsa az eret.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> (kizárolag mitrális eljárások esetén) A helytelen punkció a szív szerkezeti elemeinek károsodását okozhatja, ami műtéti helyreállítást vagy egyéb beavatkozást tehet szükséges.</p> <p><b>PASCAL</b> trikuszpídalis beültetési eljárások esetén:</p> <p>Hagyományos perkután módszerekkel jusson be a jobb pitvarba, és vezesse a jobb pitvarba a vezetődrótot. Szükség szerint tágítsa az eret.</p>
3	<p><b>PASCAL</b> mitrális beültetési eljárások esetén:</p> <p>Vezesse be a bevezetővel ellátott vezetőhüvelyt a vezetődrót mentén addig, amíg a vezetőhüvely csúcsa biztonságosan át nem jut a szepturnom. Ehhez szükség szerint használja a hajlítómechanizmust.</p> <p><b>PASCAL</b> trikuszpídalis beültetési eljárások esetén:</p> <p>Vezesse be a bevezetővel ellátott vezetőhüvelyt a vezetődrót mentén addig, amíg a vezetőhüvely csúcsa be nem jut a jobb pitvarba.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> 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.</p>
4	Távolítsa el a bevezetőt és a vezetődrótot. Ne aspirálja vagy öblítse a vezetőhüvelyt, amíg be nem vezeti az implantáturnrendszeret.
	<b>VIGYÁZAT:</b> Az aspirálás vagy a folyamatos fiziológiai sóoldatos öblítés csatlakoztatása a vezetőhüvelyhez az implantáturnrendszer behelyezése előtt légbomboláthat eredményezhet.

#### 7.4.3 Az implantátum irányítása és behelyezése

Lépés	Eljárás
1	Vezesse be a betöltővel ellátott implantáturnrendszer a vezetőhüvelybe.
2	Tolja előre az implantáturnrendszer, amíg az implantátum ki nem lép a betöltőből. Húzza vissza és fejtse le a betöltöt.
3	Aspirálja és heparinizált fiziológiai sóoldattal öblítse át a vezetőhüvelyt. Az előírt fecskendő segítségével aspiráljon legalább 45 cm <sup>3</sup> mennyiséget.
	<b>VIGYÁZAT:</b> Ha nem szívja tele a vezetőhüvelyt vagy nincs felhelyezve az öblítőnyílás kupakja a beültetőkatéter öblítőnyílására, akkor légbombolája jelentkezhet.
4	Szükség esetén csatlakoztassa a folyamatos fiziológiai sóoldatos infúziót a beültetőkatéterhez.
	<b>VIGYÁZAT:</b> Ha aspirálás előtt csatlakoztatja a folyamatos fiziológiai sóoldatos infúziót az implantáturnrendszerhez, az légbomboláthat eredményezhet.
5	Tolja előre az implantáturnrendszer, amíg az implantátum ki nem lép a vezetőhüvely disztalis végén.
6	Hozza az implantátumot zárt helyzetbe. Húzza vissza a csatcsúszkákat.
7	Szükség szerint állítsa be a vezetőhüvelyt.
8	<p>Ha a kezelőorvos úgy dönt, hogy az eljárás során a pitvari nyomas folyamatos kiértekelése érdekében monitorozzák a nyomást, kérjük, kövesse a nyomasmonitorozó készülék gyártójának utasításait. Csatlakoztasson egy folyadékkal töltött nyomasmonitorozó készüléket az irányítható katéterhez. Aspirálja, majd kalibrálja a beteg szívénék magasságában a mérés előtt.</p> <p>A pitvari nyomas monitorozásával kapcsolatos további útmutatásért, beleérte a korlátozásokat is, olvassa el a PASCAL Precision orvosoknak szóló képzési anyagát.</p> <p><b>Megjegyzés:</b> A nyomasmonitorozást az echóval összefüggésben kell használni. A nyomást össze kell hasonlítani az echóval és a Doppler-eredményekkel. A pitvari nyomas értékelésekkel ellenőrizze, hogy a beültetőkatéter disztális csúcsa teljesen kint van-e az irányítható katéterből.</p>

Lépés	Eljárás
9	<p>Szükség szerint tolja előre az implantáturnrendszer. Mozgassa az irányítható katétert és a vezetőhüvelyt (meghajlítás–kiegyenesítés, forgatás az ellentétes irányokba, előretolás–visszahúzás) szükség szerint, amíg az implantátum a célerület koaptációs zónájának közepe, a megfelelő pályára nem kerül.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> 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.</p> <p><b>Megjegyzés:</b> Az irányítható katéteren lévő sugárfogó jelzővá a hajlítható rész végét jelöli, és fluoroszkópiával láthatóvá tehető.</p>
10	Forgassa el a lapát gombját, hogy az implantátumot vitorlafogásra kész pozícióba állítsa.
11	A lapátok beigazításához szükség szerint forgassa el a beültetőkatétert.
12	Mozdítson el egy csatcsúzkát, hogy képalkotó technikával azonosítsa, melyik csatot vezéri. Ha beazonosította, győződjön meg arról, hogy a csúszkát teljesen visszahúzta.
13	Tolja át az implantátumot a billentyűn, amíg a lapátok a vitorlák szabad szélei alá nem kerülnek.
14	<p>Ellenőrizze az implantátum helyzetét és irányát, és szükség szerint igazítson ezt a pozícióján.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> Az implantátum vitorlák alatti túlzott mértékű mozgatása miatt az implantátum beakadhat az ínhúrokba; az ínhúrokba történő beakadás szívkarosodást okozhat, súlyosbítátha a regurgitációt, nehézkessé vagy lehetetlenne teheti az implantátum eltávolítását, és ez további beavatkozást tehet szükséges.</p>
15	Képalkotással történő irányítás mellett húzza vissza az implantátumot, amíg a lapátok és a csatok közé nem kerülnek a vitorlák.
16	Tolja előre a csat(ok) csúszkáját, hogy a vitorla rögzüljön (a vitorlák rögzüljenek) a lapátok és a csatok között. Ez elvégezhető minden vitorlánl egygyerre (a csatrögzítő aktiv, így minden csat mozig), vagy az egyes vitorlánk külön-külön (a csatrögzítő nincs rögzítve, így külön mozognak a csatok).
17	<p>Képalkotással ellenőrizze, hogy a vitorlák megfelelően be lettek-e fogva.</p> <p>Ha a vitorlák nem rögzülnek a csatok és a lapátok között, húzza vissza a csatcsúzkákat, hogy kioldja a vitorlát, és újra megpróbálhassa a műveletet.</p>
18	Amikor a vitorlák rögzültek a lapátok és a csatok között, zárja az implantátumot.
19	Kissé tolja előre a beültetőkatétert, hogy csökkentse a vitorlák feszülését.
20	<p>Mérje fel a regurgitációt, és szükség szerint pozicionálja újra az implantátumot. Miután ellenőrizte az implantátum pozícióját, gondoskodjon az implantátum zárasáról.</p> <p>Ha kamrán belüli újrapozicionálásra van szükség, húzza vissza a csatcsúzkákat, és állítsa az implantátumot vitorlafogásra kész pozícióba. Szükség szerint igazitsa be a csatok és az implantátum orientációját.</p> <p>Ha pitvaron belüli újrapozicionálásra van szükség, húzza vissza a csatcsúzkákat és fluoroszkópia segítségével lassan nyújtsa meg az implantátumot, közben pedig ügyeljen rá, hogy a mozgatódrót ne hajoljon meg, és húzza vissza az implantátumot a pitvarba.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> Ha nem hozza az implantátumot megnyújtott állapotba, amikor visszahúzza a pitvarba az újrapozicionálás során, károsodhatnak a vitorlák, illetve az implantátum beakadhat az ínhúrokba.</p> <p><b>VIGYÁZAT:</b> Ha az újrapozicionálás előtt nem oldja ki a vitorlakat a csatok és lapátok közül, az a vitorlák károsodását eredményezheti.</p>

#### 7.4.4 Az implantátum visszahúzása (ha szükséges)

Ha szükséges, az implantátum kioldása előtt az implantátumrendszer még visszahúzható a vezetőhüvelybe, és eltávolítható. Az implantátum visszahúzásához kövesse az alábbi lépéseket. Az implantátum-visszahúzási manöverekkel kapcsolatos további megfontolásokért olvassa el a PASCAL Precision orvosoknak szóló képzési anyagát.

**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.

Lépés	Eljárás
1	Húzza vissza a csatcsúzkákat.
2	Fluoroszkópia segítségével lassan nyújtsa meg az implantátumot, közben pedig ügyeljen arra, hogy a mozgatódrót ne hajoljon meg. Ezután húzza vissza az implantátumot a pitvarba. Hozza az implantátumot zárt helyzetbe.
3	Egyenesítse ki az irányítható katétert, és húzza vissza az implantátumrendszer, amíg az implantátum egy vonalba nem kerül a vezetőhüvely csúcsával.
4	Tolja előre a csatcsúzkákat.
5	Állítsa az implantátumot megnyújtott helyzetbe.
6	Húzza vissza a csúszkákat, hogy a csatok minden oldalon kb. 45°-os szögben szétnyíljönak.
7	A vezetőhüvelyen keresztsűti húzza vissza a teljes implantátumrendszer.

#### 7.4.5 Implantátum kioldása

Az implantátum kioldásához kövesse az alábbi lépéseket:

**VIGYÁZAT:** Ha nem követi az előírt leválasztási lépéseket, akkor lehet, hogy nehézkessé vagy lehetetlenné válik az implantátum leválasztása, ami további beavatkozást tehet szükséges.

**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 vitorlából fog rögzülni (single leaflet device attachment - SLDA), vagy más lehetséges nemkívánatos események következhetnek be, ami további beavatkozást tehet szükséges.

**VIGYÁZAT:** Az eszközök (beleértve az implantátumrendszeret és a vezetőhüvelyt) eltávolítás utáni újrafelhasználása idegen anyag okozta emboliát vagy fertőzést okozhat. Az eszköz meghibásodhat, ha megpróbáljuk újrafelhasználni.

**Megjegyzés:** Ha a kezelőorvos döntéje szerint egy másik implantátumot [PASCAL vagy PASCAL Ace] is be kell helyezni, óvatossan kell eljárni, hogy ne mozduljon el a korábban behelyezett implantátum. Ha kis keresztmetszű konfigurációban lévő implantátummal halad át a billentyűn, azzal csökkentheti a korábban behelyezett implantátumokkal való érintkezést.

**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.

Lépés	Eljárás
1	Ellenőrizze, hogy a beültetőkatéter disztralis csúcsa teljesen kint van-e az irányítható katéterből.
2	Csavarozza le és távolítsa el az implantátumkioldó borítását a beültetőkatéter nyeléről.
3	Fúzza ki és távolítsa el az egyik öltészárát az öltészár alapjáról.
4	Húzza el az öltészárát a nyéltől, hogy teljesen eltávolítsa az öltést.
5	Ismételje meg a lépéseket az összes öltészár esetében.
6	Az implantátumkioldó gombot forgassa az öramutató járásával ellenétes irányba, és húzza vissza, amíg az implantátum ki nem szabadul; mindenzt képkeltő módszerrel ellenőrizze.
7	Szükség esetén helyezze vissza az öltészárakat.

#### 7.4.6 Az eszköz eltávolítása és sebzárás

Lépés	Eljárás
1	Húzza vissza teljesen a beültetőkatétert az irányítható katéterből. Fokozatosan egynaposítse ki és távolítsa el az implantátumrendszer. Fokozatosan egynaposítse ki és távolítsa el a vezetőhüvelyt.
2	VIGYÁZAT: Ha nem egynaposít ki az eszközöt az eltávolítás előtt, az érsérülést eredményezhet.

#### 8.0 Biztonság mágneses rezonanciás (MR) vizsgálatok esetén

Nem klinikai tesztelés során kímutatták, hogy a PASCAL és a PASCAL Ace implantátum feltétellek MR-kompatibilis. A jelen eszközkel előtérbe bocsátott biztonságosan vizsgálható egy olyan MR-rendszerben, amely megfelel a következő feltételeknek:

- Állandó mágneses térrösséggel, 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 abszorpciói ráta (SAR) maximuma 4 W/kg lehet (elsős 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 15 mm-rel terjedhet túl az implantátumon a lehető legrosszabb többszörös implantátumkonfiguráció esetében, ha a képkeltőszára 3,0 T mágneses fluxussűrűségű MR-rendszerben kerül sor, a lehető legrosszabb gradiens echo impulussziszkekciával.

#### 9.0 Az eltávolított implantátumok és eszközök ártalmatlanítása

Az Edwards Lifesciences vállalat szeretné visszakapni az eltávolított klinikai implantátumokat elemzés céljára. A kiértékelés végén egy írásos beszámolót kap majd az eredmények összegzésével. Kérjük, vegye fel a kapcsolatot az Edwards vállalattal az eltávolított implantátumok visszaküldése kapcsán.

Ha úgy dönt, hogy visszaküldi az eszközöket, kérjük, hogy kövesse az alábbi utasításokat:

##### • Fel nem nyitott csomag, ép steril védőzárral:

Ha a zacsókot nem nyitották ki, az eredeti csomagolásában küldje vissza az eszközt.

##### • Felfelnyitott csomag, de be nem ültetett eszköz:

Ha a zacsók felfelnyitották, 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 felhasználó sérülésének elkerülése érdekében a biológiaiag veszélyes és éles eszközökre vonatkozó övintézkedésekkel kell alkalmazni. A lehetséges keresztszennyeződés elkerülése érdekében a használt egyszer használatos eszközöket (beleértve a beteggel érintkező összes eszközt) az intézmény biológiaiag veszélyes anyagaira és kórházi hulladékaira vonatkozó irányelvi szerint kell kezelni és ártalmatlanítani.

Az újrafelhasználható kiegészítők ártalmatlanításával kapcsolatban tekintse meg az Edwards újrafelhasználható kiegészítőkre vonatkozó használati utasítását.

#### 10.0 A klinikai tapasztalatok összefoglalása

A klinikai tapasztalatok általános összefoglalása alább olvasható. Az összes klinikai tapasztalat részletes összefoglalása az SSCP dokumentumban található.

##### 10.1 CLASP vizsgálat

A multicentrikus, nemzetközi, prospektív, egykaros CLASP vizsgálat eredményei nagy arányú eszköz-, eljárási és klinikai sikerességet, az MR-súlyosság csökkenését és a funkcionális állapot javulását 3 éven keresztül, az életminőség és a fizikai terhelhetőség 1 éven keresztüli javulását, valamint a major nemkívánatos események (MAE) elfogadható arányát mutatták.

#### 10.2 CLASP IID vizsgálat

A pivotális, randomizált, kontrollós CLASP IID vizsgálat randomizált kohorszának előre meghatározott időközi elemzése alapján a PASCAL rendszer nem rosszabb, mint a MitraClip rendszer a MAE-arány elsődleges biztonságossági végpont és a MR ≤ 2+ elsődleges hatékonysági végpont tekintetében. A 30 napos bevonási kohorsz és a 6 hónapos regisztrációs kohorsz eredményei az MR fokozat és a klinikai eredmények javulását, valamint a várt tartományon belüli MAE-arányokat mutatják.

##### 10.3 MiCLASP PMCF vizsgálat

A multicentrikus, nemzetközi, egykaros, prospektív MiCLASP PMCF forgalomba hozatalt követő klinikai utánkötései vizsgálat eredményei az MR-súlyosság csökkenését, valamint a funkcionális állapot, fizikai terhelhetőség és életminőség 1 éven keresztüli javulását mutatták. A MAE 1 éves gyakoriságának elemzése elfogadható biztonságossági profil jelez.

##### 10.4 CLASP TR vizsgálat

A prospektív, egykaros, multicentrikus CLASP TR vizsgálat eredményei nagy arányú eszköz-, eljárási és klinikai sikereséget, a TR-súlyosság 2 éves utánkötések során megfigyelt csökkenését és a klinikai kimenetel 1 éven keresztüli javulását mutatták. A MAE 1 éves gyakorisága elfogadható biztonságossági profil jelez.

##### 10.5 PASCAL forgalomba hozatal utáni nyilvántartás

A PASCAL forgalomba hozatal utáni regiszter 1 éves valós eredményei alátámasztják a PASCAL rendszer klinikai biztonságosságát, teljesítőképességet és előnyeit az MR kezelésében.

##### 10.6 További vizsgálatok

A következő PASCAL implantátum vizsgálatok (MR és TR), köztük a TriCLASP PMCF (trikuspídalis) vizsgálat, CLASP IIIR (trikuspídalis) vizsgálat és CLASP IIF (mitrális) vizsgálat jelenleg folyamatban vannak, és még nem értek el az elsődleges végpontjukat, így az eredmények nem kerülnek itt bemutatásra.

#### 11.0 A biztonságosság és klinikai teljesítmény összefoglalása (SSCP)

Az SSCP (A biztonságosság és klinikai teljesítmény összefoglalása) dokumentum azon bejelentett szervezet klinikai értékelési felmérésének megfelelően módosult, amely kiadta a CE-minősítést. Az SSCP ugyanezen információk vonatkozó összefoglalóját tartalmazza.

A bejelentett szervezet tudomásul vette és egyetértett a PASCAL Precision rendszer rövid és hosszú távú biztonságosságának és hatékonyságának előny-kockázati indoklásával.

Bizonyították az engedélyezett javallatot a PASCAL Precision rendszer teljesítménykövetelményeket (GSPR) megfelelőséget a biztonságot (MDR GS PR 1), teljesítményt (MDR GS PR 1), mellékhatás-elfogadhatóságot (MDR GS PR 8), használhatóságot (MDR GS PR 5), eszközélettartamot (MDR GS PR 6) és elfogadható előny-kockázat profil (MDR GS PR 8) illetően.

Az orvostechnikai eszköz SSCP dokumentumát lásd: <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Az Eudamed (Orvostechnikai eszközök európai adatbázisa) elindulása után az orvostechnikai eszköz SSCP dokumentumát megtalálhatja az alábbi webloldalon: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

#### 12.0 Klinikai előnyök

A PASCAL Precision rendszer MR kezelésében mutatott klinikai előnyei közé tartoznak az alábbiak:

- A mitrális regurgitáció hatékonyság és stabil csökkenése.
- Minimálisan invazív percután kezelési lehetőség biztosítása mitrális regurgitáció esetén.
- A funkcionális státusz, fizikai terhelhetőség és életminőség javulása.

A PASCAL Precision rendszer TR kezelésében mutatott klinikai előnyei közé tartoznak az alábbiak:

- A trikuspidális regurgitáció hatékonyság és stabil csökkenése.
- Minimálisan invazív percután kezelési lehetőség biztosítása trikuspidális regurgitáció esetén.
- A funkcionális státusz, fizikai terhelhetőség és életminőség javulása.

Nincsenek a tartólemezre specifikus klinikai előnyök, mivel a tartólemez egy opcionális, a beteggel nem érintkező tartozék. A tartólemez funkcionális természetű előny hordoz, és a tartozék javasolt felhasználásához kapcsolódik a PASCAL Precision rendszer megtámasztása révén.

A stabilizáló sínrendszer nem rendelkezik specifikus klinikai előnyökkel, mivel ez egy opcionális, a beteggel nem érintkező tartozék, és kizárolág a beültetési eljárás alatt használatos. A stabilizáló sínrendszer funkcionális természetű előny hordoz, és a tartozék javasolt felhasználásához kapcsolódik a PASCAL Precision rendszer megtámasztása révén.

#### 13.0 Alapvető egyedi eszközökönözetés – eszközökönözetítő (UDI-DI)

Az alapvető UDI-DI egy hozzáférési kulcs az Eudamed rendszerbe beírt, eszközökkel kapcsolatos információkhoz. A PASCAL Precision rendszer alapvető UDI-DI azonosítója használható a Biztonságosság és klinikai teljesítmény összefoglalása (SSCP) megkeresésére.

A PASCAL Precision rendszer és a kompatibilis eszközök alapvető UDI-DI azonosítót az alábbi táblázat tartalmazza:

Termék	Típus	Alapvető UDI-DI
PASCAL Precision rendszer – implantátumrendszer	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision rendszer – PASCAL Ace implantátum-rendszer	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision rendszer – vezetőhüvely	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL rendszer – stabilizáló sínrendszer	20000ST	0690103D004PAC00056
PASCAL rendszer – tartólemez	10000T	0690103D004PNA000W7

A PASCAL Precision rendszerrel kompatibilis, újrafelhasználható kiegészítők alapvető UDI-DI azonosítót az alábbi táblázat tartalmazza:

Termék	Típus	Alapvető UDI-DI
Újrafelhasználható platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Újrafelhasználható lemez	10000PT	0690103D004REU000YA
Újrafelhasználható bőlcso	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Az eszköz várható élettartama

A PASCAL és a PASCAL Ace implantátumok szigorú preklinikai tartóssági teszten esnek át a tesztelési előírások betartásával, és sikeresen teljesítették az 5 éves szimulált viselés tesztjét.

Az emberben várható tényleges élettartam több biológiai tényezőtől függ, és betegről betegre jelentősen változik. Nem határozták meg azon konkrét tevékenységeket és állapotokat, amelyek csökkenthetik vagy növelhetik az eszköz élettartamát.

## 15.0 Betegadatok

Minden implantátumrendszerhez tartozik egy betegeknek szóló implantációs kártya. A beültetés után adja meg az összes kért adatot, majd adjá át az implantációs kártyát a betegnek. Orvosi kezelés alkalmával a beteg ezzel az implantációs kártyával szolgáltat adatokat az implantátumról az egészségügyi személyzetnek.

## 16.0 Teljesítményjellemzők

Átfogó vizsgáltsorozattal igazolták, hogy az eszköz működése, ezen belül a funkcionális jellemzők hozzájárulnak az eszköz rendeltetésszerű használata során annak biztonságosságához és teljesítőképességéhez, ha használata az elfogadott használati utasításban leírtaknak megfelelően történik.

A PASCAL Precision behelyezőrendszer katétereinek kialakítása a felhasználók visszajelzésein alapul. Az eszköz precíziós voltára vonatkozó kijelentés, amelyre a neve is utal („Precision”), a forgalomba hozatal utáni ellenőrzés során kerül megerősítésre.

## 17.0 A PASCAL és PASCAL Ace implantátumokkal kapcsolatos minőségi és mennyiségi információk

A PASCAL implantátum egy titánból készült anyát és csavart, egy PEEK perselyt és egy szilikontömítést tartalmaz. A PASCAL Ace implantátum egy titánból készült anyát és csavart, egy disztalis és proximális lapot, valamint egy szilikontömítést tartalmaz.

Az alábbi táblázat az anyagokra vonatkozó minőségi és mennyiségi információkat tartalmazza:

Anyag	CAS	Típus tömegtartománya (mg)
Titán	7440-32-6	254–324
Nikkel	7440-02-0	235–258
Polietilén-tereftalát	25038-59-9	82,5–98,1
Polietilén	9002-88-4	14,3–42,6
Poli(éter-éter-keton)	29658-26-2	0–23,2
Alumínium	7429-90-5	3,39–9,13
Vanádium	7440-62-2	2,16–6,32
Szilicium-dioxid	7631-86-9	5,08–5,40
Poli(dimethylsziloxán)	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluor-poliéter	69991-67-9	2,44–2,52
Poli(tetrafluoretilén)	9002-84-0	1,15–1,22
Vas	7439-89-6	0–0,567
Titán-dioxid	13463-67-7	0,180–0,541
Oxigén	7782-44-7	0–0,355
Szén	7440-44-0	0–0,285
Kobalt	7440-48-4	0–0,226
Antimon-trioxid	1309-64-4	0,0847–0,118
Nióbium	2023505	0–0,113
Nitrogén	7727-37-9	0–0,0918
Króm	7440-47-3	0–0,0452
Réz	7440-50-8	0–0,0452
Hidrogén	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-difluor-benzofenon	345-92-6	0–0,00141
Difenil-szulfon	127-63-9	0–0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516–0,00102
4-dodecil-benzolszulfonsav	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametyl-ciklopentasziloxán; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametyl-ciklohexasziloxán; D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametyl-ciklotetrasziloxán; D4	556-67-2	0–0,000651

## Polski

### Przeczewnikowy system do naprawy zastawki

#### Edwards PASCAL Precision

##### Instrukcja użycia

Należy uważnie przeczytać niniejszą instrukcję użycia, ponieważ zawiera ona ostrzeżenia, środki ostrożności oraz informacje na temat zagrożeń rezyklowych dotyczące tego wyrobu medycznego.

Numerы модели przewinikowego systemu do naprawy zastawki Edwards PASCAL Precision (określany dalej jako „system PASCAL Precision”):

Numer modelu	Wyrób
20000IS	System PASCAL Precision – system implantu
20000ISM	System PASCAL Precision – system implantu PASCAL Ace
20000GS	System PASCAL Precision – koszulka prowadząca

System PASCAL Precision jest zgodny z następującymi akcesoriami do jednorazowego użytku:

Numer modelu	Wyrób
10000T	System PASCAL – stół
20000ST	System PASCAL – system prowadnicy do stabilizatorów

System PASCAL Precision jest zgodny z następującymi akcesoriami wielokrotnego użytku:

Numer modelu	Wyrób
10000UP	Platforma wielokrotnego użytku firmy Edwards
10000PT	Płyta wielokrotnego użytku firmy Edwards
10000CR	Statyw wielokrotnego użytku firmy Edwards

##### • System implantu (Rysunek 4)

System implantu składa się z cewnika sterowalnego (warstwa zewnętrzna), cewnika implantu (warstwa wewnętrzna) oraz implantu (dalej określano implantem PASCAL i PASCAL Ace). System implantu służy do przeszkórnego wprowadzania implantu z dostępu przezylnego, przezprzegrodowego (do zastawki mitralnej) lub przezylnego (do zastawki trójdziernej) poprzez żyle udową.

##### • Implant (Rysunki 1–3)

Implant jest osadzany na płatkach zastawki i mocowany do nich, wypełniając otwór niedomykalności. Głównymi elementami implantu są: element dystansowy, łożysko i zatraski wykonane z nitinolu powlekanej politereftalenem etylenu. Implant PASCAL Ace jest wyróbowem o mniejszym rozmiarze, dostępnym jako opcja do ewentualnego wyboru dla lekarzy. Czynniki, które sugerują wybór implantu PASCAL Ace, to mniejsze strefy docelowe i gęste obszary strun ściegarniowych. W celu uzyskania dodatkowej informacji na temat różnic rozmiarów elementu dystansowego i innych elementów implantów PASCAL i PASCAL Ace, w tym dodatkowe uwagi dotyczące doboru implantu, należy zapoznać się z dotyczącymi systemu PASCAL Precision materiałami szkoleniowymi dla lekarzy.

Łopatki implantu mogą znajdować się w czterech głównych pozycjach: wydłużonej, zamkniętej, pozycji gotowości do uchwycenia płatka oraz pozycji z uchwyconym płatkiem.

**Uwaga: Implant PASCAL Ace to konwencja nazewnictwa odnosząca się do dodatkowego rozmiaru implantu z tym samym wskazaniem do stosowania, co w przypadku implantu PASCAL.**

##### • Cewnik implantu (Rysunek 4)

Implant jest fabryczne mocowane do cewnika implantu przy użyciu nici i gwintowanego trzonu. Cewnik implantu służy do sterowania procedurą osadzenia implantu. Czterema głównymi elementami sterującymi są suwaki zatrasków, pokrętło lopatek, pokrętło zwalniające implant i blokady nici. Suwaki zatrasków służą do sterowania zatraskami (przesuwanie suwaków do tyłu powoduje podnoszenie zatrasków, a przesunięcie ich do przodu — opuszczanie zatrasków). Pokrętło lopatek służy do sterowania lopatkami (obróć pokrętło lopatek zgodnie z ruchem wskazówek zegara zamknięty, a przeciwne do ruchu wskazówek zegara — otwiera lopatki). Pokrętło zwalniające implantu służy do uwolnienia go z cewnika implantu. Blokady nici służą do zwalniania nici z zatrasków. Cewnik implantu jest dostarczany w postaci zestawu umieszczonego w cewniku sterowalnym.

##### • Cewnik sterowalny (Rysunek 4)

Cewnik sterowalny jest wyposażony w obrotowe pokrętło sterujące (pokrętło regulacji zakrzywienia), przy użyciu którego uruchamia się mechanizm zginania cewnika umożliwiający nawigację i umieszczenie implantu w położeniu docelowym. Radioceniący znaczek na dystynalnym odcinku cewnika wskazuje koniec głębskiego odcinka cewnika.

##### • Koszulka prowadząca (Rysunek 5)

Koszulka prowadząca służy do uzyskania dostępu do przedsionka. Koszulka jest pokryta powłoką hydrofilową i wyposażona w obrotowe pokrętło sterujące (pokrętło regulacji zakrzywienia), który uruchamia mechanizm zginający umożliwiający umieszczenie koszulki prowadzącej w położeniu docelowym.

##### • Introduktor (Rysunek 5)

Introduktor ułatwia wprowadzenie koszulki prowadzącej do żądanego położenia. Introduktor jest zgodny z prowadnikiem o średnicy 0,89 mm (0,035 cala). Introduktor jest pakowany z koszulką prowadzącą.

##### • Urządzenie ładujące (Rysunek 8)

Urządzenie ładujące służy do przeprowadzania cewnika implantu i cewnika wprowadzającego przez uszczelki koszulki prowadzącej. Dla wygody użytkownika urządzenie ładujące jest dołączone do opakowania systemu implantu i koszulki prowadzącej.

##### • System prowadnicy do stabilizatorów (Rysunek 6)

System prowadnicy do stabilizatorów ma za zadanie ułatwiać pozycjonowanie i stabilizację systemu PASCAL Precision podczas zabiegów implantacyjnych. W razie potrzeby można podłączyć

stabilizator do koszulki prowadzącej i systemu implantu w dowolnym momencie zabiegu. Korzystanie z systemu prowadnicy do stabilizatorów jest opcjonalne.

##### • Stół (Rysunek 7)

Stół służy jako stabilna platforma dla systemu implantu, koszulki prowadzącej i systemu prowadnicy do stabilizatorów systemu PASCAL Precision. Stół jest stosowany poza polem jałowym. Wysokość stołu można regulować. Korzystanie ze stołu jest opcjonalne.

##### • Akcesoria wielokrotnego użytku

Akcesoria wielokrotnego użytku — patrz: Akcesoria wielokrotnego użytku firmy Edwards: Instrukcja użycia (ołączona w niniejszym dokumencie jako „Instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards”) platformy wielokrotnego użytku (model 10000UP), płyta wielokrotnego użytku (model 10000PT) i statyw wielokrotnego użytku (model 10000CR).

## 1.0 Wskazania do stosowania

### 1.1 Przeznaczenie

System PASCAL Precision jest wskazany do stosowania w celu naprawy niedomykalnej zastawki mitralnej i/lub zastawki trójdziernej poprzez zbliżenie tkanek w ramach przeskórkowej rekonstrukcji. System PASCAL Precision służy do przeskórnego wprowadzania implantu z dostępu przezylnego przeszprzegrodowego (do zastawki mitralnej) lub przezylnego (do zastawki trójdziernej) poprzez żyle udową.

### 1.2 Docelowa populacja pacjentów

System PASCAL Precision jest przeznaczony dla:

- dorosłych pacjentów z klinicznie istotną, objawową niedomykalnością zastawki mitralnej (z umiarkowaniem ciężką lub ciężką postacią niedomykalności zastawki mitralnej);
- dorosłych pacjentów z klinicznie istotną, objawową niedomykalnością zastawki trójdziernej (z ciężką lub poważniejszą postacią niedomykalności zastawki trójdziernej) oporną na leczenie.

Doboru pacjentów powinien dokonać interdyscyplinarny zespół lekarzy ekspertów kardiologów specjalizujących się w leczeniu niedomykalności zastawki mitralnej i zastawki trójdziernej. Zespół kardiologiczny powinien rozważyć korzyści i ryzyko wynikające ze wszystkich możliwych interwencji przed podjęciem leczenia u pacjenta za pomocą systemu PASCAL Precision. Pacjenci są kandydatami do leczenia za pomocą systemu PASCAL Precision, jeśli nie kwalifikują się do operacji kardiologicznej, w tym operacji kardiologicznych minimalnie invazyjnych, oraz jeśli ich anatomia pozwala na leczenie systemem PASCAL Precision.

## 2.0 Przeciwwskazania

System PASCAL Precision jest przeciwwskazany u pacjentów objętych leczeniem zastawki mitralnej lub trójdziernej, u których:

- przeciwwskazane jest wykonywanie echokardiografii przeszprzegrodowej (TEE) lub przesiewowe badanie TEE się nie powiodło;
- występują oznaki guza wewnętrzsercowego, zakrzepu lub wegetacji bakteryjnej w badaniu echokardiograficznym;
- założony jest filtr do żyle głównej dolnej (IVC) z zakrzepica/niedrożnością, który może przeszkadzać we wprowadzeniu cewnika wprowadzającego, lub występuje zakrzepica żyl głębokich po stronie dostępu;
- stwierdzono nadwrażliwość na nitinol (nikiel lub tytan) lub występują niedajające się opanować medycznie przeciwwskazania do stosowania leków używanych podczas zabiegu;
- występuje skaza krotwoczna lub zaburzenia krzepnięcia w wywiadzie lub pacjent odmawia transfuzji krwi.

Ponadto system PASCAL Precision jest przeciwwskazany u pacjentów objętych leczeniem zastawki mitralnej z przeciwwskazaniem do cewnikowania przeszprzegrodowego.

## 3.0 Ostrzeżenia

### 3.1 Czynniki anatomiczne

W celu otrzymania optymalnych rezultatów należy wziąć pod uwagę wymienione poniżej cechy anatomiczne pacjentów. Jeśli budowa zastawki mogłaby utrudnić dostęp do systemu PASCAL Precision, jego zastosowanie i/lub osadzenie, albo wystarczające zmniejszenie stopnia niedomykalności zastawki mitralnej lub trójdziernej, należy omówić leczenie w interdyscyplinarnym zespole kardiologicznym. Nie określono bezpieczeństwa i skuteczności u pacjentów z pewnymi cechami anatomicznymi, spośród których wymieniono poniżej.

#### Dotyczy pacjentów objętych leczeniem zastawki mitralnej i trójdziernej:

- oznaki ciężkiego zwąpnięcia w pierścieniu lub aparacie podzastawkowym;
- obecność znacznego rozszczepu lub perforacji w miejscu uchwytu;
- długość odcinka mobilności płatka < 8 mm.

#### Dotyczy tylko pacjentów objętych leczeniem zastawki mitralnej:

- wysokość naklina przeszprzegrodowego < 3,5 cm;
- średnica lewego przedsionka ≤ 35 mm;
- wymiar końcoworozkurczowy lewej komory > 8,0 cm.

#### Dotyczy tylko pacjentów objętych leczeniem zastawki trójdziernej:

- oznaki umiarkowanego lub ciężkiego zwąpnięcia w miejscu uchwytu;
- obecność pierwotnej, niezwrodnieniowej choroby zastawki trójdziernej.

### 3.2 Obchodzenie się z wyrobem

#### 3.2.1 System PASCAL Precision, stół i system prowadnicy do stabilizatorów

- 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. Niezastosowanie się do powyższego ostrzeżenia może prowadzić do wystąpienia u pacjenta choroby lub innego zdarzenia niepożądanej, ponieważ działanie wyrobu może być odmienne od zgodnego z przeznaczeniem.
- 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 gólem 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 wyrobu, jeśli został upuszczony, uszkodzony lub w jakikolwiek sposób niewłaściwie się z nim obchodzono.

- Podczas przygotowywania urządzenia oraz przez cały czas trwania zabiegu należy stosować standardowe techniki płukania i odpowietrzania, aby zapobiec powstaniu zatoru powietrznego.

### **3.2.2 Platforma wielokrotnego użytku, płyta wielokrotnego użytku i statyw wielokrotnego użytku firmy Edwards**

- Wyroby zostały zaprojektowane, są przeznaczone i rozprowadzane do wielokrotnego użytku. Akcesoria wielokrotnego użytku — patrz: Instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards.

### **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 wymagających interwencji chirurgicznej i/lub prowadzących do zgony („Możliwe zdarzenia niepożądane”). Przed użyciem systemu należy każdemu 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 przeciwkrzeplowej zgodnie z wytycznymi obowiązującymi w danej placówce.
- Stosowanie systemu PASCAL Precision nie oceniano u dzieci i kobiet w ciąży.

## **4.0 Środki ostrożności**

### **4.1 Środki ostrożności przed użyciem**

- Doboru pacjentów powinien dokonać interdyscyplinarny zespół lekarzy kardiologów specjalizujący się w leczeniu niedomykalności zastawki mitralnej i/lub zastawki trójdzielnej w celu oceny ryzyka i kwalifikacji anatomicznej, po rozważeniu różnych opcji leczenia z użyciem wyrobów.

### **4.2 Środki ostrożności po użyciu**

- Nie ustaloną długoterminową trwałość implantu. W celu oceny funkcjonowania implantu zaleca się regularne kontrole lekarskie.
- Po operacji naprawy zastawki z użyciem systemu PASCAL Precision 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 Precision mogą wymagać konwersji do otwartej operacji, ponownej pilnej lub niepilnej operacji i eksplantacji wyrobu oraz prowadzić do trwałej niepełnosprawności lub zgony. Lekarzy zachęcamy do zgłoszania podejrzanych zdarzeń związanych z wyrokiem firmy Edwards lub władzom wyznaczonym w szpitalu.

Za możliwe powikłania zabiegu z użyciem systemu PASCAL Precision uważały się 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 – przedścionkowe (tj. AF, SVT)
- Arytmie – komorowe (tj. VT, VF)
- Przetoka tętniczo-żylna
- Wymagający interwencji uraz przegrody międzyprzedścionkowej
- Krwawienie
- Nagle zatrzymanie krążenia
- Niewydolność serca
- Uraz serca, w tym perforacja
- Tamponada serca/wysięk osierdziowy
- Wstrząs kardiogenny
- uwieńczenie implantu w strunach ścięgnistych lub zerwanie strun ścięgnistych wymagające interwencji;
- Koagulopatie, zaburzenia krzepnięcia, skaza krwotoczna
- Uszkodzenie układu przewodzącego mogące wymagać implantacji na stałe stymulatora serca
- Zakrzepica żył głębokich (ZZG)
- Zniszczenie zastawki natywnej (np. naddarcie, retrakcja, zgrubienie płatka)
- Przemieszczenie wcześniej osadzonego implantu
- Dusznosć
- Obrzęk
- Zaburzenia równowagi elektrolitowej
- Zatory/tworzenie się zatorów powietrznych, zatorów z częstek stałych, materiałów zwapnieniowych lub zakrzepów
- Zapalenie wsierdzia
- podrażnienie przesyłu;
- Perforacja lub zwężenie przesyłu
- Brak tolerancji wysiłku fizycznego lub osłabienie
- Brak możliwości odzyskania elementów systemu PASCAL Precision
- Gorączka
- Zawał lub krwawienie 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
- Zle umiejscowienie implantu lub brak możliwości jego wprowadzenia do miejsca docelowego
- Przemieszczenie się implantu
- Zakrzep w obrębie implantu
- Zakażenie

- Stan zapalny
- Obtrucja drogi odpływu lewej komory (LVOT)
- Niedokrwienie krezki
- Niewydolność wielonarządowa
- zawał mięśnia sercowego;
- nudności i/lub wymioty;
- uszkodzenie nervów;
- Objawy neurologiczne, w tym dyskinezje, bez rozpoznania przemijającego ataku niedokrwieniowego (TIA) lub udaru mózgu
- Nieuroneologiczne zdarzenia zakrzepowo-zatorowe
- Ból
- Uszkodzenie mięśnia brodawkowatego
- Porażenie
- Zatorowość spowodowana elementem (elementami) systemu PASCAL Precision
- Niedokrwienie obwodowe
- Wysięk oplotnowy
- Obrzęk płuc
- zator tętnicy płucnej;
- Reakcja na leki przeciwplytkowe lub przeciwzakrzepowe
- Niewydolność nerek
- Zaburzenie czynności nerek
- Uposiadanie czynności oddechowej, niewydolność układu oddechowego, niedodma, zapalenie plu — może wymagać przedłużonego stosowania wentylacji
- Krwawienie zaotrzewnowe
- Uszkodzenie lub perforacja przegrody
- Posocznica, sepsa
- Oparzenie 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
- Rozchodzenie się brzegów rany, opóźnione lub niecałkowite gojenie
- Pogorszenie niewydolności serca
- Pogorszenie niedomykalności zastawki / niewydolności zastawki

Informacja dla pacjentów / użytkowników / podmiotów trzecich z Europejskiego Obszaru Gospodarczego: w przypadku wystąpienia ciężkiego zdarzenia niepożądanego podczas korzystania z niniejszego wyrobu albo wskutek jego stosowania zdarzenie to należy zgłosić producentowi i właściwemu organowi krajowemu zgodnie z informacjami dostępnymi na stronie internetowej [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## **6.0 Sposób dostarczania**

### **6.1 Pakowanie**

Koszulka prowadząca, system implantu oraz system prowadnicy do stabilizatorów są pakowane oddzielnie i wyjmowane tlenkiem etylenu. Stół jest pakowany i dostarczany w stanie niejałowym. Platforma wielokrotnego użytku, płyta wielokrotnego użytku i statyw wielokrotnego użytku firmy Edwards są pakowane oddzielnie i dostarczane w stanie niejałowym.

### **6.2 Przechowywanie**

System PASCAL Precision należy przechowywać w chłodnym i suchym miejscu.

## **7.0 Wskazówki dotyczące użycia**

### **7.1 Szkolenie lekarzy**

System PASCAL Precision jest przeznaczony do stosowania przez lekarzy specjalistów w dziedzinie kardiologii inwazyjnej i chirurgii kardiologicznej wraz z personelom pomocniczym przeszkolonym w zakresie pomocy w zabiegach naprawczych niedomykalności zastawki mitralnej i/lub zastawki trójdzielnej.

Lekarz dokonujący implantacji powinien mieć doświadczenie w wykonywaniu zabiegów techniką przeciwcennika oraz przejść szkolenie dotyczące systemu PASCAL Precision i zabiegu jego wszczepiania. Wszyscy lekarze przeprowadzający zabieg z użyciem systemu PASCAL Precision muszą zostać przeszkołeni zgodnie z wymogami szkoleniowymi firmy Edwards, podsumowanymi poniżej:

- Sesja dydaktyczna szkolenia lekarzy w zakresie systemu PASCAL Precision: opis urządzenia, obrazowanie procedury, etapy procedury i trudne sytuacje
- Szkolenie praktyczne: praktyczne ćwiczenia w zakresie etapów procedury
- Model symulacji fizjologicznej: praktyczne ćwiczenia w zakresie etapów zabiegu z obrazowaniem

Ostateczna decyzja o implantacji systemu PASCAL Precision powinna zostać podjęta przez lekarzy specjalizujących się w leczeniu niedomykalności zastawki mitralnej i/lub trójdzielnej w wyspecjalizowanych ośrodkach, którzy mogą określić prawdopodobieństwo uzyskania znacznej poprawy klinicznej w oparciu o stan zaawansowania choroby zasadniczej i chorób współistniejących.

### **7.2 Wyposażenie i materiały**

- Standardowe wyposażenie pracowni do cewnikowania serca
- System do fluoroskopii
- Dostęp do echokardiografii przeprzekłykowej (TEE) (2D i 3D)
- Zestaw do nakluwania żyły
- Igła przeprzegrodowa, koszulka i prowadnik (tylko leczenie zastawki mitralnej)
- Prowadnik 0,035 cala (0,89 mm) o zmniejszej długości
- Miski
- Strzykawki 50-60 cm<sup>3</sup> ze złączem typu Luer
- Heparynizowana sól fizjologiczna
- Kleszczki hemostatyczne
- Obłożenia chirurgiczne (np. o rozmiarze 43 x 69 cm)

- Opcjonalnie: cewnik typu pigtail do wstrzykiwania środka kontrastowego (ze zgodną koszulką)
- Opcjonalnie: rozszerzacz o zwiększających się rozmiarach
- Opcjonalnie: ciągła kroplówka z solą fizjologiczną (stojak na kroplówkę z kółkami, dren kroplówkowy z pokrętłami okludzącymi, jednolitrowe worki z heparynizowaną jałową solą fizjologiczną)
- Opcjonalnie: urządzenie do monitorowania ciśnienia

### 7.3 Przygotowanie wyrobu

#### 7.3.1 Stół

Etap	Procedura
1	Wyjąć stół z opakowania i sprawdzić go pod kątem uszkodzeń. W przypadku stosowania platformy wielokrotnego użytku i statywu wielokrotnego użytku firmy Edwards zamień stół — patrz: Instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards.
2	Złożyć stół w sposób przedstawiony na Rysunku 7.

#### 7.3.2 System prowadnicy do stabilizatorów

Etap	Procedura
1	Wyjąć elementy systemu prowadnicy do stabilizatorów z opakowania i sprawdzić je pod kątem uszkodzeń.

#### 7.3.3 Koszulka prowadząca

Etap	Procedura
1	Wyjąć koszulkę prowadzącą, urządzenie ładujące i introdutor z opakowania i sprawdzić je pod kątem poważnych uszkodzeń.
2	Przepłukać i odpowietrzyć przy użyciu heparynizowanego roztworu soli fizjologicznej.
3	Przed użyciem przetrzeźwić koszulkę prowadzącą heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej.

#### 7.3.4 System implantu – kontrola i korygowanie systemu oraz zatrasku

Etap	Procedura
1	Wyjąć system implantu oraz urządzenie ładujące z opakowania i sprawdzić je pod kątem poważnych uszkodzeń. <b>PRZESTROGA:</b> Jeśli nie nałożono zatyczki z odpowietrznikiem na port do przepłykiwania cewnika implantu, zastosowanie wyrobu może skutkować infekcją.
2	Ustawić implant w pozycji w pełni wydłużonej. Przesunąć suwaki zatrasków całkowicie do tyłu i do przodu, aby potwierdzić prawidłowy ruch zatrasków.
3	Jeśli zatraski nie poruszają się prawidłowo, należy podjąć działania korygujące. Działania korygujące, gdy zatraski nie poruszają się prawidłowo, omówiono w punkcie „System implantu – płukanie i przygotowanie” poniżej.
4	Upewnić się, że implant jest całkowicie zamknięty. Poluzować blokady nici i zdjąć je z podstawy blokady nici. <b>Uwaga:</b> Upewnić się, że wolny koniec szwu nie został wciągnięty do uchwytu podczas lutowania blokady nici.
5	Całkowicie wycofać suwaki zatrasków i wywrócić narzędzie do ustawiania zatrasku z blokadami nici, podstawami blokady nici i pokrętłem zwalniającym implantu.
6	Pociągnąć za wolny koniec szwu jednej podstawy blokady nici, aby napiąć nić. Zwolnić napięcie na wolnym końcu szwu, wymieścić i napiąć blokadę nici. Powtórzyć dla drugiej blokady nici.
7	Zdjąć narzędzie do ustawiania zatrasku. Ustawić implant w pozycji w pełni wydłużonej. Przesunąć suwaki zatrasków całkowicie do przodu i do tyłu, aby potwierdzić prawidłowy ruch zatrasków.

#### 7.3.5 System implantu – płukanie i przygotowanie

Etap	Procedura
1	Zamknąć implant.
2	Upewnić się, że suwaki zatrasków są w pełni wycofane, a implant jest całkowicie zamknięty.
3	Zdjąć zatyczkę z odpowietrznikiem z portu do przepłykiwania cewnika implantu. Unieść dystalny koniec cewnika implantu i przepłukać heparynizowaną solą fizjologiczną.
4	Złożyć zatyczkę na port do przepłykiwania cewnika implantu.
5	Złożyć osłonę zwalniającą implantu na uchwyty cewnika implantu.
6	Wycofać do końca cewnik implantu. Przesunąć suwaki zatrasków do przodu tak, aby ustawić implant w pozycji wydłużonej.
7	Zdjąć nakrętkę urządzenia ładującego i nakierować ją na system implantu.
8	Wprowadzić implant przez proksymalny koniec urządzenia ładującego do momentu, aż implant wysunie się przez dystalny koniec urządzenia. Połączyć urządzenie ładujące z nakrętką urządzenia ładującego.
9	Wsunąć do końca cewnika implantu, tak aby implant wysunął się z urządzenia ładującego.
10	Przepłukać cewnik sterowalny heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej.
11	Przesuwać urządzenie ładujące do przodu, aż dystalny koniec implantu znajdzie się całkowicie we wnętrzu urządzenia ładującego.

#### 7.4 Zabieg wszczepiania

Przedstawione poniżej procedury dotyczą wszczepiania implantu PASCAL zarówno do zastawki mitralnej, jak i trójdzierelnej, chyba że podano inaczej.

Implant należy wprowadzać pod znieczuleniem ogólnym z monitorowaniem funkcji hemodynamicznych w sali operacyjnej, hybrydowej sali operacyjnej lub w pracowni cewnikowania z możliwością prowadzenia kontroli fluoroskopowej i echokardiograficznej.

**Uwaga:** Przed zabiegiem wszczepienia należy zapoznać się z częścią **Czynniki anatomiczne (Część 3.1)**, ponieważ użycie w warunkach innych niż podane może przeszkodzić w umieszczeniu implantu lub we wprowadzeniu płatka zastawki natywnej.

**PRZESTROGA:** W czasie zabiegu należy podawać heparynę w celu utrzymania wartości ACT na poziomie  $\geq 250$  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 między nogami pacjenta i odpowiednio wyregulować jego wysokość. Jako elementy podpórkowe między stołem a nogami pacjenta użyć ręczników. <b>PRZESTROGA:</b> Stół jest dostarczany w stanie niejałowym; wprowadzenie stołu do pola jałowego może prowadzić do zakażenia. LUB Przed obłożeniem pacjenta jałowymi serwetami złożyć i umieścić akcesoria wielokrotnego użytku wokół nóg pacjenta, a także w razie potrzeby odpowiednio wyregulować wysokość i kąt ustawienia platformy. Umieścić statyw na platformie w linii z planowanym miejscem dostępu do żyły udowej. Patrz: Instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards.
2	PRZESTROGA: Akcesoria wielokrotnego użytku są w stanie niejałowym; wprowadzenie akcesoriów wielokrotnego użytku do pola jałowego może prowadzić do zakażenia. Po obłożeniu pacjenta jałowymi serwetami można zmontować i w razie potrzeby podłączyć system prowadnicy do stabilizatorów w dowolnym momencie podczas zabiegu.

#### 7.4.2 Dostęp przez żyłę udową i wprowadzenie koszulki

Etap	Procedura
1	Stosując konwencjonalne metody nakluwania przeszkodeńego, uzyskać dostęp do żyły udowej wspólnej.
2	<b>Dotyczy zabiegów z użyciem implantu systemu PASCAL do zastawki mitralnej:</b> Stosując konwencjonalne metody nakluwania przeszkodeńego, uzyskać dostęp do lewego przedsionka poprzez nakłucie przeszkodeńego przezprzegrodowe i wprowadzić prowadnik do lewego przedsionka. W razie potrzeby rozszerzyć naczynie. <b>PRZESTROGA:</b> (dotyczy tylko zabiegów na zastawce mitralnej) Niewłaściwie wykonana nakłucie może skutkować uszkodzeniem struktury serca wymagającą naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji. <b>Dotyczy zabiegów z użyciem implantu systemu PASCAL do zastawki trójdzierelnej:</b> Stosując konwencjonalne metody nakluwania przeszkodeńego, uzyskać dostęp do prawego przedsionka i wprowadzić prowadnik do prawego przedsionka. W razie potrzeby rozszerzyć naczynie.
3	<b>Dotyczy zabiegów z użyciem implantu systemu PASCAL do zastawki mitralnej:</b> Wprowadzić koszulkę prowadzącą z introdktorem po prowadniku tak, aby końcówka koszulki prowadzącej przeszła bezpiecznie przez przegrodę; w razie potrzeby użyć mechanizmu zginającego. <b>Dotyczy zabiegów z użyciem implantu systemu PASCAL do zastawki trójdzierelnej:</b> Wprowadzić koszulkę prowadzącą z introdktorem po prowadniku do momentu, gdy końcówka koszulki prowadzącej znajdzie się w prawym przedsionku. <b>PRZESTROGA:</b> Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłucieniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającą naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji.
4	<b>Wycofać introdaktora i prowadnika. Nie dokonywać aspiracji ani plukania koszulki prowadzącej do momentu wprowadzenia systemu implantu.</b> <b>PRZESTROGA:</b> Aspiracja lub podłączenie do koszulki prowadzącej ciągłego plukania roztworem soli fizjologicznej przed wprowadzeniem systemu implantu może skutkować powstaniem zatoru powietrznego.

#### 7.4.3 Nawigowanie implantem i umieszczenie 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 heparynizowaną solą fizjologiczną. Korzystając z odpowiedniej strzykawki, zaaspirować co najmniej $45 \text{ cm}^3$ . <b>PRZESTROGA:</b> Jeśli nie przeprowadzi się pełnej aspiracji koszulki prowadzącej lub przeprowadzi się aspirację bez zatyczki portu do przepłykiwania cewnika implantu, może dojść do powstania zatoru powietrznego.
4	W razie potrzeby podłączyć do cewnika implantu ciągły wlew soli fizjologicznej.

Etap	Procedura
	<b>PRZESTROGA:</b> Podłączenie do systemu implantu ciągłego wlewu soli fizjologicznej przed wykonaniem aspiracji może skutkować powstaniem zatoru powietrznego.
5	Wsuwa się system implantu do momentu, aż implant wysunie się przez dystalny koniec koszulki prowadzącej.
6	Ustawić implant w położeniu zamkniętym. Przesunąć suwaki zatrasków do tyłu.
7	W razie potrzeby dopasować położenie koszulki prowadzącej.
8	Jeśli lekarz prowadzący zadecyduje, aby podczas zabiegu prowadzić ciągłe monitorowanie ciśnienia w przedsięwzięciu, należy postępować zgodnie z instrukcją użycia dostarczoną przez producenta systemu monitorowania ciśnienia. Podłączyć napełnione płynem urządzenie do monitorowania ciśnienia do cewnika sterowalnego. Dokonać aspiracji, a następnie wykonać kalibrację na poziomie serca pacjenta przed wykonaniem pomiaru. W celu uzyskania dodatkowych wskazówek na temat monitorowania ciśnień przedsięwzięciowych, w tym ograniczeń, należy zapoznać się z dotyczącymi systemu PASCAL Precision materiałami szkoleniowymi dla lekarzy. <b>Uwaga:</b> Monitorowanie ciśnienia powinno być stosowane w połączeniu z echem. Ciśnienie należy uzgadniać z odczytami echa i dopplerowskimi. Podczas oceny ciśnienia w przedsięwzięciu upewnić się, że dystalna końcówka cewnika implantu jest w całości wysunięta z cewnika sterowalnego.
9	W razie potrzeby wsunąć system implantu dalej. Manipulując zależnie od potrzeb cewnikiem sterowalnym i koszulką prowadzącą (zginanie/odginanie, skręcanie w przeciwnych kierunkach, wsuwanie/wycofanie), ustawić implant pośrodku docelowej strefy koaptacji z odpowiednią trajektorią. <b>PRZESTROGA:</b> Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłóceniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji. <b>Uwaga:</b> Radiocieniujący znacznik na cewniku sterowalnym wskazuje koniec gęstkiego odcinka cewnika i można go uwidoczyć we fluoroskopii.
10	Obrócić pokrętło łopatki tak, aby implant znalazła się w położeniu gotowości do uchwycenia płatka.
11	W razie potrzeby przekreślić cewnik implantu tak, aby odpowiednio zorientować łopatki.
12	Przesunąć pod kontrolą obrazowania jeden z suwaków zatrasków, aby sprawdzić, którym zatraskiem steruje. Po sprawdzeniu upewnić się, że suwaki są w pełni wycofane.
13	Wsunąć implant przez zastawkę tak, aby łopatki znalazły się poniżej wolnej krawędzi płatków.
14	Sprawdzić położenie i orientację implantu i w razie potrzeby lekko skorygować jego pozycję. <b>PRZESTROGA:</b> 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.
15	Pod kontrolą obrazowania wyciąść implant tak, aby płatki znalazły się między łopatkami a zatraskami.
16	Przesunąć suwak(i) zatrasków do przodu tak, aby mocno uchwycić płatek lub płatki między zatraskami a łopatkami. Powyższą czynność można wykonywać jednocześnie dla obu płatków (blokada zatrasku włączona, tak aby poruszać oboma zatraskami) lub dla każdego z płatków oddzielnie (blokada zatrasku zwolniona, tak aby poruszać zatraskami niezależnie).
17	Potwierdzić w badaniu obrazowym, że płatki zostały uchwycone. Jeśli płatek (plastik) nie został mocno uchwycony między zatraskami a łopatkami, należy przesunąć suwak (suwaki) zatrasków do tyłu w celu zwolnienia płatka (platków), a następnie ponowić próbę.
18	Po zamocowaniu płatków między zatraskami a łopatkami zamknąć implant.
19	Lekko wsunąć cewnik implantu, aby zmniejszyć naprężenie płatków.
20	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 zatrasków do tyłu i ustawić implant w położeniu gotowości do uchwycenia płatka. W razie potrzeby skorygować orientację zatrasków i implantu. Jeżeli konieczna jest zmiana położenia w obrębie przedsięwzięcia, przesunąć suwaki zatrasków do tyłu i pod kontrolą fluoroskopową powoli wydłużać implant, pilnując jednocześnie, aby drut uruchamiający nie zgąsił się; następnie wyciąść implant z powrotem do przedsięwzięcia. <b>PRZESTROGA:</b> Niewydłużenie implantu podczas wyciągania go do przedsięwzięcia przy zmianie położenia może prowadzić do uszkodzenia płatków lub uwieńczenia implantu w strunach ścięgnistych. <b>PRZESTROGA:</b> Niezwolnienie płatków spomiędzy zatrasków i łopatek przed rozpoczęciem zmiany położenia może prowadzić do uszkodzenia płatków.

#### 7.4.4 Wycofanie implantu (w razie potrzeby)

W razie potrzeby przed zwolnieniem implantu można wyciąć system implantu z powrotem do koszulki prowadzącej w celu usunięcia. W celu wyciągnięcia implantu należy postępować zgodnie z poniższą procedurą:

W celu uzyskania dodatkowych informacji na temat manewrów wyciągania implantu należy zapoznać się z dotyczącymi systemu PASCAL Precision materiałami szkoleniowymi dla lekarzy.

**PRZESTROGA:** Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłóceniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji.

Etap	Procedura
1	Przesunąć suwaki zatrasków do tyłu.
2	Pod kontrolą fluoroskopową powoli wydłużać implant, pilnując jednocześnie, aby drut uruchamiający nie zgąsił się. Wyciąć implant do przedsięwzięcia. Ustawić implant w położeniu zamkniętym.
3	Odgąć cewnik sterowalny i wyciąć system implantu, aż implant znajdzie się w pozycji siedzącej z końcówką koszulki prowadzącej.
4	Przesunąć suwaki zatrasków do przodu.
5	Ustawić implant w pozycji wydłużonej.
6	Przesunąć suwaki zatrasków do tyłu, aby otworzyć zatraski na okolo 45° po każdej stronie.
7	Wyciąć cały system implantu przez koszulkę prowadzącą.

#### 7.4.5 Zwolnienie implantu

W celu zwolnienia implantu należy postępować zgodnie z poniższą procedurą:

**PRZESTROGA:** Niezastosowanie się do zalecanej procedury zwalniania implantu może utrudnić lub uniemożliwić tę czynność, co może wymagać dodatkowej interwencji.

**PRZESTROGA:** Zwolnienie implantu bez uprzedniego sprawdzenia, czy płatki są prawidłowo uchwycone między łopatkami i zatraskami, może doprowadzić do poruszenia lub przemieszczenia implantu skutkującego zamocowaniem wyrobu do jednego płatka (SLDA) bądź innymi możliwymi zdarzeniami niepożądany wymagającymi dodatkowej interwencji.

**PRZESTROGA:** 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 wyrobów może działać wadliwie.

**Uwaga:** Jeśli lekarz prowadzący zdecyduje o umieszczeniu dodatkowego implantu [PASCAL lub PASCAL Ace], należy zachować ostrożność, aby zapobiec przemieszczeniu wcześniejszej umieszczonego implantu. Przeprowadzenie przez zastawkę implantu w niskoprofilowej konfiguracji może zmimimalizować interakcję z wcześniejszym umieszconym implantem.

**PRZESTROGA:** Nadmierna manipulacja może skutkować przemieszczeniem lub zakłóceniem działania uprzednio implantowanego wyrobu albo uszkodzeniem struktury serca wymagającym naprawczej operacji chirurgicznej lub innej interwencji.

Etap	Procedura
1	Upewnić się, że dystalna końcówka cewnika implantu jest w całości wysunięta z cewnika sterowalnego.
2	Odkręcić osłonę zwalniającą implantu i zdjąć z uchwytu cewnika implantu.
3	Odkręcić jedną blokadę nici i zdjąć z podstawy blokady nici.
4	Odciągnąć blokadę nici z uchwytu, aby całkowicie usunąć nić.
5	Powtórzyć dla pozostałych blokad nici.
6	Obracając pokrętło zwalniające implantu w kierunku przeciwnym do kierunku ruchu wskazówek zegara, przesuwać je do tyłu do momentu zwolnienia implantu (potwierdzonego w badaniu obrazowym).
7	Wymienić blokadę nici w razie potrzeby.

#### 7.4.6 Usuwanie wyrobu i zamknięcie miejsca dostępu

Etap	Procedura
1	Całkowicie wyciąć cewnik implantu do cewnika sterowalnego. Stopniowo prostować i wyciągać system implantu. Stopniowo prostować i wyciągać koszulkę prowadzącą. <b>PRZESTROGA:</b> Niewyprostowanie wyrobów przed ich wyjęciem może doprowadzić do uszkodzenia naczynia.
2	Przeprowadzić standardowy zabieg przeszkołnego zamknięcia miejsca dostępu.

### 8.0 Bezpieczeństwo w środowisku rezonansu magnetycznego (MR)

Testy niekliniczne wykazały, że implanty PASCAL i PASCAL Ace 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 zgłaszanym 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 obraz artefaktu powodowany przez ten wyrob w najgorszym przypadku dla konfiguracji z wieloma implantami rozciąga się na maksymalnie 15 mm od implantu w przypadku obrazowania z użyciem sekwencji impulsów echa gradientowego w najmniej korzystnych warunkach za pomocą systemu MRI o indukcji magnetycznej 3,0 T.

### 9.0 Użytkowanie użytego implantu i wyrobu

Firma Edwards Lifesciences jest zainteresowana pozyskiwaniem odzyskanych próbek klinicznych implantów do analizy. 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, wyrób należy zwrócić w jego oryginalnym opakowaniu.

#### • **Otwarte opakowanie, ale bez przeprowadzania implantacji:**

Jeśli torebka została otwarta, wyrób utracił jałowość. Należy zwrócić wyrób 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

Stosować uniwersalne środki ostrożności przy wyrobach ostrych i stanowiących zagrożenie biologiczne w celu uniknięcia uszczerbku na zdrowiu użytkownika. Podczas posługiwania się użytymi wyrobami do jednorazowego użytku (w tym wszelkimi wyrobami, które miały styczność z ciałem pacjenta) oraz ich utylizacji należy przestrzegać wytycznych placówek dotyczących materiałów stanowiących zagrożenie biologiczne i odpadów szpitalnych w celu uniknięcia ryzyka zamieczyszczenia kryzowego.

Utylizacja akcesoriów wielokrotnego użytku — patrz: Instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards.

### 10.0 Podsumowanie doświadczenia klinicznego

Ogólne podsumowanie doświadczenia klinicznego podano poniżej. Szczegółowe podsumowanie doświadczenia klinicznego można znaleźć w SSCP (ang. Summary of Safety and Clinical Performance; zob. poniżej).

#### 10.1 Badanie CLASP

Wyniki wielośrodkowego, międzynarodowego, prospektywnego badania CLASP prowadzonego w jednej grupie wykazały wysoki odsetek powodzenia pod względem działania wyróżu, zabiegów wszczepienia i parametrów klinicznych, w tym redukcję stopnia MR i poprawę statusu czynnościowego w ciągu 3 lat, poprawę jakości życia i wydolności fizycznej w ciągu 1 roku, a także akceptowalny wskaźnik MAE.

#### 10.2 Badanie CLASP IID

Wstępnie określona analiza okresowa randomizowanej kohorty z głównego, randomizowanego, kontrolowanego badania CLASP IID wykazała, że system PASCAL jest nie gorszy od systemu MitraClip w zakresie pierwszorzędowego punktu końcowego w ocenie bezpieczeństwa, jakim jest wskaźnik MAE, i pierwszorzędowego punktu końcowego skuteczności MR ≤ 2%. Wyniki uzyskane dla kohorty wstępnej z 30 dni i kohorty rejestru z 6 miesięcy wykazały poprawę stopnia MR i wyników klinicznych, wraz ze wskaźnikami MAE w przewidywanym zakresie.

#### 10.3 Badanie MiCLASP PMCF

Wyniki wielośrodkowego, prospektywnego badania klinicznego MiCLASP PMCF prowadzonego w jednej grupie w celu oceny bezpieczeństwa po wprowadzeniu na rynek wykazały redukcję stopnia MR oraz poprawę jakości życia, wydolności fizycznej i statusu czynnościowego w ciągu 1 roku. Ocena częstości MAE po 1 roku była zgodna z akceptowalnym profilem bezpieczeństwa.

#### 10.4 Badanie CLASP TR

Wyniki prospektywnego, wielośrodkowego badania CLASP TR prowadzonego w jednej grupie wykazały wysoki odsetek powodzenia pod względem działania wyróżu, zabiegów wszczepienia i parametrów klinicznych, w tym redukcję stopnia TR w ciągu 2 lat okresu obserwacji i poprawę wyników klinicznych w ciągu 1 roku. Wskaźnik MAE w ciągu 1 roku był zgodny z akceptowalnym profilem bezpieczeństwa.

#### 10.5 Rejestr PASCAL po wprowadzeniu wyróżu do obrotu

Wyniki uzyskane w warunkach rzeczywistych z 1 roku pochodzące z rejestrów PASCAL po wprowadzeniu wyróżu do obrotu dostarczają dowodów świadczących o bezpieczeństwie klinicznym, działaniu i korzyściach ze stosowania systemu PASCAL w leczeniu MR.

#### 10.6 Dodatkowe badania

Trwają obecnie badania implantu PASCAL (dotyczące niedomykalności zastawki mitralnej (MR) i trójdzielnej (TR)), w tym badanie TriCLASP PMCF (zastawka trójdzielna), badanie CLASP ITR (zastawka trójdzielna) oraz badanie CLASP IIF (zastawka mitralna), jednak nie osiągnięły jeszcze pierwszorzędowych punktów końcowych; z tego względu ich wyniki nie zostaną tutaj zaprezentowane.

### 11.0 Podsumowanie dotyczące bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (SSCP)

Podsumowanie dotyczące bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (SSCP, ang. Summary of Safety and Clinical Performance) dostosowano zgodnie z oceną ewaluacji klinicznej przez organ notyfikowany, na podstawie której przyznano wyrobowi oznakowanie CE. Dokument SSCP zawiera podsumowanie istotnych informacji.

Organ notyfikowany rozpatrzył i zatwierdził uzasadnienie oceny stosunku korzyści do ryzyka w odniesieniu do krótko- i długoterminowego bezpieczeństwa i skuteczności systemu PASCAL Precision.

Potwierdzono zgodność systemu PASCAL Precision z wymogami dotyczącymi bezpieczeństwa i działania (GSPR) pod względem bezpieczeństwa (MDR GSPR 1), działania (MDR GSPR 1), akceptowalności działań niepożądanych (MDR GSPR 8), użytkowania (MDR GSPR 5), trwałości (MDR GSPR 6), akceptowalnego stosunku korzyści do ryzyka (MDR GSPR 8) we wskazaniach zgodnych z oznakowaniem wyróżu.

SSCP dla tego wyrobu medycznego można znaleźć na stronie <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Dokument SSCP dla tego wyrobu medycznego można znaleźć w europejskiej bazie danych o wyrobach medycznych (Eucomed) na stronie <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

### 12.0 Korzyści kliniczne

Korzyści kliniczne ze stosowania systemu PASCAL Precision w leczeniu niedomykalności zastawki mitralnej (ang. mitral regurgitation, MR) obejmują:

- skuteczną i stabilną redukcję niedomykalności zastawki mitralnej;
- możliwość leczenia niedomykalności zastawki mitralnej w minimalnie invazyjnym zabiegu przeskórnym;
- poprawę jakości życia, wydolności fizycznej i statusu czynnościowego.

Korzyści kliniczne ze stosowania systemu PASCAL Precision w leczeniu niedomykalności zastawki trójdzielnej (ang. tricuspid regurgitation, TR) obejmują:

- skuteczną i stabilną redukcję niedomykalności zastawki trójdzielnej;
- możliwość leczenia niedomykalności zastawki trójdzielnej w minimalnie invazyjnym zabiegu przeskórnym;
- poprawę jakości życia, wydolności fizycznej i statusu czynnościowego.

Nie ma odrębnych korzyści klinicznych ze stosowania stołu, ponieważ stanowi on opcjonalne akcesoriów niewchodzące w styczność z ciałem pacjenta. Korzyści ze stosowania stołu polegają na ułatwieniu pracy dzięki zastosowaniu tego akcesoriu zgodnie z przeznaczeniem, jako pomocy w obsłudze systemu PASCAL Precision.

Nie ma odrębnych korzyści klinicznych ze stosowania systemu prowadnicy do stabilizatorów, ponieważ stanowi on opcjonalne akcesoriów niewchodzące w styczność z ciałem pacjenta i stosowane wyłącznie podczas zabiegów wszczepienia implantu. Korzyści ze stosowania systemu prowadnicy polegają na ułatwieniu pracy dzięki zastosowaniu tego akcesoriu zgodnie z przeznaczeniem, jako pomocy w obsłudze systemu PASCAL Precision.

### 13.0 Podstawowy unikalny kod identyfikacyjny wyróżu medycznego — identyfikator wyróżu medycznego (Basic Unique Device Identification-Device Identifier, Basic UDI-DI)

Kod Basic UDI-DI jest kluczem dostępu do informacji dotyczących wyróżu wprowadzonych do systemu Eucomed. Kodu Basic UDI-DI systemu PASCAL Precision można użyć do odszukania Podsumowania dotyczącego bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (ang. Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP).

Poniższa tabela zawiera kody Basic UDI-DI systemu PASCAL Precision i zgodnych wyróżów:

Produkt	Model	Kod Basic UDI-DI
System PASCAL Precision – system implantu	20000IS	06901035004PAS000BC
System PASCAL Precision – system implantu PASCAL Ace	20000ISM	06901035004PAS000BC
System PASCAL Precision – koszulka prowadząca	20000GS	06901035004PAS000BC
System PASCAL – system prowadnicy do stabilizatorów	20000ST	0690103D004PAC000S6
System PASCAL – stół	10000T	0690103D004PNA000W7

Poniższa tabela zawiera kody Basic UDI-DI akcesoriów wielokrotnego użytku zgodnych z systemem PASCAL Precision:

Produkt	Model	Kod Basic UDI-DI
Platforma wielokrotnego użytku	10000UP	0690103D004REU000YA
Płyta wielokrotnego użytku	10000PT	0690103D004REU000YA
Statyw wielokrotnego użytku	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Oczekiwany okres trwałości wyróżu

Implanty PASCAL i PASCAL Ace podlegają rygorystycznym, zgodnym z wymogami testom przedklinicznym w kierunku trwałości i pomyślnie przeszyły testy symulowanego zużycia na przestrzeni minimum 5 lat. Rzeczywiste działanie po wszczepieniu pacjentowi zależy od wielu czynników biologicznych i może być różne u poszczególnych pacjentów. Nie określono, jakie zaburzenia lub warunki mogłyby skrócić lub wydłużyc okres trwałości wyróżu.

### 15.0 Informacje dla pacjentów

Każdy system implantu jest dostarczany z kartą dla pacjenta posiadającego implant. Po implantacji należy wpisać wszystkie wymagane informacje i przekazać kartę implantu pacjentowi. W razie konieczności skorzystania z pomocy medycznej karta implantu umożliwia pacjentowi poinformowanie pracowników opieki zdrowotnej o rodzaju implantu.

### 16.0 Charakterystyka działania

Skuteczność wyróżu, w tym charakterystykę funkcjonalną, zweryfikowano w serii wszczęstronnych testów, potwierdzając bezpieczeństwo stosowania i skuteczność wyróżu w zakresie jego przeznaczenia i zgodnie z zatwierdzoną instrukcją użycia.

Cewniki systemu wprowadzającego PASCAL Precision zostały zaprojektowane na podstawie opinii użytkowników. To, czy twierdzenie dotyczące wyróżu „Precision” zostanie spełnione, będzie sprawdzane podczas monitorowania po wprowadzeniu wyróżu do obrotu.

## 17.0 Informacje ilościowe i jakościowe na temat implantów PASCAL i PASCAL Ace

W skład implantu PASCAL wchodzą: nakrętka i śruba tytanowa, tuleja z PEEK oraz uszczelka silikonowa. W skład implantu PASCAL Ace wchodzą: nakrętka tytanowa, śruba, płytki dystalna i proksymalna oraz uszczelka silikonowa.

Poniższa tabela zawiera informacje ilościowe i jakościowe na temat materiałów i substancji:

Substancja	CAS	Zakres masowy w modelu (mg)
Tytan	7440-32-6	254–324
Nikiel	7440-02-0	235–258
Politereftalan etylenu	25038-59-9	82,5–98,1
Polietylen	9002-88-4	14,3–42,6
Polieteroeteroketon	29658-26-2	0–23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39–9,13
Wanad	7440-62-2	2,16–6,32
Dwutlenek krzemu	7631-86-9	5,08–5,40
Dimetylpolisiloksan	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluoropolyter	69991-67-9	2,44–2,52
Politetrafluoroetylen	9002-84-0	1,15–1,22
Żelazo	7439-89-6	0–0,567
Dwutlenek tytanu	13463-67-7	0,180–0,541
Tlen	7782-44-7	0–0,355
Węgiel	7440-44-0	0–0,285
Kobalt	7440-48-4	0–0,226
Trójtenek antymonu	1309-64-4	0,0847–0,118
Niob	2023505	0–0,113
Azot	7727-37-9	0–0,0918
Chrom	7440-47-3	0–0,0452
Miedź	7440-50-8	0–0,0452
Wodór	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-difluorobenzofenon	345-92-6	0–0,00141
Difenylsulfon	127-63-9	0–0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516–0,00102
Kwas 4-dodecylobenzenosulfonowy	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametylocyklopentasiloksan; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametylocykloheksasiloksan; D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametylocyklotetrasiloksan; D4	556-67-2	0–0,000651

## Slovensky

### Systém na transkatérovú operáciu chlopne Edwards PASCAL Precision

#### Návod na použitie

Pozorne si prečítejte tento návod, ktorý uvádzá výstrahy, bezpečnostné opatrenia a zostatkové riziká tejto zdravotníckej pomôcky.

Systém na transkatérovú operáciu chlopne Edwards PASCAL Precision (ďalej len systém PASCAL Precision) zahrňa nasledujúce čísla modelov:

Číslo modelu	Pomôcka
20000IS	Systém PASCAL Precision – implantačný systém
20000ISM	Systém PASCAL Precision – implantačný systém PASCAL Ace
20000GS	Systém PASCAL Precision – vodiace puzdro

Systém PASCAL Precision je kompatibilný s nasledujúcimi pomôckami na jednorazové použitie:

Číslo modelu	Pomôcka
10000T	Systém PASCAL – stolík
20000ST	Systém PASCAL – koľajnicový systém so stabilizátorom

Systém PASCAL Precision je kompatibilný s nasledujúcimi opakovane použiteľnými pomôckami:

Číslo modelu	Pomôcka
10000UP	Opakovane použiteľná platforma Edwards
10000PT	Opakovane použiteľná doska Edwards
10000CR	Opakovane použiteľná kolíška Edwards

#### • Implantáčny systém (obrázok 4)

Implantačný systém pozostáva z riadeného katétra (vonkajšia vrstva), implantačného katétra (vnútorná vrstva) a implantátu (ďalej len implantáty PASCAL a PASCAL Ace).

Tento implantačný systém sa používa na perkutánne zavedenie implantátu do chlopne cez femorálnu žilu pomocou transvenózneho transseptálneho prístupu (mitrálna chlopňa) a transvenózneho prístupu (trojčíta chlopňa).

#### • Implantát (obrázky 1 – 3)

Implantát sa zavádzá a zaistuje o cípy chlopne a funguje ako výplň v regurgitujucom ústí. Hlavnými súčasťami implantátu sú rozpierka, lopatky a spony vyrobené z nitinolu a s покryté polyetylénerteftalátom. Implantát PASCAL Ace má menšiu veľkosť, aby poskytol lekárom viacero možností. Medzi kritériá výberu implantátu PASCAL Ace patria menšia oblasť zavedenia a oblasti srdcových strún s vysokou hustotou. Ďalšie informácie o rozdieloch vo veľkosti rozpierok a iných komponentov pre implantáty PASCAL a PASCAL Ace spolu s ďalšími kritériami výberu implantátu nájdete v školiacich materiáloch pre lekárov používajúcich systém PASCAL Precision.

Lopatky implantátu môžu byť v štyroch hlavných polohách: predĺžené, zatvorené, pripravené na zachytenie o cípy a zachytené o cípy.

**Poznámka: Implantát PASCAL Ace je konvencia pomenovania, ktorá sa týka ďalšej veľkosti implantátu s rovnakou indikáciou na použitie ako implantát PASCAL.**

#### • Implantáčny katéter (obrázok 4)

Implantát sa dodáva pripevnený na implantáčny katéter pomocou stehov a skrutkovacieho drieku. Implantáčny katéter reguluje zavedenie implantátu. Štyri hlavné ovládacie prvky sú posúvače spón, ovládač lopatiek, uvoľňovač otočný ovládač implantátu a zámky stehov. Spony sa ovládajú posúvacím spón (zatiahnutie posúvacov spón dozadu spony zvýši).

#### • Riadený katéter (obrázok 4)

Riadený katéter obsahuje otočný ovládač (otočný ovládač ohybového mechanizmu), ktorý sa používa na aktiváciu ohybového mechanizmu pri navigácii a umiestňovaní implantátu na určené miesto. Röntgenkontrastný pásik umiestnený na distálnej časti katétra označuje koniec ohybovej časti.

#### • Vodiace puzdro (obrázok 5)

Vodiace puzdro sa používa na poskytnutie prístupu cez predsieň. Má hydrofilný povlak a otočný ovládač (otočný ovládač ohybového mechanizmu), ktorý sa používa na aktiváciu ohybového mechanizmu a umiestnenie vodiaceho puzdra na určené miesto.

#### • Zavádzací (obrázok 5)

Zavádzací sa používa na uláženie sledovania vodiaceho puzdra na požadované miesto. Zavádzací je kompatibilný s vodiacim drôtom s priemerom 0,89 mm (0,035 palca). Zavádzací je súčasťou balenia vodiaceho puzdra.

#### • Vkladacia pomôcka (obrázok 8)

Vkladacia pomôcka sa používa na zavedenie implantátu a zavádzacích katérov cez tesnenia vodiaceho puzdra. Vkladacia pomôcka sa dodáva prakticky v balení s implantačným systémom a vodiacim puzdrov.

#### • Koľajnicový systém so stabilizátorom (obrázok 6)

Koľajnicový systém so stabilizátorom je určený ako pomôcka na umiestnenie a stabilizáciu systému PASCAL Precision počas implantácie. Stabilizátor sa v prípade potreby dá k vodiaciemu puzdu a systému implantátu pripojiť kedykoľvek počas zákroku. Použitie koľajnicového systému so stabilizátorom je voliteľné.

#### • Stolík (obrázok 7)

Stolík je určený na poskytnutie stabilnej plochy pre implantačný systém, vodiace puzdro a kolajnicový systém so stabilizátorom systému PASCAL Precision. Stolík sa používa mimo sterilného poľa. Výšku stolíka je možné upraviť. Použitie stolíka je voliteľné.

#### • **Opakovane použiteľné príslušenstvo**

Informácie o opakovane použiteľnom príslušenstve nájdete v návode na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards: návod na použitie opakovane použiteľnej platformy (model 10000UP), opakovane použiteľnej dosky (model 10000PT) a opakovane použiteľnej kolísky (model 10000CR) (v tomto dokumente označovaný ako návod na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards).

### 1.0 Indikácie na použitie

#### 1.1 Určené použitie

Systém PASCAL Precision je určený na opravu insuficientnej mitrálnej a/alebo trojčípej chlopne prostredníctvom perkutálnej rekonštrukcie na základe approximácie tkaniva. Systém PASCAL Precision sa používa na perkutánne zavedenie implantátu do chlopne cez femorálnu žilu pomocou transvenózneho transseptálneho prístupu (mitrálna chlopňa) a transvenózneho prístupu (trojčíp chlopňa).

#### 1.2 Cieľová populácia pacientov

Systém PASCAL Precision je určený pre:

- dospelých pacientov s klinicky významnou, symptomatickou mitrálnou regurgitáciou (stredne závažná až závažná alebo závažná MR)
- dospelých pacientov s klinicky významnou, symptomatickou trikuspidálnej regurgitáciou (závažná alebo väčšia TR) napriek medikamentóznej liečbe

Výber pacienta musí vykonať multidisciplinárny odborný kardiologický tím špecializujúci sa na liečbu mitrálnej a regurgitácie trojčípej chlopne. Kardiologický tím musí pred liečbou systémom PASCAL Precision zvážiť výhody a riziká všetkých možných zákrokov. Pacienti sú vhodnými kandidátmi na liečbu systémom PASCAL Precision, ak nie sú považovaní za vhodných kandidátov na operáciu srdca vrátane minimálne invazívnej operácie srdca a z hľadiska anatomickej vhodnosti je pre nich vhodná liečba systémom PASCAL Precision.

### 2.0 Kontraindikácie

Systém PASCAL Precision je kontraindikovaný u pacientov s nasledovnými problémami:

- Pacient s kontraindikovanou transezoftageálnou echokardiografiou (TEE) alebo neúspešnou skríningovou transezoftageálnou echokardiografiou (TEG)
- Echokardiografické potvrdenie vnútrosrdcové hmoty, trombu alebo vegetácie
- Prítomnosť oklúzie alebo trombu vo filtri dolnej dutej žily (IVC), ktorý by interferoval so zavádzacím katetrom, alebo prítomnosť ipsilaterálnej hlbkovej žilovej trombózy
- Známa precitlivenosť na nitinol (nikel alebo titán) alebo kontraindikácia operačnej liečby, ktoréj adekvátny manažment pomocou liekov nie je možný
- Anamnéza hemorágickej diatézy alebo koagulopatie alebo pacient odmietajúci transfúziu krvi

Systém PASCAL Precision je ďalej kontraindikovaný u pacientov s poškodením mitrálnej chlopne s kontraindikáciou na transseptálnu katezíciu.

### 3.0 Výstrahy

#### 3.1 Posúdenie anatómie

Na dosiahnutie optimálnych výsledkov treba posúdiť nasledovné anatómické charakteristiky pacienta. Anatómia chlopne, ktorá môže obmedziť správny prístup, použitie a/alebo zavedenie systému PASCAL Precision alebo dostatočnú redukciu regurgitácie mitrálnej alebo trojčípej chlopne, by mal zvážiť multidisciplinárny kardiologický tím. Bezpečnosť a účinnosť nebola stanovená u pacientov s anatómickejmi charakteristikami vrátane, okrem iného, nasledujúcich:

#### Aplikovateľné u pacientov s poškodením mitrálnej a trojčípej chlopne:

- prítomnosť závažnej kalcifikácie v anule alebo subvalvulárnom aparáte,
- prítomnosť významnej trhliny alebo perforácie v oblasti uchopenia,
- dĺžka mobility cípu < 8 mm.

#### Aplikovateľné len u pacientov s poškodením mitrálnej chlopne:

- výška transseptálnej punkcie < 3,5 cm,
- priemer ľavej predsiene ≤ 35 mm,
- LVEDD > 8,0 cm.

#### Aplikovateľné len u pacientov s poškodením trojčípej chlopne:

- prítomnosť strednej až závažnej kalcifikácie v oblasti uchopenia,
- prítomnosť primárneho nedegeneratívneho ochorenia trojčípej chlopne.

#### 3.2 Manipulácia s pomôckou

##### 3.2.1 Systém PASCAL Precision, stolík a kolajnicový systém so stabilizátorom

- Tieto pomôcky sú skonštruované, určené a distribuované iba na jednorazové použitie. Neexistujú žiadne údaje, ktoré by potvrdzovali sterilitu, nepyrogénosť a funkčnosť týchto pomôckov po príprave na opakovane použitie. Také kroky by mohli viest k ochoreniu alebo nežiaducej udalosti, keďže pomôcka nemusí fungovať podľa pôvodného určenia.
- S pomôckami manipulujte pomocou štandardného sterilného postupu na prevenciu infekcií.
- Žiadnu z pomôckov nevystavujte pôsobeniu roztokov, chemikálií atď., s výnimkou sterilného alebo heparinizovaného fyziológickej roztoku. V opačnom prípade môže dojsť k nezvratnému poškodeniu príslušnej pomôcky, ktorá nemusí byť viditeľne pri vizuálnej kontrole.
- Žiadnu z pomôckov nepoužívajte v prítomnosti zápalných alebo horľavých plynov, anestetik ani čistiacich/dezinfečných prostriedkov.
- Pomôcky nepoužívajte po uplynutí dátumu expirácie.
- Sterilné pomôcky nepoužívajte, ak je plomba obalu zlomená alebo ak je obal poškodený.
- Ak ktorakoliek z pomôckov spadne, je poškodená alebo s ňou bolo akýmkolvek spôsobom nesprávne manipulované, nepoužívajte ju.
- Na zabranenie vzduchovej embolii použite počas prípravy štandardnú preplachovaciu a odvzdušňovaciu techniku.

##### 3.2.2 Opakovane použiteľná platforma, opakovane použiteľná doska a opakovane použiteľná kolísku Edwards

- Tieto pomôcky sú skonštruované, určené a distribuované na viacnásobné použitie. Informácie o opakovane použiteľnom príslušenstve nájdete v návode na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards.

#### 3.3 Klinické výstrahy

- Ako v prípade akejkolvek 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 perspektívnemu pacientovi poskytnúť úplné vysvetlenie prínosov a rizík.

- Odporúčajú sa dôkladné a opakovane lekárske kontroly, aby bolo možné diagnostikovať a správne liečiť komplikácie súvisiace s implantátom.
- Antikoagulačnú liečbu musí stanoviť príslušný lekár podľa smerníc príslušného zdravotníckeho zariadenia.
- Systém PASCAL Precision neboli hodnotený u gravidných pacientok ani pediatrických pacientov.

### 4.0 Preventívne opatrenia

#### 4.1 Preventívne opatrenia pred použitím

- Výber pacienta musí vykonať multidisciplinárny kardiologický tím špecializujúci sa na liečbu regurgitácie mitrálnej a/alebo trojčípej chlopne na základe posúdenia rizíka pre pacienta a anatomickej vhodnosti po zvážení možnosti liečby rôznymi pomôckami.

#### 4.2 Preventívne opatrenia po použití

- Pre implantát nebola stanovená dlhodobá životnosť. Odporúča sa vykonávanie pravidelných lekárskych kontrol na zhodnenie funkčnosti implantátu.
- Po operácii chlopne pomocou systému PASCAL Precision môže byť nutná krátkodobá antikoagulačná liečba. Antikoagulačná a inú liečbu predpisujte podľa smerníc príslušného zdravotníckeho zariadenia.

### 5.0 Možné nežiaduce udalosti

Komplikácie spojené so štandardnou katezíciou srdca, použitím anestézie a použitím systému PASCAL Precision môžu viest k týmto následkom: zmena na otvorenú operáciu, nálehavá alebo nenálehavá reoperácia, explantácia, trváce postihnutie alebo smrť. Lekárom sa odporúča hľať podozrivé udalosti týkajúce sa pomôckov spoločnosti Edwards alebo určeným nemocničným orgánom.

Nasledujúce očakávané nežiaduce udalosti boli identifikované ako možné komplikácie postupu systému PASCAL Precision:

- 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
- Krivácanie
- Zastavenie srdcovej činnosti
- Srdcové zlyhanie
- Poranenie srdca vrátane perforácie
- Tamponáda srdca/periatriálny výpotok
- Kardiogenný šok
- chordálne zapletenie alebo ruptúra, ktorá si môže vyžadovať zákrok,
- Koagulopatia, porucha koagulácie, hemorágickej diatéza
- Poranenie systému vedenia, ktoré môže vyžadovať trválu implantáciu kardiostimulátora
- Hlbková žilová trombóza (DVT)
- Opotrebovanie natívnej chlopne (napr. pretrhnutie, zatiahnutie, zhrubnutie cípov)
- Dislokácia predtým zavedeného implantátu
- Dýchavčnosť
- Edém
- Elektrolytová nerovnováha
- Emboly/embolizačia vrátane vzduchovej, časticovej, kalcifikačnej alebo trombotickej
- Endokardítida
- podráždenie pažéraka,
- Perforácia alebo zúženie pažéraka
- Netolerovanie fyzickej námahy alebo slabost'
- Neschopnosť vytiahnutia akýchkolvek súčasti systému PASCAL Precision
- Horúčka
- Gastrointestinálne krivácanie alebo infarkt
- Zlyhanie srdca
- Hematóm
- zhoršenie hemodynamiky,
- Hemolýza
- Krivácanie vyžadujúce transfúziu alebo zákrok
- Vysoký krvný tlak
- Nízky krvný tlak
- Opotrebovanie implantátu (opotrebovanie, trhliny, fraktúra alebo iné)
- Embolizačia 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 systémových orgánov
- infarkt myokardu,
- nevolnosť alebo vracanie,
- poškodenie nervu,
- Neurologické symptómy vrátane dyskinézy, bez diagnózy TIA alebo mŕtvice
- Iné ako neurologické tromboembolické udalosti
- Bolest
- Poškodenie papilárnych svalov
- Paralýza
- Embolizačia súčasti systému PASCAL Precision
- 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)
- Mŕtvia
- Synkopa
- Tranzitóry 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

Pre pacienta/používateľa/tretiu stranu v Európskom hospodárskom priestore: ak počas používania tejto pomôcky alebo následkom jej použitia dojde k závažnému incidentu, nahláste to výrobcovi a väšmu národnému zodpovednému úradu, ktorý nájdete na webovej stránke [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Spôsob dodania

### 6.1 Balenie

Implantačný systém, vodiace puzdro a kolajnicový systém so stabilizátorom sú zabalení individuálne a sterilizované etylénoxidom. Stolík je zabalený a dodávaný nesterilný. Opakovane použitelná platforma, opakovane použitelná doska a opakovane použitelná kolíška Edwards sú jednotlivé balené a dodávajú sa nesterilné.

### 6.2 Skladovanie

Systém PASCAL Precision skladujte na chladnom a suchom mieste.

## 7.0 Návod na použitie

### 7.1 Školenie lekára

Systém PASCAL Precision je určený na použitie intervenčnými kardiologmi a srdcovými chirurgmi s inými podpornými pracovníkmi, ktorí sú vyškolení na pomoc pri operácii mitrálnej a/alebo trojčipej srdcovej chlopne.

Implantujúci lekár musí mať skúsenosť s transkatetrovými technikami a musí byť vyškolený v oblasti používania systému PASCAL Precision a postupu. Všetci lekári vykonávajúci zárok pomocou systému PASCAL Precision musia byť vyškolení podľa požiadaviek na školenie spoločnosti Edwards, ktoré sú zhrnuté nižšie:

- didaktická časť školiacej príručky pre lekára používajúceho PASCAL Precision: návrh pomôcky, zobrazovanie v rámci postupu, kroky pri postepe a náročné situácie,
- praktická skúsenosť so stolovým modelom: praktické precvičovanie krokov pri postepe,
- fyziologický simuláčny model: praktické precvičovanie krokov pri postepe so zobrazovaním v rámci postupu.

Záverečné rozhodnutie o implantácii pomôcky PASCAL Precision majú vykonať lekári specializovaných centier so špecializáciou na liečbu regurgitácie mitrálnej a/alebo trikuspidálnej chlopne, ktorí dokážu určiť, či vzhľadom na štadium ochorenia a komorbidity existuje odovodená šanca, že je možné očakávať významné zlepšenie klinického stavu.

### 7.2 Vybavenie a materiály

- Štandardné laboratórne vybavenie na katetrizáciu srdca
- skiaskopický systém,
- možnosť transezoftageálnej echokardiografie (TEE) (2D a 3D),
- súprava na napichnutie ciev,
- transseptálna ihla, puzdro a vodiaci drôt (iba pre mitrálné zákroky),
- vodiaci drôt s výmennou dĺžkou s priemerom 0,89 mm (0,035 palca),
- výplachové nádoby,
- striekačky s koncovkou typu Luer s objemom 50 – 60 cm<sup>3</sup>,
- heparinizovaný fyziologický roztok,
- hemostatikum,
- chirurgické utierky (napr. veľkosť 43 x 69 cm),
- voliteľné: katéter so zahnutým koncom („pigtail“) na podanie kontrastnej látky (s kompatibilným puzdrovom),
- 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 z obalu a skontrolujte jeho prípadné poškodenie. Ak používate opakovane použitelnú platformu a opakovane použitelnú kolíšku Edwards namiesto stolíka, pozrite si návod na použitie opakovane použitelného príslušenstva Edwards.
2	Zostavte stolík podľa obrázka 7.

#### 7.3.2 Kolajnicový systém so stabilizátorom

Krok	Postup
1	Vyberte súčasti kolajnicového systému so stabilizátorom z obalu a skontrolujte prípadné poškodenie.

#### 7.3.3 Vodiace puzdro

Krok	Postup
1	Vyberte vodiace puzdro, vkladacie pomôcku a zavádzací zámkový kľúč a skontrolujte prípadné poškodenie.
2	Prepláchnite a odvzdušnite heparinizovaný fyziologický roztok.
3	Pred použitím utrite vodiace puzdro heparinizovaným fyziologickým roztokom.

#### 7.3.4 Implačný systém – Kontrola systému, kontrola spôn a opakovane nastavenie

Krok	Postup
1	Vyberte implantačný systém a vkladacie pomôcku z obalu a skontrolujte prípadné poškodenie. <b>UPOZORNENIE: Ak sa na preplachovacom porte implantačného katétra nenachádza uzáver s otvormi, použite tejto pomôcky môže spôsobiť infekciu.</b>
2	Implantát úplne predlžte. Posúvače spôn úplne zatiahnite dozadu a posuňte dopredu na overenie správnosti pohybu spôn.
3	Ak sa spôny nepohybujú správne, resetujte ich podľa nižšie uvedených krokov. Ak sa spôny nepohybujú správne, posuňte ich podľa nižšie uvedených krokov.
4	Uistite sa, že je implantát úplne zatvorený. Uvoľnite a odstráňte zámky stehov zo základnej zámku stehu. <b>Poznámka: Pri uvoľňovaní zámky stehu sa uistite, že voľný koniec stehu nie je vtiatnutý do rukoväti.</b>
5	Úplne zatiahnite dozadu posúvače spôn a umiestnite nástroj na nastavenie spôn do roviny so zámkami stehov, základnámi zámok stehov a uvoľňovacím otočným ovládačom implantátu.
6	Potiahnite voľný koniec stehu v jednej základnej zámku stehu, aby ste steh odstránil. Uvoľnite napätie na voľnom konci stehu, vymenite a zatiahnite zámok stehu. Zopaktejte pre druhý zámok stehu.
7	Odoberte nástroj na nastavenie spôn. Implantát úplne predlžte. Posúvače spôn úplne posuňte dopredu a zatiahnite dozadu na overenie správnosti pohybu spôn.

#### 7.3.5 Implačný systém – Prepláchnutie a príprava

Krok	Postup
1	Implantát zatvorte.
2	Skontrolujte, či sú posúvače spôn úplne zatiahnuté dozadu a či je implantát úplne zatvorený.
3	Odstráňte uzáver s otvormi z preplachovacieho portu implantačného katétra. Nadvhynite distálny koniec implantačného katétra a prepláchnite heparinizovaným fyziologickým roztokom.
4	Pripojte uzáver preplachovacieho portu k preplachovaciemu portu implantačného katétra.
5	Pripojte kryt uvoľňovača implantátu k rukoväti implantačného katétra.
6	Implantačný katéter úplne zatiahnite dozadu. Posuňte posúvače spôn a nastavte implantát do predznenej polohy.
7	Odstráňte uzáver vkladacej pomôcky a zavedeť uzáver vkladacej pomôcky do implantačného systému.
8	Zasúvajte implantát cez proximálny koniec vkladacej pomôcky, kým nevyjde cez distálny koniec. Spojte vkladaciu pomôcku a uzáver vkladacej pomôcky.
9	Implantačný katéter úplne posuňte dopredu, aby implantát vyšiel z vkladacej pomôcky.
10	Prepláchujte heparinizovaným fyziologickým roztokom cez riadený katéter.
11	Posuňte dopredu vkladaciu pomôcku, kým distálny koniec implantátu nie je úplne vo vkladacej pomôcke.

#### 7.4 Postup implantácie

Ak nie je uvedené inak, všetky implantačné postupy sa vzťahujú na mitrálnu implantáciu PASCAL a trikuspidálnu implantáciu PASCAL.

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 umiestňovaní implantátu alebo pri zavádzaní cípov natívnej chlopne.**

**UPOZORNENIE: Počas zákluku sa má podávať heparín, aby sa udržal čas aktivovanej koagulácie na hodnote ≥ 250 sec.**

**UPOZORNENIE: Nadmerná dávka kontrastnej látky môže viesť k obličkovému zlyhaniu. Pred postupom zmerajte pacientovu hladinu kreatininu. Podávanie kontrastnej látky sa musí monitorovať.**

#### 7.4.1 Príprava pacienta

Krok	Postup
1	<p>Pred zakrytím pacienta sterilnými krycími plachtami zostavte a umiestnite stolík medzi nohy pacienta a podľa potreby nastavte výšku a sklon platformy. Ako podporu medzi stolíkom a nohami pacienta použite utierky.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Stolík sa dodáva nesterilný. Prenesenie stolíka do sterilného poľa môže spôsobiť infekciu.</p> <p>ALEBO</p> <p>Pred zakrytím pacienta sterilnými krycími plachtami zostavte a umiestnite opakovane použitelné príslušenstvo v blízkosti nôh pacienta a podľa potreby nastavte výšku a sklon platformy. Kolisku umiestnite na platformu na úroveň miesta prístupu do femorálnej žily. Pozrite si návod na použitie opakovane použitelného príslušenstva Edwards.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Opakovane použitelné príslušenstvo sa dodáva nesterilné. Prenesenie opakovane použitelného príslušenstva do sterilného poľa môže spôsobiť infekciu.</p>
2	Po zakrytí pacienta sterilnými krycími plachtami podľa potreby zostavte a pripojte koľajnicový systém so stabilizátorom kedykoľvek počas zákroku.

#### 7.4.2 Prístup cez femorálnu žilu a zavedenie puzdra

Krok	Postup
1	Pomocou štandardných metód perkutanej punkcie vytvorite prístup do spoločnej femorálnej žily.
2	<p>Pre implantačné postupy so systémom PASCAL týkajúce sa mitrálnej chlopne:</p> <p>Vytvorte prístup do ľavej predsiene transvenóznu transseptálnou technikou s použitím štandardných perkutánnych metód a umiestnite vodiaci drôt do ľavej predsiene. Podľa potreby príslušnú cievku dilatujte.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> (len pre mitrálné postupy) Nevhodná punkcia môže mať za následok poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo iný záクロ.</p> <p>Pre implantačné postupy so systémom PASCAL týkajúce sa trikuspidálnej chlopne:</p> <p>Vytvorte prístup do pravej predsiene s použitím štandardných perkutánnych metód a umiestnite vodiaci drôt do pravej predsiene. Podľa potreby príslušnú cievku dilatujte.</p>
3	<p>Pre implantačné postupy so systémom PASCAL týkajúce sa mitrálnej chlopne:</p> <p>Zavádzajte vodiace puzdro so zavádzacom po vodiacom drôte, kým hrot vodiaceho puzdra nebude bezpečne umiestnený naprieč septom. Podľa potreby použite ohybový mechanizmus.</p> <p>Pre implantačné postupy so systémom PASCAL týkajúce sa trikuspidálnej chlopne:</p> <p>Zavádzajte vodiace puzdro so zavádzacom po vodiacom drôte, kým sa hrot vodiaceho puzdra nebude nachádzať v pravej predsiene.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší záクロ.</p>
4	<p>Vyberte zavádzací a vodiací drôt. Neaspírujte a nepreplachujte vodiace puzdro, kým nie je implantačný systém vložený.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Aspirácia alebo pripojenie nepretržitého preplachovania fyziologickým roztokom k vodiacemu puzdru pred vložením implantačného systému môže mať za následok vzduchovú emboliu.</p>

#### 7.4.3 Navigácia a umiestnenie 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	Vodiacie puzdro aspirujte a prepláchnite heparinizovaným fyziologickým roztokom. Pomocou špecifikovanej striekačky aspirujte objemom minimálne 45 cm <sup>3</sup> .
	<b>UPOZORNENIE:</b> Zlyhanie úplnej aspirácie vodiaceho puzdra alebo aspirácia bez prítomnosti uzáveru preplachovacieho portu na preplachovacom porte implantačného katétra môže viest' k vzduchovej emboliu.
4	V prípade potreby pripojte nepretržitú infúziu fyziologického roztoku k implantačnému katétru.
	<b>UPOZORNENIE:</b> Pripojenie nepretržitej infúzie fyziologického roztoku k implantačnému systému pred aspiráciou môže mať za následok vzduchovú emboliu.
5	Posúvajte implantačný systém, kým implantát neopustí distálny koniec vodiaceho puzdra.
6	Nastavte implantát do zatvorenej polohy. Posúvače spôn zatiahnite dozadu.
7	Podľa potreby nastavte vodiacie puzdro.
8	Ak sa na nepretržité hodnotenie predsieňového tlaku počas zákroku používa monitorovanie tlaku, na základe uváženia ošetrojúceho 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.

Krok	Postup
	<p>Ďalšie pokyny týkajúce sa monitorovania predsieňového tlaku vrátane obmedzení nájdete v školačom materiále pre lekárov používajúcich systém PASCAL Precision.</p> <p><b>Poznámka:</b> Monitorovanie tlaku sa musí používať spolu s echom. Tlak sa má zosúladiť podľa hodnôt echo a Dopplerovo ultrasonografu. Keď hodnotite 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 cieľovej zóne spojenia s príslušnou trajektóriou.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší záクロ.</p> <p><b>Poznámka:</b> Röntgenkontrastný pásik na riadenom katétri označuje koniec ohybovej časti a dá sa zobraziť pomocou skiaskopie.</p>
10	Otočte ovládač lopatiek dopredu, aby ste implantát nastavili do polohy pripravenosti na zachytanie o cípy.
11	Otočením implantačného katétra podľa potreby nastavte orientáciu lopatiek.
12	Pohnite jedným posúvačom spôny, aby ste pomocou zobrazenia zistili, ktorú sponu ovláda. Keď to zistíte, zabezpečte, aby boli oba posúvače úplne zatiahnuté.
13	Posúvajte implantát cez príslušnú chlopňu, kým lopatky nebudú pod volným okrajom cípov.
14	Overte umiestnenie a orientáciu implantátu a podľa potreby mierne upravte jeho polohu.
	<b>UPOZORNENIE:</b> 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 potrebu dodatočného záクロ.
15	Použitím zobrazenia zatáhuje implantát, kým sa cípy nenachádzajú medzi lopatkami a sponami.
16	Posuňte posúvač(-e) spón dopredu, aby sa cíp(-y) zaistil(-i) medzi sponami a lopatkami.
	Možno to vykonať súčasne pre obe cípy (vložením zámku spôn sa umožní pohyb oboch spón) alebo pre každý cíp jednotlivo (vytiahnutím zámku spôn sa umožní pohyb jednotlivých spón).
17	Overte zaistenie cípov pomocou zobrazovania.
	Ak cípy nie sú zaistené medzi sponami a lopatkami, uvoľnite cípy zatiahnutím posúvačov spón a zopakujte pokus.
18	Keď sú cípy zaistené medzi sponami a lopatkami, nastavte implantát do zatvorenej polohy.
19	Jemným posunutím implantačného katétra dopredu uvoľnite prutie na cípoch.
20	<p>Vyhodnote regurgitáciu a podľa potreby zmeňte polohu. Po potvrdení polohy implantátu sa uistite, že sa implantát nachádza v zatvorennej polohi.</p> <p>V prípade potreby zmeny polohy v rámci komory posúvače spón zatiahnite a nastavte implantát do polohy pripravenosti na zachytanie o cípy. Podľa potreby nastavte orientáciu spón a implantátu.</p> <p>Ak potrebujete zmeniť polohu v rámci predsiene, zatiahnite posúvače spón a pod skiaskopickým navádzaním pomaly predĺžite implantát, príčom zaistite, aby sa neohol drôt aktivačného mechanizmu. Implantát následne zatiahnite dozadu do predsiene.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Ak implantát nepredĺžíte pri zatahovaní do predsiene počas zmeny jeho umiestnenia, môže mať za následok poškodenie cípov alebo chordálne zapletenie.</p> <p><b>UPOZORNENIE:</b> Ak pred zmenou umiestnenia neuvoľníte cípy od spón a lopatiek, môže mať za následok poškodenie cípov.</p>

#### 7.4.4 Vybratie implantátu (v prípade potreby)

Pred uvoľnením implantátu je podľa potreby možné vtiahnuť implantačný systém späť do vodiaceho puzdra, aby ho bolo možné odstrániť. Implantát vyberte podľa nižšie uvedených krokov.

Posúdenie ďalších krokov na vybratie implantátu nájdete v školačich materiáloch pre lekárov používajúcich systém PASCAL Precision.

**UPOZORNENIE:** Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší záクロ.

Krok	Postup
1	Posúvače spón zatiahnite dozadu.
2	Použitím skiaskopického navádzania implantát pomaly predĺžite, príčom zaistite, aby sa neohol drôt aktivačného mechanizmu. Potom zatiahnite implantát do predsiene. Nastavte implantát do zatvorennej polohy.
3	Vyrovnajte riadený katéter a zatáhuje implantačný systém, kým sa implantát nebude nachádzať bezprostredne vedľa hrotu vodiaceho puzdra.
4	Posuňte posúvače spón dopredu.
5	Uvedte implantát do predĺženej polohy.
6	Zatiahnutím posúvačov spón otvorte spony približne na 45° na oboch stranách.
7	Zatiahnite implantačný systém cez vodiacie puzdro.

#### 7.4.5 Uvoľnenie implantátu

Pri uvoľnení implantátu postupujte podľa nasledujúcich krokov:

**UPOZORNENIE:** Nedodržanie predpísaných krov uvoľnenia môže mať za následok náročnosť alebo nemožnosť uvoľnenia implantátu, čo si môže vyžadovať vykonanie dodatočného zákraku.

**UPOZORNENIE:** Uvoľnenie implantátu pred overením, že cípy sú bezpečne zachytené medzi lopatkami a sponami, môže mať za následok posunutie alebo dislokáciu implantátu vedúcu k zachytieniu pomôcky o jeden cíp (SLDA) alebo k iným možným nežiaducim udalostiam, čo môže vyžadovať dodatočný zákrak.

**UPOZORNENIE:** Opäťovné použitie pomôck (vrátanie implantačného systému a vodiaceho puzdra) po vytiahnutí môže spôsobiť emboliu cudzím materiálom alebo infekciu. Pri pokuse o opäťovné použitie môže dôjsť k poruchie pomôcky.

**Poznámka:** Ak na základe rozhodnutia ošetrujúceho lekára má dôjsť k umiestneniu ďalšieho implantátu [PASCAL alebo PASCAL Ace], treba postupovať opatrné, aby nedošlo k dislokácii predtým umiestneného implantátu. Prechodom cez chlopňu v konfigurácii implantátu s nízkym profilom sa môže minimalizovať interakcia s predtým umiestneným implantátom.

**UPOZORNENIE:** Nadmerná manipulácia môže mať za následok dislokáciu alebo narušenie predtým implantovanej pomôcky, poškodenie štruktúry srdca vyžadujúce operáciu alebo ďalší zákrak.

Krok	Postup
1	Uistite sa, že distálny hrot implantačného katétra je úplne vysunutý z riadeného katétra.
2	Odskrutkujte a odstráňte kryt uvoľňovača implantátu z rukoväti implantačného katétra.
3	Uvoľnite a odstráňte jeden zámok stehu zo základne zámku stehov.
4	Vytiahnite zámok stehu z rukoväti a odstráňte steh.
5	Zopakujte kroky pre ostatné zámky stehov.
6	Otočte uvoľňovač otočný ovládač implantátu proti smeru hodinových ručičiek a zatahujte ho, kým nebude implantát uvoľnený (overte zobrazovaním).
7	Podľa potreby vymeňte zámky stehov.

#### 7.4.6 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	<b>UPOZORNENIE:</b> Nevyrovnanie pomôck pred ich odstránením môže spôsobiť poškodenie cievky.

### 8.0 Bezpečnosť v prostredí magnetickej rezonancie (MR)

Neklinické testovanie dokázalo, že implantáty PASCAL a PASCAL Ace sú podmienene bezpečné 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 so 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 vyššej uvedených podmienkach skenovania je predpokladané maximálne zvýšenie teploty vyprodukované implantátom menšie ako 4 °C po 15 minútach nepretržitého skenovania.

Pri neklinickom testovaní v rámci najhoršej konfigurácie s použitím viacerých implantátov sa môžu artefakt spôsobený pomôckou rozšíriť do 15 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 pomôck

Spoľačnosť 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 ktorokoľvek z pomôćok, postupujte podľa nasledujúcich pokynov:

#### • Neotvorený obal s neporušenou sterilnou bariérou:

Ak nedošlo k otvoreniu vreciek, vráťte príslušnú pomôcku v jej originálnom obale.

#### • Ottorený 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 formalinu alebo 2 % roztok glutaraldehydu, a vrátiť spoločnosti Edwards.

#### 9.1 Likvidácia

Používajte univerzálné preventívne opatrenia pre biologické riziká a ostré predmety, aby ste zabránili poranieniu používateľa. S použitými pomôćkami na jednorazové použitie (vrátane ďalších pomôćok, ktoré prichádzajú do stku s pacientmi) sa musí zaobchádzať a musia sa likvidovať v súlade so smernicami inštitúcie o nebezpečných materiáloch a nemocničnom odpade, aby sa zabránilo možnej krízovej kontaminácii.

Informácie o likvidácii opakovane použitelného príslušenstva nájdete v návode na použitie opakovane použitelného príslušenstva Edwards.

### 10.0 Zhrnutie klinických skúseností

Nižšie je uvedené všeobecné zhrnutie všetkých klinických skúseností. Podrobnej zhrnutie všetkých klinických skúseností nájdete v SSCP.

#### 10.1 Štúdia CLASP

Výsledky zo štúdie CLASP, multicentrickej viacnárodnej prospektívnej jednoramennej štúdie, ukazujú vysokú mieru procedurálnej a klinickej úspešnosti pomôcky, zlepšenie stupňa MR a zlepšenie funkčného stavu počas 3 rokov, zlepšenie kvality života a zátažovej kapacity počas 1 roka a priateľnej mieru MAE.

#### 10.2 Štúdia CLASP IID

Vopred špecifikovaná priebežná analýza randomizovanej kohorty z pivotnej randomizovanej štúdie CLASP IID preukázala non-inferioritu systému PASCAL v porovnaní so systémom MitraClip pre primárny koncový ukazovateľ bezpečnosti miery závažných nežiaducích udalostí (MAE) a primárny koncový ukazovateľ účinnosti MR ≤ 2-. Výsledky z nerandomizovanej kohorty počas 30 dní a z kohorty registra počas 6 mesiacov ukazujú zlepšenie stupňa MR a klinických výsledkov spolu s mierou MAE v rámci očakávaného rozsahu.

#### 10.3 Štúdia MiCLASP PMCF

Výsledky zo štúdie MiCLASP PMCF, multicentrickej jednoramennej prospektívnej klinickej sledovacej štúdie po uvedení na trh, ukazujú zlepšenie úroveň MR a zlepšenie funkčného stavu, zátažovej kapacity a kvality života počas 1 roka. Hodnotenie miery MAE na 1 rok označuje priateľnej bezpečnostný profil.

#### 10.4 Štúdia CLASP TR

Výsledky prospektívnej jednoramennej multicentrickej štúdie CLASP TR vyzkazujú vysokú mieru úspešnosti pomôcky, procedurálnej a klinickej úspešnosti, zlepšenie stupňa TR počas 2-ročného sledovania a zlepšenie klinických výsledkov počas 1 roka. 1-ročná miera MAE označuje priateľnej bezpečnostný profil.

#### 10.5 Register PASCAL po uvedení na trh

Výsledky v podmienkach reálneho života z registra PASCAL po uvedení na trh počas 1 roka poskytujú podporu pre klinickú bezpečnosť, výkon a prínos systému PASCAL pri liečbe MR.

#### 10.6 Doplnkové štúdie

V súčasnosti prebiehajú ďalšie štúdie implantátov PASCAL (MR a TR) vrátane štúdie TriCLASP PMCF (Tricuspid), štúdie CLASP IITR (Tricuspid) a štúdie CLASP IIF (Mitrál), ktoré ešte len musia dosiahnuť svoje primárne ciele, a preto nie sú uvedené.

### 11.0 Zhrnutie bezpečnosti a klinického výkonu (SSCP)

SSCP (Zhrnutie bezpečnosti a klinického výkonu) bolo upravené v súlade s hodnotením klinickej evaluácie notifikovaným orgánom, ktorému bola udelená certifikácia CE. SSCP obsahuje príslušné zhnutie rovnakých informácií.

Notifikovaný orgán berie na vedomie a súhlasí s pomerom prínosu a rizika pre krátkodobú a dlhodobú bezpečnosť a účinnosť systému PASCAL Precision.

Stanovený bol súlad systému PASCAL Precision s výkonnostnými požiadavkami (GSPR) na bezpečnosť (MDR GSPr 1), výkon (MDR GSPr 1), priateľnosť vedľajších účinkov (MDR GSPr 8), použitelnosť (MDR GSPr 5), životnosť pomôcky (MDR GSPr 6), priateľný profil pomeru prínosu a rizika (MDR GSPr 8) pre označené indikácie.

Informácie o SSCP pre túto zdravotnícku pomôcku nájdete na stránke <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Po spustení Európskej databázy zdravotníckych pomôćok/Eudamed nájdete SSCP pre túto zdravotnícku pomôcku na stránke <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

### 12.0 Klinické výhody

Medzi klinické výhody systému PASCAL Precision na liečbu MR patria:

- účinné a stabilné zlepšenie mitrálnej regurgitácie,
- umožňuje minimálne invazívnu perkutánnu volbu liečby mitrálnej regurgitácie,
- zlepšenie funkčného stavu, zátažovej kapacity a kvality života.

Medzi klinické výhody systému PASCAL Precision na liečbu TR patria:

- účinné a stabilné zlepšenie trojčipej regurgitácie,
- umožňuje minimálne invazívnu perkutánnu volbu liečby trojčipej regurgitácie,
- zlepšenie funkčného stavu, zátažovej kapacity a kvality života.

Stolík nemá žiadne klinické výhody, pretože stolík je voliteľné príslušenstvo, ktoré sa nedotýka pacienta. Výhody stolíka sú vo svojej podstate funkčné a súvisia so zamýšľaným použitím príslušenstva na podporu systému PASCAL Precision.

Kolajnicový systém so stabilizátorom nemá klinické výhody, pretože kolajnicový systém so stabilizátorom je voliteľné príslušenstvo, ktoré sa nedotýka pacienta a používa sa len počas implantácie. Výhody kolajnicového systému so stabilizátorom sú vo svojej podstate funkčné a súvisia so zamýšľaným použitím príslušenstva na podporu systému PASCAL Precision.

### 13.0 Základná jedinečná identifikácia pomôcky – identifikátor pomôcky (UDI-DI)

Základný identifikátor UDI-DI slúži ako prístupový kód k informáciám týkajúcim sa pomôcky zadaným do systému Eudamed. Základný identifikátor UDI-DI pre systém PASCAL Precision sa dá použiť na lokalizáciu SSCP.

Nasledujúca tabuľka uvádzá základné identifikátory UDI-DI pre systém PASCAL Precision a kompatibilné pomôcky:

Produkt	Model	Základný identifikátor UDI-DI
Systém PASCAL Precision – implantačný systém	20000IS	0690103S004PAS000BC
Systém PASCAL Precision – implantačný systém PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Systém PASCAL Precision – vodiace puzdro	20000GS	0690103S004PAS000BC
Systém PASCAL – kolajnicový systém so stabilizátorom	20000ST	0690103D004PAC00056
Systém PASCAL – stolík	10000T	0690103D004PNA000W7

Nasledujúca tabuľka uvádzá základné identifikátory UDI-DI pre opakovane použitelné príslušenstvo kompatibilné so systémom PASCAL Precision:

Produkt	Model	Základný identifikátor UDI-DI
Opakovane použitelná plat-forma	10000UP	0690103D004REU000YA
Opakovane použitelná doska	10000PT	0690103D004REU000YA
Opakovane použitelná kolíška	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Očakávaná životnosť pomôcky

Implantáty PASCAL a PASCAL Ace podliehajú prísmenu predklinickému testovaniu trvácnosti podľa testovacích požiadaviek a boli úspešne testované na minimálne 5 rokov simulovaného

opotrebenia. Skutočný celoživotný výkon u ľudí závisí od viacerých biologických faktorov a u jednotlivých pacientov sa veľmi líši. Neboli stanovené žiadne špecifické činnosti alebo podmienky, ktoré by mohli skrátiť alebo predlžiť životnosť pomôcky.

## 15.0 Informácie o pacientovi

Ku každému implantáčnému systému sa dodáva karta implantátu pacienta. Po implantácii vyplňte všetky požadované informácie a kartu implantátu odovzdajte pacientovi. Táto karta implantátu umožňuje pacientom pri vyhľadaní zdravotnej starostlivosti informovať poskytovateľov zdravotnej starostlivosti o tom, aký typ implantátu majú.

## 16.0 Charakteristiky výkonu

Výkon pomôcky vrátane funkčných charakteristik bol potvrdený v súhrnej sérii testov, ktoré dokazujú bezpečnosť a výkon pomôcky pri určenom použití, ak sa používa v súlade s platným návodom na použitie.

Dizajn katéterov aplikáčného systému PASCAL Precision vychádza zo spätnej väzby používateľov. Tvrdenie o „presnosti“ sa potvrdí počas monitorovania po uvedení na trh.

## 17.0 Kvalitatívne a kvantitatívne informácie vzťahujúce sa k implantátom PASCAL a PASCAL Ace

Implantát PASCAL tiež obsahuje titánovú maticu a skrutku, puzdro z PEEK a silikónové tesnenie. Implantát PASCAL Ace tiež obsahuje titánovú maticu, skrutku, distálnu a proximálnu doštičku a silikónové tesnenie.

V nasledujúcej tabuľke sú uvedené kvalitatívne a kvantitatívne informácie o materiáloch a látkach:

Látka	CAS	Modelový hmotnostný rozsah (mg)
Titán	7440-32-6	254 – 324
Nikel	7440-02-0	235 – 258
Polyetyléntereftalát	25038-59-9	82,5 – 98,1
Polyetylén	9002-88-4	14,3 – 42,6
Polyéteréterketón	29658-26-2	0 – 23,2
Hliník	7429-90-5	3,39 – 9,13
Vanád	7440-62-2	2,16 – 6,32
Oxid kremičitý	7631-86-9	5,08 – 5,40
Polydimethylsiloxán	63148-62-9	3,86 – 4,16
Perfluoropolyéter	69991-67-9	2,44 – 2,52
Polytetrafluoroetylén	9002-84-0	1,15 – 1,22
Železo	7439-89-6	0 – 0,567
Oxid titaničitý	13463-67-7	0,180 – 0,541
Kyslík	7782-44-7	0 – 0,355
Uhlík	7440-44-0	0 – 0,285
Kobalt	7440-48-4	0 – 0,226
Oxid antimonitý	1309-64-4	0,0847 – 0,118
Niób	2023505	0 – 0,113
Dusík	7727-37-9	0 – 0,0918
Chróm	7440-47-3	0 – 0,0452
Med'	7440-50-8	0 – 0,0452
Vodík	1333-74-0	0 – 0,0384
4,4'-Difluórbenzofénón	345-92-6	0 – 0,00141
Difenyl sulfón	127-63-9	0 – 0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516 – 0,00102
Kyselina 4-dodecylenzsulfónová	121-65-3	0,0000906 – 0,00857
Dekametylcyklopentasiloxán; D5	541-02-6	0 – 0,000698
Dodekametylcyklohexasiloxán; D6	540-97-6	0 – 0,000698
Oktametylcyklotetrasiloxán; D4	556-67-2	0 – 0,000651

## Norsk

### Edwards PASCAL Precision transkaterstesystem for hjerteklaffreparasjon

#### Bruksanvisning

Les denne bruksanvisningen nøyde, da den inneholder advarsler, forholdsregler og informasjon om andre risikoer som det er viktig å kjenne til for dette medisinske utstyret.

Edwards PASCAL Precision transkaterstesystem for hjerteklaffreparasjon (her referert til som PASCAL Precision systemet) inkluderer følgende modellnumre:

Modellnummer	Enhet
20000IS	PASCAL Precision system – implantasjons-system
20000ISM	PASCAL Precision system – PASCAL Ace implantasjonsystem
20000GS	PASCAL Precision system – ledehylse

PASCAL Precision system er kompatibelt med følgende tilbehør til engangsbruk:

Modellnummer	Enhet
10000T	PASCAL system – bord
20000ST	PASCAL system – stabilisatorskinnesystem

PASCAL Precision system er kompatibelt med følgende gjenbrukbart tilbehør:

Modellnummer	Enhet
10000UP	Edwards gjenbrukbar plattform
10000PT	Edwards gjenbrukbar plate
10000CR	Edwards gjenbrukbar holder

#### Implantasjonssystem (figur 4)

Implantasjonssystemet består av det styrbare kateteret (det ytterste laget), implantasjonskateteret (det innerste laget) og implantatet (refererer heretter til PASCAL og PASCAL Ace implantater). Implantasjonssystemet uplasserer implantatet til klaffen perkutan gjennom en femoralvenetilgang ved bruk av en transvenøs, transseptal (mitral) og transvenøs (trikuspidal) tilgang.

#### Implantat (figur 1–3)

Implantatet uplasseres og festes til klaffebladene, og fungerer som fyllstoff i regurgitasjonsåpningen. De primære komponentene i implantatet er mellomstykke, vingene og spennene konstruert av nitinol og dekket av polyetylentereftalat. PASCAL Ace implantatet er mindre for å gi legene valgmuligheter. Foreslalte vurderinger for valg av PASCAL Ace implantatet inkluderer mindre landesoner og tette chordaområder. Se legeopplæringsmaterialet for PASCAL Precision system for mer informasjon om forskjeller i størrelsen av mellomstykke og andre komponenter for PASCAL og PASCAL Ace implantater, inkludert ekstra vurderinger for implantatvalg.

Implantatet har fire hovedvingeposisjoner: forlenget, lukket, klar til bladgrep og blad-grep.

Merk: PASCAL Ace implantat er en navnkonvensjon som viser til en ytterligere implantatstørrelse med samme indikasjoner for bruk som PASCAL implantatet.

#### Implantasjonskateter (figur 4)

Implantatet leveres festet til implantasjonskateteret med suturer og et gjenget skaft. Implantasjonskateteret kontrollerer utplasseringen av implantatet. De fire primærkontrollene er gliderne, vingebryteren, implantatutløserbryteren og surtlåsene. Gliderne styrer spennene (spennene heves når du trekker gliderne tilbake, og senkes når du fører gliderne frem). Vingebryteren styrer vingene (vri vingebryteren med klokken for å lukke vingene og vri vingebryteren mot klokken for å åpne vingene). Implantatutløserbryteren styrer utlosningen av implantatet fra implantasjonskateteret. Surtlåskontrollen frigjør suturene fra spennene. Implantasjonskateteret leveres montert i det styrbare kateteret.

#### Styrbart kateter (figur 4)

Det styrbare kateteret har en roterende kontrollbryter (fleksjonsbryter) som aktiverer fleksjonsmekanismen for å navigere til og posisjonere implantatet i målplasseringen. Et rontgentett markerbånd plassert på den distale delen av kateteret indikerer enden på fleksjonsdelen.

#### Ledehylse (figur 5)

Ledehylsen gir atriali tilgang. Den har et hydrofilt belegg og en roterende kontrollbryter (fleksjonsbryter) som aktiverer fleksjonsmekanismen for å posisjonere ledehylsen i målplasseringen.

#### Innfører (figur 5)

Innføreren brukes til å føre ledehylsen til den ønskede posisjonen. Innføreren er kompatibel med en 0,89 mm (0,035 tommer) ledevaier. Innføreren er inkludert i emballasjen med ledehylsen.

#### Laster (figur 8)

Lasteren brukes til å føre implantatet og leveringskateterne inn gjennom ledehylsens forseglinger. Lasteren er inkludert i implantasjonssystemet og/eller ledehylsens emballasje for brukervennlighet.

#### Stabilisatorskinnesystem (figur 6)

Stabilisatorskinnesystemet er indisert for å løtte posisjoneringen og stabiliseringen av PASCAL Precision system under implantasjonprosedyrer. Stabilisatoren kan festes til ledehylsen og implantasjonssystemet ved behov under prosedyren. Bruk av stabilisatorskinnesystemet er valgfritt.

#### Bord (figur 7)

Bordet brukes for å gi en stabil plattform for implantasjonssystemet, ledehylsen og stabilisatorskinnesystemet til PASCAL Precision system. Bordet brukes utenfor det sterile området. Bordet kan reguleres i høyden. Bruk av bordet er valgfritt.

#### Gjenbrukbart tilbehør

Før gjenbrukbart tilbehør, se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør: gjenbrukbar plattform (modell 10000UP), gjenbrukbar plate (modell 10000PT) og gjenbrukbar

holder (modell 10000CR) (referert til i dette dokument som bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør).

## 1.0 Indikasjoner for bruk

### 1.1 Tiltenkt bruk

PASCAL Precision systemet er indisert for reparasjon av en utilstrekkelig mitral- og/eller trikuspidalklaff via perkutan rekonstruksjon gjennom vevsaproksimasjon. PASCAL Precision systemet uplasserer implantatet til klaffen perkutan gjennom en femoralvenetilgang ved bruk av en transvenøs, transseptal (mitral) og transvenøs (trikuspidal) tilgang.

### 1.2 Pasientmålgruppe

PASCAL Precision systemet er tiltenkt for:

- Voksne pasienter med klinisk signifikant, symptomatisk mitral regurgitasjon (moderat til alvorlig eller alvorlig MR)
- Voksne pasienter med klinisk signifikant, symptomatisk trikuspidalregurgitasjon (alvorlig eller verre TR) på trost av medisinsk behandling

Pasientvalg skal utføres av et tverrfaglig hjerteteam spesialisert i behandling av mitral- og trikuspidalregurgitasjon. Hjerteteamet må vurdere fordelene og risikoene for alle mulige inngrep før pasienter behandles med PASCAL Precision system. Pasienter er kandidater for PASCAL Precision system dersom de ikke vurderes egnet for hjertekirurgi, inkludert minimalt invasiv hjertekirurgi, og er anatomisk egnet for behandling med PASCAL Precision system.

## 2.0 Kontraindikasjoner

PASCAL Precision systemet er kontraindisert hos mitral- eller trikuspidalklaffpasienter i følgende tilfeller:

- Pasient som er kontraindisert for TEE (transosofagal ekkokardiografi), eller når screening med TEE mislyktes
- Ekkokardiografiske bevis på intrakardial masse, trombe eller vegetasjon
- Tilstedeværelse av et tilstoppet eller trombosert IVC-filter som vil forstyrre leveringskateteret, eller ipsilateral dyp venotrombose
- Kjent overfølsomhet overfor nitinol (nikkel eller titan) eller kontraindikasjoner for legemidler til prosedyrer som ikke kan kontrolleres tilstrekkelig medisinsk
- Anamnese med blodningsdiase eller koagulopati eller pasient som nekter blodtransfusjon

PASCAL Precision systemet er i tillegg kontraindisert hos mitralklaffpasienter med kontraindikasjoner for transseptal kateterisering.

## 3.0 Advarsler

### 3.1 Anatomiske hensyn

For best resultat bør det tas hensyn til følgende anatomiske pasientegenskaper. Klaffanatomisk kan hindre riktig tilgang til PASCAL Precision systemet, bruk og/eller utplassering eller tilstrekkelig reduksjon i mitral eller trikuspidal regurgitasjon bør vurderes av et tverrfaglig hjerteteam. Sikkerheten og effektiviteten har ikke blitt etablert for pasienter med anatomiske egenskaper som inkluderer, men som ikke er begrenset til, følgende:

#### Gjelder for mitral- og trikuspidalklaffpasienter:

- Bevis på alvorlig forkalkning i annulus eller det subvalvulære apparatet
- Tilstedeværelse av signifikant sprekk eller perforering i gripeområdet
- Bladmobilitetslengde < 8 mm

#### Gjelder bare for mitralklaffpasienter:

- Høyde av transseptal punksjon < 3,5 cm
- LA-diameter ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

#### Gjelder bare for trikuspidalklaffpasienter:

- Bevis på moderat til alvorlig forkalkning i gripeområdet
- Tilstedeværelse av primær, ikke-degenerativ trikuspidalsydom

### 3.2 Håndtering av enheten

#### 3.2.1 PASCAL Precision system, bord og stabilisatorskinnesystem

- Enheterne er utformet og beregnet til engangsbruk, og selges kun for slik bruk. Det finnes ingen data som støtter sterilitet, ikke-pyrogenitet og funksjonalitet til enhetene etter reprosessering. Reprosessering av enheten kan føre til sykdom eller uønskede bivirkninger, da enheten kanskje ikke fungerer slik den skal.
- 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 hepariniserert 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.
- Må ikke brukes hvis noen av enhetene har blitt sluppet ned, 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.

#### 3.2.2 Edwards gjenbrukbar plattform, gjenbrukbar plate og gjenbrukbar holder

- Enheterne er utformet og beregnet til gjenbruk, og selges kun for slik bruk. Se bruksanvisningen for gjenbrukbart Edwards -tilbehør for informasjon om gjenbrukbart tilbehør.

### 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 intervension og/eller dødsfall, kan være forbundet med bruk av dette systemet («Mulige bivirkninger»). Pasientene skal gis en fullstendig forklaring av fordelene og risikoene for bruk.
- Noye 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.
- PASCAL Precision systemet har ikke blitt evaluert hos gravide eller pediatriske pasienter.

## 4.0 Forholdsregler

### 4.1 Forholdsregler før bruk

- Pasientvalg skal utføres av et tverrfaglig hjerteteam spesialisert i behandling av mitral- og/eller trikuspidalregurgitasjon for å vurdere risikoen for pasienten og anatomisk egnethet etter vurdering av de ulike behandlingsalternativene med enheten.

### 4.2 Forholdsregler etter bruk

- Den langsiktige 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 Precision systemet. Foreskriv antikoagulerende og annen medisinsk behandling iht. institusjonelle retningslinjer.

## 5.0 Mulige bivirkninger

Komplikasjoner forbundet med standard hjertekaterisering, bruk av anestesi og bruk av PASCAL Precision systemet kan føre til følgende: omgjøring til åpen kirurgi, akutt eller ikke-akutt ny operasjon, eksplantasjon, permanent uforhet eller dødsfall. Leger oppfordres til å rapportere misenkete enhetsrelaterte hendelser til Edwards eller utpekt helsemyndigheter.

Følgende forventede bivirkninger er identifisert som mulige komplikasjoner ved prosedyren med PASCAL Precision system:

- 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
- Arytmi – atrium (f.eks. AF, SVT)
- Arytmi – ventrikkel (f.eks. VT, VF)
- Arteriovenøs fistel
- Atrieseptumskade som krever intervension
- Bloeding
- Hjertestans
- Hjertesvikt
- Hjerteskade, inkludert perforasjon
- Hjertetamponade/perikarhoffusjon
- Kardiogen sjokk
- sammenvinkel av senestrenge eller ruptur som kan kreve intervension
- Koagulopati, koagulasjonsforstyrrelse, blodningsdiatese
- 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
- Embo/embolisering, inkludert luft, partikler, forkalket materiale eller trombe
- Endokarditt
- øsofagal irritasjon
- Øsofagal perforasjon eller strikture
- Treningsintoleranse eller svakhet
- Komponenter i PASCAL Precision systemet kan ikke innhentes
- Feber
- Gastrointestinal blødning eller infarkt
- Hjertesvikt
- Hematom
- Hemodynamisk kompromiss
- Hemolyse
- Blødning som krever blodtransfusjon eller intervension
- Hypertensjon
- Hypotensjon
- Skade på implantat (slitasje, rift, brudd eller annet)
- Implantatembolisering
- Feilstilling av implantat, eller kan ikke leveres til tiltenkt sted
- Implantattmigrering
- Implantattrombose
- Infeksjon
- Betennelse
- LVOT-obstruksjon
- Mesenterisk iskemi
- Multiorgansvikt
- myokardinfarkt
- kvalme og/eller oppkast
- nerveskade
- Nevrologiske symptomer, inkludert dyskinesi, uten diagnostisert TIA eller slag
- Ikke-neurologiske tromboemboliske hendelser
- Smerte
- Papillarmuskelskade
- Lammelse
- Embolisering av PASCAL Precision systemkomponent(er)
- Periferiskemi
- Pleureffusjon
- Lungeødem
- lungeembolisme
- Reaksjon på blodplatehemmere eller antikoagulantia
- Nyresvikt
- Nyreinsuffisien
- Respiratorisk kompromiss, pustestans, atelektase, pneumoni – kan kreve 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
- Forvring av hjertesvikt
- Forvring av regurgitasjon eller klafffeinsuffisiens

For en pasient/bruker/tredjepart i EØS: Hvis det har oppstått en alvorlig hendelse under bruken av denne enheten eller som følge av bruken av denne enheten, skal dette rapporteres til produsenten og nasjonale kompetente myndigheter. Disse finner du her: [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Leveringsform

### 6.1 Emballasje

Implantasjonssystemet, ledehylsen og stabilisatorskinnesystemet er pakket enkeltvis og sterilisert med etylenoksid. Bordet pakkes og leveres usterilt. Edwards gjenbrukbar plattform, gjenbrukbar plate og gjenbrukbar holder pakkes adskilt og leveres usterile.

### 6.2 Oppbevaring

PASCAL Precision systemet skal oppbevares tørt og kjølig.

## 7.0 Bruksanvisning

### 7.1 Legeopplæring

PASCAL Precision systemet er ment for bruk av intervasjonelle kardiologer og hjertekirurger sammen med annet hjelpepersonell som er opplært til å assistere ved reparasjon av mitral- og/eller trikuspidalklaff.

Den implanterende legen skal ha erfaring med transkateter teknikker og opplæring i PASCAL Precision systemet og implantasjonsprosedyren. Alle leger som utfører en prosedyre med PASCAL Precision systemet, må være opplært etter Edwards opplæringskrav oppsummert nedenfor:

- Didaktisk økt med PASCAL Precision system legeopplæring: enhetsdesign, prosedyreavbildning, prosedyretreinn og utfordrende situasjoner
- Praktisk arbeidsbenkmodell: praktisk øvelse på prosedyretreinn
- Fysiologisk simuléringsmodell: praktisk øvelse på prosedyretreinn med prosedyreavbildning

Den endelige avgjørelsen om implantasjon av en PASCAL Precision systemenhet skal tas av leger som har spesialisert seg på behandling av mitral- og/eller trikuspidalregurgitasjon 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 hjertekateriseringslaboratorium
- Fluoroskopisystem
- Funksjoner for transøsofagal ekkokardiografi (TEE) (2D og 3D)
- Venepunksjonsett
- Transseptal nål, hylse og ledavaier (bare for prosedyrer med mitralklaff)
- Ledevaier med 0,89 mm (0,035 tommer) utvekslingslengde
- Skåler
- 50–60 ml sprøyter med luerkobling
- Hepariniseret saltlösning
- Arteriepinsett
- Kirurgiske håndklær (f.eks. størrelse 43 x 69 cm)
- Valgfritt: grisehalekatereter til kontrastinjeksjon (med kompatibel hylse)
- Valgfritt: trinnvisse dilatatorer
- Valgfritt: kontinuerlig drypp med fysiologisk saltlösning (rullende IV-stang, IV-slange med tommelhjul-økkluderingsenheter, 1-liters poser med hepariniseret, steril saltlösning)
- Valgfritt: trykkovertrevåkingsenhett

### 7.3 Klargjøring av enheten

#### 7.3.1 Bord

Trinn	Prosedyre
1	Fjern bordet fra emballasjen og se etter skade. Hvis Edwards gjenbrukbar plattform og gjenbrukbar holder brukes i stedet for bordet, se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør.
2	Monter bordet som vist i figur 7.

#### 7.3.2 Stabilisatorskinnesystem

Trinn	Prosedyre
1	Fjern komponentene til stabilisatorskinnesystemet fra emballasjen og se etter skade.

#### 7.3.3 Ledehylse

Trinn	Prosedyre
1	Fjern ledehylsen, lasteren og innføreren fra emballasjen og kontroller om de har store skader.
2	Skyll innføreren og fjern luft med hepariniseret saltlösning.
3	Tørk over ledehylsen med hepariniseret saltlösning før bruk.

#### 7.3.4 Implantasjonssystem – systemsjekk, spennesjekk og tilbakestilling

Trinn	Prosedyre
1	Fjern implantasjonssystemet og lasteren fra emballasjen, og sjekk for store skader. <b>FORSIKTIG: Hvis ventilasjonsketten ikke er satt på skyllerporten på implantasjonskateteret, kan bruk av enheten føre til infeksjon.</b>
2	Strekk implantatet helt ut. Trekk tilbake og før frem gliderne for å bekrefte riktig spennebevegelse.
3	Hvis spennene ikke beveger seg slik som de skal, må du følge trinnene nedenfor for å tilbakestille dem. Hvis spennene ikke beveger seg slik de skal, fortsetter du til neste avsnitt «Implantasjonssystem – skylling og klargjøring».
4	Forsikre deg om at implantatet er helt lukket. Løsne og fjern suturlås fra suturlåsbasen. <b>Merk: Forsikre deg om at den løse enden av suturen ikke trekkes inn i håndtaket mens du løsner suturlåsen.</b>
5	Trekk gliderne helt tilbake og plasser spenneinnstillingsverktøyet i flukt med suturlåsen, suturlåsbasene og implantatutløserbryteren.
6	Trekk i den løse enden av suturen på en suturlåsbane for å stramme til suturen. Slipp den løse enden av suturen, bytt ut og stram til suturlåsen. Gjenta for den andre suturlåsen.
7	Fjern spenneinnstillingsverktøyet. Strekk implantatet helt ut. Trekk tilbake og før frem gliderne fullstendig for å bekrefte riktig spennebevegelse.

#### 7.3.5 Implantasjonssystem – skylling og klargjøring

Trinn	Prosedyre
1	Lukk implantatet.
2	Forsikre deg om at gliderne er trukket helt tilbake og at implantatet er helt lukket.
3	Fjern den ventilerete hetten fra implantasjonskateterets skyllerport. Hvis den distale enden av implantasjonskateteret og skyll med heparinert saltlösning.
4	Sett på plass hetten på skyllerporten på implantasjonskateterets skyllerport.
5	Fest implantasjonsutløserdekslet på håndtaket til implantasjonskateteret.
6	Trekk implantasjonskateteret helt tilbake. Før frem gliderne og sett implantatet i forlenget posisjon.
7	Fjern lasterhetten og styr lasterhetten på implantasjonssystemet.
8	Sett inn implantatet gjennom den proksimale enden av lasteren til det kommer ut av den distale enden. Koble til lasteren og lasterhetten.
9	Før frem implantasjonskateteret helt slik at implantatet går ut av lasteren.
10	Skyll heparinert saltlösning gjennom det styrbare kateteret.
11	Før frem lasteren til den distale enden av implantatet er helt inne i lasteren.

#### 7.4 Implantasjonsprosedyre

Alle implantasjonsprosedyrettrinn gjelder for prosedyrer med både PASCAL mitral- og PASCAL trikuspidalklaffimplantat hvis ikke annet er spesifisert.

Implantatet skal plasseres under narkose med hemodynamisk overvåkning i en operasjonsstue, en hybrid operasjonsstue eller et kateteriseringslaboratorium med funksjoner for fluoroskopisk og ekkokardiografisk avbildning.

**Merk: For implanteringen må du se Anatomiske hensyn (del 3.1), ettersom bruk utenom det som er oppgitt, kan forstyrre plasseringen av implantatet eller innsendingen i opprinnelig klaffeblad.**

**FORSIKTIG: Under prosedyren bør 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 monteres og plasseres mellom bena til pasienten før steril oppdekking av pasienten. Juster hoyden på bordet etter behov. Bruk håndklær som støtte mellom bordet og pasientens ben. <b>FORSIKTIG: Bordet leveres usterilt. Hvis bordet føres inn i det sterile området, kan det føre til infeksjon.</b> ELLER Det gjenbruksbare tilbehøret monteres og plasseres rundt bena til pasienten før steril oppdekking av pasienten. Juster hoyden og vinkelen på plattformen etter behov. Sett holderen på plattformen på linje med det tiltenkte tilgangsstedet til femoralvenen. Se bruksanvisningen for Edwards gjenbruksbart tilbehør. <b>FORSIKTIG: Det gjenbruksbare tilbehøret leveres usterilt. Hvis det gjenbruksbare tilbehøret føres inn i det sterile området, kan det føre til infeksjon.</b>
2	Etter steril oppdekking settes stabilisatorskinnesystemet sammen og festes ved behov under prosedyren.

#### 7.4.2 Femoralvenetilgang og hylseinnføring

Trinn	Prosedyre
1	Åpne femoralvenen (vena femoralis communis) med konvensjonelle percutane punksjonsmetoder.
2	<b>For prosedyrer med PASCAL mitralklaffimplantat:</b> Få tilgang til venstre atrium via transvenøse, transseptale teknikker ved bruk av konvensjonelle percutane metoder, og plasser ledevaieren i venstre atrium. Dilater blodkaret etter behov. <b>FORSIKTIG: (kun for prosedyrer med mitralklaff) Feilaktig punksjon kan føre til skade på hjertestrukturen som nødvendiggjør kirurgisk reparasjon eller annen intervasjon.</b> <b>For prosedyrer med PASCAL trikuspidalklaffimplantat:</b> Få tilgang til høyre atrium ved bruk av konvensjonelle percutane metoder, og plasser ledevaieren i høyre atrium. Dilater blodkaret etter behov.
3	<b>For prosedyrer med PASCAL mitralklaffimplantat:</b> Sett inn ledehylsen med innføreren over ledevaieren til spissen er festet over septum. Bruk bøyemekanismen etter behov. <b>For prosedyrer med PASCAL trikuspidalklaffimplantat:</b> Sett inn ledehylsen med innføreren over ledevaieren til ledehylsespissen er ikke i høyre atrium. <b>FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, skade på hjertestrukturen som nødvendiggjør kirurgisk reparasjon, eller annen intervasjon.</b>
4	Fjern innføreren og ledevaieren. Ikke aspirer og skyll ledehylsen før implantasjonssystemet er satt inn. <b>FORSIKTIG: Aspirasjon eller tilkobling av et kontinuerlig drypp med fysiologisk saltlösning til ledehylsen før innsetting av implantasjonssystemet kan føre til luftembolisme.</b>

#### 7.4.3 Navigasjon og plassering 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 heparinert saltlösning. Bruk den angitte sprayten til å aspirere minimum 45 ml. <b>FORSIKTIG: Manglende aspirering av ledehylsen eller aspirasjon uten at hetten på implantasjonskateterets skyllerport er på kan føre til luftembolisme.</b>
4	Om ønskelig kan du koble det kontinuerlige dryppet med fysiologisk saltlösning til implantasjonskateteret. <b>FORSIKTIG: Hvis et kontinuerlig drypp med fysiologisk saltlösning kobles til implantasjonssystemet før aspirasjon, kan det føre til luftembolisme.</b>
5	Før frem implantasjonssystemet til implantatet kommer ut i den distale enden av ledehylsen.
6	Sett implantatet i lukket posisjon. Trekk tilbake gliderne.
7	Juster ledehylsen etter behov.
8	Følg bruksanvisningen fra produsenten av trykkovertakningsenheten hvis det etter lenges skjønn skal brukes trykkovertakningsenheten kontinuerlig å sjekke trykket i atrium under prosedyren. Koble til en trykkovertakningsenhett fylt med væske til det styrbare kateteret. Aspirer og kalibrer deretter ved pasientens hjertetempératur før du tar målingen. Se legeopplæringsmateriale for PASCAL Precision system for mer veiledning om overvåking av atriettrykk, inkludert begrensninger. <b>Merk: Trykkovertakning skal brukes sammen med ekko. Trykket skal avstømmes mot avlesninger fra ekko og doppler. Når du sjekker trykket i atrium, må du sørge for at den distale spissen av implantasjonskateteret er helt ute av det styrbare kateteret.</b>
9	Før frem implantasjonssystemet etter behov. Manipuler det styrbare kateteret og ledehylsen (bøy og rett ut, vir i motsatte retninger, før frem og trekk tilbake) etter behov til implantatet er sentrert i mālkaptasjonsområdet med riktigbane. <b>FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, skade på hjertestrukturen som nødvendiggjør kirurgisk reparasjon, eller annen intervasjon.</b> <b>Merk: Det røntgentette markørbandet på det styrbare kateteret angir enden av fleksjonsdelen og kan visualiseres ved hjelp av fluoroskop.</b>
10	Før frem vingebyteren for å få implantatet i klar til bladgrep-posisjon.
11	Vri implantasjonskateteret etter behov for å orientere vingene.
12	Flytt én glider for å identifisere hvilken spenne den kontrollerer via avbildning. Når den er identifisert, må du påse at gliderne er helt trukket tilbake.
13	Før frem implantatet gjennom klappen til vingene er under den ledige kanten av bladene.
14	Sjekk plasseringen og retningen til implantatet, og juster posisjonen litt etter behov. <b>FORSIKTIG: Kraftig manipulering av implantatet under bladene kan gjøre at implantatet vikles inn i chordae tendineae (senestrenge). Sammenvikling av senestrenge kan føre til hjerteskade og forverret regurgitasjon, og gjøre det vanskelig eller umulig å fjerne implantatet, slik at ytterligere intervasjon blir nødvendig.</b>
15	Trekk implantatet tilbake under avbildningsveiledning, til bladene befinner seg mellom vingene og spennene.

Trinn	Prosedyre
16	Før frem glideren/gliderne slik at bladet/bladene festes mellom spennene og vingene. 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).
17	Bekrefte bladinnsettingen med avbildning. Hvis bladene ikke er festet mellom spennene og vingene, må du trekke tilbake gliderne for å utløse bladene og prøve igjen.
18	Når bladene er festet mellom spennene og vingene, lukker du implantatet.
19	Før frem implantasjonskateteret noe for å redusere spenningen på bladene.
20	Vurder regurgitasjon og reposisjoner etter behov. Når implantatposisjonen er bekreftet, kontrollerer du at implantatet er lukket. Hvis det er nødvendig å reposisjonere implantatet i ventrikkelen, trekker du tilbake gliderne og setter implantatet i klar til bladgrep-posisjon. Juster retningen på spennene og implantatet etter behov. Hvis det er nødvendig å reposisjonere implantatet i atrium, trekker du tilbake gliderne og forlenger implantatet sakte under fluoroskopisk veiledning mens du sørger for at aktiveringsvaieren ikke boyes. Trekk deretter implantatet tilbake inn i atrium. <b>FORSIKTIG: Hvis implantatet ikke forlenges ved tilbaketrekkning inn i atrium under reposisjonering, kan det føre til skade på bladene eller sammenvikling av senestrenge.</b> <b>FORSIKTIG: Hvis bladene ikke utløses fra spennene og vingene før de reposisjoneres, kan det føre til skade på bladene.</b>

#### 7.4.4 Uthenting av implantatet (ved behov)

Før utløsing av implantatet kan du ved behov trekke implantasjonssystemet tilbake i ledehylsen for fjerning. Følg trinnene under for å hente ut implantatet.

Se legeopplæringsmaterialet for PASCAL Precision systemet for flere vurderinger om manøvrer for implantatuthenting.

**FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, skade på hjertestrukturen som nødvendiggjør kirurgisk reparasjon, eller annen intervensjon.**

Trinn	Prosedyre
1	Trekk tilbake gliderne.
2	Forleng implantatet sakte under fluoroskopisk veiledning mens du sørger for at aktiveringsvaieren ikke boyes. Trekk deretter implantatet tilbake inn i atrium. Sett implantatet i lukket posisjon.
3	Rett ut det styrbare kateteret og trekk tilbake implantasjonssystemet til implantatet er ved siden av spissen på ledehylsen.
4	Før frem gliderne.
5	Sett implantatet i forlenget posisjon.
6	Trekk tilbake gliderne for å åpne spennene til ca. 45° på hver side.
7	Trekk tilbake hele implantasjonssystemet gjennom ledehylsen.

#### 7.4.5 Utløsing av implantat

Følg trinnene under for å utløse implantatet:

**FORSIKTIG: Hvis du ikke følger den angitte utlösingsprosedyren, kan det gjøre det vanskelig eller umulig å utløse implantatet, slik at ytterligere intervension blir nødvendig.**

**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 intervension.**

**FORSIKTIG: Gjenbruk av enheten (inkludert implantasjonssystemet og ledehylsen) etter innhenting kan føre til embolisisme av fremmedlegemer eller infeksjon. Forsøk på gjenbruk kan føre til utstyrssvikt.**

Merk: Hvis den behandelende legen vurderer det slik at det skal settes inn et ekstra implantat [PASCAL eller PASCAL Ace], må du utvise forsiktighet slik at det tidligere plasserte implantatet ikke løsner. Kryssing av klappen i en konfigurasjon for implantat med lav profil kan minimere samhandling med det tidligere plasserte implantatet.

**FORSIKTIG: Kraftig manipulering kan føre til at en tidligere implantert enhet løsner eller forstyrres, skade på hjertestrukturen som nødvendiggjør kirurgisk reparasjon, eller annen intervensjon.**

Trinn	Prosedyre
1	Sorg for at den distale spissen av implantasjonskateteret er helt ute av det styrbare kateteret.
2	Skru av og ta av implantatutløserdekslet fra håndtaket på implantasjonskateteret.
3	Ta ut tråden og fjern en suturlås fra suturlåssokkelen.
4	Trekk suturlåsen bort fra håndtaket for å fjerne suturen helt.
5	Gjenta trinnene for resterende suturlåser.
6	Roter mot klokken og trekk tilbake utløserbryteren til implantatet er utløst, som bekreftet ved hjelp av avbildning.
7	Bytt ut suturlåser etter behov.

#### 7.4.6 Fjerning av enheten og lukking av tilgangsstedet

Trinn	Prosedyre
1	Trekk implantasjonskateteret helt tilbake inn i det styrbare kateteret. Rett ut implantasjonssystemet gradvis, og fjern det. Rett ut ledehylsen gradvis, og fjern den. <b>FORSIKTIG: Hvis du ikke retter ut enheter før fjerning, kan det føre til skade på blokkar.</b>
2	Utfør standard perkutan lukking av tilgangsstedet.

## 8.0 Sikkerhet ved magnetresonanstromografi (MR)

Ikke-klinisk testing har demonstrert at PASCAL og PASCAL Ace implantater er MR-sikre under spesifiserte forhold. En pasient med denne enheten kan trygt skannes i MR-systemer som oppfyller følgende betingelser:

- Statiske magnetfelt på 1,5 T og 3,0 T
- Maksimum romlig feltgradient på 3000 gauss/cm (30 T/m)
- Maksimum MR-systemrapportert, gjennomsnittlig spesifik absorpsjonsrate for hele kroppen (SAR) på 4 W/kg (kontrollert driftsmodus i første nivå).

Under skanningen defineres ovenfor 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 i en konfigurasjon med flere implantater strekke seg opp til 15 mm fra implantatet ved avbildning i den største gradientekkoplussekvensen 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 evaluering. En skriftlig rapport med et sammendrag av funnene 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:

### • **Uåpent 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 fikséringsbad, for eksempel 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd, og deretter returneres til Edwards.

## 9.1 Avhending

Følg generelle forholdsregler for biologisk farlig avfall og skarpe gjenstander for å unngå personskader. Brukt utstyr til engangsbruk (inkluderer alle enheter som har vært i kontakt med pasienter) skal håndteres og avhendes i samsvar med institusjonelle retningslinjer for biologisk farlig materiale og sykehusavfall for å unngå mulig krysskontaminering.

Se bruksanvisningen for gjenbrukbart Edwards -tilbehør for informasjon om kasting av gjenbrukbart tilbehør.

## 10.0 Sammendrag av klinisk erfaring

Et sammendrag på høyt nivå av all klinisk erfaring har blitt lagt ved nedenfor. En detaljert oppsumming av all klinisk erfaring finnes i SSCP.

### 10.1 CLASP studien

Resultater fra CLASP studien, en multisenter, multinasjonal, prospektiv, enkeltarmet studie, viser høy grad av enhetsmessig, prosedyremessig og klinisk suksess, reduksjon i MR-grad og forbedring i funksjonell status over en periode på 3 år, forbedring i livskvalitet og treningskapasitet over en periode på 1 år, og en akseptabel MAE-frekvens.

### 10.2 CLASP IID studien

En forhåndsspesifisert interimanalyse av den randomiserte cohorte fra den pivotale, randomiserte, kontrollerte CLASP IID studien viste PASCAL systemets noninferioritet versus MitraClip systemet for det primære sikkerhetsendepunktet for MAE-frekvens og det primære effektivitetsendepunktet for MR ≤ 2+. Resultater fra innføringscohorte gjennom 30 dager og registercohorte gjennom 6 måneder viser forbedringer i MR-grad og kliniske utfall, sammen med MAE-frekvenser innenfor det forventede området.

### 10.3 MiCLASP PMCF-studie

Resultatene fra MiCLASP PMCF-studien, en multisenter, enkeltarms, prospektiv klinisk oppfølgingsstudie etter markedsføring, viser en reduksjon i MR-grad og en forbedring av funksjonstilstand, treningskapasitet og livskvalitet over en periode på 1 år. Evaluering av MAE-raten etter 1 år indikerer en akseptabel sikkerhetsprofil.

### 10.4 CLASP TR studie

Resultater fra CLASP TR studien, en prospektiv, enkeltarmet, multisenterstudie, viser høy grad av enhetsmessig, prosedyremessig og klinisk suksess, reduksjon i TR-grad gjennom oppfølging på 2 år og forbedring i kliniske utfall over en periode på 1 år. 1-års MAE-raten indikerer en akseptabel sikkerhetsprofil.

### 10.5 PASCAL register etter markedsføring

Utfall i den virkelige verden gjennom 1 år fra PASCAL registeret etter markedsføring gir støtte for den kliniske sikkerheten, ytelsen og fordelene ved PASCAL systemet for behandling av MR.

### 10.6 Ytterligere studier

Følgende studier av PASCAL implantatet (MR og TR), inkludert TriCLASP PMCF studien (Tricuspid), CLASP ITR studien (Tricuspid) og CLASP IIF studien (Mitral), pågår for tiden og har ennå ikke nådd sine primære endepunkter, så resultatene presenteres derfor ikke her.

## 11.0 Sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse (SSCP)

SSCP (Summary of Safety and Clinical Performance (Sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse)) er tilpasset i samsvar med den kliniske evalueringensvurderingen av det tekniske kontrollorganet som CE-certifiseringen har blitt utstedt av. SSCP inneholder et relevant sammendrag av den samme informasjonen.

Det tekniske kontrollorganet har observert og er enig i nyttet-risko-begrunnelsene for sikkerhet på kort og lang sikt og effektiviteten til PASCAL Precision systemet.

Samsvaret mellom PASCAL Precision systemet og ytelseskrevne (GSPR) for sikkerhet (MDR GSPR 1), ytelse (MDR GSPR 1), aksept av bivirkninger (MDR GSPR 8), brukervennlighet (MDR GSPR 5), levetid for enheten (MDR GSPR 6), akseptabel nyttet-riskoprofil (MDR GSPR 8) er etablert for de merkede indikasjonene.

Gå til <https://meddeviceinfo.edwards.com/> for et SSCP for dette medisinske utstyret.

Etter lanseringen av den europeiske databasen for medisinsk utstyr/Eudamed kan du gå til <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> for et sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse (SSCP) for dette medisinske utstyret.

## 12.0 Kliniske fordelor

De kliniske fordelene med PASCAL Precision systemet for behandling av MR inkluderer følgende:

- Effektiv og stabil reduksjon i mitral regurgitasjon.
- Muligjør minimalt invasiv perkutan behandlingsalternativ for mitral regurgitasjon.
- Forbedring av funksjonsstatus, treningskapasitet og livskvalitet.

De kliniske fordelene med PASCAL Precision systemet for behandling av TR inkluderer følgende:

- Effektiv og stabil reduksjon i trikuspidal regurgitasjon.
- Muliggjør minimalt invasivt perkutant behandlingsalternativ for trikuspidal regurgitasjon.
- Forbedring av funksjonsstatus, treningskapasitet og livskvalitet.

Det er ingen spesifikke kliniske fordeler med bordet, da bordet er et valgfritt tilbehør som ikke er i kontakt med pasienten. Fordelene med bordet er kun funksjonelle og kun knyttet til den tiltenkte bruken av tilbehøret som støtte for PASCAL Precision-systemet.

Det er ingen spesifikke kliniske fordeler med stabilisatorskinnesystemet, da stabilisatorskinnesystemet er et valgfritt tilbehør som ikke er i kontakt med pasienten og brukes bare under implantatprosedyren. Fordelene med stabilisatorskinnesystemet er kun funksjonelle og kun knyttet til den tiltenkte bruken av tilbehøret som støtte for PASCAL Precision systemet.

### **13.0 Grunnleggende unik utstyrssidenfikasjon-enhetsidentifikator (UDI-DI)**

Grunnleggende UDI-DI er tilgangsnøkkelen for enhetsrelatert informasjon lagt inn i Eudamed. Grunnleggende UDI-DI for PASCAL Precision systemet kan anvendes for å lokalisere SSCP.

Den følgende tabellen inneholder grunnleggende UDI-DI for PASCAL Precision systemet og kompatible enheter:

Produkt	Modell	Grunnleggende UDI-DI
PASCAL Precision system – implantasjonssystem	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – PASCAL Ace implantasjonssystem	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision system – ledehylse	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL system – stabilisator-skinnesystem	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL system – bord	10000T	0690103D004PNA000W7

Den følgende tabellen inneholder grunnleggende UDI-DI for gjenbrukbart tilbehør kompatibelt med PASCAL Precision systemet:

Produkt	Modell	Grunnleggende UDI-DI
Gjenbrukbar plattform	10000UP	0690103D004REU000YA
Gjenbrukbar plate	10000PT	0690103D004REU000YA
Gjenbrukbar holder	10000CR	0690103D004REU000YA

### **14.0 Forventet levetid for enheten**

PASCAL og PASCAL Ace implantater er underlagt strenge prekliniske holdbarhetstester i henhold til testkravene og ble testet og bestod en minst 5 års simulert slitasjetest. Den faktiske levetiden i mennesker avhenger av flere biologiske faktorer og varierer stort fra pasient til pasient. Spesifikke aktiviteter eller forhold som vil forkorte eller forlenge enhetens levetid har ikke blitt fastslått.

### **15.0 Pasientinformasjon**

Et pasientimplantatkort følger med hvert implantasjonssystem. Fyll ut all nødvendig informasjon etter implantasjon, og gi implantatkortet til pasienten. Dette implantatkortet gjør at pasienten kan informere helsepersonell om hva slags implantat de har, når de benytter seg av helsetjenesten.

### **16.0 Ytelsesegenskaper**

Enhets ytelse, inkludert funksjonelle egenskaper, har blitt verifisert i en omfattende serie tester som underbygger sikkerheten og ytelsen til enheten ved tiltenkt bruk i samsvar med den fastsatte bruksanvisningen.

Utforminga til PASCAL Precision leveringssystemkataloget er basert på tilbakemelding fra brukerne. Påstanden om «presisjon» vil bli bekrefet under overvåking etter markedsføring.

### **17.0 Kvalitativ og kvantitativ informasjon relatert til PASCAL og PASCAL Ace implantater**

PASCAL implantatet består av en titanmutter og -bolt, PEEK-bøssing og silikonforsegling. PASCAL Ace implantatet består av en titanmutter og -bolt, distal og proximal plate og silikonforsegling.

Følgende tabell viser kvalitativ og kvantitativ informasjon om materialene og stoffene:

Stoff	CAS	Modellmasseområde (mg)
Titan	7440-32-6	254 – 324
Nikkel	7440-02-0	235 – 258
Polyetylentereftalat	25038-59-9	82,5 – 98,1
Polyetylen	9002-88-4	14,3 – 42,6
Polyeter-eter-keton	29658-26-2	0 – 23,2
Aluminium	7429-90-5	3,39 – 9,13
Vanadium	7440-62-2	2,16 – 6,32
Silisiumdioksid	7631-86-9	5,08 – 5,40
Polydimethylsiloksan	63148-62-9	3,86 – 4,16
Perfluorpolyeter	69991-67-9	2,44 – 2,52
Polytetrafluoretylen	9002-84-0	1,15 – 1,22
Jern	7439-89-6	0 – 0,567
Titandioksid	13463-67-7	0,180 – 0,541
Oksygen	7782-44-7	0 – 0,355
Karbon	7440-44-0	0 – 0,285
Kobolt	7440-48-4	0 – 0,226
Antimontrioksid	1309-64-4	0,0847 – 0,118
Niob	2023505	0 – 0,113
Nitrogen	7727-37-9	0 – 0,0918
Krom	7440-47-3	0 – 0,0452
Kobber	7440-50-8	0 – 0,0452
Hydrogen	1333-74-0	0 – 0,0384
4,4'-Difluorobenzofenon	345-92-6	0 – 0,00141
Difenylsulfon	127-63-9	0 – 0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516 – 0,00102
4-Dodecylbenzensulfonsyre	121-65-3	0,0000906 – 0,00857
Dekametylksyklpentasiloksan; D5	541-02-6	0 – 0,000698
Dodekametylksyloheksasiloksan; D6	540-97-6	0 – 0,000698
Oktametylksyklotetrasilosan; D4	556-67-2	0 – 0,000651

## Suomi

### Katetrilla asennettava Edwards PASCAL Precision -läpänkorjausjärjestelmä

#### Käyttöohjeet

Lue huolellisesti nämä käyttöohjeet, joissa käsitellään tähän lääkinnälliseen laitteeseen liittyviä varoitukset, varotoimia ja jäännösriskejä.

Katetrilla asennettavaa Edwards PASCAL Precision -läpänkorjausjärjestelmä (kutsutaan tässä yhteydessä PASCAL Precision -järjestelmäksi) sisältää seuraavat mallinumerot:

Mallinumero	Laite
20000IS	PASCAL Precision -järjestelmä – implanttijärjestelmä
20000ISM	PASCAL Precision -järjestelmä – PASCAL Ace -implanttijärjestelmä
20000GS	PASCAL Precision -järjestelmä – ohjainholkki

PASCAL Precision -järjestelmä on yhteensopiva seuraavien kertakäytöisten lisävarusteiden kanssa:

Mallinumero	Laite
10000T	PASCAL -järjestelmä – pöytä
20000ST	PASCAL -järjestelmä – vakaimen kiskojärjestelmä

PASCAL Precision -järjestelmä on yhteensopiva seuraavien uudelleenkäytettävien lisävarusteiden kanssa:

Mallinumero	Laite
10000UP	Uudelleenkäytettävä Edwards -järjestelmä
10000PT	Uudelleenkäytettävä Edwards -levy
10000CR	Uudelleenkäytettävä Edwards -alusta

#### • Implanttijärjestelmä (kuva 4)

Implanttijärjestelmään kuuluu ohjattava katetri (uloin kerros), implanttitaketti (sisin kerros) ja implantti (jota tästä eteenpäin kutsutaan PASCAL tai PASCAL Ace -implantiksi).

Implanttijärjestelmällä implantti viedään sisään läppään perkutaanisesti reisilaskimoyhteyden kautta transvenoosista, transseptaalista (hiippaläppä) ja transvenoosista (kolmiliuskäläppä) menetelmää käytäen.

#### • Implantti (kuvat 1–3)

Implantti asennetaan ja kiinnitetään läpän liuskoihin, ja se toimii täytteenä takaisinvirtaavassa aukossa. Implantti pääasialliset osat ovat välikappale, siivekkeet ja nitinolista valmistetut ja polyteyeniterfeataltailla päästelytettynä. PASCAL Ace -implantti on pienempi, mikä antaa lääkäriille vaihtoehtoja. Mahdollisia syitä PASCAL Ace -implantin valintaan ovat pieneenmät asetuskohdat ja tiheämmat jänneerihma-alueet. Katso lääkäri PASCAL Precision -järjestelmän koulutusmateriaaleista välikkapaleen ja muiden PASCAL ja PASCAL Ace -implanttien komponenttien kokorojoja koskevat lisätiedot, mukaan lukien implantin valinnassa huomioitavat lisäseikat.

Implantti siivekkeet voivat asettaa neljään pääasiallisseen asentoon: pidennetty, suljettu, liuskan kiinnitysasento ja liuskan kiinnitetty.

**Huomautus: PASCAL Ace -implantti on nimeämiskäytäntö, joka viittaa ylimääräiseen implanttikokoon, jolla on samat käyttöaiheet kuin PASCAL -implantilla.**

#### • Implanttitaketti (kuva 4)

Implantti toimitetaan ompeleilla ja kierteilillä varrella implanttitaketiin kiinnitetynä. Implanttitaketti ohjaa implantin asettamista. Neljä pääasiallista säädintä ovat kiinnittimen liukusäätimet, siivekenuppi, implantin vapautusuppi ja ommelukoti. Kiinnittimen liukusäätimet ohjaavat kiinnittimiä (kiinnittimen liukusäädinten vetäminen taaksepäin nostaa kiinnittimen ja kiinnittimen liukusäädinten työntäminen eteenpäin laskee kiinnittimen). Siivekenuppi ohjaa siivekkeet (kun siivekenuppi käännetään myötäpäivään, siivekkeet sulkeutuvat; kun siivekenuppi käännetään vastapäivään, siivekkeet aukeavat). Implantin vapautusuppi ohjaa implantin vapauttamista implanttitaketerista. Ommelukot ohjaavat ompeleiden vapauttamista kiinnittimistä. Implanttitaketti toimitetaan ohjattavan katerin sisään valmiaksi koottuna.

#### • Ohjattava katetri (kuva 4)

Ohjattavassa katerissä on käytävää säätönuppi (taivutusnuppi), jolla taivutusmekanismia ohjataan, kun implantti navigoidaan ja sijoitetaan kohtadeuelle. Katerin distaalipäällä oleva röntgenpositiivinen merkki osoittaa taitavuttavan osan loppupäätä.

#### • Ohjainholkki (kuva 5)

Ohjainholkilla saadaan yhteys eteiseen. Siinä on hydrofilinen päälyste ja käännyvä säätönuppi (taivutusnuppi), jolla taivutusmekanismia taivutetaan ohjainholkin sijoittamiseksi kohtadeuelle.

#### • Sisäänviejä (kuva 5)

Sisäänviejää käytetään apuna ohjainholkin ohjamiseen haluttuun kohtaan. Sisäänviejä on yhteensopiva 0,89 mm:n (0,035 tuuman) ohjainlangan kanssa. Sisäänviejä toimitetaan ohjainholkin pakkauksessa.

#### • Latauslaite (kuva 8)

Latauslaitta käytetään implantin ja asennuskatetrien sisäänvientiin ohjainholkin tiivisteidien läpi. Latauslaite toimitetaan kätevästi implanttijärjestelmään ja ohjainholkin pakkauksessa.

#### • Vakaimen kiskojärjestelmä (kuva 6)

Vakaimen kiskojärjestelmä auttaa PASCAL Precision -järjestelmän asemoinnissa ja vakauttamisessa implantoitointimenpiteiden aikana. Vakain voidaan kiinnittää ohjainholkkiin ja implanttijärjestelmään tarpeen mukaan milloin vain toimenpiteen aikana. Vakaimen kiskojärjestelmän käyttö on valinnaista.

#### • Pöytä (kuva 7)

Pöytä toimii PASCAL Precision -järjestelmän implanttijärjestelmän, ohjainholkin ja vakaimen kiskojärjestelmän vakaana alustana. Pöytää käytetään steriiliin alueen ulkopuolella. Pöydän korkeus on säädetävissä. Pöydän käytöt on valinnaista.

#### • Uudelleenkäytettävä lisävarusteet

Katsotaan uudelleenkäytettävää lisävarusteita koskien Uudelleenkäytettävät Edwards -lisävarusteet: Uudelleenkäytettävän järjestelmän (malli 10000UP), uudelleenkäytettävän levyn (malli 10000PT) ja uudelleenkäytettävän alustan (Malli 10000CR) käyttöohjeet (jäljempana uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeet).

## 1.0 Käyttöaiheet

### 1.1 Käyttötarkoitus

PASCAL Precision -järjestelmä on tarkoitettu korjaamaan vajaatoimintainen hiippaläppä ja/tai kolmiliuskäläppä perkutaanisella rekonstruktioilla kudosta lähetämällä. PASCAL Precision -järjestelmällä implantti viedään sisään läppään perkutaanisesti reisilaskimoyhteyden kautta transvenoosista, transseptaalista (hiippaläppä) ja transvenoosista (kolmiliuskäläppä) menetelmää käytäen.

### 1.2 Kohdepotilauspopulaatio

PASCAL Precision -järjestelmä on tarkoitettu seuraaville potilasryhmille:

- aikuispotilaat, joilla on kliinisesti merkittävä symptomaatitien mitraalinen takaisinvirtaus (keskivakava/vakava tai vakava MR)
- aikuispotilaat, joilla on kliinisesti merkittävä symptomaatitien kolmiliuskäläppän takaisinvirtaus (vähintään vaikea TR) lääketieteellisestä hoidosta huolimatta.

Hiippaläppän ja kolmiliuskäläppän takaisinvirtausohitoon erikoistuneiden sydänlääkärien, joilla on laaja-alaisia osaamista, on tehtävä potilasvalinnat. Sydäntiimin täyttyä punnita kaikkein mahdollisimman toimenpiteiden hyödyt ja riskit ennen potilaiden hoitamista PASCAL Precision -järjestelmällä. Potilaille voidaan harkita PASCAL Precision -järjestelmää, jos heitä ei katsota sopiviksi sydänleikkaukseen, myöskaan mini-invasiiviseen sydänleikkaukseen, ja he ovat anatomialtaan sopivia PASCAL Precision -järjestelmällä hoidettaviksi.

## 2.0 Vasta-aiheet

PASCAL Precision -järjestelmän käyttö on vasta-aiheista hiippa- ja kolmiliuskäläppäpotilaille seuraavissa tapauksissa:

- potilaat, joille TEE on vasta-aiheista tai joilla seulonta-TEE ei onnistuu
- kaikukardiografialla osoitettu sydämen sisäinen massa, trombi tai vegetatio
- tukkeutunut tai tromboosinen alaonttolaskimon suodatin, joka haittaisi sisäänvientikatetrat, tai ipsilateraalisen syvän laskimotromboosin esiintymisen
- tiedossa oleva yliherkkys nitinolilille (nikieli tai titani) tai vasta-aihe toimenpiteessä käytettävälle lääkeyksikölle, jota ei voida hallita riittävän hyvin lääkinnällisesti
- aiemmin esiintynyt verenvuototapumusta tai koagulopatia tai potilas, joka kiertääveren sisällä

Lisäksi PASCAL Precision -järjestelmä on vasta-aiheinen hiippaläppäpotilaille, joille transseptaalinen katetrisointi on vasta-aiheista.

## 3.0 Varoitukset

### 3.1 Anatomiset seikat

Optimalisten tulosten saamiseksi seuraavat potilaan anatomiset ominaisuudet on otettava huomioon. Moniteisoisen sydäntiimin arvioitava PASCAL Precision -järjestelmän asianmukaista sisäänvienti, käytöö ja/tai asettamista mahdollisesti rajoittava läppäanatomia tai hiippa- tai kolmiliuskäläppän takaisinvirtauksen riittävä vähäneneminen. Turvallisutta ja tehokkuutta ei ole määritellyt potilailla, joilla on muun muassa seuraavat anatomiset ominaisuudet:

#### Hiippaläppä- tai kolmiliuskäläppäpotilaat:

- näyttää valkeasta kalkkeutumisesta annululksessa tai subvalvularisessa mekanismissa
- huomattavaan halkeaman tai perforaatioon esiintymisen tarttumisalueella
- liuskan liikkumispituuus < 8 mm

#### Vain hiippaläppäpotilaat:

- transseptaalisen punktion korkeus < 3,5 cm
- vasemman eteisen sisähalkaisija ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

#### Vain kolmiliuskäläppäpotilaille:

- näyttää kohtalaista tai valkeasta kalkkeutumisesta tarttumisalueella
- primäärisen el-degeneratiivisen kolmiliuskäläppäsairauden esiintymisen

### 3.2 Laittein käsitteleminen

#### 3.2.1 PASCAL Precision -järjestelmä, pöytä ja vakaimen kiskojärjestelmä

- Laitteet on suunniteltu ja tarkoitettu ainostaan kertakäyttöisiksi ja ne myydään kertakäyttöisiksi. Mitkään tiedot eivät tue laitteiden steriiliyyttä, pyrogeenittomuutta tai toimivuutta uudelleenkäytössä jälkeen. Uudelleenkäytössä voi seurata sairauksia tai haittataapuhuma, sillä laite ei välttämättä toimi sen käyttötarvikkuksen mukaisesti.
- Tarttojen estämiseksi laitteita on käsiteltävä steriillillä vakiotekniikalla.
- Laitteita ei saa altistaa millekään muille liuoksille, kemikaaleille jne. kuin steriillile fysiologiselle ja/tai heparinoideille keittosoluoliuokelle. Se voi aiheuttaa peruuttamattona laiteaurioita, jotka eivät ehkä näy silmämäärisessä tarkastuksessa.
- Laitteita ei saa käyttää sytytteenä tai tulenarkojen kaasujen, anesteettien tai puhdistus-/desinfiointiaineiden läheisyydessä.
- Laitteita ei saa käyttää, jos viimeinen käyttöpäivä on kulunut umpeen.
- Sterilejä laitteita ei saa käyttää, jos pakkauksen sinetti on rikki tai pakkaus on vaurioitunut.
- Älä käytä, jos jokin laitteista on pudonnut tai vahingoittunut tai sitä on käsitledy väärin.
- Valmistelun aikana ja koko toimenpiteen ajan on ilmaembolian estämiseksi käytettävä huuhtelun ja ilmanpoiston vakiomenetelmiä.

#### 3.2.2 Uudelleenkäytettävä Edwards -järjestelmä, uudelleenkäytettävä levy ja uudelleenkäytettävä alusta

- Laitteet on suunniteltu ja tarkoitettu ja myydään useaa käyttökerrota varten. Katso uudelleenkäytettävien lisävarusteiden tiedot uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeista.

### 3.3 Kliiniset varoitukset

- Kaikien implantiointivien lääkinnällisten laitteiden yhteydessä on haitallisen immunologisen vasteen mahdolisuus.
- Tämän järjestelmän käyttöön voi liittyä vakavia, joskus kirurgiseen interventioon ja/tai kuolemaan johtavia vakavia haittavaikutuksia ("Mahdolliset haittavaikutukset"). Jokaiselle mahdolliselle potilaalle on kerrottava yksityiskohtaisesti toimenpiteen edusta ja riskeistä ennen käyttöä.

- Huolellista ja jatkuvaa lääkinnällistä seurantaa suositellaan, jotta implanttiin liittyvät komplikaatiot voidaan diagnostoida ja hoitaa asianmukaisesti.
- Lääkäri päättää antikoagulaatiotoihosta laitoksen ohjeistuksen mukaan.
- PASCAL Precision -järjestelmän käyttöä raskaana oleville tai lapsipotilaille ei ole arvioitu.

## 4.0 Varotoimet

### 4.1 Varotoimet ennen käyttöä

- Hiippalämpäin ja/tai kolmiliuskalämpäin takaisinvirtauhoitoon erikoistuneiden sydänlääkärien, joilla on laaja-alista osaamista, on tehtävä potilasvalinnat sekä arvioitava potilaan riskialttius ja anatominen soveltuvuus eri laitteiden hoitovaihtoehtojen arvioinnin jälkeen.

### 4.2 Varotoimet käytön jälkeen

- Implantin pitkääikäistä kestävyyttä ei tunneta. Implantin suorituskyvyn arviointiin suositellaan säännöllistä lääkärin seurantaa.
- Lyhytaikainen antikoagulaatiotoihio voi olla tarpeellista PASCAL Precision -järjestelmällä tehdyn läpän korjausen jälkeen. Antikoagulaatio- ja muu lääkitys määritetään laitoksen ohjeistuksen mukaan.

## 5.0 Mahdolliset haittataapumat

Sydäkatetroin vakiomenetelmiin, anestesian käyttöön ja PASCAL Precision -järjestelmän käyttöön liittyvät komplikaatiot voivat johtaa siirtoon avoleikkaukseen, kiirelliseen tai ei-kiirelliseen uusintaleikkaukseen, eksplantointiin, pysyvään vammaan tai kuolemaan. Lääkäreitä kohotetaan ilmoittamaan epäillyistä laitteeseen liittyvistä tapahtumista Edwards -yhtiölle tai asianmukaisille sairaalaviranomaisille.

Seuraavassa luetellut odotettavissa olevat haittataapumat on tunnistettu mahdollisiksi PASCAL Precision -järjestelmän toimenpiteen komplikaatioiksi:

- poikkeavat laboratorioarvot
- allerginen reaktio anesteetille, varjoaineelle, hepariinille, nitinolille
- anemia tai alentunut Hgb, mahdollisesti verensiirtoa edellyttävä
- aneuryisma tai pseudoaneuryisma
- angina pectoris tai rintakipu
- anafylaktinen sokki
- rytmihäiriöt – eteinen (ts. AF, SVT)
- rytmihäiriöt – kamnio (ts. VT, VF)
- valtimo-laskimofisteli
- interventioita edellyttävä eteisväliseinän vaurio
- verenvuoto
- sydänpysähdyks
- sydämen vajaatoiminta
- sydänvaurio, mukaan lukien peroraatio
- sydämien tamponaatio / nesteen kertyminen sydänpussiin
- sydänperäinen sokki
- jäinnerihmoihin juuttuminen tai repeämä, joka voi edellyttää interventiota
- koagulopatia, koagulaatiöhäiriö, verenvuototapimus
- sydämen johtorajajärjestelmän vaurio, joka voi edellyttää pysyvää tahdistinta
- svyä laskimotromboosi (DVT, Deep vein thrombosis)
- natiiviläpiin heikentyminen (esim. liuskarepeytymä, liuskan vetätyminen, liuskan paksuuntuminen)
- aikaisemmin asetetun implantin irtoaminen
- dyspnea
- edeema
- elektrolyytitasapainon häiriö
- embolia/embolisaatio, mukaan lukien ilma, hiukkaset, kalkkiutunut materiaali tai trombi
- endokarditti
- ruokatorven ärsyts
- ruokatorven perforaatio tai kurouma
- liikunnan intoleranssi tai heilkuus
- PASCAL Precision -järjestelmän jonkin osan poistamisen epäonnistuminen
- kuume
- ruoansulatuskanavan verenvuoto tai infarkti
- sydämen vajaatoiminta
- hematooma
- hemodynäminen vajaatoiminta
- hemolysi
- verensiirto tai interventiota edellyttävä verenvuoto
- korkeaa verenpainetta
- matala verenpaine
- implantin heikentyminen (kuluminen, repeytymä, murtuminen tai muu)
- implantin embolisointi
- implantin väärä asento tai sitä ei saada vietyä haluttuun kohtaan
- implantin siirtyminen
- implantin tromboosi
- infektio
- tulehdus
- LVOT-obstruktio
- mesenteriaali-iskemia
- usean elimen toimintahäiriö
- sydäninfarkti
- pahoilvointi ja/tai oksentaminen
- hermovaario
- hermostolliset oireet, mukaan lukien dyskinesia, ilman ohimenevän TIA:n tai aivohalvausen diagnoosia
- ei-neurologiset tromboemboliset tapahtumat
- kipu
- nystylihasvaurio
- halvaus
- PASCAL Precision -järjestelmän osien embolisaatio
- ääreisoisien iskemia
- nesteen kertyminen keuhkopussiin
- keuhkopöhö

- keuhkoembolia
- reaktio antitrombosyyttioidolle tai antikoagulaatiooidolle
- munuaisten vajaatoiminta
- munuaissuufiisi
- hengitysvajaus, hengityksen vajaatoiminta, atelektaasi, keuhkokuume – voi edellyttää pitkääikäistä ventilaatioa
- vatsakalvontakainen verenvuoto
- seinämän vaurio tai peroraatio
- septikemia, sepsis
- ionisoivalle sätelylle altistumisesta johtuva ihon palovamma, vaurio tai kudosmuutos
- laitteen kiinnityminen vain yhteen liuskaan (SLDA)
- aivohalvaus
- pyöryminen
- ohimenevä aivoverenkierthöhö (TIA)
- virtsatietulehdus ja/tai verenvuoto
- läpän vaurio
- läpän ahtauma
- läpän takaisinvirtaus
- verisuonien vaurio tai trauma, mukaan lukien dissekaatio tai tukos
- verisuonispäsmi
- kamppion seinämän vaurio tai peroraatio
- haavan avautuminen, viivästyntä tai epätäydellinen paraneminen
- sydämen vajaatoiminnan paheneminen
- läpän takaisinvirauksen paheneminen / läppävuoto.

Euroopan talousalueella oleva potilas / käyttäjä / kolmas osapuoli: jos tämän laitteen käytön aikana tai käytön seurauksena on ilmennyt vakava haittataapuma, ilmoita siitä valmistajalle ja maasi kansalliseelle toimivaltaiselle viranomaiselle, jonka tiedot saat osoitteesta [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Toimitustapa

### 6.1 Pakkauks

Implanttijärjestelmä, ohjainholki ja vakaimen kiskojärjestelmä on pakattu erikseen ja steriloitu eteenioksidilla. Pöytä on pakattu ja toimitetaan epästeriliinä. Uudelleenkäytettävä Edwards -järjestelmä, uudelleenkäytettävä levy ja uudelleenkäytettävä alusta ovat yksittäin pakattuja ja ne toimitetaan epästeriliineinä.

### 6.2 Säilytys

PASCAL Precision -järjestelmää on säilytettävä viileässä, kuivassa paikassa.

## 7.0 Käyttöohjeet

### 7.1 Lääkärien koulutus

PASCAL Precision -järjestelmä on tarkoitettu interventionaalisten sydänlääkärien ja sydänkirurgien sekä hiippa- ja/tai kolmiliuskalämpän korjaustoimenpiteisiin koulutuksen saaneen avustavan henkilökunnan käytöön.

Implantoin lääkäri on tunnentava katetrin kautta tehtävät menetelmät ja hänen on oltava PASCAL Precision -järjestelmää ja liittyviä toimenpiteitä koskeva koulutus. Kaikien PASCAL Precision -järjestelmällä toimenpiteen tekijien lääkäreiden täytyy olla koulutettuja Edwards -koulutusvaatimusten mukaan. Ne annetaan yhteenvedon muodossa seuraavassa:

- lääkäri PASCAL Precision -järjestelmän koulutusoppaan opetusistunto: laitteen rakenne, toimenpiteen aikainen kovaaminen, toimenpiteen vaiheet ja haastavat tilanteet
- käytännön harjoitusmalli: toimenpidevaiheiden harjoittelut käytännössä
- fysiologinen simuloimintalli: toimenpidevaiheiden harjoittelut käytännössä toimenpiteen kuvantamisella.

Hiippalämpäin ja/tai kolmiliuskalämpäin takaisinvirtauhoitoon erikoistuneiden lääkäriä on tehtävä PASCAL Precision -järjestelmän laitteen lopullinen implantiointipäätös alan erikoistuneissa laitoksissa. Merkittävä klinisen paranemisen mahdollisuus on arvioitava sairauden vaiheen ja kombiditeetin perusteella.

### 7.2 Laitteisto ja materiaalit

- Sydäkatetrointilaboratoriota vakuvarusteet
- fluoroskopiajärjestelmä
- TEE-laitteisto (transesofagealinen kaikukardiografia, 2D ja 3D)
- laskimopunktiopakkaus
- transseptaalinen neula, holkki ja ohjainlanka (vain hiippalämpän toimenpiteisiin)
- vaihtopituuksinen 0,89 mmn (0,035 tuuman) ohjainlanka
- alitta
- Iuer-liittimellä varustettu 50–60 ml:n ruiskuja
- heparinoitua keittosuolaliuosta
- hemostaatti
- leikkauksypyykkeitä (esim. koko 43 x 69 cm)
- valinnainen: pigtail-katetri varjoaineen injisointiin (yhteensopivan holkin kanssa)
- valinnainen: astelaajentimet
- Valinnainen: Jatkava fysiologinen keittosuolatiputus (liikuteltava infuusioteline, tippaletku ja sulkimet, 1 litran pusseja heparinoitua steriliä keittosuolaliuosta)
- valinnainen: painemittari.

### 7.3 Laitteen valmisteleminen

#### 7.3.1 Pöytä

Vaihe	Toimenpide
1	Ota pöytä pakkauksesta ja tarkista se vaurioiden varalta. Jos uudelleenkäytettävä Edwards -järjestelmää ja uudelleenkäytettävä alusta käytetään pöydän sijasta, katso uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeet.
2	Kokoa pöytä kuvassa 7 esitetyn mukaisesti.

#### 7.3.2 Vakaimen kiskojärjestelmä

Vaihe	Toimenpide
1	Ota vakaimen kiskojärjestelmän osat pakkauksesta ja tarkista ne vaurioiden varalta.

### 7.3.3 Ohjainholkki

Vaihe	Toimenpide
1	Ota ohjainholkki, latauslaite ja sisäänviejä pakkauksesta ja tarkista ne näkyvien vaurioiden varalta.
2	Käytä heparinoitua keittosuolaliuosta sisäänviejän huuhTELUUN ja ilman poistamiseen siitä.
3	Pyyhi ohjainholkki heparinoidulla keittosuolaliuoksella ennen käyttöä.

### 7.3.4 Implanttijärjestelmä – Järjestelmän tarkistus, kiinnittimen tarkistus ja järjestelmän palautus

Vaihe	Toimenpide
1	Ota implanttijärjestelmä ja latauslaite pakkauksesta ja tarkista näkyvien vaurioiden varalta. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Jos implanttikatetrin huuTELUpoissi ei ole ilmanvaihtokorkkia, laitteen käyttö voi johtaa infektioon.
2	Pidennä implanti kokonaan. Vahvista kiinnittimen oikea liike vetämällä kiinnittimen liukusäätimet kokonaan taakse ja työntämällä ne kokonaan eteen.
3	Jos kiinnittimet eivät liiku oikein, nolla järjestelmä tekemällä seuraavat vaiheet. Jos kiinnittimet liikkuvat oikein, siirry seuraavaan osioon Implanttijärjestelmä – huuhTELU ja valmistelu.
4	Varmista, että implanti on suljettu kokonaan. Löysää ommellukot ja irrota ne ommellukon alustasta. <b>Huomautus:</b> Varmista, ettei ompeleen vapaa päät joudu kahvan sisään, kun ommellukko löysätään.
5	Vedä kiinnittimen liukusäätimet kokonaan taakse ja aseta kiinnittimen asetustyökalu samaan tasoon ommellukkojen, ommellukon alustojen ja implantin vapautusnupin kanssa.
6	Vedä ompeleen vapaa päät yhteen ommellukon alustaan ompeleen löysyyn poistamiseksi. Vapauta ompeleen vapaan pään kireys ja vaihda ja kiristä ommellukko. Tee sama toiselle ommellukolle.
7	Poista kiinnittimen asetustyökalu. Pidennä implanti kokonaan. Vahvista kiinnittimen oikea liike työntämällä kiinnittimen liukusäätimet kokonaan eteen ja vetämällä ne kokonaan taakse.

### 7.3.5 Implanttijärjestelmä – huuhTELU ja valmistelu

Vaihe	Toimenpide
1	Sulje implanti.
2	Varmista, että kiinnittimen liukusäätimet on vedetty kokonaan taakse ja että implanti on suljettu kokonaan.
3	Irrota ilmanvaihtokorkki implanttikatetrin huuTELUpoistista. Nosta implanttikatetrin distaalipää ja huuhtele heparinoidulla keittosuolaliuoksella.
4	Kiinnitä huuhTELUpoitin suojuus implanttikatetrin huuTELUpoisttiin.
5	Kiinnitä implantin vapautuksen suojuus implanttikatetrin kahvaan.
6	Vedä implanttikatetri kokonaan taakse. Työnnä kiinnittimen liukusäätimiä eteenpäin asettaksesi implantin pidennettynä asentoon.
7	Poista latauslaitteen suojuus ja ohjaa latauslaitteen suojuus implanttijärjestelmään.
8	Työnnä implantti latauslaitteen proksimalipäästä sisään, kunnes se tulee ulos distaalipäästä. Kiinnitä latauslaite ja latauslaitteen suojuus.
9	Työnnä implanttikatetri kokonaan sisään niin, että implantti tulee ulos latauslaitteesta.
10	Huuhtele heparinoitua keittosuolaliuosta ohjattavan katetrin läpi.
11	Työnnä latauslaitetta eteenpäin, kunnes implantin distaalinen pää on kokonaan latauslaitteen sisällä.

### 7.4 Implantointitoimenpide

Kaiikki implantointitoimenpiteet vaiheet koskevat sekä PASCAL -hiippalämpän implantointitoimenpiteitä että PASCAL -kolmiliuskalämpän implantointitoimenpiteitä, ellei toisin erikseen mainita.

Implantin sijoitus on tehtävä yleisanestesiassa hemodynamisen tarkkailun alaisuudessa leikkaussalissa, hybridileikkaussalissa tai katetrointilaboratoriossa, jossa on fluoroskopia- ja kaikevuusalitteinostot.

**Huomautus:** Katso ennen implantointitoimenpidettä anatomiaa koskevat huomioitavat seikat (osio 3.1), koska ilmoitettujen ehtojen vastainen käyttö voi häiritä implantin asettamista tai natuviilinpäin liuskan sijoittamista.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Toimenpiteen aikana hepariinia on annosteltava siten, että ACT pysyy arvossa  $\geq 250$  s.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Liialisen varjoaineen käyttö voi aiheuttaa munuaisten vajaatoimintaa. Mittaa potilaan kreatiiniinitaso ennen toimenpidettä. Varjoaineen käyttö täytyy tarkkailla.

### 7.4.1 Potilaan valmisteleminen

Vaihe	Toimenpide
1	Ennen kuin potilas peittellään steriileillä leikkausliinoilla, pöydän voi haluttaessa kootta ja sijoittaa potilaan jalkojen väliin ja pöydän korkeutta voi tarvittaessa säätää. Käytä pöydän ja potilaan jalkojen välissä pyyhkeitä tukena. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Pöytä toimitetaan epästeriilinä. Pöydän vieminen steriililie alueelle voi johtaa infektioon.
TAI	Ennen kuin potilas peittellään steriileillä leikkausliinoilla, uudelleenkäytettävä lisävarusteet voidaan kootta ja sijoittaa potilaan jalkojen ympärille, ja järjestelmä korkeutta ja kulmaa voidaan tarvittaessa säätää. Aseta alusta järjestelmään linjassa aiuton reisilaskimon sisäänvientikohdan kanssa. Tutustu uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttööhjeisiin. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Uudelleenkäytettävä lisävarusteet toimitetaan epästerileinä. Uudelleenkäytettävien lisävarusteiden vieminen steriililie alueelle voi johtaa infektioon.
2	Steriilin leikkausliinan levittämisen jälkeen kiinnitä ja kokoaa vakaimen kiskojärjestelmä tarpeen mukaan milloin tahansa toimenpiteen aikana.

### 7.4.2 Suoniyhteys reisilaskimon kautta ja holkin sisäänvieminen

Vaihe	Toimenpide
1	Muodosta yhteisen reisilaskimon suoniyhteys perinteisiä perkutaanisia punktiomenetelmiä käytäen.
2	PASCAL -hiippalämpän implantointitoimenpiteet: Siirry vasempaan eteiseen laskimon kautta transseptalaisen tekniikan avulla perinteisiä perkutaanisia menetelmiä käytäen ja aseta ohjainlanka vasempaan eteiseen. Laajenna suonta tarvittaessa. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> (vain hiippaläppätoimenpiteet) Virheellinen piste voi aiheuttaa sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota. PASCAL -kolmiliskalämpän implantointitoimenpiteet: Siirry oikeaan eteiseen perinteisiä perkutaanisia menetelmiä käytäen ja aseta ohjainlanka oikeaan eteiseen. Laajenna suonta tarvittaessa.
3	PASCAL -hiippalämpän implantointitoimenpiteet: Vie ohjainholkkia sisään sisäänviejän kanssa ohjainlankaa pitkin, kunnes ohjainholkin kärki on kunnolla väiseinän poikki, käytäen taivutusmekanismia tarpeen mukaan. PASCAL -kolmiliskalämpän implantointitoimenpiteet: Vie ohjainholkkia sisään sisäänviejän kanssa ohjainlankaa pitkin, kunnes ohjainholkin kärki on kunnolla oikean eteisen sisällä. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Liiallinen käsitteily voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteet irtomisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.
4	Poista sisäänviejä ja ohjainlanka. Älä aspiroi ja huuhtele ohjainholkkia ennen kuin implanttijärjestelmä on viety sisään. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Aspiointi tai jatkuvan fysiologisen keittosuolaliuoshuuhTELUpoistuksen yhdistäminen ohjainholkkii ennen implanttijärjestelmään sisäänvientiä voi aiheuttaa ilmaembolian.

### 7.4.3 Implantin navigointi ja sijoittaminen

Vaihe	Toimenpide
1	Vie implanttijärjestelmä latauslaitteineen ohjainholkin sisään.
2	Työnnä implanttijärjestelmää 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. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Jos ohjainholkkia ei aspiroida tai jos huuhTELUpoitin suojuus ei ole aspiointia tehtäessä implanttikatetrin huuhTELUpoissi, seurausena voi olla ilmaembolia.
4	Haluttaessa jatkova fysiologinen keittosuolalioustiputus voidaan yhdistää implanttikatetriin. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Jatkuvan fysiologisen keittosuolalioustiputuksen yhdistäminen implanttijärjestelmään ennen aspiointia voi aiheuttaa ilmaemboliaan.
5	Työnnä implanttijärjestelmää eteenpäin, kunnes implantti tulee ulos ohjainholkin distaalipäästä.
6	Aseta implantti suljettuun asentoon. Vedä kiinnittimen liukusäätimiä taaksepäin.
7	Säädä ohjainholkkia tarpeen mukaan.
8	Jos hoitava lääkäri katsoo, että paineenvahvontaa tulee käyttää eteispaineen jatkuvana seurantaan toimenpiteen aikana, tämä tulee tehdä paineenvahvontavaltaiteen valmistajan käyttöohjeita noudattaen. Kytke nesteellä täytetty paineenvahvontalaite ohjattavaan katetriin. Aspiroi ja sitten kalibroi potilaan sydämen tasolla ennen mittauksen tekemistä. Katso lääkärin PASCAL Precision -järjestelmän koulutusmateriaaleista lisäohjeita koskien eteispaineen seurantaan, mukaan lukien sen rajoitukset. <b>Huomautus:</b> Paineenvahvontaa tulee käyttää yhdessä kaikukuvauksen kanssa. Paine tulee sovittaa kaiku- ja Doppler-lukemiin. Varmista eteispaineen määritettäessä, että implanttikatetrin distaalinen kärki on kokonaan ulkona ohjattavasta katetrista.

Vaihe	Toimenpide
9	Työnnä implanttijärjestelmää eteenpäin tarpeen mukaan. Käsittele ohjattavaa katetria ja ohjainholkkia (taivuta, suorista, väänä vastakkaisin suuntiin, työnnä eteenpäin, vedä taaksepäin) tarpeen mukaan, kunnes implantti on keskittettynä kohdekooptatioalueella ja sen liikerata on oikea. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Liiallinen käsiteily voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteen irtoamisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota. <b>Huomautus:</b> Ohjattavan katetrin röntgenpositiivinen merkki osoittaa taiutettavan osan loppupäätä ja se näky fluoskopissa.
10	Asemoi implantti liuskan kiinnitysasentoon kiertämällä siivekenuppia.
11	Suuntaa siivekkeet kiristämällä implanttikatetria tarpeen mukaan.
12	Liikuta yhtä kiinnittimen liukusäätiintä selvittääksesi, mitä kiinnittää se ohjaa kuvantamisessa. Kun tämä on selvitetty, varmista, että liukusäätimet on vedetty kokonaan taakse.
13	Työnnä implantti läpä läpi, kunnes siivekkeet ovat liuskojen vapaan reunaan alapuolella.
14	Varmista implantin sijainti ja suuntaus ja säädä sijaintia jonkin verran tarpeen mukaan. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Implantin liiallinen käsiteily liuskojen alapuolella voi aiheuttaa sen, että implantti juuttuu jäinnerihmoihin. Jäinnerihmoihin juuttuminen voi aiheuttaa sydänvaurion, takaisinvirtauksen pahenemisen, implantin poistamisen vaikeutumisen tai mahdotonmuuden ja lisäintervention tarpeen.
15	Vedä implantti taaksepäin kuvantamisohjauksessa, kunnes liuskat sijaitsevat siivekkeiden ja kiinnittimen välissä.
16	Työnnä kiinnittimen liukusäätiintä (liukusäätiimiä) siten, että liuska on (liuskat ovat) tukevasti kiinnittimien ja siivekkeiden välissä. Tämä voidaan tehdä kummankin liuskan osalta samanaikaisesti (kiinnittimen lukko käytössä ja molempia kiinnittimiä liikutetaan) tai molempien liuskojen osalta erikseen (kiinnittimen lukko pois käytöstä ja kumpaakin kiinnittintä liikutetaan erikseen).
17	Varmista liuskojen sijainti kuvantamisohjauksessa. Jos liuskat eivät ole tukevasti kiinnittimien ja siivekkeiden välissä, vedä kiinnittimen liukusäätiimiä taaksepäin, vapauta liuskat ja yrity uudestaan.
18	Kun liuskat ovat kunnolla paikoillaan kiinnittimien ja siivekkeiden välissä, sulje implantti.
19	Löysää liuskojen kireyttää työntämällä implanttikatetria jonkin verran eteenpäin.
20	Arvioi takaisinvirtaus ja asemoi uudelleen tarpeen mukaan. Kun implantin sijainti on vahvistettu, varmista, että se on suljettu. Jos uusi asemointi kammion sisällä on tarpeen, asemoi implantti liuskan kiinnitysasentoon vetämällä kiinnittimen liukusäätiimiä taaksepäin. Säädä kiinnittimiä ja implantin suuntaa tarpeen mukaan. Jos uusi asemointi eteiseen sisällä on tarpeen, vedä kiinnittimen liukusäätiimiä taaksepäin ja pidennä implantti hitaasti läpivalaisuohjauksessa varmistaen samalla, ettei käytölänkaa taivu, ja vedä sitten implantti takaisin eteiseen. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Jos implantin pidentäminen epäonnistuu, kun sitä vedetään takaisin eteiseen uudelleenasemointiin aikana, seurauksena voi olla liuskavaurio tai jäinnerihmoihin juuttuminen. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Jos liuskojen vapauttamisen kiinnittimistä ja siivekkeistä ennen uudelleenasemointia epäonnistuu, täästää voi seurata liuskavaurio.

#### 7.4.4 Implantin takaisinveto (tarvittaessa)

Ennen implantin vapauttamista implanttijärjestelmän voi tarvitaessa vetää takaisin ohjainholkkiin sen poistamista varten. Vedä implantti takaisin tekemällä seuraavat vaiheet.

Katsotaan lääkärin PASCAL Precision -järjestelmän koulutusmateriaaleista lisätietoja implantin takaisinvetomenettelyistä.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Liiallinen käsiteily voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteen irtoamisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.

Vaihe	Toimenpide
1	Vedä kiinnittimen liukusäätiimiä taaksepäin.
2	Pidennä implantti hitaasti läpivalaisuohjauksessa varmistaen samalla, ettei käytölänkaa taivu. Vedä implantti sen jälkeen takaisin eteiseen. Aseta implantti suljettuun asentoon.
3	Suorista ohjattava katetri ja vedä implanttijärjestelmää taaksepäin, kunnes implantti on ohjainholkin kärjen vieressä.
4	Työnnä kiinnittimen liukusäätiimiä eteenpäin.
5	Aseta implantti pidennettyyn asentoon.
6	Avaa kiinnittimiä noin 45° kummallakin puolella vetämällä kiinnittimen liukusäätiimiä taaksepäin.
7	Vedä koko implanttijärjestelmää pois ohjainholkin läpi.

#### 7.4.5 Implantin vapautus

Vapauta implantti seuraavalla tavalla:

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Annettujen vapautusohjeiden laiminlyömisensä seurauksena implantti voi olla vaikera tai mahdoton vapauttaa, mikä puolestaan edellyttää lisäinterventionta.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Implantin vapauttaminen ennen sen vahvistamista, että liuskat ovat kunnolla siivekkeiden ja kiinnittimien välissä, voi aiheuttaa sen, että implantti siirtyy tai irtoaa ja aiheuttaa laitteen kiinnitysmisen vain yhteen liuskaan (SLDA) tai muita mahdollisia haittataapautumia, jotka edellyttävät lisäinterventionta.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Laitteiden uudelleenkäytäminen (mukaan lukien implanttijärjestelmä ja ohjainholki) niiden poisvetämisen jälkeen voi aiheuttaa vaurioita ja sydänrakenteiden embolian tai infektion. Laite voi toimia virheellisesti, jos sitä yritytään käyttää uudelleen.

**Huomautus:** Jos hoitavan lääkärin päätyksen mukaan käytetään lisäimplantia (PASCAL tai PASCAL Ace), varovaisuutta on noudata tettava aiemmin sijoitetun implantin irtoamisen välttämiseksi. Läpän ylitettäminen matalaprofilisessa implantikokoonpanossa voi minimoida vuorovaikutuksen aiemmin sijoitetun implantin kanssa.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Liiallinen käsiteily voi aiheuttaa aiemmin implantoidun laitteen irtoamisen tai häiriön tai sydänrakenteiden vaurioita ja edellyttää kirurgista korjausta tai muuta interventiota.

Vaihe	Toimenpide
1	Varmista, että implanttikatetrin distaalinen kärki on kokonaan ulkona ohjattavasta katetrista.
2	Kierrä implantin vapautuksen suojuksen auki ja irrota se implanttikatetrin kahvasta.
3	Kierrä yksi ommellukko auki ja irrota se ommellukon alustasta.
4	Vedä ommellukko pois kädensijasta poistaaksesi ompeleen kokonaan.
5	Toista vaiheet toiselle ommellukolle.
6	Käännä vastapäivään ja vedä implantin vapautusnupbia taaksepäin, kunnes implantti vapautuu, mikä voidaan vahvistaa kuvantamisohjauksessa.
7	Vaihda ommellukot tarvittaessa.

#### 7.4.6 Laitteen poistaminen ja sulkeminen

Vaihe	Toimenpide
1	Vedä implanttikatetri kokonaan ohjattavan katetrin sisään. Suorista ja poista implanttijärjestelmää, joka täytyy seuraavat ehdot:
2	<b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Laitteiden suoristamisen laiminlyöminen ennen poistamista voi aiheuttaa verisuonivaurion.

#### 8.0 Magneettikuvauskuksen (MR) turvallisuus

Ei-kliinisissä testeissä on osoitettu, että PASCAL ja PASCAL Ace -implantit ovat ehdollisesti turvallisissa magneettikuvauskuksissa. Potilas, jolla on tämä laite, voidaan kuvata turvallisesti magneettikuvausjärjestelmällä, joka täytyy seuraavat ehdot:

- statatistit magneettikenttä, 1,5 T ja 3,0 T
- kentän spatiatalainen gradientti enintään 3000 G/cm (30 T/m)
- magneettikuvausjärjestelmän suurin raportoitu koko kehon keskimääräinen ominaisabsorptionopeus (SAR) 4 W/kg (ensimmäisen taslon ohjattu toimintatila).

Edellä määritetyissä kuvausulosuhteissa implantin odotetaan aiheuttavan enintään alle 4 °C lämpötilanousun 15 minuutin jatkuvan kuvausken jälkeen.

Ei-kliinisissä testeissä tämän laitteen aiheuttama kuvatekniikka voi usean implantin kokoonpanossa ulottua enintään 15 mm alueelle implantista (worst case), kun kuvaamiseen käytettiin gradienttiikaiun pulssisekvenssää (worst case) ja 3,0 T magneettikuvausjärjestelmää.

#### 9.0 Poistetun implantin ja laitteen hävittäminen

Edwards Lifesciences on kiinnostunut saamaan kliinisiä näytteitä poistetusta implantista analyssia varten. Arvioinnin jälkeen toimitetaan kirjallinen raportti, joka sisältää yhteenvedon löydöksistä. Ota yhteyttä Edwards -yhtiöön poistetun implantin palautusasioissa.

Jos päätät palauttaa jonkin laitteen, noudata seuraavia ohjeita:

- **Aavaamaton pakaus, jonka sterili puskuri on ehjä:**  
Jos pussje 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 laitettava sopivaan histologiseen kiinnitysaineeseen, kuten 10 % formaliniin tai 2 % glutaaraldehydiin, ja palautettava Edwards -yhtiölle.

#### 9.1 Hävittäminen

Noudata yleisiä biologisia vaaroihin ja teräviin esineisiin liittyviä varotoimia käytäjän loukkaantumisen välttämiseksi. Käytetystä kertakäytööistä laitteet (mukaan lukien kaikki potilaan kanssa kosketuksiin tulevat laitteet) pitää käsitellä ja hävittää laitoksen tarttuvataavarallisia materiaaleja ja sairaalajätettä koskevien ohjeiden mukaisesti ristikontaminaation välttämiseksi.

Katsotaan uudelleenkäytettävien lisävarusteiden hävittämiseen liittyen uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käytööihjeet.

#### 10.0 Yhteenveton kliinistä kokemuksista

Alla on kaikkien kliinisten kokemusten yleislouontoinen yhteenveton. Kaikkien kliinisten kokemusten tarkka yhteenveton löytyy SSCP:stä.

##### 10.1 CLASP -tutkimus

Monikansallisen, prospektiivisen, yksihäiraisen CLASP -monikeskustutkimuksen tulokset osoittavat, että laitteen suorituskyky sekä menetelyllinen ja kliininen suorituskyky ovat erinomaiset, hiippaläpän takaisinvirtausaste pieni ja toimintakyky parani 3 vuoden aikana, elämälaatu ja fyysisen suorituskyky parannivat 1 vuoden aikana ja vakavien haittataapautumien määrä riittävä.

##### 10.2 CLASP IID -tutkimus

Satunnaisetuton kontrolloidun CLASP IID -pivotaalitutkimuksen satunnaisetuton kohortin ennalta määritetyt välianalyysi osoitti PASCAL -järjestelmän non-inferioriteetin verrattuna MitraClip -järjestelmään turvallisuuksia koskevan ensisijaisen päätetapahtuman eli merkittävien haittataapautumien määrän ja tehoekkuutta koskevan ensisijaisen päätetapahtuman eli hiippaläpän takaisinvirtausasteen (MR) ≤ 2+ osalta. Sisäänpajoryhmän tulokset 30 päivän kohdalla ja rekisteriryhmän tulokset 6 kuukauden kohdalla osoittavat parannusta hiippaläpän takaisinvirtausasteessa ja kliinisessä tuloksissa sekä merkittävien haittataapautumien määrän olevan todotettu vaihteluväliillä.

##### 10.3 MiCLASP PMCF -tutkimus

Markkinoille saattamisen jälkeisen prospektiivisen, yksihäiraisen ja monikeskuksisen kliinisen MiCLASP PMCF -seurantatutkimuksen tulokset osoittavat, että MR-luokka on pienentynyt ja

toimintakunto, suorituskyky ja elämänlaatu ovat parantuneet 1 vuoden aikana. 1 vuoden kohdalla saatujen vakavien haittavaikutusten perusteella turvallisuusprofiili on hyväksytävä.

#### 10.4 CLASP TR -tutkimus

Prospektiivisen, yksihäiraisen CLASP TR -monikeskustutkimuksen tulokset osoittavat, että laitteen suorituskyky sekä menettelylinja ja kliininen suorituskyky ovat erinomaiset, kolmiliuskalämpän takaisinvirtausaste pieni 2 vuoden seurannassa ja kliniset tulokset parannivat 1 vuoden aikana. 1 vuoden vakavien haittataapamuksen määräntä perusteella turvallisuusprofiili on hyväksytävä.

#### 10.5 Markkinoille saattamisen jälkeinen PASCAL -rekisteri

Tosielämän tulokset markkinoille saattamisen jälkeisestä PASCAL -rekisteristä 1 vuoden kohdalla suorituskyky ja kliininen suorituskyky ovat erinomaiset, kolmiliuskalämpän takaisinvirtausaste pieni 2 vuoden seurannassa ja kliniset tulokset parannivat 1 vuoden aikana. 1 vuoden vakavien haittataapamuksen määräntä perusteella turvallisuusprofiili on hyväksytävä.

#### 10.6 Lisätutkimukset

Searaavat PASCAL -implanttitutkimukset (hiippaläppä ja kolmiliuskalämpä), mukaan lukien TrICLASP PMCF -tutkimus (kolmiliuskalämpä), CLASP ITR -tutkimus (kolmiliuskalämpä) ja CLASP IIF -tutkimus (hiippaläppä) ovat käynnisä, eikä niiden ensisijaisia päättetapahtumia ole vielä savutettu, joten tuloksia ei esitetä tässä.

### 11.0 Turvallisuutta ja kliinistä suorituskykyä koskeva yhteenveto (SSCP)

SSCP (Summary of Safety and Clinical Performance) on mukautettu sen ilmoitetun laitoksen, jossa CE-sertifikaatti on myönnetty, kliinisen arvioinnin mukaisesti. SSCP sisältää samojen tietojen asiaankuuluvan yhteenvedon.

Ilmoitettu laitos on ottanut huomioon ja hyväksynyt PASCAL Precision -järjestelmän lyhyt- ja pitkäaikaisen turvallisuuteen ja tehokkuuteen liittyvät hyöty-riskiperusteet.

PASCAL Precision -järjestelmän vaatimustenmukaisuus suorituskyvaatimusten (GSPR) – turvallisuus (MDR GSPR 1), suorituskyky (MDR GSPR 1), hyväksytävä sivuvaikutus (MDR GSPR 8), käyttävyys (MDR GSPR 5), laitteen käyttöikä (MDR GSPR 6) ja hyväksytävä hyöty-riskiprofiili (MDR GSPR 8) – kanssa on määritetty merkintöjen mukaisesti.

Tämän lääkinnällisen laitteen SSCP on saatavilla osoitteesta <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Kun eurooppalainen tietokanta on avattu osiossa Lääkinnälliset laitteet/Eudamed, katso tämän lääkinnällisen laitteen SSCP osoitteesta <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

### 12.0 Kliiniset hyödyt

PASCAL Precision -järjestelmän käytön etuja MR-hoidossa ovat mm. seuraavat:

- Mitraalisen takaisinvirtauksen tehotas ja vaka väheneminen.
  - Mahdollistaan mitraalisen takaisinvirtauksen mini-invasiivisen perkutaanisen hoitovaihtoehdon.
  - Toimintakunnnon, suorituskyyn ja elämänlaadun paraneminen.
- PASCAL Precision -järjestelmän käytön etuja TR-hoidossa ovat mm. seuraavat:
- Trikuspidisken takaisinvirtauksen tehotas ja vaka väheneminen.
  - Mahdollistaan trikuspidisken takaisinvirtauksen mini-invasiivisen perkutaanisen hoitovaihtoehdon.
  - Toimintakunnnon, suorituskyyn ja elämänlaadun paraneminen.

Pöytään ei liity kliinisiä etuja, koska pöytä on valinnainen lisävaruste, joka ei ole kosketuksissa potilaaseen. Pöydän tuomat edut ovat luonteeltaan toiminnallisia ja liittyvät lisävarusteen käyttötarkoitukseen, joka on PASCAL Precision -järjestelmän kannatteleminen.

Vakaimen kiskojärjestelmää ei liity kliinisiä etuja, koska vakaimen kiskojärjestelmä on valinnainen lisävaruste, joka ei ole kosketuksissa potilaaseen ja jota käytetään vain implantoointitoimenpiteen aikana. Vakaimen kiskojärjestelmän tuomat edut ovat luonteeltaan toiminnallisia ja ne liittyvät lisävarusteen käyttötarkoitukseen, joka on PASCAL Precision -järjestelmän kannatteleminen.

### 13.0 Yksilöllinen laitemallin tunniste (Basic UDI-DI)

Laitteen yksilöivää UDI-DI-tunnusta tarvitaan Eudamediin syötettyjen laitetta koskevien tietojen käyttämiseksi. Tiivistelmää turvallisuudesta ja kliinistä suorituskyvystä voi etsiä PASCAL Precision -järjestelmän yksilöllisellä laitetunnisteella.

Searaava taulukko sisältää PASCAL Precision -järjestelmän ja yhteensopivien laitteiden yksilölliset laitetunnisteet:

Tuote	Malli	Yksilöllinen laitetunniste (Basic UDI-DI)
PASCAL Precision -järjestelmä – implanttijärjestelmä	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision -järjestelmä – PASCAL Ace -implanttijärjestelmä	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision -järjestelmä – ohjainholkki	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL -järjestelmä – vakaimen kiskojärjestelmä	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL -järjestelmä – pöytä	10000T	0690103D004PNA000W7

Seuraava taulukko sisältää PASCAL Precision -järjestelmän kanssa yhteensopivien uudelleenkäytettävien lisävarusteiden yksilölliset laitetunnisteet:

Tuote	Malli	Yksilöllinen laitetunniste (Basic UDI-DI)
Uudelleenkäytettävä järjestelmä	10000UP	0690103D004REU000YA
Uudelleenkäytettävä levy	10000PT	0690103D004REU000YA
Uudelleenkäytettävä alusta	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Laitteen odotettu käyttöikä

PASCAL ja PASCAL Ace -implanteille on tehty tiukat prekliiniset kestävyystestaukset testausvaatimusten mukaisesti, ja ne ovat läpäisneet vähintään 5 vuoden simuloidun kulumistestin. Todellinen käyttöikä ihmisiä käytettyinä riippuu useista biologisista tekijöistä ja vaihtelee suuresti potilaiden välillä. Laitteen käyttöikää mahdollisesti lyhentäviä tai pidentäviä toimia tai olosuhteita ei ole määritetty.

### 15.0 Potilaatiedot

Potilaan implanttikortti toimitetaan kunkin implanttijärjestelmän mukana. Täytä kaikki vaaditut tiedot implanttoinnin jälkeen ja anna implanttikortti potilaalle. Tämän implanttikortin avulla potilaat voivat hoitoon hakemuksessa ilmoittaa terveydenhuoltohenkilöstölle implantin tyypin.

### 16.0 Suorituskykyominaisuudet

Laitteen suorituskyky, mukaan lukien sen toiminnalliset ominaisuudet, on varmistettu kattavalla sarjalla testejä, jotka tukevat laitteen turvallisuutta ja suorituskykyä määritetyn käyttötarkoituksen ja asiaankuuluvien käyttöohjeiden mukaisessa käytössä.

PASCAL Precision -asennusjärjestelmän katetrit on suunniteltu käyttäjiien palauttavien perusteella. "Tarkkuus"-termiä viittää muiden laitteiden ja laitteen SSCP-osoitteesta saatavaan vahvistus myynnin jälkeisen seurannan aikana.

## 17.0 PASCAL ja PASCAL Ace -implanteja koskevia kvalitatiivisia ja kvantitatiivisia tietoja

PASCAL -implantiin kuuluu titaanimutteri ja -pultti, PEEK-holki ja silikonitiiviste. PASCAL Ace -implantiin kuuluu titaanimutteri, pultti, distaalinen ja proksimaalinen levy sekä silikonitiiviste. Suraava taulukko sisältää materiaaleja ja aineita koskevat kvalitatiiviset ja kvantitatiiviset tiedot:

Aine	CAS	Mallin massa-alue (mg)
Titaani	7440-32-6	254–324
Nikkeli	7440-02-0	235–258
Polyetyleeniterftalaatti	25038-59-9	82,5–98,1
Polyteeni	9002-88-4	14,3–42,6
Polyeetterieetteriketoni	29658-26-2	0–23,2
Alumiini	7429-90-5	3,39–9,13
Vanadiini	7440-62-2	2,16–6,32
Silikonidioksiidi	7631-86-9	5,08–5,40
Polydimetylilisiloakaani	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluoripolyetteri	69991-67-9	2,44–2,52
Polytetrafluoriyleeni	9002-84-0	1,15–1,22
Rauta	7439-89-6	0–0,567
Titaanidioksiidi	13463-67-7	0,180–0,541
Happi	7782-44-7	0–0,355
Hiili	7440-44-0	0–0,285
Koboltti	7440-48-4	0–0,226
Antimonitrioksiidi	1309-64-4	0,0847–0,118
Niobium	2023505	0–0,113
Typpi	7727-37-9	0–0,0918
Kromi	7440-47-3	0–0,0452
Kupari	7440-50-8	0–0,0452
Vety	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-difluorobentsofenoni	345-92-6	0–0,00141
Difenyylisulfoni	127-63-9	0–0,00114
Erukamidi	112-84-5	0,000516–0,00102
4-dodekylbentseenisulfonihappo	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametylisyklopentasilokaani; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametylisykloheksasilokaani; D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametylisyklotetrasilokaani; D4	556-67-2	0–0,000651

## Български

### Система за транскатетърна поправка на клапа

#### Edwards PASCAL Precision

#### Инструкции за употреба

Внимателно прочетете тези инструкции за употреба, които разглеждат всички предупреждения, предпазни мерки и остатъчни рискове за това медицинско изделие.

Системата за транскатетърна поправка на клапа Edwards PASCAL Precision (наричана в този документ система PASCAL Precision) включва следните номера на модели:

Номер на модела	Изделие
20000IS	Система PASCAL Precision – система за имплантация
20000ISM	Система PASCAL Precision – система за имплантане PASCAL Ace
20000GS	Система PASCAL Precision – дезиле на водача

Системата PASCAL Precision е съвместима със следните принадлежности за еднократна употреба:

Номер на модела	Изделие
10000T	Система PASCAL – маса
20000ST	Система PASCAL – релсова система със стабилизатори

Системата PASCAL Precision е съвместима със следните принадлежности за многократна употреба:

Номер на модела	Изделие
10000UP	Платформа за многократна употреба Edwards
10000PT	Плача за многократна употреба Edwards
10000CR	Гнездо за многократна употреба Edwards

#### • Система за имплантане (Фигура 4)

Системата за имплантане се състои от направляващия се катетър (най-външен слой), катетър с имплант (най-вътрешен слой) и импланта (откул нататък става въпрос за имплантане PASCAL и PASCAL Ace). Системата за имплантане перкутанно доставя импланта до клапата чрез достъп през феморална вена чрез трансвенозен, транссептalen (митрален) и трансвенозен (трикуспидален) подход.

#### • Имплант (Фигури 1 – 3)

Имплантът се поставя и закрепва за платната на клапата, действайки като уплътнение в отвора с регургитация. Основните компоненти на импланта са спейсър, лопатки и щипки, изработени от нитинол и покрити с полиетилен терефталат. Имплантът PASCAL Ace е с по-малък размер, за да предостави възможности на лекарите. Препоръчителните съображения за избор на имплант PASCAL Ace включват по-малки места за поставяне и пълни хордални области. Вижте материалите за обучение на лекари за системата PASCAL Precision за допълнителна информация относно различия в размера на спейсъра и други компоненти за имплантане PASCAL и PASCAL Ace, включително допълнителни съображения за избор на имплант.

Имплантът има четири основни позиции на лопатките: удължена, затворена, готова за захващане на платно и със захванато платно.

**Забележка:** Имплант PASCAL Ace е конвенция за именуване, която се отнася до допълнителен размер на импланта със същите показания за употреба като имплантане PASCAL.

#### • Катетър с имплант (Фигура 4)

Имплантът се доставя прикрепен към катетъра с имплант чрез сутури и шафт с резба. Катетърът с имплант контролира поставянето на импланта. Четирите основни контроли са слайдерите тип щипка, копчето за лопатки, копчето за освобождаване на импланта и ключалките за сутурата. Слайдерите тип щипка контролират щипките (изтеглянето на слайдерите тип щипка показва щипките, а придвижването напред на слайдерите тип щипка сваля щипките). Копчето за лопатките контролира лопатките (завъртането на копчето за лопатките по посока на часовниковата стрелка затваря лопатките, а завъртането на копчето в посока, обратна на часовниковата стрелка, ги отваря). Копчето за освобождаване на импланта контролира освобождаването на импланта от катетъра с имплантане. Ключалките за сутурата контролират освобождаването на сутурите от щипките. Катетърът с имплант се доставя сглобен в направляваща се катетър.

#### • Направляващ се катетър (Фигура 4)

Направляващият се катетър има въртящо се копче за контрол (копче за съгване), което задейства механизма за отгъване за навигиране и позициониране на импланта в целевата локация. Рентгеноконтрастна маркираща лента, намираща се на дисталната част на катетъра, посочва края на областта за отгъване.

#### • Дезиле на водача (Фигура 5)

Дезилето на водача се използва за осигуряване на предсъден достъп. То има хидрофилно покритие и въртящо се копче за контрол (копче за съгване), което задейства механизма за отгъване за позициониране на дезилето на водача на целевата локация.

#### • Интродюсер (Фигура 5)

Интродюсерът се използва за улесняване на проследяването на дезилето на водача до желаното място. Интродюсерът е съвместим с 0,89 mm (0,035 inch) телен водач. Интродюсерът е включен в опаковката на дезилето на водача.

#### • Зареждащо устройство (Фигура 8)

Зареждащото устройство се използва за въвеждане на импланта и катетрите за доставяне през уплътненията на дезилето на водача. Зареждащото устройство е включено в системата за имплантане и опаковката на дезилето на водача за удобство на потребителя.

#### **• Релсовата система със стабилизатори (Фигура 6)**

Релсовата система със стабилизатори е предназначена за подпомагане при позициониране и стабилизиране на системата PASCAL Precision по време на имплантационни процедури. Стабилизаторът може да бъде прикрепен към дезилето на водача и системата за имплантране по всяко време по време на процедурата. Използването на релсовата система със стабилизатори не е задължително.

#### **• Маса (Фигура 7)**

Масата е предназначена за осигуряването на стабилна платформа за системата за имплантране, дезилето на водача и релсовата система със стабилизатори на системата PASCAL Precision. Масата се използва извън стерилилното поле. Височината на масата може да се регулира. Използването на масата не е задължително.

#### **• Принаадлежности за многократна употреба**

За принаадлежности за многократна употреба направете справка с инструкциите за употреба на принаадлежностите за многократна употреба Edwards: платформа за многократна употреба (модел 10000UP), плоча за многократна употреба (модел 10000PT) и гнездо за многократна употреба (модел 10000CR) (наричани оттук нататък Инструкции за употреба на принаадлежностите за многократна употреба Edwards).

### **1.0 Показания за употреба**

#### **1.1 Предназначение**

Системата PASCAL Precision е предназначена за възстановяване на митрална и/или трикуспидална клапа с недостатъчност чрез перкутанска реконструкция чрез приближаване на тъканите. Системата PASCAL Precision перкутанско доставя имплантата до клапата чрез достъп през феморална вена чрез трансвенозен, транссептален (митрален) и трансвенозен (трикуспидален) подход.

#### **1.2 Целева пациентска популация**

Системата PASCAL Precision е предназначена за:

- Възрастни пациенти с клинично значима, симптоматична митрална регургитация (умерена до тежка или тежка MR)
- Възрастни пациенти с клинично значима симптоматична трикуспидална регургитация (тежка или по-голяма TR) въпреки медикаментозната терапия

Изборът на пациента трябва да се извърши от мултидисциплинарен екип по кардиология, специализиран в лечението на митрална и/или трикуспидална регургитация, за да се оценят рисъците на пациента и анатомичната пригодност след разглеждане на различните възможности на изделието за лечение.

### **2.0 Противопоказания**

Системата PASCAL Precision е противопоказана при пациенти със състояние на митралната и трудоспособната клапа:

- Пациенти, при които TEE е противопоказана или скринингът за TEE е неуспешен;
- Ехокардиографски данни за интракардиална маса, тромб или растеж;
- Наличие на оклузион или тромбоизолиран филтер на IVC, който бы повлиял катетъра за доставяне, или налична аспиратарна дълбока венозна тромбоза;
- Известна свръхчувствителност към нитинол (никел или титан) или противопоказания към процедурни лекарства, които не могат адекватно да се повлият медицински;
- Аномалии за хеморагична диатеза или коагулопатия или пациент, отказващ хемотрансфузии.

Освен това системата PASCAL Precision е противопоказана при пациенти със състояния на митралната клапа с противопоказания за транссептално катетеризиране.

### **3.0 Предупреждения**

#### **3.1 Анатомични съображения**

За оптимални резултати следните анатомични характеристики на пациента трябва да бъдат взети предвид. Анатомия на клапата, която може да ограничи правилния достъп, употреба и/или внедряване на системата PASCAL Precision, или достатъчна редукция на регургитацията на митралната или трикуспидалната клапа, трябва да се обмислят от мултидисциплинарен екип по кардиология. Безопасността и ефективността не са установени за пациенти с анатомични характеристики, включително, но не само, следните:

Приложимо за пациенти със състояния на митралната и трикуспидалната клапа:

- Данни за тежка калцификация в анулуса или суббалувалния апарат
- Данни за значителна цепка или перфорация в областта за захващане
- Дължина на подвижността на платната < 8 mm

Приложимо само за пациенти със състояния на митралната клапа:

- Височина на транссептална пункция < 3,5 cm
- Диаметърът на ЛП ≤ 35 mm
- Краен диастолен диаметър на лява камера (LVEDD) > 8,0 cm

Приложимо само за пациенти със състояния на трикуспидалната клапа:

- Данни за умерена до тежка калцификация в областта за захващане
- Наличие на първично недегенеративно заболяване на трикуспидалната клапа

#### **3.2 Работа с изделието**

##### **3.2.1 Система PASCAL Precision, маса и релсова система със стабилизатори**

- Изделията са проектирани, предназначени и се разпространяват само за еднократна употреба. Няма данни в подкрепа на стерилността, непирогенността и функционалността на изделията след повторна обработка. Подобно действие може да доведе до заболяване или нежелано събитие, тъй като изделието може да не функционира според първоначалното си предназначение.
- С изделията трябва да се борави чрез стандартна стерилина техника, за да се предотврати инфекция.
- Не излагайте никое от изделията на разтвори, химикали и др. освен стерилен физиологичен и/или хепаринизиран физиологичен разтвор. Могат да възникнат непоправими повреди на изделието, които може да не се виждат при оглед.
- Не използвайте никое от изделията в присъствие на взривоопасни или запалими газове, анестетици или почистващи препарати/дезинфектанти.
- Не използвайте изделията, ако срокът на годност е истекъл.
- Не използвайте стерилните изделия, ако упълтнението на опаковката е нарушенено или опаковката е повредена.
- Не използвайте изделията, ако срокът на годност е изтекъл.

- 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.

#### **3.2.2 Платформа за многократна употреба, плоча за многократна употреба и гнездо за многократна употреба Edwards**

- Изделията са проектирани, предназначени и се разпространяват за многократна употреба. За принаадлежностите за многократна употреба направете справка с инструкциите за употреба на принадлежностите за многократна употреба Edwards.

#### **3.3 Клинични предупреждения**

- Както при всяко имплантирано медицинско изделие, съществува вероятност от нежелан имунологичен отговор.
- Сериизи 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 имплантанта усложнения да могат да бъдат диагностицирани и правилно лекувани.
- Антикоагулантната терапия трябва да се определи от лекаря съгласно насоките на институцията.
- Системата PASCAL Precision не е оценявана при бременно или педиатрични пациенти.

### **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 и/или трикуспидална регургитация, за да се оценят рисъците за пациента и анатомичната пригодност след разглеждане на различните възможности на изделието за лечение.

#### **4.2 Предпазни мерки след употреба**

- За имплантанта не е установена дългосрочна трайност. Препоръчва се редовно медицинско проследяване за оценка на работата на устройството.
- Може да е необходима краткотрайна антикоагулантна терапия след поправката на клапата със системата PASCAL Precision. 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 Precision могат да доведат до следните последствия: конверсия към отворена хирургия, спешна или неспешна повторна операция, експлантиране, трябво 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 със системата PASCAL Precision:

- Отклонения от нормата в лабораторните стойности
- Алергична реакция към анестетика, контрастното вещество, хепарина, нитинола
- Анемия или понижен хемоглобин, може да се изиска трансфузия
- Анервизма или псевдоаневризма
- Ангини или болки в търдите
- Анафилактичен шок
- Аритмии – предсърдни (т.е. предсърдно мъждене (AF), надкамерна тахикардия (SVT))
- Аритмии – камерни (т.е. камерна тахикардия (VT), камерно мъждене (VF))
- Артериовенозна фистула
- Нараняване на предсърдния септум, изискващо интервенция
- Кървене
- Сърдечен арест
- Сърдечна недостатъчност
- Сърдечно нараняване, 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 постоянно пейсмейкър
- Дълбока венозна тромбоза (DVT)
- Влошаване на нативната клапа (напр. разкъсване, ретракция, задебеляване на платно)
- Разместване на предходно поставен имплант
- Диспнея
- Оток
- Електролитен дисбаланс
- Емболия/емболизация, включително от въздух, частици, калцификационен материал или тромб
- Ендокардит
- Дразнене на хранопровода
- Перфорация или стриктура на хранопровода
- Непоносимост към физически упражнения или слабост
- Неупсилно изваждане на някои от компонентите на системата PASCAL Precision
- Треска
- Гастроинтестинално кървене или инфаркт
- Сърдечна недостатъчност
- Хематом
- Хемодинамично компрометиране
- Хемолиза
- Кръвоизлив, изискващ трансфузия или интервенция
- Хипертония
- Хипотония
- Влошаване на имплантанта (износване, скъсване, счупване или друго)
- Емболизация на имплантанта
- Неправилна позиция на имплантанта или неуспешно доставяне до желаното място
- Миграция на имплантанта
- Тромбоза на имплантанта
- 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 Precision
- 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 апаратна вентилация
- Ретроперитонеално кървение
- Нараняване или перфорация на септум
- Септициемия, 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 пикочните 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 нещълно оздравяване
- Влошаване на сърдечна недостатъчност
- Влошаване на регургитация/клапна недостатъчност

За пациент/потребител/трета страна в Европейската икономическа зона; ако по време на използването на това изделие или като резултат от употребата му е възникнал сериозен инцидент, съобщете го на производителя и на своя национален компетентен орган, който може да бъде намерен на адрес [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Как се доставя

### 6.1 Опаковка

Системата за импланиране, дезилето на водача и релсовата система със стабилизатори са опакованы поотделно и са стерилизирани с етилен оксид. Масата е опакована и се доставя нестерилини. Платформата за многократна употреба, плочата за многократна употреба и гнездото за многократна употреба Edwards са индивидуално опаковани и се доставят нестерилини.

### 6.2 Съхранение

Системата PASCAL Precision трябва да се съхранява на хладно, сухо място.

## 7.0 Указания за употреба

### 7.1 Обучение на лекари

Системата PASCAL Precision е предназначена за използване от интервенционали кардиолози и кардиохирурги заедно с помощен персонал, който е обучен да асистира при поправката на митралната и/или трикуспидалната сърдечна клапа.

Импланиращият лекар трябва да има опит в транскатетърните техники и да е обучен за работа по процедурата и със системата PASCAL Precision. Всички лекари, провеждащи процедура със системата PASCAL Precision, трябва да бъдат обучени съгласно изискванията за обучение на Edwards, обобщени по-долу:

- Ръководство за обучение на лекари за системата PASCAL Precision, дидактическа сесия: дизайн на изделието, процедурни изображения, процедурни стъпки и проблемни ситуации
- Практичен настолен модел: практическо упражнение на процедурни стъпки
- Физиологичен симулационен модел: практическо упражнение на процедурни стъпки с процедурно изобразяване

Окончателното решение за импланиране на изделието „Система PASCAL Precision“ трябва да се вземе от лекари, специализирани в лечението на митрална и/или трикуспидална регургитация в специализирани центрове, които могат да определят, че следва да се очаква основната 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)
- Комплект за венозна пункция
- Транссептална игла, дезиле и телен водач (само за процедури на митралната клапа)
- Телен водач с дължина за обмен 0,89 mm (0,035 inch)
- Вани
- Спринцовки от 50 – 60 cc с фитинг тип Луер
- Хепаринизиран физиологичен разтвор
- Хемостат
- Хирургични кърпи (напр. размер 43 x 69 cm)
- Незадължително: катетър тип „Pigtail“ за инжектиране на контрастно вещество (със съвместимо дезиле)

- Незадължително: дилататори със стъпка нагоре
- Незадължително: Непрекъсната капкова система с физиологичен разтвор (интравенозна стойка на колела, 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 Maca

Стъпка	Процедура
1	Извадете масата от опаковката и огледайте за повреди. Ако използвате платформата за многократна употреба и гнездото за многократна употреба Edwards вместо масата, направете справка с инструкциите за употреба на принадлежностите за многократна употреба Edwards.
2	Сглобете масата, както е показано на Фигура 7.

#### 7.3.2 Релсова система със стабилизатори

Стъпка	Процедура
1	Извадете компонентите на релсова система със стабилизатори от опаковката и огледайте за повреди.

#### 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	Промийте и обезвъздушете с хепаринизиран физиологичен разтвор.
3	Изтрийте дезилето на водача с хепаринизиран физиологичен разтвор преди употреба.

#### 7.3.4 Система за импланиране – Проверка на системата, проверка на щипката и нулиране

Стъпка	Процедура
1	Извадете системата за импланиране и зареждащото устройство от опаковката и огледайте за видими повреди. <b>ВНИМАНИЕ: Ако капачката с отвори не е поставена върху порта за промиване на катетъра с имплант, употребата на изделието може да доведе до инфекция.</b>
2	Поставете импланта в напълно удължена позиция. Напълно изтеглете и придвижете напред слайдерите тип щипка, за да се уверите в правилното движение на щипките.
3	Ако щипките не се движат правилно, следвайте стъпките по-долу, за да ги нулират. Ако щипките се движат правилно, продължете към следващия раздел „Система за импланиране – Промиване и подготовка“.
4	Уверете се, че имплантът е напълно затворен. Разхлабете и отстраниете ключалките на сутурата от основата ѝ. <b>Забележка: Уверете се, че свободният край на сутурата не е изтеглен в дръжката, докато разхлабвате ключалката на сутурата.</b>
5	Напълно изтеглете слайдерите тип щипка и поставете инструмента за позициониране на щипките, като го промийте заедно с ключалките на сутурата, основата им и копчето за освобождаване на импланта.
6	Издърпайте свободния край на сутурата върху една от основите на ключалката на сутурата, за да премахнете прописването на сутурата. Освободете напрежението върху свободния край на сутурата, сменете и затегнете ключалката на сутурата. Повторете процедурата за втората ключалка на сутурата.
7	Извадете инструмента за позициониране на щипките. Поставете импланта в напълно удължена позиция. Напълно придвижете напред и изтеглете слайдерите тип щипка, за да се уверите в правилното движение на щипките.

#### 7.3.5 Система за импланиране – Промиване и подготовка

Стъпка	Процедура
1	Затворете импланта.
2	Уверете се, че слайдерите тип щипка са напълно изтеглени и имплантът е напълно затворен.
3	Отстранете капачката с отвори от порта за промиване на катетъра с имплант. Повдигнете дисталния край на катетъра с имплант и промийте с хепаринизиран физиологичен разтвор.
4	Прикрепете капачката на порта за промиване към порта на промиване на катетъра с имплант.
5	Прикрепете капака за освобождаване на импланта към дръжката на катетъра с имплант.
6	Изтеглете напълно катетъра с имплант. Придвижете напред слайдерите тип щипка, за да оставите импланта в удължена позиция.
7	Отстранете капачката на зареждащото устройство и насочете капачката на зареждащото устройство на системата за импланиране.
8	Въведете импланта през проксималния край на зареждащото устройство, докато не излезе през дисталния край. Свържете зареждащото устройство с неговата капачка.
9	Придвижете напред катетъра с имплант, докато имплантът не излезе през зареждащото устройство.

Стъпка	Процедура
10	Промийте направляващия се катетър с хепаринизиран физиологичен разтвор.
11	Придвижете напред зареждащото устройство, докато дисталният край на импланта не е излязъл в зареждащото устройство.

#### 7.4 Процедура по имплантиране

Всички стъпки на процедурата по имплантиране се отнасят както за митрален имплант PASCAL, така и за трикуспидален имплант PASCAL, освен ако не е посочено друго.

Поставянето на имплант 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 имплантиране 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 нативна клапа.

**ВНИМАНИЕ:** По време на процедурата трябва да се прилага хепарин, за да се поддържа АСТ при  $\geq 250$  sec.

**ВНИМАНИЕ:** Прекомерно количество контрастно вещество може да доведе до бъречно 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, слободете и позиционирайте масата между краката на пациента, като регулирате височината на масата според необходимото. Използвайте кърпи като опора между масата и краката на пациента.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> Масата се предоставя нестерилна, поставянето на масата в стерилното поле може да доведе до инфекция.</p> <p>ИЛИ</p> <p>Преди да поставите стерилни чаршафи върху пациента, слободете и позиционирайте принадлежностите за многократна употреба около краката на пациента, като регулирате височината и ъгъла на платформата според необходимото. Поставете гнездото върху платформата на една линия с предвиденото място на достъп до феморалната вена. Направете справка с инструкциите за употреба на принадлежностите за многократна употреба Edwards.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> Принадлежностите за многократна употреба са нестерилини, поставянето на принадлежностите за многократна употреба в стерилното поле може да доведе до инфекция.</p>
2	След поставянето на стерилни чаршафи слободете и прикрепете релсовата система със стабилизатори при необходимост по всяко време по време на процедурата.

##### 7.4.2 Достъп през феморална вена и въвеждане на дезилето

Стъпка	Процедура
1	Получете достъп до общата феморална вена, като използвате конвенционални методи за перкутанна пункция.
2	<p>За процедури с митрален имплант PASCAL:</p> <p>Стигнете до лявото предсърдие посредством трансвенозни, транссепталини техники чрез конвенционални перкутани методи и въведете теления водач в лявото предсърдие. Разширете съда, колкото е необходимо.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> (само за митрални процедури) Неправилната пункция може да доведе до увреждане на сърдечните структури, което да изисква хирургично възстановяване или друга интервенция.</p> <p>За процедури с трикуспидален имплант PASCAL:</p> <p>Стигнете до дясното предсърдие посредством конвенционални перкутани методи и въведете теления водач в дясното предсърдие. Разширете съда, колкото е необходимо.</p>
3	<p>За процедури с митрален имплант PASCAL:</p> <p>Въведете дезилето на водача с интродюсера над теления водач, докато върхът на дезилета на водача не се закрепи през преградата, като използвате механизма за съзване според необходимостта.</p> <p>За процедури с трикуспидален имплант PASCAL:</p> <p>Въведете дезилето на водача с интродюсера над теления водач, докато върхът на дезилета на водача достигне вътрешността на дясното предсърдие.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> 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 промийте дезилето на водача, докато системата за имплантиране не се въведе.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> Аспирирането или свързването на система за непрекъснато промиване с физиологичен разтвор към дезилета на водача преди въвеждане на системата за имплантиране може да доведе до въздушна емболия.</p>

##### 7.4.3 Навигация и поставяне на импланта

Стъпка	Процедура
1	Въведете системата за имплантиране със зареждащото устройство в дезилета на водача.
2	Придвижете напред системата за имплантиране, докато имплантът не излезе през зареждащото устройство. Изтеглете и отлепете зареждащото устройство.

Стъпка	Процедура
3	<p>Аспирирайте и промийте дезилета на водача с хепаринизиран физиологичен разтвор. Използвайте определената за целта спринцовка, аспирирайте минимум 45 с.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> Неусукното пълно аспириране на дезилета на водача или аспирацията без наличието на капачка на порта за промиване на катетъра на импланта може да доведе до въздушна емболия.</p>
4	<p>Ако желаете, свържете непрекъснатата калкова система с физиологичен разтвор към катетъра с импланта.</p> <p><b>ВНИМАНИЕ:</b> Свързването на непрекъснатата калкова система с физиологичен разтвор към системата за имплантиране преди аспираране може да доведе до въздушна емболия.</p>
5	Придвижете напред системата за имплантиране, докато имплантът не излезе от дисталния край на дезилета на водача.
6	Поставете импланта в затворено положение. Изтеглете слайдерите тип щипка.
7	Регулирайте дезилета на водача, както е необходимо.
8	<p>По преценка на лекуващия лекар, ако се използва мониториране на налягането за постостоянна 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 калибирайте на нивото на сърцето на пациента, преди да получите измерване.</p> <p>Вижте материали за обучение на лекари за системата PASCAL Precision за допълнителни насоки относно мониторинга на предсърдното налягане, включително ограничения.</p> <p><b>Забележка:</b> Мониторирането на налягането трябва да се използва заедно с ехография. Налягането трябва да се коригира спрямо отчитанията от ехографията и доплера.</p> <p>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 дезилета на водача (съснете – 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><b>ВНИМАНИЕ:</b> Прекомерната манипулация може да доведе до разместване или неизправност на предишно имплантирано устройство, увреждане на сърдечните структури, което да изиска хирургично възстановяване или друга интервенция.</p> <p><b>Забележка:</b> Рентгеноконтрастната маркираща лента върху направляващия се катетър показва края на областта за огъване и може да се визуализира при флуороскопия.</p>
10	Завъртете копчето на лопатките, за да нагласите импланта в готово за захващане на платно положение.
11	Завъртете катетъра с импланта, както е необходимо, за да ориентирате лопатките.
12	Преместете един слайдер тип щипка, за да определите коя щипка контролира чрез изображения. След като бъдат идентифицирани, се уверете, че слайдерите са напълно изтеглени.
13	Придвижете напред импланта през клапата, докато лопатките не са под свободния край на платната.
14	Проверете локацията и ориентацията на импланта и регулирайте позицията леко, както е необходимо.
15	Под образен контрол изтеглете импланта, докато платната не се намират между лопатките и щипките.
16	<p>Придвижете напред слайдер(ите) тип щипка, така че платното(ата) да е(са) здраво закрепено(и) между щипките и лопатките.</p> <p>Това може да стане за две платни едновременно (ключалката на щипката, свързана за придвижване на две щипки) или за всяко платно поотделно (ключалката на щипката, изтеглена, за да се премества отделни щипки).</p>
17	Проверете въвеждането на платната чрез образен метод.
18	Ако платното(ата) не е/са закрепено(и) здраво между щипките и лопатките, изтеглете слайдерите тип щипка, за да освободите платното(ата) и да опитате повторно.
19	Придвижете леко напред катетъра с импланта, за да освободите напрежението върху платната.
20	<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 тип щипка, 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 тип щипка и издължете импланта явно под флуороскопски контрол, като се уверите, че задвижватка тел не се огъва, и изтеглете импланта обратно в предсърдието.</p>

Стъпка	Процедура
	<b>ВНИМАНИЕ:</b> Неуспешното позициониране на импланта в удължена позиция при изтегляне в предсърдието по време на репозициониране може да доведе до повреда на платно или хордално заплитане.
	<b>ВНИМАНИЕ:</b> Неуспешното освобождаване на платната от щипките и лопатките преди репозициониране може да доведе до повреда на платно.

#### 7.4.4 Изваждане на импланта (ако е необходимо)

Преди освобождаване на импланта, ако е необходимо, е възможно да изтеглите системата за имплантиране обратно в дезилето на водача с цел отстраняване. Следвайте стъпките по-долу, за да извадите импланта.

Вижте материала за обучение на лекари за системата PASCAL Precision за допълнителни съображения относно маневрите за изваждане на импланти.

**ВНИМАНИЕ:** Прекомерната манипулация може да доведе до разместване или неизправност на предишно имплантирано изделие, увреждане на сърдечните структури, което да изиска хирургично възстановяване или друга интервенция.

Стъпка	Процедура
1	Изтеглете слайдерите тип щипка.
2	Удължете импланта бавно под флуороскопски контрол, като се уверите, че задвижващата тел не се огъва. След това изтеглете импланта в предсърдието. Поставете импланта в затворено положение.
3	Разгънете направляващия се катетър и изтеглете системата за имплантиране, докато имплантът не е прileжащ към върха на дезилето на водача.
4	Придвижете напред слайдерите тип щипка.
5	Оставете импланта в удължена позиция.
6	Изтеглете слайдерите тип щипка, за да отворите щипките до приблизително 45° от всяка страна.
7	Изтеглете цялата система за имплантиране през дезилето на водача.

#### 7.4.5 Освобождаване на импланта

За да освободите импланта, изпълнете стъпките по-долу:

**ВНИМАНИЕ:** Ако не следвате предписаните стъпки за освобождаване, е възможно да възникнат трудности или невъзможност за освобождаване на импланта, налагати допълнителна интервенция.

**ВНИМАНИЕ:** Освобождаването на импланта, преди да се уверите, че платната са здраво захванати между лопатките и щипките, може да доведе до движение или разместване на импланта, водещо до прикрепване на устройството за единично платно (SLDA) или други потенциални нежелани събития, изискващи допълнителна интервенция.

**ВНИМАНИЕ:** 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.

Забележка: Ако по преценка на лекуващия лекар се постави допълнителен имплант [PASCAL или PASCAL Ace], трябва да се внимава, за да се избегне разместване 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.

**ВНИМАНИЕ:** Прекомерната манипулация може да доведе до разместване или неизправност на предишно имплантирано изделие, увреждане на сърдечните структури, което да изиска хирургично възстановяване или друга интервенция.

Стъпка	Процедура
1	Уверете се, че дисталният връх на катетъра с импланта е напълно отворен от направляващия се катетър.
2	Развийте и свалете капака за освобождаване на импланта от дръжката на катетъра с имплант.
3	Разкажете и отстраниТЕ едната ключалка за сутура от основата й.
4	Издърпайте ключалката за сутура от дръжката, за да премахнете сутурата напълно.
5	Повторете стъпките за другата ключалка за сутура.
6	Завъртете по посока, обратна на часовниковата стрелка, и изтеглете копчето за освобождаване на импланта, докато той не бъде освободен, което се потвърждава чрез образен метод.
7	Сменете ключалките на сутурата, ако е необходимо.

#### 7.4.6 Отстраняване на изделието и затваряне

Стъпка	Процедура
1	Изтеглете напълно катетъра с импланта в направляващия се катетър. Внимателно разгънете и премахнете системата за имплантиране. Внимателно разгънете и премахнете дезилето на водача.
	<b>ВНИМАНИЕ:</b> Неуспешното разгъване на изделието преди премахване може да доведе до увреждане на съдъ.
2	Изпълнете стандартна процедура за перкутано затваряне на мястото на достъп.

## 8.0 Безопасност при магнитен резонанс (MR)

Неклиничните изпитвания показват, че имплантите PASCAL и PASCAL Ace са безопасни 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, в най-лошия случай в конфигурация с няколко импланта се простира до 15 mm от импланта, когато се изследва в най-лош случай на градиент-ехо пулсова последователност в система за ЯМР с 3,0 T.

## 9.0 Изваден имплант и изхвърляне на изделието

Edwards Lifesciences се интересува от това да получи извадени клинични пробы от импланта 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 изделията, спазвайте следните инструкции:

### • Неотворена опаковка с интактна стерилина бариера:

Ако торбичките не са били отворени, върнете изделието в оригиналната му опаковка.

### • Отворена опаковка, но неимплантирано:

Ако дадена торбичка е била отворена, изделието вече не е стерилено. Върнете изделието 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

Използвайте универсални предпазни мерки за биологични опасни материали и остра предмети, за да избегнете нараняване на потребителя. Използвайте изделия за еднократна употреба (включва всички изделия, които влизат в контакт с пациент) трябва да се третират и изхвърлят в съответствие с наскоките на институцията за биологично опасни материали и болнични отпадъци, за да се избегне евентуално кръстосано замърсяване.

За изхвърляне на принадлежностите за многоократна употреба направете справка с инструкциите за употреба на принадлежности за многоократна употреба Edwards.

## 10.0 Резюме на клиничния опит

Обобщение на целия клиничен опит на високо ниво е представено по-долу. Подробно резюме на целия клиничен опит може да се намери в SSCP.

### 10.1 Проучване CLASP

Резултатите от проучването CLASP – многоцентрово, многонационално, проспективно проучване с едно рамо – показват висока успеваемост на изделието, процедурен и клиничен успех, намаляване на степента на MR и подобряване на качеството на живот и тренировъчния капацитет след 3 години, подобряване на качеството на живот и тренировъчния капацитет след 1 година и приемлива честота на THС.

### 10.2 Проучване CLASP ID

Предварително определен междинен анализ на рандомизираната кохорта от пивотното, рандомизирано, контролирано проучване CLASP IID показва немалоцеността на системата PASCAL спрямо системата MitraClip за първичната крайна точка за безопасност на честотата на THС и първичната крайна точка за ефективност от  $MR \leq 2+$ . Резултатите от пробната кохорта след 30 дни и от регистрационната кохорта след 6 месеца показват подобряния в степента на MR и клиничните резултати, както и честоти на THС в рамките на очаквания обхват.

### 10.3 Проучването MiCLASP (Клинично проследяване след пускане на пазара, PMCF)

Резултатите от проучването MiCLASP PMCF – многоцентрово проучване с проспективно клинично проследяване след пускане на пазара с едно рамо – показват намаляване на степента на MR и подобряване на функционалния статус, тренировъчния капацитет и качеството на живот до 1 година. 1-годишната оценка на честота на THС показва приемлив профил на безопасност.

### 10.4 Проучване CLASP TR

Резултатите от проучването CLASP TR – проспективно, многоцентрово проучване с едно рамо – показват висока успеваемост на изделието, процедурен и клиничен успех, намаляване на степента на TR след проследяване от 2 години и подобряние на клиничните резултати след 1 година. 1-годишната честота на THС показва приемлив профил на безопасност.

### 10.5 Регистър на PASCAL след пускане на пазара

Практическите резултати след 1 година от Регистъра на PASCAL след пускане на пазара предоставят подкрепа за клиничната безопасност, ефективността и поплата от системата PASCAL за лечение на MR.

### 10.6 Допълнителни проучвания

Следните проучвания на импланта PASCAL (MR и TR), включително проучването TriCLASP PMCF (за трикуспидална клапа), проучването CLASP IIT (за трикуспидална клапа) и проучването CLASP IIF (за митрална клапа) понастоящем продължават и все още не са достигнали своите първични крайни точки и следователно тук не са представени резултати.

## 11.0 Резюме относно безопасността и клиничната ефективност (РБКЕ)

РБКЕ (Резюме относно безопасността и клиничната ефективност) е адаптирано в съответствие с клиничната оценка на нотифициращия орган, на който е предоставено сертифицирането по CE. РБКЕ съдържа съответно резюме на същата информация.

Нотифициращия орган е наясно и се е съгласил с обосновките относно съотношението полза-рисик за краткосрочната и дългосрочната безопасност и ефективност на системата PASCAL Precision.

Съответствието на системата PASCAL Precision с изискванията относно ефективност (GSPPR), безопасност (MDR GSPPR 1), функционалноста (MDR GSPPR 1), приемливостта на странични ефекти (MDR GSPPR 8), използваемостта (MDR GSPPR 5), експлатационния живот на изделието (MDR GSPPR 6), приемливия профил полза-рисик (MDR GSPPR 8) е установено за етикетираните показания.

Направете справка с <https://meddeviceinfo.edwards.com/> за РБКЕ на това медицинско изделие.

След стартирането на Европейската база данни за медицински изделия/Eudamed направете справка с <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> за РБКЕ на това медицинско изделие.

## 12.0 Клинични ползи

Клиничните ползи от системата PASCAL Precision за лечение на MR включват следното:

- Ефективно и стабилно намаляване на митралната регургитация;

- Позволява минимално инвазивна възможност за перкутанно лечение на митрална регургитация;
  - Подобряване на функционалния статус, тренировъчния капацитет и качеството на живот.
- Клиничните ползи от системата PASCAL Precision за лечение на ТР включват следното:
- Ефективно и стабилно намаляване на трикуспидална регургитация;
  - Позволява минимално инвазивна възможност за перкутанно лечение на трикуспидална регургитация;
  - Подобряване на функционалния статус, тренировъчния капацитет и качеството на живот.

Няма клинични ползи, специфични за масата, тъй като тя е незадължителен аксесоар без контакт с пациента. Предимствата на масата имат функционален характер и са свързани с предназначението на аксесоара като опора на системата PASCAL Precision.

Няма клинични ползи, специфични за релсовата система със стабилизатори, тъй като тя е незадължителен аксесоар без контакт с пациента, използван само по време на процедурата на имплантациране. Предимствата на релсовата система със стабилизатори имат функционален характер и са свързани с предназначението на аксесоара като опора на системата PASCAL Precision.

### **13.0 Базова уникална идентификация на изделието – идентификатор на изделието (UDI-DI)**

Базовият UDI-DI е ключ за достъп за свързана с изделието информация, въведена в Eudamed. Базовият UDI-DI за системата PASCAL Precision може да се използва за локализиране на SSCP.

Следващата таблица съдържа базовите UDI-DI за системата PASCAL Precision и съвместими изделия:

Продукт	Модел	Базов UDI-DI
Система PASCAL Precision – система за имплантациране	20000IS	0690103S004PAS000BC
Система PASCAL Precision – система за имплантациране PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Система PASCAL Precision – дезиле на водача	20000GS	0690103S004PAS000BC
Система PASCAL – релсова система със стабилизатори	20000ST	0690103D004PAC000S6
Система PASCAL – маса	1000T	0690103D004PNA000W7

Следващата таблица съдържа базовите UDI-DI за аксесоари за многократна употреба, съвместими със системата PASCAL Precision:

Продукт	Модел	Базов UDI-DI
Платформа за многократна употреба	10000UP	0690103D004REU000YA
Плаща за многократна употреба	10000PT	0690103D004REU000YA
Гнездо за многократна употреба	10000CR	0690103D004REU000YA

### **14.0 Очакван експлоатационен живот на изделието**

Имплантите PASCAL и PASCAL Ace са обект на строги предклинични тестове за трайност в съответствие с изискванията за тестване и са били успешно тествани на минимум 5 години симулирано износване. Действителният експлоатационен живот зависи от множество биологични фактори и варира значително в зависимост от пациента. Не са установени конкретни дейности или условия, които биха могли да съкратят или удължат експлоатационния живот на изделието.

### **15.0 Информация за пациента**

С всяка система за имплантациране се предоставя карта за имплант на пациента. След имплантацирането попълните цялата необходима информация и дайте картата за имплант на пациента. Тази карта за имплант позволява на пациентите да уведомят медицинските специалисти какъв имплант имат, когато потърсят медицинска помощ.

### **16.0 Функционални характеристики**

Ефективността на изделието, включително функционалните характеристики, са потвърдени в изчерпателна серия от тестове за поддържане на безопасността и ефективността на изделието с оглед предназначението му, когато се използва съгласно установените инструкции за употреба.

Дизайнът на системата от катетри за доставяне PASCAL Precision се основава на потребителски отзиви. Твърдението за „Precision“ ще се потвърди по време на мониторинга след пускане на пазара.

### **17.0 Качествена и количествена информация, свързана с имплантите PASCAL и PASCAL Ace**

Имплантът PASCAL се състои от титанов гайка и болт, втулка PEEK и силиконово уплътнение. Имплантът PASCAL Ace се състои от титанов гайка и болт, дистална и проксимална плоча и силиконово уплътнение.

Следващата таблица включва качествена и количествена информация относно материалите и веществата:

Вещество	CAS	Диапазон на масата в модела (mg)
Титан	7440-32-6	254 – 324
Никел	7440-02-0	235 – 258
Полиетилентерефталат	25038-59-9	82,5 – 98,1
Полиетилен	9002-88-4	14,3 – 42,6
Полиетер етеркетон	29658-26-2	0 – 23,2
Алуминий	7429-90-5	3,39 – 9,13
Ванадий	7440-62-2	2,16 – 6,32
Силициев диоксид	7631-86-9	5,08 – 5,40
Полидиметилсиликсан	63148-62-9	3,86 – 4,16
Перфлуорополиетер	69991-67-9	2,44 – 2,52
Политетрафлуоретилен	9002-84-0	1,15 – 1,22
Желзо	7439-89-6	0 – 0,567
Титанов диоксид	13463-67-7	0,180 – 0,541
Кислород	7782-44-7	0 – 0,355
Въглерод	7440-44-0	0 – 0,285
Кобалт	7440-48-4	0 – 0,226
Антимонов триоксид	1309-64-4	0,0847 – 0,118
Ниобий	2023505	0 – 0,113
Азот	7727-37-9	0 – 0,0918
Хром	7440-47-3	0 – 0,0452
Мед	7440-50-8	0 – 0,0452
Водород	1333-74-0	0 – 0,0384
4,4'-Дифлуоробензофенон	345-92-6	0 – 0,00141
Дифенил сульфон	127-63-9	0 – 0,00114
Ерукамид	112-84-5	0,000516 – 0,00102
4-додецилбензенсульфонова киселина	121-65-3	0,0000906 – 0,00857
Декаметилцикlopентасилоксан; D5	541-02-6	0 – 0,000698
Додекаметилциклохексасилоксан; D6	540-97-6	0 – 0,000698
Октаметилциклотрасилюксан; D4	556-67-2	0 – 0,000651

## Română

### Sistemul transcateter de reparare a valvei Edwards PASCAL Precision

#### Instrucțiuni de utilizare

Citii cu atenție aceste instrucțiuni de utilizare, care conțin avertismente, măsuri de precauție și informații privind risurile reziduale pentru acest dispozitiv medical.

Sistemul transcateter de reparare a valvei Edwards PASCAL Precision include următoarele numere de model (denumit în cale ce urmează sistemul PASCAL Precision):

Număr model	Dispozitiv
20000IS	Sistem PASCAL Precision – sistem de implantare
20000ISM	Sistem PASCAL Precision – sistem de implantare PASCAL Ace
20000GS	Sistem PASCAL Precision – teacă de ghidare

Sistemul PASCAL Precision este compatibil cu următoarele accesorii de unică folosință:

Număr model	Dispozitiv
10000T	Sistem PASCAL – masă
20000ST	Sistem PASCAL – sistem cu shină și stabilizator

Sistemul PASCAL Precision este compatibil cu următoarele accesorii reutilizabile:

Număr model	Dispozitiv
10000UP	Platformă reutilizabilă Edwards
10000PT	Placă reutilizabilă Edwards
10000CR	Suport reutilizabil Edwards

#### • Sisteme de implantare (Figura 4)

Sistemul de implantare este compus dintr-un cateter manevrabil (stratul exterior), un cateter de implantare (stratul interior) și implantul (denumite în continuare implanturile PASCAL și PASCAL Ace). Sistemul de implantare introduce percutanat implantul în valvă prin acces prin vena femurală, prin utilizarea unui abord transvenos, transseptal (mitral) și transvenos (tricuspidian).

#### • Implant (Figurele 1-3)

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 clemete fabricate din nititol și acoperite cu polietilenă tefelată. Implantul PASCAL Ace are o mărime mai mică pentru a oferi opțiuni medicilor. Considerațiile sugerate pentru alegerea implantului PASCAL Ace includ spațiile de manevre mai reduse și regiunile dense ale corzilor. Consultați materialele de instruire a medicilor pentru sistemul PASCAL Precision pentru informații suplimentare privind diferențele de mărime ale distanțierului și ale altor componente pentru implanturile PASCAL și PASCAL Ace, inclusiv considerații suplimentare pentru selectarea implantului.

Implantul are patru poziții principale ale padelelor: elongată, închisă, gata pentru captura cuspidelor și având cuspidele capturate.

**Notă: implantul PASCAL Ace este o convenție de denumire care se referă la o mărime suplimentară de implant cu aceeași indicație de utilizare ca și implantul PASCAL.**

#### • Cateter de implantare (Figura 4)

Cateterul este furnizat atașat la cateterul de implantare prin fire de sutură și o tijă inflată. Cateterul de implantare controlează amplasarea implantului. Cele patru reglaje principale sunt glisoarele clemelor, butonul padelă, butonul de eliberare a implantului și opritoarele suturii. Glisoarele clemelor controlează clemele (retragerea glisoarelor clemelor ridică clemele, iar avansarea glisoarelor clemelor coboară clemele). Butonul padelă controlează padele (rotirea butonului padelă în sensul acelor de ceasornic încide padelele și rotirea butonului padelă în sensul invers acelor de ceasornic deschide padelele). Butonul de eliberare a implantului controlează eliberarea implantului din cateterul de implantare. Opritoarele suturii controlează eliberarea suturilor din clemă. Cateterul de implantare este furnizat asamblat în interiorul cateterului manevrabil.

#### • Cateter manevrabil (Figura 4)

Cateterul manevrabil are un buton de reglaj rotativ (buton de flexie) care acționează mecanismul de flexie pentru a naviga și a poziționa implantul în locația întâi. O bandă de marcat radioopacă localizată pe porțiunea distală a cateterului arată capătul secțiunii flexibile.

#### • Teacă de ghidare (Figura 5)

Teaca de ghidare este utilizată pentru a asigura accesul atrial. Aceasta are un înveliș hidrofil și un buton de reglaj rotativ (buton de flexie) care acționează mecanismul de flexie pentru a poziționa teaca de ghidare în locația întâi.

#### • Dispozitiv de introducere (Figura 5)

Dispozitivul de introducere este utilizat pentru a facilita urmărirea tecii de ghidare până la locația dorită. Dispozitivul de introducere este compatibil cu un fir de ghidaj de 0,89 mm (0,035 inch). Dispozitivul de introducere este inclus în ambalajul tecii de ghidare.

#### • Dispozitiv de încărcare (Figura 8)

Dispozitivul de încărcare 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 al tecii de ghidare, pentru confortul utilizatorului.

#### • Sistem cu shină și stabilizator (Figura 6)

Sistemul cu shină și stabilizator are scopul de a ajuta la poziționarea și stabilizarea sistemului PASCAL Precision în timpul procedurilor de implantare. Stabilizatorul poate fi atașat la teaca de ghidare și sistemul de implantare după cum este necesar în orice moment în timpul procedurii. Utilizarea sistemului cu shină și stabilizator este optională.

#### • Masă (Figura 7)

Masa are scopul de a asigura o platformă stabilă pentru sistemul de implantare, teaca de ghidare și sistemul cu shină și stabilizator al sistemului PASCAL Precision. Masa este utilizată în afara câmpului steril. Masa este ajustabilă pe înălțime. Utilizarea mesei este optională.

#### • Accesoriu reutilizabil

Pentru accesoriile reutilizabile, consultați instrucțiunile de utilizare (denumite în continuare instrucțiuni de utilizare pentru accesoriile reutilizabile Edwards) pentru accesoriile reutilizabile Edwards: platformă reutilizabilă (Model 10000UP), placă reutilizabilă (Model 10000PT) și suport reutilizabil (Model 10000CR).

## 1.0 Indicații de utilizare

### 1.1 Domeniul de utilizare

Sistemul PASCAL Precision este indicat pentru repararea unei valve mitrale și/sau tricuspidale cu insuficiență prin reconstrucția percutanată prin aproximarea țesuturilor. Sistemul PASCAL Precision introduce percutanat implantul în valvă prin acces prin vena femurală, prin utilizarea unui abord transvenos, transseptal (mitral) și transvenos (tricuspidian).

### 1.2 Populația întâi de pacienți

Sistemul PASCAL Precision este conceput pentru:

- Pacienți adulți cu regurgitare mitrală simptomatică clinic semnificativă (RM de grad moderat-sever sau sever)
- Pacienți adulți cu regurgitare tricuspidă simptomatică clinic semnificativă (RT de grad sever sau mai ridicat) în ciuda tratamentului medical

Selectarea pacientilor trebuie efectuată de o echipă multidisciplinară de experți în cardiologie specializați în tratarea regurgitației mitrale și tricuspidale. Echipa de cardiologi trebuie să pună în balanț beneficiile și risurile tuturor interventiilor posibile înainte de a trata pacientii cu sistemul PASCAL Precision. Pacienții sunt candidați pentru sistemul PASCAL Precision dacă nu sunt considerați potriviti pentru o intervenție chirurgicală cardiacă, inclusiv pentru o intervenție chirurgicală cardiacă minim invazivă, și sunt potriviti din punct de vedere anatomic pentru tratamentul cu sistemul PASCAL Precision.

## 2.0 Contraindicații

Sistemul PASCAL Precision este contraindicat la pacienții cu intervenții mitrale sau tricuspidale:

- Pacienții la care ecocardiografia transesofagiană (ETE) este contraindicată sau la care ETE de selecție a eșuat
- Dovezi ecocardiografice de masă intracardiacă, trombus sau vegetații
- Prezența unui filtru de YCI ocluza sau trombozat care ar interfera cu cateterul de implantare sau prezența unei tromboze venoase profunde ipsilaterală
- Hipersensibilitate cunoscută la nitinol (nichel sau titan) sau contraindicație pentru medicațiile procedurale care nu pot fi gestionate medical în mod adecvat
- Istorici de dizează hemoragică sau coagulopatie sau pacient care refuză transfuziile sanguine

În plus, sistemul PASCAL Precision este contraindicat la pacienții cu intervenție mitrală cu contraindicație la cateterizarea transseptală.

## 3.0 Avertismente

### 3.1 Aspecte anatomice

Pentru rezultate optime, trebuie luate în considerare următoarele caracteristici anatomice ale pacientilor. Anatomia valvei care ar putea limita accesul, utilizarea și/sau desfășurarea corespunzătoare a sistemului PASCAL Precision sau reducerea suficientă a regurgitației mitrale sau tricuspidale trebuie luată în considerare de o echipă cardiacă multidisciplinară. Siguranță și eficacitatea nu au fost stabilite pentru pacienții cu caracteristici anatomici incluzând, dar fără a se limita la, următoarele:

Pentru pacienții cu intervenții mitrale sau tricuspidale:

- Dovezi de calcificare severă în anulus sau aparatul subvalvular
- Prezența unei despicateuri sau perforații semnificative în zona de prindere
- Lungimea de mobilitate a cuspidei < 8 mm

Numai pentru pacienții cu intervenție mitrală:

- Înălțimea de puncte transseptală < 3,5 cm
- Diametrul AS ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

Numai pentru pacienții cu intervenție tricuspidă:

- Dovezi de calcificare moderată până la severă în zona de prindere
- Prezența unei boli primare nedegenerative a valvei tricuspidale

### 3.2 Manevrarea dispozitivului

#### 3.2.1 Sistem PASCAL Precision, masă și sistem cu shină și stabilizator

- Dispozitivele sunt concepute, destinate și distribuite exclusiv de unică folosință. Nu există date care să susțină faptul că dispozitivele vor continua să fie sterile, non piogene și funcționale după reprocesare. O astfel de acțiune poate duce la imbolnăvire sau la o reacție adversă, deoarece este posibil ca dispozitivul să nu funcționeze conform destinației sale de utilizare inițiale.
- Dispozitivele trebuie manevrate utilizând tehnica sterilă standard pentru a preveni infecția.
- Nu expuneți niciodată dispozitivele nici un 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 agenților 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 folosiți dacă dispozitivele au fost scăpate pe jos, deteriorare sau manevrate necorespunzător, în orice mod.
- Trebuie utilizată tehnica standard de spălare și de eliminare a aerului în timpul pregătirii și pe întreaga durată a procedurii pentru prevenirea emboliei gazoase.

#### 3.2.2 Platformă reutilizabilă, placă reutilizabilă și suport reutilizabil Edwards

- Dispozitivele sunt concepute, destinate și distribuite pentru utilizări multiple. Pentru accesorii reutilizabile, consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesorii reutilizabile Edwards.

### 3.3 Avertismente clinice

- La fel ca în cazul oricărui dispozitiv medical implantat, există posibilitatea producerii unei reacții adverse imunologice.
- Reacții adverse grave, care duc uneori la intervenție chirurgicală și/sau deces, pot fi asociate cu utilizarea acestui sistem („Reacții 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.

- Sistemul PASCAL Precision nu a fost evaluat la gravide sau la copii și adolescenți.

## 4.0 Precauții

### 4.1 Precauții înainte de utilizare

- Selectarea pacienților trebuie efectuată de o echipă multidisciplinară de cardiologi specializați în tratarea regurgitației mitrale și/sau tricuspide pentru a evalua riscurile pacientului și potrivirea anatomică după analiza diferenților optiuni de tratament cu dispozitive.

### 4.2 Precauții după utilizare

- Durabilitatea pe termen lung nu a fost stabilită pentru implant. Pentru evaluarea funcționării implantului, este recomandată monitorizarea medicală regulată.
- Terapia de anticoagulare de scură durată poate fi necesară după repararea valvei cu sistemul PASCAL Precision. 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 Precision pot duce la următoarele efecte: conversie în intervenție chirurgicală deschisă, reintervenție emergentă sau non-emergentă, explantare, dizabilitate permanentă sau deces. Medicii sunt încurați 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 sistemului PASCAL Precision:

- Valori de laborator anormale
- Reacții alergică la anestezic, substanță de contrast, heparină, nitinol
- Anemie sau Hgb scăzut, care poate necesita transfuzie
- Anevrism sau pseudoanevrism
- Angină sau dureri toracice
- Șoc anafilactic
- Aritmii – atriale (și anume, FA, TSV)
- Aritmii – ventriculare (și anume, TV, FV)
- Fistulă arteriovenoasă
- Leziune de sept atrial care necesită intervenție
- Hemoragie
- Stop cardiac
- Insuficiență cardiacă
- Leziune cardiacă, inclusiv perforație
- Timponadă cardiacă/efuziune pericardică
- Șoc cardiogenic
- Încălcirea în corzi sau rupere, care poate necesita intervenție
- Coagulopatie, tulburare de coagulare, datoră 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 desfașurat anterior
- Dispnee
- Edem
- Dezechilibru electrolitic
- Embolus/embolie inclusiv de aer, particule, material calcificat sau trombus
- Endocardită
- Iritație esofagiană
- Perforație sau stricțură esofagiană
- Intoleranță la efort sau slăbiciune
- Nerecuperarea oricărei componente a sistemului PASCAL Precision
- Febră
- 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
- Posiționarea 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
- Greata și/sau vârsături
- 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 componentelor sistemului PASCAL Precision
- Ischemie periferică
- Efuziune pleurală
- Edem pulmonar
- Embolie pulmonară
- Reacții la agenții antiplachetari sau de anticoagulare
- Disfuncție renală
- Insuficiență renală

- Compromiterea respirației, insuficiență respiratorie, atelectazie, pneumonie – poate necesita ventilare prelungită
- Sângerare retroperitoneală
- Deteriorare sau perforație a septului
- Septicemie, sepsis
- Arzuri 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
- Dehiscentă plăgii, vindecare întârziată sau incompletă
- Agravarea insuficienței cardiaice
- Agravarea regurgitației/insuficienței valvulare

Pentru un pacient/utilizator/terță parte din Spațiul Economic European; dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca urmare a utilizării acestuia, avut loc un incident grav, raportați-l producătorului și autorității dvs. naționale competente, datele de contact putând fi găsite la adresa [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Mod de furnizare

### 6.1 Ambalaj

Sistemul de implantare, teaca de ghidare, sistemul cu șină și stabilizator sunt ambalate individual și sterilizate cu oxid de etilenă. Masa este ambalată și furnizată nesterilă. Platforma reutilizabilă, placă reutilizabilă și suportul reutilizabil Edwards sunt ambalate individual și sunt furnizate nesterile.

### 6.2 Depozitare

Sistemul PASCAL Precision trebuie depozitat într-un loc rece și uscat.

## 7.0 Indicații de utilizare

### 7.1 Instruirea medicilor

Sistemul PASCAL Precision este destinat utilizării de către cardiologi de intervenție și chirurgi cardiologi, împreună cu alți membri ai personalului de asistență care sunt instruiți pentru a asista la repararea valvei cardiaice mitrale și/sau tricuspide.

Medicul care efectuează implantarea trebuie să aibă experiență în tehnici transcateter și să fie instruit în privința sistemului PASCAL Precision și a procedurii. Toți medicii care efectuează o procedură cu sistemul PASCAL Precision trebuie să fie instruiți în ceea ce privește cerințele de formare Edwards sintetizate mai jos:

- Sesiune didactică manual de instruire pentru medici PASCAL Precision: proiectarea dispozitivului, imagistica procedurală, pașii procedurali și situațiile dificile
- Model Hands-on Benchtop: exercițiu practic pentru pașii procedurali
- Model de simulare fiziolitică: exercițiu practic pentru pașii procedurali cu imagistică procedurală

Decizia finală privind implantarea dispozitivului sistemului PASCAL Precision trebuie luată de către medici specializați în tratarea regurgitației mitrale și/sau tricuspide din centre specializate, care pot determina dacă se preconizează că există o șansă rezonabilă de îmbunătățire clinică semnificativă luând în considerare stadiul bolii și al comorbidității.

### 7.2 Echipament și materiale

- Instrumentar de laborator standard pentru cateterizare cardiacă
- Sistem de fluoroscopie
- Possibilități de ecocardiografie transesofagiană (ETE) (2D și 3D)
- Trusa de punție venoasă
- Ac transseptal, teacă și fir de ghidaj (numai pentru proceduri mitrale)
- Fir de ghidaj de schimb de 0,89 mm (0,035 inch)
- Recipiente
- Seringi de 50–60 cc cu racorduri de tip luer
- Ser fiziolitic heparinizat
- Pensă hemostatică
- Prosoape chirurgicale (de exemplu, cu dimensiunile 43 x 69 cm)
- Optional: cateter pigtail pentru injectarea de substanță de contrast (cu teacă compatibilă)
- Optional: dilatatoare cu creștere treptată
- Optional: perfuzie intravenoasă continuă cu ser fiziologic (suport de perfuzii i.v. cu roți, tuburi de perfuzii i.v. cu sistem de închidere prin roți actionată cu policele, pungi de 1 litru cu ser fiziologic heparinizat steril)
- Optional: dispozitiv pentru monitorizarea presiunii

### 7.3 Pregătirea dispozitivului

#### 7.3.1 Masă

Pas	Procedură
1	Scoateți masa din ambalaj și efectuați inspecția pentru a identifica evenualele semne de deteriorare. Dacă utilizați platforma reutilizabilă Edwards și suportul reutilizabil în loc de masă, consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesoriile reutilizabile Edwards.
2	Asamblați masa, după cum este prezentat în Figura 7.

#### 7.3.2 Sistem cu șină și stabilizator

Pas	Procedură
1	Scoateți componentele sistemului cu șină și stabilizator din ambalaj și efectuați inspecția pentru a identifica evenualele semne de deteriorare.

### 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	Spălați și evacuați aerul cu ser fiziologic heparinizat.
3	Înainte de utilizare, ștergeți teaca de ghidare cu ser fiziologic heparinizat.

### 7.3.4 Sistem de implantare – verificarea sistemului, verificarea clemelor și resetare

Pas	Procedură
1	Scoateți sistemul de implantare și dispozitivul de încărcare din ambalaj și efectuați inspecția pentru a identifica semnele de deteriorare gravă. <b>ATENȚIE: în cazul în care capacul ventilat nu este prezent pe portul de spălare al cateterului de implantare, utilizarea dispozitivului poate duce la infecție.</b>
2	Implant complet elongat. Retrageți complet și avansați glisoarele clemelor pentru a confirma mișcarea corectă a clemelor.
3	Dacă clemele nu se mișcă corect, urmați pașii de mai jos pentru a reseta. Dacă clemele se mișcă corect, continuați cu secțiunea următoare „Sistem de implantare – spălare și pregătire”.
4	Asigurați-vă că implantul este complet închis. Slăbiți și scoateți opritoarele suturii din baza opritorului suturii. <b>Notă: capătul liber al suturii nu trebuie să fie tras în mâner în timp ce slăbiți opritorul suturii.</b>
5	Retrageți complet glisoarele clemelor și așezați instrumentul de setare a clemelor la același nivel cu opritoarele suturii, bazele opritorului suturii și butonul de eliberare a implantului.
6	Trageți capătul liber al suturii pe o bază a opritorului suturii pentru a îndepărta slabirea suturii. Eliberați tensiunea la capătul liber al suturii, înlocuți și strângeți opritorul suturii. Repetați pentru al doilea opritor al suturii.
7	Îndepărtați instrumentul de setare a clemelor. Implant complet elongat. Avansați complet și retrageți glisoarele clemelor pentru a confirma mișcarea corectă a clemelor.

### 7.3.5 Sistem de implantare – spălare și pregătire

Pas	Procedură
1	Închideți implantul.
2	Asigurați-vă că glisoarele clemelor sunt complet retrase și că implantul este complet închis.
3	Scoateți capacul ventilat din portul de spălare al cateterului de implantare. Ridicați capătul distal al cateterului de implantare și spălați-l cu ser fiziologic heparinizat.
4	Atașați capacul portului de spălare la portul de spălare al cateterului de implantare.
5	Atașați capacul de eliberare a implantului la mânerul cateterului de implantare.
6	Retrageți complet cateterul de implantare. Avansați glisoarele clemelor și setați implantul în poziția elongată.
7	Îndepărtați capacul dispozitivului de încărcare și ghidați capacul dispozitivului de încărcare pe sistemul de implantare.
8	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.
9	Avansați complet cateterul de implantare, astfel încât implantul să iasă din dispozitivul de încărcare.
10	Spălați cateterul manevrabil cu ser fiziologic heparinizat.
11	Avansați dispozitivul de încărcare până când capătul distal al implantului se află în întregime în dispozitivul de încărcare.

### 7.4 Procedura de implantare

Toate etapele procedurii de implantare se aplică atât procedurilor de implant mitrale PASCAL, cât și procedurilor tricuspidale PASCAL, cu excepția cazului în care se specifică altfel.

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 Aspekte anatomice (secțiunea 3.1), deoarece utilizarea în afara condițiilor menționate poate interfera cu amplasarea implantului sau cu inserția cuspidei valvei native.**

**ATENȚIE: pe parcursul procedurii, heparina trebuie administrată astfel încât să se mențină timpul de coagulare activat (ACT) la o valoare  $\geq 250$  sec.**

**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 între picioarele pacientului, ajustând înălțimea mesei, după cum este necesar. Utilizați prosopă ca suport între masă și picioarele pacientului. <b>ATENȚIE: masa este furnizată nesterilă; introducerea mesei în câmpul steril poate duce la infecție.</b> SAU Înainte de amplasarea câmpurilor sterile la nivelul pacientului, asamblați și poziționați accesoriile reutilizabile în jurul picioarelor pacientului, ajustând înălțimea și unghii platformei după cum este necesar. Așezați suportul pe platformă în linie cu locul de acces prevăzut pentru vena femurală. Consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesoriu reutilizabil Edwards. <b>ATENȚIE: accesoriile reutilizabile sunt nesterile; introducerea accesoriilor reutilizabile în câmpul steril poate duce la infecție.</b>
2	După acoperirea cu câmpul operator steril, asamblați și atașați sistemul cu sănă și stabilizator după cum este necesar în orice moment în timpul procedurii.

### 7.4.2 Accesul prin vena femurală și introducerea tecii

Pas	Procedură
1	Accesați vena femurală comună prin utilizarea metodelor convenționale de punte percutanată.
2	Pentru procedurile PASCAL de implant mitrale: 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. <b>ATENȚIE: (numai pentru procedurile mitrale) punctia necorespunzătoare poate duce la deteriorarea structurilor cardiaice care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.</b> Pentru procedurile PASCAL de implant tricuspidale: Accesați atriu drept prin utilizarea metodelor convenționale percutanate și plasați firul de ghidaj în atriu drept. Dilatați vasul, după cum este necesar.
3	Pentru procedurile PASCAL de implant mitrale: 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. Pentru procedurile PASCAL de implant tricuspidale: Inserați teaca de ghidare cu dispozitivul de introducere peste firul de ghidaj până când vârful tecii de ghidare este în atriu drept. <b>ATENȚIE: manevrarea excesivă poate duce la deplasarea sau perturbarea unui dispozitiv medical implantat anterior, deteriorarea structurilor cardiaice, care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.</b>
4	Îndepărtați dispozitivul de introducere și firul de ghidaj. Nu aspirați și nu spălați teaca de ghidare până când sistemul de implantare nu este inserat. <b>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.</b>

### 7.4.3 Navigarea și plasarea 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	Aspirați și spălați teaca de ghidare cu ser fiziologic heparinizat. Folosiind seringă specificată, aspirați minimum 45 cc. <b>ATENȚIE: absența aspirării complete a tecii de ghidare sau aspirația fără prezența capacului portului de spălare pe portul de spălare al cateterului de implantare poate duce la embolie gazoasă.</b>
4	Dacă doriti, conectați perfuzia intravenoasă continuă cu ser fiziologic la cateterul de implantare.
5	<b>ATENȚIE: conectarea perfuziei intravenoase continue cu ser fiziologic la sistemul de implantare înainte de aspirație poate duce la embolie gazoasă.</b>
6	Avansați sistemul de implantare până când implantul ieșe din capătul distal al tecii de ghidare.
7	Setați implantul în poziția închis. Retrageți glisoarele clemelor.
8	Ajustați teaca de ghidare după cum este necesar. 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 calibrăți la nivelul inimii pacientului înainte de a obține măsurarea. Consultați materialul de instruire a medicilor pentru sistemul PASCAL Precision pentru îndrumări suplimentare privind monitorizarea presiunii atriale, inclusiv limitările. <b>Notă: monitorizarea presiunii trebuie utilizată împreună cu ecocardiografia. Presiunea trebuie corelată cu valorile obținute din ecocardiografie și Doppler. La determinarea presiunii atriale, verificați că vârful distal al cateterului de implantare să fie expus complet din cateterul manevrabil.</b>

Pas	Procedură
9	Avansați sistemul de implantare, după cum este necesar. Manevrați cateterul manevrabil și teaca de ghidare (flexați-deflexați, răsuții în direcții opuse, avansați-retragați), după cum este necesar, până când implantul este centrat în zona de coaptare întărită cu traectoria corespunzătoare. <b>ATENȚIE: manevrarea excesivă poate duce la deplasarea sau perturbarea unui dispozitiv medical implantat anterior, deteriorarea structurilor cardiace, care necesită reparare chirurgicală sau altă intervenție.</b> Notă: banda de marcat radioopac de pe cateterul manevrabil arată capătul secțiunii flexibile și poate fi vizualizată prin fluoroscopie.
10	Rotiți butonul padelă pentru a seta implantul în poziția gata pentru captura cuspidelor.
11	Răsuții cateterul de implantare, după cum este necesar, pentru a orienta padela.
12	Mutați un glosor al clemei pentru a identifica ce clemă controlează, cu ajutorul imagisticii. După identificare, asigurați-vă că glosoarele sunt complet retrase.
13	Avansați implantul prin valvă până când padelele se află sub marginea liberă a cuspidelor.
14	Verificați locația și orientarea implantului și ajustați ușor poziția, după cum este necesar. <b>ATENȚIE: manevrarea excesivă a implantului sub cuspide poate cauza încălcirea implantului în corzi; încălcirea în corzi poate duce la leziuni cardiace, agravarea regurgitației, dificultatea sau imposibilitatea îndepărțării implantului, ceea ce necesită intervenție suplimentară.</b>
15	Sub ghidare imagistică, retrageți implantul până când cuspidele sunt poziționate între padele și cleme.
16	Avansați glosoarele clemelor astfel încât cuspidele să fie fixate între cleme și padele. Acest lucru poate fi efectuat pentru ambele cuspide în mod simultan (opritorul cu clemă cuplat pentru a deplasa ambele cleme) sau pentru fiecare cuspidă în mod individual (opritorul cu clemă decuplat pentru a deplasa câtă o clemă individual).
17	Verificați inserția cuspidelor prin imagistică. Atunci când cuspidele nu sunt fixate între cleme și padele, retrageți glosoarele clemelor pentru a elibera cuspidele și încercați din nou.
18	După ce cuspidele sunt fixate între cleme și padele, închideți implantul.
19	Avansați ușor cateterul de implantare pentru a elibera tensiunea asupra cuspidelor.
20	Evaluati regurgitația și efectuați repoziționarea după cum este necesar. După ce poziția implantului este confirmată, asigurați-vă că implantul este închis. Dacă este necesară reponzitionarea în ventricul, retrageți glosoarele clemelor și elongați lent implantul sub ghidare fluoroscopică, având grijă ca firul de acționare să nu se îndoiească, și retrageți implantul înapoi în atriu. <b>ATENȚIE: neefectuarea elongării implantului la retragerea în atriu în timpul reponzitionării poate duce la deteriorarea cuspidelor sau încălcirea în corzi.</b> <b>ATENȚIE: neeliberarea cuspidelor din cleme și padele înainte de reponzitionare poate duce la deteriorarea cuspidelor.</b>

#### 7.4.4 Recuperarea implantului (dacă este necesar)

Înainte de eliberarea implantului, dacă este necesar, este posibilă recuperarea sistemului de implantare înapoi în teaca de ghidare pentru îndepărțare. Urmați pași de mai jos pentru recuperarea implantului.

Consultați materialele de instruire a medicilor pentru sistemul PASCAL Precision pentru detalii suplimentare despre manevrele de recuperare a implantului.

**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
1	Retrageți glosoarele clemelor.
2	Elongați lent implantul sub ghidare fluoroscopică având grijă ca firul de acționare să nu se îndoiească. Apoi retrageți implantul în atriu. Setați implantul în poziția închisă.
3	Deflexați cateterul manevrabil și retrageți sistemul de implantare până când implantul este adiacent vârfului tecii de ghidare.
4	Avansați glosoarele clemelor.
5	Setați implantul în poziția elongată.
6	Retrageți glosoarele clemelor pentru a deschide clemele la aproximativ 45° pe fiecare parte.
7	Retrageți întregul sistem de implantare prin teaca de ghidare.

#### 7.4.5 Eliberarea implantului

Pentru eliberarea implantului, urmați pași de mai jos:

**ATENȚIE: nerespectarea pasilor de eliberare prescriși poate cauza dificultatea sau imposibilitatea eliberării implantului, necesitând intervenție suplimentară.**

**ATENȚIE: eliberarea implantului înainte de confirmarea capturării cuspidelor în condiții de siguranță între padele și cleme poate avea ca rezultat mișcarea sau deplasarea implantului, ducând la atasarea dispozitivului de o singură cuspidă (SLDA, single leaflet device attachment) sau alte reacții adverse potențiale, care necesită intervenție suplimentară.**

**ATENȚIE: 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.**

Notă: în cazul amplasării unui implant suplimentar (PASCAL sau PASCAL Ace) 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.

**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
1	Asigurați-vă de faptul că vârful distal al cateterului de implantare este expus complet din cateterul manevrabil.
2	Deșurubați și scoateți capacul de eliberare a implantului de pe mânerul cateterului de implantare.
3	Desfaceți și îndepărtați un opritor al suturii din baza opritorului suturii.
4	Trageți opritorul suturii departe de mâner pentru a îndepărta complet sutura.
5	Repetați pași pentru alte opritoare ale suturii.
6	Rotiți în sens invers acelor de ceasornic și retrageți butonul de eliberare a implantului până când implantul este eliberat, după cum este confirmat prin imagistică.
7	Înlăcuți opritoarele suturii, după cum este necesar.

#### 7.4.6 Îndepărțarea dispozitivului și închidere

Pas	Procedură
1	Retrageți complet cateterul de implantare în cateterul manevrabil. Deflexați treptat și îndepărtați sistemul de implantare. Deflexați treptat și îndepărtați teaca de ghidare.
2	<b>ATENȚIE: în cazul în care nu deflextați dispozitivele înainte de îndepărțare, există riscul de leziuni la nivelul vaselor.</b> Efectuați închiderea percutanată standard a locului de acces.

#### 8.0 Siguranță în mediile de rezonanță magnetică (RM)

Testele neclinice au demonstrat că implanturile PASCAL și PASCAL Ace sunt condiționate 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 absorbtie 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 în configurația cea mai nefavorabilă cu implanturi multiple se poate extinde până la o distanță de 15 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 scris cu rezumatul constatărilor. Contactați compania Edwards pentru returnarea implantului recuperat.

Dacă decideți să returnați oricare dintre dispozitive, respectați următoarele instrucțiuni:

- **Ambalaj nedeschis cu barieră 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:**  
Valva THV explantată trebuie să fie introdusă într-o soluție de fixare histologică adecvată, cum ar fi formalina 10% sau glutaraldehidă 2% și returnată companiei Edwards.

#### 9.1 Eliminare

Utilizați măsurile de precauție universale pentru pericole biologice și obiecte ascuțite pentru a evita vătămarea utilizatorului. Dispozitivele de unică folosință utilizate (inclusiv toate dispozitivele care vin în contact cu pacienții) trebuie manipulate și eliminate în conformitate cu instrucțiunile instituționale privind materialele periculoase biologice și deșeurile din spital, pentru a evita posibila contaminare încrucită.

Pentru eliminarea accesoriilor reutilizabile, consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesoriile reutilizabile Edwards.

#### 10.0 Rezumatul experienței clinice

Mai jos este prezentat un rezumat la nivel înalt al tuturor experiențelor clinice. Un rezumat detaliat al tuturor experiențelor clinice poate fi găsit în SSCP.

##### 10.1 Studiu CLASP

Rezultatele studiului CLASP, un studiu multicentric, multinațional, prospectiv, cu un singur braț de tratament, prezintă rate ridicate de succes al dispozitivului, procedural și clinic, o reducere a gradului RM și o îmbunătățire a stării funcționale timp de 3 ani, o îmbunătățire a calității vieții, a capacitații de exercițiu și a stării funcționale timp de 1 an și o rată MAE acceptabilă.

##### 10.2 Studiu CLASP IID

O analiză intermediară prespecificată a cohortei randomizate din studiul pivot, randomizat, controlat CLASP IID a demonstrat noninferioritatea sistemului PASCAL față de sistemul MitraClip în ceea ce privește criteriul de evaluare primar privind siguranța la nivelul MAE și criteriul de evaluare primar privind eficacitatea RM ≤ 2+. Rezultate de la cohorte inițiale până la 30 de zile și cohorte de înregistrare până la 6 luni au indicat îmbunătățiri ale gradului RM și rezultatelor clinice, alături de rate ale MAE în intervalul anticipat.

##### 10.3 Studiu MiCLASP PMCF

Rezultatele studiului MiCLASP PMCF, un studiu clinic prospectiv, multicentric, cu un singur braț de tratament, efectuat după punerea pe piață, arată o reducere a gradului RM și o îmbunătățire a stării funcționale, a capacitații de efort și a calității vieții pe o perioadă de 1 an. Evaluarea ratei MAE la 1 an indică un profil de siguranță acceptabil.

#### **10.4 Studiul CLASP TR**

Rezultatele studiului CLASP TR, un studiu prospectiv, cu un singur braț de tratament, multicentric, prezintă o rată ridicată de succes al dispozitivului, succes procedural și clinic, o reducere a gradului RT la vizita de urmărire de 2 ani și o îmbunătățire a rezultatelor clinice la 1 an. Rata MAE de 1 an indică un profil de siguranță acceptabil.

#### **10.5 Registrul ulterior introducerii pe piață PASCAL**

Performanțele în context real la 1 an din Registrul ulterior introducerii pe piață PASCAL oferă susținere pentru siguranță clinică, performanța și beneficiile furnizate de sistemul PASCAL la tratarea RM.

#### **10.6 Studii suplimentare**

Următoarele studii pentru implantul PASCAL (RM și RT), inclusiv studiul TriCLASP PMCF (tricuspid), studiul CLASP ITR (tricuspid) și studiul CLASP IF (mitral) sunt în curs de desfășurare și nu au ajuns încă la obiectivele lor finale primare; prin urmare, nu sunt prezentate aici.

### **11.0 Rezumatul privind siguranță și performanță clinică (SSCP)**

SSCP (rezumatul privind siguranță și performanță clinică) a fost adaptat în conformitate cu evaluarea clinică de către organismul notificat pentru care a fost acordată certificarea CE. SSCP conține un rezumat relevant al acelorași informații.

Organismul notificat a luat la cunoștință și a fost de acord cu justificarea raportului beneficiu-risc pentru siguranță și eficacitatea pe termen scurt și lung a sistemului PASCAL Precision.

Conformitatea sistemului PASCAL Precision cu cerințele de performanță (GSPR) pentru siguranță (MDR GSPR 1), performanță (MDR GSPR 1), acceptabilitatea efectelor secundare (MDR GSPR 8), utilizabilitate (MDR GSPR 5), durata de viață a dispozitivului (MDR GSPR 6), profilul acceptabil de beneficiu-risc (MDR GSPR 8) a fost stabilită pentru indicațiile etichetate.

Consultați <https://meddeviceinfo.edwards.com/> pentru un SSCP pentru acest dispozitiv medical.

După lansarea bazei de date europene privind dispozitivele medicale/Eudamed, consultați <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> pentru un SSCP pentru acest dispozitiv medical.

### **12.0 Beneficii clinice**

Beneficiile clinice ale sistemului PASCAL Precision pentru tratamentul RM includ următoarele:

- Reducerea eficientă și stabilă a regurgitației mitrale.
- Permite opțiunea de tratament percutanat minim invaziv pentru regurgitare mitrală.
- Îmbunătățirea stării funcționale, a capacitatii de exercițiu și a calității vieții.

Beneficiile clinice ale sistemului PASCAL Precision pentru tratamentul TR includ următoarele:

- Reducerea eficientă și stabilă a regurgitației tricuspidale.
- Permite opțiunea de tratament percutanat minim invaziv pentru regurgitare tricuspidiană.
- Îmbunătățirea stării funcționale, a capacitatii de exercițiu și a calității vieții.

Nu există beneficii clinice specifice mesei, deoarece masa este un accesoriu optional care nu vine în contact cu pacientul. Beneficiile mesei sunt funcționale și legate de utilizarea prevăzută a accesoriului pentru a sprijini sistemul PASCAL Precision.

Nu există beneficii clinice specifice sistemului cu șină și stabilizator, deoarece sistemul cu șină și stabilizator este un accesoriu optional care nu vine în contact cu pacientul, utilizat numai în timpul procedurii de implantare. Beneficiile sistemului cu șină și stabilizator sunt funcționale și legate de utilizarea prevăzută a accesoriului pentru a sprijini sistemul PASCAL Precision.

### **13.0 Identificarea unică de bază a dispozitivului-identificator al dispozitivului (UDI-DI)**

UDI-DI de bază este cheia de acces pentru informațiile despre dispozitiv introduse în Eudamed.

UDI-DI de bază pentru sistemul PASCAL Precision poate fi utilizat pentru a localiza SSCP.

Următorul tabel conține UDI-DI de bază pentru sistemul PASCAL Precision și dispozitivele compatibile:

Produs	Model	UDI-DI de bază
Sistem PASCAL Precision – sistem de implantare	20000IS	0690103S004PAS000BC
Sistem PASCAL Precision – sistem de implantare PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Sistem PASCAL Precision – teacă de ghidare	20000GS	0690103S004PAS000BC
Sistem PASCAL – sistem cu șină și stabilizator	20000ST	0690103D004PAC000S6
Sistem PASCAL – masă	10000T	0690103D004PNA000W7

Următorul tabel conține UDI-DI de bază pentru accesoriiile reutilizabile compatibile cu sistemul PASCAL Precision:

Produs	Model	UDI-DI de bază
Platformă reutilizabilă	10000UP	0690103D004REU000YA
Placă reutilizabilă	10000PT	0690103D004REU000YA
Suport reutilizabil	10000CR	0690103D004REU000YA

### **14.0 Durata estimată de funcționare a dispozitivului**

Implanturile PASCAL și PASCAL Ace sunt supuse unor teste preclinice riguroase de durabilitate, în conformitate cu cerințele de testare și au fost testate cu succes la un minimum de 5 ani de uzură simulată. Performanța reală pe durata vieții la om depinde de mai mulți factori biologici și variază foarte mult de la pacient la pacient. Nu au fost stabilite activități sau condiții specifice care ar putea scurta sau prelungi durata de viață a dispozitivului.

### **15.0 Informații pentru pacient**

Cu fiecare sistem de implantare este furnizat un card de implant pentru pacient. După implantare, completați toate informațiile solicitate și oferiti pacientului cardul de implant. Acest card de implant ajută pacientii să informeze furnizorii de servicii medicale cu privire la tipul de implant pe care îl au, atunci când solicită asistență medicală.

### **16.0 Caracteristici de performanță**

Performanța dispozitivului, inclusiv caracteristicile funcționale, a fost verificată printr-o serie de testări complexe pentru a susține siguranța și performanța dispozitivului pentru utilizarea prevăzută, dacă este utilizat conform instrucțiunilor de utilizare stabilite.

Proiectarea cateterelor pentru sisteme de implantare PASCAL Precision se bazează pe feedbackul utilizatorilor. Considerentele privind „Precizia” vor fi confirmate în timpul monitorizării după aprobatarea pentru introducerea pe piață.

## 17.0 Informații calitative și cantitative referitoare la implanturile PASCAL și PASCAL Ace

Implantul PASCAL include o piuliță și un șurub din titan, o bucă din PEEK (polieteretercetonă) și o garnitură din silicon. Implantul PASCAL Ace cuprinde piuliță, șurub, placă distală și placă proximală din titan și o garnitură din silicon.

Tabelul următor prezintă informațiile calitative și cantitative privind materialele și substanțele:

Substanță	CAS	Gama de masă a modelului (mg)
Titaniu	7440-32-6	254 - 324
Nichel	7440-02-0	235 - 258
Polietylentereftalat	25038-59-9	82,5 - 98,1
Polietylénă	9002-88-4	14,3 - 42,6
Polieteretercetonă	29658-26-2	0 - 23,2
Aluminiu	7429-90-5	3,39 - 9,13
Vanadiu	7440-62-2	2,16 - 6,32
Dioxid de siliciu	7631-86-9	5,08 - 5,40
Polidimetilsiloxan	63148-62-9	3,86 - 4,16
Perfluoropoliet	69991-67-9	2,44 - 2,52
Politetrafluoretilenă	9002-84-0	1,15 - 1,22
Fier	7439-89-6	0 - 0,567
Dioxid de titan	13463-67-7	0,180 - 0,541
Oxigen	7782-44-7	0 - 0,355
Carbon	7440-44-0	0 - 0,285
Cobalt	7440-48-4	0 - 0,226
Trioxid de antimoni	1309-64-4	0,0847 - 0,118
Niobiu	2023505	0 - 0,113
Azot	7727-37-9	0 - 0,0918
Crom	7440-47-3	0 - 0,0452
Cupru	7440-50-8	0 - 0,0452
Hidrogen	1333-74-0	0 - 0,0384
4,4'-difluorobenzofenonă	345-92-6	0 - 0,00141
Difenil sulfonă	127-63-9	0 - 0,00114
Erucamidă	112-84-5	0,000516 - 0,00102
Acid 4-dodecilbenzensulfonic	121-65-3	0,0000906 - 0,00857
Decametilciclopentasiloxan; D5	541-02-6	0 - 0,000698
Dodecametilciclohexasiloxan; D6	540-97-6	0 - 0,000698
Octametilciclotetrasiloxan; D4	556-67-2	0 - 0,000651

### Eesti

#### Transkateetriga klapi correksioonisüsteem Edwards PASCAL Precision

##### Kasutusjuhend

Enne meditsiiniseadme kasutamist lugege hoolikalt läbi see kasutusjuhend, mis sisaldab vajalikku teavet hoiatustest, ettevaatusabinõude ja jätkohetude kohta.

Transkateetriga klapi correksioonisüsteem Edwards PASCAL Precision (edaspidi: süsteem PASCAL Precision) sisaldab järgmisi mudelignumbreid.

Mudeli number	Seade
20000IS	Süsteem PASCAL Precision – implantaadisüsteem
20000ISM	Süsteem PASCAL Precision – implantaadisüsteem PASCAL Ace
20000GS	Süsteem PASCAL Precision – juhtkanüül

Süsteem PASCAL Precision ühildub järgmiste ühekordseks kasutamiseks möeldud tarvikutega.

Mudeli number	Seade
10000T	Süsteem PASCAL – laud
20000ST	Süsteem PASCAL – stabilisaatorite rööbassisüsteem

Süsteem PASCAL Precision ühildub järgmiste korduvkasutatavate tarvikutega.

Mudeli number	Seade
10000UP	Korduvkasutatav platvorm Edwards
10000PT	Korduvkasutatav plaat Edwards
10000CR	Korduvkasutatav hoidik Edwards

##### • Implanataadisüsteem (joonis 4)

Implantaadisüsteem hõlmab juhitavat kateetrit (välimine kiht), implantaadikateetrit (sisemine kiht) ja implantaati (edaspidi viidatakse implantaatidele PASCAL ja PASCAL Ace).

Implantaadisüsteem sisestab implantaadi perktuaanselt reiveeni kaudu klappi, kasutades transvenoosset, transpealset (mitraalset) ja transvenoosset (trikuspäidset) lähenemist.

##### • Implanataat (joonised 1-3)

Implantaat paigaldatakse ja kinnitatatakse klapihõlmade külge ning see toimib tagasisoolusudme täitevahendina. Implanataadi põhiosad on vahepuks, labad ja klambrid, mis on valmistatud nitinolist ning kaetud polüetüleentretereflaadiga. PASCAL Ace implantaat on väiksem, et saaks arstidele pakkuda rohkem võimalusi. PASCAL Ace implantaadi valimise soovitusteks on väikemad toetustsoond ja tihedad kimbupiirkonnad. Lisateavet seadmete PASCAL ja PASCAL Ace vahepuksi ja muude komponentide suuruse erinevustest kohta ning täiendavate implantaadi valimise soovitustest kohta leiate jaotiseest Süsteemi PASCAL Precision arsti koolitusmaterjalid.

Implantaatid on neli peamist labade asendit: pikendatud, suletud, klapihõlma haaramiseks valmisoleku ja haaratud klapihõlma asend.

**Märkus. PASCAL Ace on nimetamisviis, mis viitab erinevale implantaadi suurusele ja millel on sama kasutusnäidustus kui seadme PASCAL implantaadi.**

##### • Implanataadikateeter (joonis 4)

Implantaat on kinnitatud ömlustele ja keermestatud varre abil implantaadikateetri külge. Implanataadikateeter juhib implantaadi paigaldamist. Neli peamist juhtnuppu on klamberiliugurid, labanupp, implantaanti vabastusupp ja ömlusniidlikukud. Klamberiliugurid juhivad klambreibaid (klamberiliugurite tagasitömbamine töstab klambreibaid ja edasiliükamine langetab neid). Labanupp juhib labasid (labanupu päripäeva põõramine sulgeb labad ja labanupu vastupäeva põõramine avab need). Implantaadi vabastusupp juhib implantaadi vabastamist implantaadikateetrist. Ömlusniidlikukude juhtnupp kontrollib ömlustele vabastamist klambreibitest. Implanataadikateeter tarinatakse juhitava kateetriga montereeritult.

##### • Juhitav kateeter (joonis 4)

Juhitaval kateetril on põöratav juhtnupp (painutamisnupp), mis käivitab painutusmehhanismi implantaadi sihtkohta navigeerimiseks ja paigutamiseks. Kateetri distaalses osas asuv röntgenkontrastne markerriba tähistab painduva osa lõppu.

##### • Juhtkanüül (joonis 5)

Juhitkanüül võimaldab juurdepääsu südame kojale. Sellel on hüdrofilne kate ja põöratav juhtnupp (painutamisnupp), mis käivitab painutusmehhanismi juhtkanüüli sihtkohta paigutamiseks.

##### • Sisesti (joonis 5)

Sisestit kasutatakse juhtkanüüli soovitud asukohta viimise jälgimise hõlbustamiseks. Sisesti ühildub 0,89 mm (0,035-tollise) juhttraadiga. Sisesti leibab juhtkanüüli pakendist.

##### • Laadur (joonis 8)

Laadurit kasutatakse implantaadi ja sisestuskateetrite juhtkanüüli tihendite kaudu sisestamiseks. Laadur tarinatakse kasutaja mugavuse huvides implantaadisüsteemis ja juhtkanüüli pakendis.

##### • Stabilisaatorite rööbassisüsteem (joonis 6)

Stabilisaatorite rööbassisüsteem on möeldud süsteemi PASCAL Precision paigutamiseks ja stabiliseerimiseks implanteerimisprotseduuri ajal. Stabilisaatorit saab vajaduse kohaselt protseduuri mis tahes ajal juhtkanüüli ja implantaadisüsteemi külge kinnitada. Stabilisaatorite rööbassisüsteemi kasutamine on vabatahtlik.

##### • Laud (joonis 7)

Laud on möeldud tagama süsteemi PASCAL Precision implantaadisüsteemi, juhtkanüüli ja stabilisaatorite rööbassisüsteemi jaoks stabilise platvormi. Lauda kasutatakse väljaspool steriilset välja. Laau kõrgust saab muuta. Laau kasutamine on vabatahtlik.

##### • Korduvkasutatavad tarvikud

Korduvkasutatavate tarvikute kohta vaadake tooteperenonna Edwards korduvkasutatavate tarvikute, korduvkasutatava platvormi (mudel 10000UP), korduvkasutatava plaadi (mudel

10000PT) ja korduvkasutatava hoidiku (mudel 10000CR), kasutusjuhendit (edaspidi korduvkasutatavate tarvikute Edwards kasutusjuhend).

## 1.0 Kasutamisnäidustused

### 1.1 Kasutusotstarve

Süsteem PASCAL Precision on ette nähtud puuduliku mitraalklapja ja/või trikuspidaalklapja parandamiseks perkuntaanuse rekonstrueerimise abil kudedé lähendamise käudu. Süsteem PASCAL Precision sisestab implantaadi perkutaanselt reiveeeni käudu klappi, kasutades transvenoosset, transseptaalset (mitraali) ja transvenoosset (trikuspidi) lähenemist.

### 1.2 Patsientide sihtpopulatsioon

Süsteem PASCAL Precision on ette nähtud kasutamiseks järgmistel patsientidel.

- Täiskasvanud patsiendid, kellel on kliiniliselt oluline sümpomaatiline mitraaltagasivool (mõõdikas kuni raske või raske MR)
- Täiskasvanud patsiendid, kellel on hoolimata meditsiinilisest ravist kliiniliselt oluline sümpomaatiline trikuspidaaltagasivool (raske või oluliselt raskem TR)

Patsiendi peab valima mitraal- ja trikuspidaalklapja tagasivoolu ravile spetsialiseerunud multidistsiplinaarne eksperitiidi meeskond. Enne patsientide ravimist süsteemi PASCAL Precision peab kardiospetsialistide meeskond kaaluma kõigi võimalike sekkumiste kasusid ja riske. Patsiendid on süsteemi PASCAL Precision kandidaatid, kui neid ei peeta sobivaks südameoperatsiooniks, sealhulgas minimaalselt invasiivseks südameoperatsiooniks, ja kui nad on anatoomiliselt sobivad raviks süsteemi PASCAL Precision.

## 2.0 Vastunäidustused

Süsteem PASCAL Precision on vastunäidustatud järgmistele mitraal- ja trikuspidaalpatsientidele:

- patsiendid, kelle puhul TEE on vastunäidustatud või TEE sõeluuring ebaõnnestub;
- intrakardiaalse massi, trombi või vegetatsiooni ehokardiograafiline ilmnemine;
- ummistonud või tromboosne alumise öönesveeni (IVC) filter, mis takistab paigalduskateetri kasutamist, või samapoolsed süvaveenitromboosi esinemine;
- teadaolev ülitundlikkus nitinooli (nikkel või titaan) suhtes või vastunäidustus protseduuril kasutatavatele ravimitele, mida ei saa meditsiiniliselt piisavalt ohjata;
- varem esinenud verejooksu diatees või koagulopaatia või vereülekannetest keelduv patsient.

Peale selle on süsteem PASCAL Precision vastunäidustatud mitraalpatsientidele, kellele on transseptaalne kateeterdamine vastunäidustatud.

## 3.0 Hoiatused

### 3.1 Anatoomilised kaalutlused

Optimaalsete tulemuste saamiseks tuleb arvesse võtta järgmisi patsiendi anatoomilisi eripärasid. Multidistsiplinaarne südamerühm peab kaaluma klapi anatoomiat, mis võib piirata süsteemi PASCAL Precision juurdepääsu, selle kasutamist ja/või kasutuselevõttu või mitraal- või trikuspidaaltagasivoolu piisavat vähendamist. Anatomiliste eripäradega patsientide ohutust ja efektiivsust ei ole kindlaks tehtud muu hulgas järgmiste juhtude.

#### Kohaldub mitraal- ja trikuspidaalpatsientidele

- Raske kaltsifikatsiooni ilmnemine annuluses või klapialuses süsteemis
- Märkimisväärse lõhe või perforatsiooni olemasolu haaramisalal
- Klapihõlma liikumispikkus < 8 mm

#### Kohaldub ainult mitraalpatsientidele

- Transseptaalse punktsiooni kõrgus < 3,5 cm
- LA läbimõõt ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

#### Kohaldub ainult trikuspidaalpatsientidele

- Mööduda kuni raske kaltsifikatsiooni ilmnemine haaramisalal
- Primaarse mitte degeneratiivse trikuspidaalklapja haiguse esinemine

### 3.2 Seadme käsitsemine

#### 3.2.1 Süsteem PASCAL Precision, laud ja stabilisaatorite rööbassüsteem

- Seadmed on konstrueeritud, ette nähtud ja levitatavad ainult ühekordseks kasutamiseks. Puuduvad andmed seadmete steriilsuse, mittepurogeensuse ja funktsionaalsuse kohta pärast taastöötlemist. Selline toiming võib põhjustada haigusi või körvalnähte, sest seade ei pruugi toimida nii, nagu algsett ette nähtud.
- Seadmete käsitsemisel tuleb infektsiooni ennetamiseks järgida standardset steriilset tehnikat.
- Ärge laske seadmel kokku puutuda mis tahes lahust, 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 seadmed sūttivate või kergsüttivate gaaside, anesteetikumide ega puustus-/desinfiteerimisvahendite lähedal.
- Ärge kasutage seadmeid, kui aegumiskuupeäev on möödas.
- Ärge kasutage steriilseid seadmeid, kui pakendi pitser on katki või kui pakend on kahjustatud.
- Ärge kasutage, kui mõni seade on maha püllatud või kahjustatud või seda on mistahes viisil valesti käsitsetud.
- Seadmete ettevalmistamise korral ja kogu protseduuri käigus tuleb kasutada öhkemboolia ennetamiseks standardseid loputus- ning öhutustamismeetodeid.

#### 3.2.2 Korduvkasutatav platvorm Edwards, korduvkasutatav plaat ja korduvkasutatav hoidik

- Seadmed on konstrueeritud, ette nähtud ja levitatavad ainult mitmekordseks kasutamiseks. Korduvkasutatavate tarvikute kohta vaadake korduvkasutatavate tarvikute Edwards kasutusjuhendist.

### 3.3 Kliinilised hoiatused

- Nagu mis tahes implanteeritava 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 õigesti hallata.
- Arst peab määrama antikoagulantravi asutuse juhiste kohaselt.
- Süsteemi PASCAL Precision ei ole rasedateli ega lastel hinnavat.

## 4.0 Ettevaatusabinõud

### 4.1 Ettevaatusabinõud enne kasutamist

- Patsiendi peab valima mitraal- ja/või trikuspidaalregurgitatsiooni ravile spetsialiseerunud multidistsiplinaarne südameärstide meeskond, kes hindab patsiendi riski ja anatoomilist sobivust erinevate seadme ravil võimalustele kaalumisel.

### 4.2 Ettevaatusabinõud pärast kasutamist

- Transkateetriga südameklapi ei ole määratud pikaajalist kestvust. Seadme toimivuse hindamiseks on soovitatav regulaarne meditsiiniline järelkontroll.
- Pärast klapi korrektsooni süsteemi PASCAL Precision võib olla vaja lühiajalist antikoagulantravi. Määraake antikoagulantravi ja muu meditsiiniline ravi asutuse juhiste kohaselt.

## 5.0 Võimalikud körvalnähud

Standardse kardiaalse kateeterdamise, anesteesia kasutamise ja süsteemi PASCAL Precision kasutamisega seotud komplikatsioonid võivad lõppeda avatud operatsiooni, erakorralise või mitteerakorralise uuesti opereerimise, implantaadi väljavõtmise, püsiva puude või surmaga. Arste juhustatakse seadmega seotud kahtlastest sündmustest teatama ettevõttelte Edwards või haigla pädevatele ametisikutele.

Süsteemi PASCAL Precision protseduuri võimalike tüsistustena on tuvastatud järgmised eeldataavad körvalnähud:

- ebanormaalsed laboriväärtused;
- allergiline reaktsioon anesteetikumile, kontrastainele, hepariinile, nitroonile;
- aneemia või hemoglobiini alanelenud tase, mis võib vajada vereülekannet;
- aneurüsm või pseudoaneurüsm;
- stenokardia või valu rinnus;
- anafülatiline šokk;
- arütmiad – atriaalsed (nt AF, SVT);
- arütmiad – ventrikulaarsed (nt VT, VF);
- arterioonenoos fistul;
- sekkumist nõudev kodade vaheseina vigastus;
- verejooks;
- südame seisumine;
- südamepuudulikkus;
- südamevigastus, sh perforatsioon;
- südame tamponaad / perikardiaalne verejooks;
- kardiogeene sõkk;
- köölskeelikutesse takerdumine või nende rebend, mis võib vajada sekkumist;
- koagulopaatia, koagulatsioonihäire, verejooksu diatees;
- juhtivussüsteemi vigastus, mis võib vajada püsivat südamerütmutrit;
- süvaveenitromboos (SVT);
- sünnapärase südameklapi kahjustumine (nt klapihõlma rebend, tagasitõmbamine, paksenemine);
- varem paigaldatud implantaadi paigalt nihkumine;
- düspnoe;
- ödeem;
- elektrölyüttide tasakaaluhäire;
- emboli/embolisatsioon, k.a öhk, osakesed, kaltsifikatsioonimaterjal või tromb;
- endokardiit;
- söögitoru ärriitus;
- söögitoru perforatsioon või ahend;
- koormustalumatus või nörkus;
- süsteemi PASCAL Precision mis tahes osa väljavõtmise ebaõnnestumine;
- palavik;
- gastroointestinaalne verejooks või infarkt;
- südamepuudulikkus;
- hematoom;
- hemodünaamika häire
- hemolüüs;
- vereülekannet või sekkumist nõudev verejooks;
- hüpertensioon;
- hüpotensioon;
- implantaadi kahjustumine (kulumine, rebenemine, murdumine või muu);
- implantaadi embolisatsioon;
- implantaadi vale asend või tõrge ettenähtud kohale paigaldamisel;
- implantaadi migreerumine;
- implantaadi tromboos;
- infektsioon;
- pöletik;
- LVOT obstruktsioon;
- mesenteriaalise heemia;
- hulgiorganpuudulikkus;
- müokardi infarkt;
- iiveldis ja/või oksendamine;
- närvikahjustus;
- neuroloogilised sümpomid, k.a düskeenes ilma TIA või insuldi diagnoosimiseta;
- mitteneuroloogilised trombemboolsed sündmused;
- valu;
- papillaarlihase kahjustus;
- halvatus;
- süsteemi PASCAL Precision osa(de) embolisatsioon;
- perifeerne isheemia;
- pleuraalne efusioon;
- kopsuödeem;
- kopsuemboolia;
- reaktsioon antiagregantide või antikoagulantide suhtes;
- neerukahjustus;
- neerupuudulikkus;

- hingamisraskused, hingamispuuulikkus, ateletkaas, kopsupöletik – võib vajada pikaajalist ventileerimist;
- retroperitonealne verejooks;
- vaheseina kahjustus või perforatsioon;
- septiteemia, sepsis;
- nahapöletus, vigastus või kudedede muutused ioniseeriva kiirgusega kokkupuute tõttu;
- seadme ühe klapihõlma külge kinnitumine (SLDA);
- insult;
- sünkoop;
- mööduv ishemia hoog (TIA);
- kuseteede infektsioon ja/või verejooks;
- klapihajustus;
- klapi stenoos;
- klapi tagasisiivo;
- veresoone vigastus või trauma, sh disseksioon või okslusioon;
- veresoone spasm;
- vatsakese seina kahjustus või perforatsioon;
- haava avanemine, pikaajaline või ebatäielik paranemine;
- südamepuudulikkuse raskenemine;
- tagasivoolu süvenemine / klapi puudulikkus.

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

## 6.0 Tarneviis

### 6.1 Pakend

Implantaadisüsteem, juhtkanüül ja stabilisaatorite rööbassüsteem on eraldi pakendis ning neid on steriliseeritud etüleenoksiidiga. Laud on mittesteriilses pakendis. Korduvkasutatav platvorm Edwards, korduvkasutatav plaat ja korduvkasutatav hoidik pakitakse eraldi ja tarnitakse mittesteriilsetena.

### 6.2 Hoiustamine

Süsteemi PASCAL Precision tuleb säilitada jahedas ja kuivas kohas.

## 7.0 Kasutusjuhend

### 7.1 Arsti väljaõpe

Süsteem PASCAL Precision on mõeldud kasutamiseks sekkuvatel kardiolooigidel ja südamekirurgidel koos muu tugipersonaliga, kes on koolitatud abistama mitraalse ja/või trikuuspidaalse südameklapi korrektsoonil.

Implanteerival arstil peavad olema kogemused transkateetri tehnikate vallas ja ta peab olema saanud süsteemi PASCAL Precision ja protseduuri kohta koolitus. Kõik arstid, kes teevad protseduuri süsteemiga PASCAL Precision, peavad läbima väljaõppet ettevõtte Edwards koolitusnõute kohaselt, mille kokkuvõte on toodud allpool.

- Süsteemi PASCAL Precision arsti väljaõppe seanss: seadme disain, protseduuriline pildistamine, protseduuri sammid ja keerulised olukorrad
- Praktiline lauamudel: protseduuritõimingute praktiline harjutus
- Füsioloogiline simulatsioonimudel: protseduuritõimingute praktiline harjutus koos protseduurilise kuvamisega

Lõpliku otsuse süsteemi PASCAL Precision implanteerimiseks peab tegema erikeskuses mitraal- ja/või trikuuspidaatagasiivolu ravile spetsialiseerunud arst, kes saab kindlaks teha oodatavaa olulise kliinilise paranemise, võttes arvesse haiguse staadiumit ja kaasvaid haiguseid.

### 7.2 Seadmed ja materjalid

- Standardne kardiiaalne kateeterdamise labori varustus
- Fluoroskoopiasüsteem
- Söögitorukaudse ehkokardiograafia (TEE) võimalused (2D ja 3D)
- Veenri punktsioonikomplekt
- Transseptalne nööl, kanüül ja juhtetraat (ainult mitraalprotseduurideks)
- Muutpikkusega 0,89 mm (0,035-tolline) juhtetraat
- Nööd
- 50–60 cm<sup>3</sup> Luer-liitmikuga süstlad
- Hepariniseeritud füsioloogiline lahus
- Hemostaat
- Kirurgilised rätikud (nt suurus 43 × 69 cm)
- Valikuline: röngaskateeter kontrastaine sisestamiseks (ühilduva kanüüliga)
- Valikuline: astmeliselt dilataatoriid
- Valikuline: pidev füsioloogiline lahus tilguti (ratastel tilgajalg, ketassulguritega tilgutivoolikud, 1-liitrised hepariniseeritud steriliised füsioloogilise lahusse kotid)
- Valikuline: rõuhäljimisseade

### 7.3 Seadme ettevalmistamine

#### 7.3.1 Laud

Juhis	Protseduur
1	Võtke laud pakendist välja ja veenduge, et see ei oleks kahjustatud. Kui kasutate laua asemel korduvkasutatavat platvormi ja korduvkasutatavat hoidikut Edwards, vaadake korduvkasutatavate tarvikute Edwards kasutusjuhendit.
2	Pange laud kokku, nagu on näidatud joonisel 7.

#### 7.3.2 Stabilisaatorite rööbassüsteem

Juhis	Protseduur
1	Võtke stabilisaatorite rööbassüsteemi osad pakendist välja ja veenduge, et see ei oleks kahjustatud.

### 7.3.3 Juhtkanüül

Juhis	Protseduur
1	Võtke juhtkanüül, laadur ja sisesti pakendist välja ning veenduge, et need ei oleks kahjustatud.
2	Loputage ja eemaldage öhk hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
3	Enne kasutamist pühkige juhtkanüüli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.

### 7.3.4 Implantaadisüsteem – süsteemi kontroll, klambri kontroll, alglähtestamine

Juhis	Protseduur
1	Võtke implantaadisüsteem ja laadur pakendist välja ning veenduge, et need ei oleks kahjustatud. <b>ETTEVAATUST! Kui implantaadikateetri loputusavas puudub ventilatsioonikork, võib seadme kasutamine põhjustada infektsiooni.</b>
2	Pikendage implantaati maksimaalselt. Tõmmake klamberliugurid täielikult tagasi ja lükake neid edasi veendumaks, et klamber liigub õigesti.
3	Kui klambrid ei liigu korralikult, järgige lähtestamiseks alltoodud samme. Kui klambrid liiguvad korralikult, jätkake järmise jaotisega „Implantaadisüsteem – loputamine ja ettevalmistus“.
4	Veenduge, et implantaat oleks täielikult suletud. Lövdvendage ja eemaldage ömblusniidilukud ömblusniidilukkude aluselt. <b>Märkus. Veenduge, et ömblusniidilukku lövdvendades ei tömmataks ömblusniidi lahistotsa käepidemesse.</b>
5	Tõmmake klamberliugurid täielikult tagasi ja asetage klambris seadistustööriist ömblusniidilukkude, ömblusniidilukkude alustele ja implantaadi vabastusnupuga samale tasemele.
6	Ömbluse lõtvuse eemaldamiseks tömmake ömblusniidi lahtine ots ühele ömblusniidiluku alusele. Vabastage ömbluse lahtise otsa pinget, asendage ja pingutage ömblusniidilukku. Korrale teise ömblusniidilukuga.
7	Eemaldage klambris seadistustööriist. Pikendage implantaati maksimaalselt. Lükake liugurid täielikult edasi ja tömmake seejärel tagasi veendumaks, et klamber liigub õigesti.

### 7.3.5 Implantaadisüsteem – loputamine ja ettevalmistus

Juhis	Protseduur
1	Sulgege implantaat.
2	Veenduge, et klamberliugurid oleksid täielikult tagasi tömmatud ja implantaat oleks täielikult suletud.
3	Eemaldage ventileeritud kork implantaadikateetri loputusavast. Töstke implantaadikateetri distaalne ots üles ja loputage hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
4	Kinnitage loputusava kork implantaadikateetri loputusava külge.
5	Kinnitage implantaadi vabastuskate implantaadikateetri käepidemele.
6	Tõmmake implantaadikateeter täielikult tagasi. Lükake klamberliugureid edasi, et seada implantaat pikendatud asendisse.
7	Eemaldage laaduri kate ja juhtige see implantaadisüsteemi.
8	Sisestage implantaati laaduri proksimaalse otsa kaudu, kuni see väljub distaalsetest otsast. Ühendage laadur ja laaduri kate.
9	Lükake implantaadikateeter täielikult edasi, kuni implantaat väljub laadurist.
10	Loputage juhitavat kateetrit hepariniseeritud füsioloogilise lahusega.
11	Lükake laadurit edasi, kuni implantaadi distaalne ots on täielikult laaduris.

### 7.4 Implanteerimisprotseduuri

Kõik implanteerimisprotseduuri etapid kehtivad nii süsteemi PASCAL mitraalklapi kui ka süsteemi PASCAL trikuspidaalklapi implanteerimisprotseduuri korral, kui pole teisiti öeldud.

Implantaat tuleb paigaldada üldanesteesias ning hemodünaamikat jälgides operatsioonitoas, hübridoperatsioonitoas või angiograafikabinetics, kus on fluoroskoopiliste ja ehkokardiograaflike uuringute võimalus.

**Märkus. Enne implanteerimist vt jaotist „Anatoomilised kaalutlused“ (jaotis 3.1), sest väljaspool ettenähtud tingimusi kasutamine võib häirida implantaadi või sünnipärase klapihõlma sisestamist.**

**ETTEVAATUST!** Protseduuri ajal tuleb hepariini manustada nii, et ACT püsiks ≥ 250 sec juures.

**ETTEVAATUST!** Liigne kontrastaine kasutamine võib põhjustada neerukahjustust. Möötke enne protseduuri patsiendi kreatiiniinitaset. Kontrastaine kasutamist tuleb jälgida.

#### 7.4.1 Patsiendi ettevalmistamine

Juhis	Protseduur
1	<p>Enne kui paigaldate patsiendile steriilsed linad, pange laud kokku, asetage see patsiendi jalgaide vahel ja reguleerige selle kõrgust vajaduse järgi. Kasutage laua ja patsiendi jalgaide vahel toetuseks rätikuid.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Laud tarnitakse mittesterilsema. Laua viimine steriilsesse keskkonda võib pöhjustada infektsiooni.</p> <p>VÖI</p> <p>Enne patsiendile steriilsete linade paigaldamist asetage korduvkasutatavad tarvikud patsiendi jalgaide vahel ja reguleerige platvormi kõrgust ja nurka vajaduse järgi. Asetage hoidlik platvormile ettenähtud reieveeni juurdepääsukohaga samale joonele. Vaadake korduvkasutatavate tarvikute Edwards kasutusjuhendit.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Korduvkasutatavad tarvikud tarnitakse mittesterilsema. Korduvkasutatavate tarvikute viimine steriilsesse keskkonda võib pöhjustada infektsiooni.</p>
2	Pärast steriilsete linadega katmist pange stabilisaatorite rõöbassüsteem vajaduse korral kokku ja kinnitage see protseduuri ajal mis tahes ajal.

#### 7.4.2 Juurdepääs reieveeni kaudu ja kanüüli sisestamine

Juhis	Protseduur
1	Looge tavapärase perkutaansete punktsioonimeetodite abil juurdepääs ühisreieveenile.
2	<p>Süsteemi PASCAL mitraalklapi implanteerimisprotseduuride puhul</p> <p>Looge transvenoosse transseptaalse tehnika juurdepääs vasakule kojale, kasutades tavapäraseid perkutaanseid meetodeid, ja paigutage juhttetraat vasakusse kotta. Laiendage veresoont vajaduse kohaselt.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> (Ainult mitraalklapi protseduuride puhul) Südamne struktuur võib vale punktsiooni töttu kahjustada saada, mille puhul võib olla vajalik kirurgiline või muud liiki sekkumine.</p> <p>Süsteemi PASCAL trikuspidaalklapi implanteerimisprotseduuride puhul</p> <p>Looge juurdepääs paremale kojale, kasutades tavapäraseid perkutaanseid meetodeid, ja paigutage juhttetraat paremasse kotta. Laiendage veresoont vajaduse kohaselt.</p>
3	<p>Süsteemi PASCAL mitraalklapi implanteerimisprotseduuride puhul</p> <p>Viige juhtkanüüli koos sisestiga üle juhttetraadi edasi, kuni juhtkanüüli ots paikneb kindlasti läbi vaheseina, kasutades vajaduse korral painutusmehanismi.</p> <p>Süsteemi PASCAL trikuspidaalklapi implanteerimisprotseduuride puhul</p> <p>Viige juhtkanüüli koos sisestiga üle juhttetraadi edasi, kuni juhtkanüüli ots paikneb paremas kojas.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Liigne manipuleerimine võib pöhjustada eelnevalt implanteeritud seadme nihet või häiret või südame struktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.</p>
4	<p>Eemaldage sisesti ja juhttraat. Ärge aspireerige ega loputage juhtkanüüli enne, kui implantaadisüsteem on sisestatud.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Aspireerimine või pideva füsioloogilise lahusega loputuse ühendamine juhtkanüüliga enne implantaadisüsteemi sisestamist võib pöhjustada öhkembooliat.</p>

#### 7.4.3 Implantaadi suunamine ja asetus

Juhis	Protseduur
1	Sisestage implantaadisüsteem koos laaduriga juhtkanüüli.
2	Lükake implantaadisüsteemi edasi, kuni implantaat väljub laadurist. Tõmmake laadur tagasi ja eemaldage see.
3	Aspireerige ja loputage juhtkanüüli hepariniseeritud füsioloogilise lahusega. Aspireerige spetsiaalselt süstlagu vähemalt 45 cm <sup>3</sup> .
	<b>ETTEVAATUST!</b> Juhtkanüüli täieliku aspiratsiooni nurjuminne või aspiratsioon ilma implantaadikateetri loputusavas oleva loputusava korgita võib pöhjustada öhkembooliat.
4	Soovi korral ühdage pidev füsioloogilise lahuse tilguti implantaadikateetriga.
	<b>ETTEVAATUST!</b> Pideva füsioloogilise lahuse tilguti ühendamine implantaadisüsteemiga enne aspireerimist võib pöhjustada öhkembooliat.
5	Lükake implantaadisüsteemi edasi, kuni implantaat väljub juhtkanüüli distaalsest otsast.
6	Seadke implantaat suletud asendisse. Tõmmake klambriliugureid tagasi.
7	Reguleerige vajaduse korral juhtkanüüli.
8	<p>Kui raviarsti äranägemise järgi jälgitakse protseduuri ajal pidevalt koja rõhku, tuleb järgida rõhumonitori töötaja kasutusjuhendit. Ühdage vedelikuga täidetud rõhujälgimisseade juhitava kateetriga. Aspireerige ja seejärel kalibreerige patsiendi südame kõrgusel enne möötetulemuse saamist.</p> <p>Lisajuhiseid kodade rõhu jälgimisest ja piirangutest leiate süsteemi PASCAL Precision arstile mõeldud koolitusmaterjalist.</p> <p>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 kateetrist täielikult väljas.</p>

Juhis	Protseduur
9	<p>Lükake implantaadisüsteemi vajaduse järgi edasi. Muutke juhitavat kateetrit ja juhtkanüüli vajaduse järgi (painutage ning sirgendage, pöörake vastassuundades, lükake edasi ja tömmake tagasi), kuni implantaat asub koaptatsiooni sihtsooni keskel sobiva trajektooriga.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Liigne manipuleerimine võib pöhjustada eelnevalt implanteeritud seadme nihet või häiret või südame struktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.</p> <p>Märkus. Röntgenkontrastne markeriba juhitaval kateetril töhistab painduva osa lõppu ja see on fluoroskoopia all nähtav.</p>
10	Pöörake labanuppu edasi, et seada implantaat klapihõlma haaramiseks valmisoleku asendisse.
11	Pöörake implantaadikateetrit vajaduse järgi, et seada labad õigesse suunda.
12	Liigutage üht klambriliugurit, et teha kuvamise abil kindlaks, millist klambrit see juhib. Pärast selle kindlakstegeemist veenduge, et liigurid oleksid täielikult tagasisi tömmatud.
13	Lükake implantaati läbi klapi edasi, kuni labad asuvad klapihõlmade vaba serva all.
14	Kontrollige implantaadi asukohta ja suunda ning kohandage vajaduse korral veidi asendit.
	<b>ETTEVAATUST!</b> Klapihõlmade all asuva implantaadi liigse manipuleerimise korral võib implantaat kõlbuskeelikutesse takerduda. Kõlbuskeelikutesse takerdumise tööta võib süda vigaa saada ja tagasivool halveneda ning implantaati võib olla keeruline või võimatu eemaldada, mistöttu on tarvis lisasekkumist.
15	Tõmmake implantaati kuivajuhtimise abil tagasi, kuni klapihõlma asuvad labade ja klambrite vahel.
16	<p>Lükake klambriliugurit/-liugureid edasi, et klapihõlm(ad) kinnituks(id) klambrite ja labade vahel.</p> <p>Seda saab teha samal ajal mõlema klapihõlma puhul (klambrilukk rakendatakse mõlema klambri liigutamiseks) või kummagi klapihõlma puhul eraldi (klambrilukk vabastatakse ühe klambri liigutamiseks).</p>
17	<p>Veenduge kuivamismeetodi abil, et klapihõlmad oleksid sisestatud.</p> <p>Kui klapihõlm(ad) ei ole klambrite ja labade vahel kinnitunud, tõmmake klambriliugurit/-liugureid tagasi, et klapihõlmad vabastada, ning proovige toimingut uesti.</p>
18	Kui klapihõlmad on kinnitunud klambrite ja labade vahel, sulgege implantaat.
19	Lükake implantaadikateetrit veidi edasi, et vähendada klapihõlmade pinget.
20	<p>Hinnake tagasivoolu ja paigutage vajaduse järgi ümber. Kui implantaadi asend on kinnitatud, veenduge, et implantaat oleks suletud.</p> <p>Kui vatsakeses on vajalik ümberpaigutamine, tõmmake klambriliugureid tagasi, et seada implantaat klapihõlma haaramiseks valmisoleku asendisse. Reguleerige vajaduse järgi klambreid ja implantaadi suunda.</p> <p>Kui kojas on vajalik ümberpaigutamine, tõmmake klambriliugureid tagasi, et implantaati aeglaset pikendada, jälgides toimingut samal ajal fluoroskoopiaga ja veendudes, et kävitustraat ei painduks, ning tõmmake implantaat tagasi kotta.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Kui implantaati ei õnnestu kotta tömbamise ajal ümberpaigutamisel pikendada, võib klapihõlmu vigaa saada või implantaat kõlbuskeelikutesse takerduda.</p> <p><b>ETTEVAATUST!</b> Kui klapihõlmu enne ümberpaigutamist klambrite ja labade küljet ei vabastata, võib tekkida klapihõlma vigastus.</p>

#### 7.4.4 Implantaadi väljavõtmine (vajaduse korral)

Enne implantaadi vabastamist võib vajaduse korral implantaadisüsteemi eemaldamiseks juhtkanüüli tagasi tuua. Implantaadi väljavõtmiseks toimige järgmiselt. Implantaadi väljavõtmise protseduuride lisavõimalusil vaadake süsteemi PASCAL Precision arstile mõeldud koolitusmaterjalidest.

**ETTEVAATUST!** Liigne manipuleerimine võib pöhjustada eelnevalt implanteeritud seadme nihet või häiret või südamestruktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekkumist.

Juhis	Protseduur
1	Tõmmake klamberiliugureid tagasi.
2	Pikendage aeglaset implantaati, jälgides toimingut samal ajal fluoroskoopiaga ja veendudes, et kävitustraat ei painduks. Seejärel tõmmake implantaat südame kotta. Pange implantaat suletud asendisse.
3	Sirgendale juhitav kateeter ja tõmmake implantaadisüsteemi tagasi, kuni implantaat jõub juhtkanüüli otsa juurde.
4	Lükake klamberiliugureid edasi.
5	Seadke implantaat pikendatud asendisse.
6	Tõmmake klamberiliugureid tagasi, et avada klambrid mõlemal küljel ligikaudu 45° nurga all.
7	Tõmmake kogu implantaadisüsteem läbi juhtkanüüli tagasi.

#### 7.4.5 Implantaadi vabastamine

Implantaadi vabastamiseks toimige järgmiselt.

**ETTEVAATUST!** Kui ettenähtud vabastamistoimingu etappe ei järgita, võib olla keeruline või võimatu implantaati vabastada ning vajalik võib olla lisasekkumine.

**ETTEVAATUST!** Kui enne implantaadi vabastamist ei veenduta, et klapihõlmad oleks kindlalt labade ja klambrite vahel, võib implantaat liikuda või paigalt nihkuda ning seade seetööta ühe klapihõlma külge kinnituda (SLDA) või võivad tekkida muud võimalikud kõrvalnähud, mis vajavad lisasekkumist.

**ETTEVAATUST!** Seadmete (sh implantaadisüsteemi ja juhtkanülli) korduskasutamine pärast nende eemaldamist võib põhjustada võrkehedest tingitud emboolia või infektsiooni. Korduskasutusel võib tekkida seadme talitlushäire.

Märkus. Kui raviarsti otsusel paigaldatakse lisimplantaat (PASCAL või PASCAL Ace), tuleb olla ettevaatlik, et varem paigaldatud implantaat paigast ei nihkuks. Klapi läbimine madala profiiliga implantaadi konfiguratsiooniga võib minimeerida interaktsiooni varem paigaldatud implantaadiga.

**ETTEVAATUST!** Liigne manipuleerimine võib põhjustada eelnevalt implanteeritud seadme nihet või häiret või südamestruktuuri kahjustusi, mis nõuavad kirurgilist või muud sekumist.

Juhis	Protceduur
1	Veenduge, et implantaadikateetri distaalne ots oleks juhitavast kateetrist täielikult väljas.
2	Keerake implantaadi vabastuskate implantaadikateetri käepidemest lahti ja eemalda see.
3	Keerake lahti ja eemaldaage üks ömblusniidilukk selle alusest.
4	Ömbluse täielikuks eemaldamiseks tömmake ömblusniidilukk käepidemest eemale.
5	Korrale samme teiste ömblusniidilukkudega.
6	Pöörake implantaadi vabastusnuppu vastupäeva ja tömmake tagasi, kuni implantaat vabaneb (kontrollige kuvamise abil).
7	Vajaduse korral asendage ömblusniidilukkud.

#### 7.4.6 Seadme eemaldamine ja opereerimiskoha sulgemine

Juhis	Protceduur
1	Tömmake implantaadikateeter täielikult tagasi juhitavasse kateetrisse. Sirgendale järk-järgult implantaadisüsteemi ja eemaldaage see. Sirgendale järk-järgult juhtkanülli ja eemaldaage see. <b>ETTEVAATUST! Kui seadmeid ei õnnestu enne eemaldamist sirgeks tömmata, võivad veresooneid viga saada.</b>
2	Sulgege opereerimiskohat standardset perkutaansel viisil.

### 8.0 Magnetresonantstomograafia (MRT) ohutus

Mitteklinilised uuringud on näidanud, et süsteemide PASCAL ja PASCAL Ace implantaadid on ohutud magnetresonantstomograafias teatud tingimustel. Selle seadmega patsienti võib MR-süsteemis ohutult skannida järgmistel tingimustel.

- Staatinine magnetväli 1,5 T ja 3,0 T
- Maksimaalne ruumiline väljagradient 3000 gaussi/cm (30 T/m)
- MR-süsteemi esitust maksimaalne kogu keha keskmine erineelduvuskiirus (SAR) 4 W/kg (esimese taseme juhitud töörežiimis).

Ülkirkirjeldatud skannimistingimuste korral tekibat implantaat pärast 15-minutilist pidevat skannimist eeldatavalt maksimaalse temperatuuritõusu alla 4 °C.

Seadme põhjustatud kujutise artefakt ulatub mittekliniilises uuringus 3,0 T MRT-süsteemiga halvima juhu – mitme implantaadi – konfiguratsioonis halvima juhu – gradientkaja sekventsi – korral kuni 15 mm implantaadist väljapoole.

### 9.0 Eemaldatud implantaat ja seadme kõrvaldamine

Ettevõte Edwards Lifesciences soovib saada eemaldatud implantaadi klinilisi proove, et neid analüüsida. Hindanis järele esitame leidude kokkuvõtet sisaldaava kirjaliku aruande. Võtke eemaldatud implantaadi tagastamiseks ühendust ettevõttega Edwards.

Kui soovite mõne seadme tagastada, järgige järgmisi juhiseid.

#### • Avamatud pakend, mille steriilne barjäär on puutumata

Kui kotte pole avatud, tagastage seade originaalpakendis.

#### • Avatud pakend, milles olevat seadet pole implanteeritud

Kui kott on avatud, pole seade enam steriilne. Tagastage seade originaalpakendis.

#### • Väljavõetud implantaat

Väljavõetud implantaat tuleb panna sobivasse histoloogilisse fiksaatorisse, nt 10% formalini või 2% glutaaraldehüüdi, ja tagastada ettevõtele Edwards.

#### 9.1 Kasutuselt kõrvaldamine

Kasutajate vigastamise vältimiseks rakendage bioohutude ja teravate materjalide puhul universaalseid ettevaatusabinõusid. Kasutatud ühekordseid seadmeid (sealhulgas kõiki patsiendi kokku puutuvaid seadmeid) tuleb võimaliku ristaastumise vältimiseks käsitseda ja need kasutuselt kõrvaldada asutustele bioohutlikele materjalidele ja hajaljäätmetele kehtivate juhistele kohaselt.

Korduvkasutatavate tarvikute kasutuselt kõrvaldamise kohta vaadake korduvkasutatavate tarvikute Edwards kasutusjuhendist.

### 10.0 Kliniliste kogemuste kokkuvõte

Allpool on esitatud kõigi kliniliste kogemuste kõrgetasemeline kokkuvõte. Kõigi kliniliste kogemuste üksikasjaliku kokkuvõtete liiate SSCP-st.

#### 10.1 Uuring CLASP

Mitmekeskeselise, rahvusvahelise, prospektiivse, ühe ravirühmagaga uuringu CLASP tulemused näitavad seadme, protseduurilise ja klinilise edukuse kõrget määra, MR-klassi vähene mist ja funktsionaalse seisundi paranemist 3 aasta jooksul, elukvaliteedi paranemist ja füüsilist võimekust 1 aasta jooksul ning vastuvõetavat MAE määra.

#### 10.2 Uuring CLASP IID

Keskse, randomiseeritud, kontrollitud CLASP IID uuringu randomiseeritud kohordi eelnevalt kindlaksmääratud vaheanalüüs näitas, et süsteem PASCAL vörreltes sisestemiga MitraClip on MAE määra esmase ohutusnäitaja ja MR ≤ 2+ esmase efektiivsuse tulemusnäitaja osas. Täiendava kohordi tulemused 30 päeva jooksul ja registripõhise kohordi tulemused 6 kuu jooksul näitavad MR-klassi ja kliniliste tulemuste paranemist koos MAE määraga eeldatas vahemikus.

#### 10.3 Uuring MiCLASP PMCF

Mitmekeskeselise, ühe ravirühmagaga, prospektiivse turustamisjärgse klinilise järelkontrolli uuringu MiCLASP PMCF tulemused näitavad MR-klassi vähene mist ja paremat funktsionaalset seisundit, füüsilist võimekust ning elukvaliteeti 1 aasta jooksul. MAE määra hindamine 1 aasta jooksul näitab vastuvõetavat ohutusprofiili.

#### 10.4 Uuring CLASP TR

Prospektiivne, ühe ravirühmagaga, mitmekeskeseline uuring CLASP TR näitab seadme, protseduurilise ja klinilise edukuse kõrget määra, TR-klassi vähene mist 2 aasta järelkontrollis ja kliniliste tulemuste paranemist 1 aasta jooksul. 1 aasta MAE määra näitab vastuvõetavat ohutusprofiili.

#### 10.5 Süsteemi PASCAL turustamisjärgne register

Süsteemi PASCAL turustamisjärgse registri tegelikud tulemused 1 aasta jooksul toetavad süsteemi PASCAL klinilist ohutust, toimivust ja kasu MR-i ravis.

#### 10.6 Täiendavad uuringud

Järgmised PASCAL -i implantaadi uuringud (MR ja TR), sealhulgas PMCF-uuring (TriCLASP), uuring CLASP ITR (Tricuspid) ja uuring CLASP IIF (Mitra) registri ja juhuslikud kohordid, on praegu poolle ja ei ole veel joudnud oma esmaste tulemusnäitajateni ning seega pole tulemusi siin esitatud.

### 11.0 Turvalisuse ja klinilise toimivuse (SSCP) kokkuvõte

SSCP (Turvalisuse ja klinilise toimivuse kokkuvõte) on kohandatud teavitatud asutuse klinilise hindamise hinngangu alusel, mille põhjal on väljastatud ka CE-sertifikaat. SSCP sisaldb sama teabe asjakohast kokkuvõtöt.

Teavitatud asutus on võtnud arvesse süsteemi PASCAL Precision lühia- ja pikajalise ohutuse ning tõhususe kasu-riski suhet ja nõustunud nendega.

Süsteemi PASCAL Precision ohutuse toimivusnõute (GSPR) (MDR GSPR 1), toimivuse (MDR GSPR 1), kõrvaltoimete vastuvõetavuse (MDR GSPR 8), kasutatavuse (MDR GSPR 5), seadme kasutuse (MDR GSPR 6) ja vastuvõetava kasu-riski profili (MDR GSPR 8) vastavus on märgistatud nädustuse puhul saavutatud.

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

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

### 12.0 Klinilised eelised

Süsteemi PASCAL Precision klinilised eelised MR-i raviks on järgmised.

- Mitraaltagasisoolu efektiivne ja stabilne vähendamine.
- Võimaldab mitraaltagasisoolu puhul minimaalselt invasiivset perkutaanset ravivõimalust.
- Funktsionaalse seisundi, füüsilise võimekuse ja elukvaliteedi paranemine.

Süsteemi PASCAL Precision klinilised eelised TR-i raviks on järgmised.

- Trikuspidaltagasisoolu efektiivne ja stabilne vähendamine.
- Võimaldab trikuspidaltagasisoolu puhul minimaalselt invasiivset perkutaanset ravivõimalust.
- Funktsionaalse seisundi, füüsilise võimekuse ja elukvaliteedi paranemine.

Laual pole spetsiifilisi klinilisi eeliseid, kuna laud on valikuline patsiendiga mittekokkuputut lisaseade. Laua eelised on oma olemuselt funktsionaalsed ja seotud lisaseadme kavandatud kasutusega süsteemi PASCAL Precision toetamiseks.

Stabilisaatorite rööbassüstemeil pole spetsiifilisi klinilisi eeliseid, kuna stabilisaatorite rööbassüsteme on valikuline patsiendiga mittekokkuputuv lisaseade, mida kasutatakse ainult implanteerimisprotseduuri ajal. Stabilisaatorite rööbassüstemei eelised on oma olemuselt funktsionaalsed ja seotud lisaseadme kavandatud kasutusega süsteemi PASCAL Precision toetamiseks.

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

Põhi-UDI-DI on juurdepääsuvöti Eudamedi sisestatud seadmega seotud teabele. SSCP leidmiseks saab kasutada süsteemi PASCAL Precision põhi-UDI-DI-d.

Järgmine tabel sisaldb süsteemi PASCAL Precision ja ühilduvate seadmete põhi-UDI-DI-sid.

Toode	Mudel	Põhi-UDI-DI
Süsteem PASCAL Precision – implantaadisüsteem	20000IS	06901035004PAS000BC
Süsteem PASCAL Precision – implantaadisüsteem PASCAL Ace	20000ISM	06901035004PAS000BC
Süsteem PASCAL Precision – juhtkanüül	20000GS	06901035004PAS000BC
Süsteem PASCAL – stabilisaatorite rööbassüsteme	20000ST	0690103D004PAC000S6
Süsteem PASCAL – laud	10000T	0690103D004PNA000W7

Järgmine tabel sisaldb süsteemiga PASCAL Precision ühilduvate korduvkasutatavate tarvikute põhi-UDI-DI-sid.

Toode	Mudel	Põhi-UDI-DI
Korduvkasutatav platvorm	10000UP	0690103D004REU000YA
Korduvkasutatav plaat	10000PT	0690103D004REU000YA
Korduvkasutatav hoidik	10000CR	0690103D004REU000YA

### 14.0 Seadme eeldatav kasutusiga

Implantaatide PASCAL ja PASCAL Ace tehakse katsenõuetega kohaselt ranged elukvaliteetidest vastupidavuskeskates ning implantaatide katsedat edukalt minimaalselt 5-aastase simulereeritud kulumiseni. Tegelik kasutusiga inimestel oleneb paljudest bioloogilistest teguritest ja on patsienditi väga erinev. Kindlaid tegevusi või tingimus, mis võivad seadme kasutusiga lühendada või pikendada, ei ole kindlaks tehtud.

### 15.0 Patsiendi teave

Iga implantaadisüsteemiga on kaasas patsiendi implantaadi kaart. Pärast implanteerimist tätke see nõutud teabega ja andke implantaadi kaart patsiendile. Implantaadi kaart võimaldab patsientidel tervishoiutöötajaid oma implantaadi tüübist teavitada.

### 16.0 Toimivusomadused

Seadme toimivust, sealhulgas funktsionaalseid omadusi, kontrolliti ulatusliku testimisseeria abil, et kinnitada seadme ohutust ja toimivust kavandatud kasutuse korral, kui seda kasutatakse kehtiva kasutusjuhendi järgi.

## 17.0 Kvalitatiivne ja kvantitatiivne teave süsteemide PASCAL ja PASCAL Ace implantaatide kohta

Implantaat PASCAL sisaldb titaanist mutrit ja polti, PEEK-ist muhvi ning silikoontihendit. Implantaat PASCAL Ace sisaldb titaanist mutrit, polti, distaalset ja proksimaalset plaatni ning silikoontihendit.

Järgmine tabel näitab kvalitatiivset ja kvantitatiivset teavet materjalide ning ainete kohta.

Aine	CAS	Mudeli massivahemik (mg)
Titaan	7440-32-6	254 - 324
Nikkeli	7440-02-0	235 - 258
Polüetüleentereftalaat	25038-59-9	82,5 - 98,1
Polüetüleen	9002-88-4	14,3 - 42,6
Polüeeter-eeterketoon	29658-26-2	0 - 23,2
Alumiinium	7429-90-5	3,39 - 9,13
Vanaadium	7440-62-2	2,16 - 6,32
Ränidioksiid	7631-86-9	5,08 - 5,40
Polüdimetüülsilokaan	63148-62-9	3,86 - 4,16
Perfluoropolüeeter	69991-67-9	2,44 - 2,52
Polütetrafluoroetüleen	9002-84-0	1,15 - 1,22
Raud	7439-89-6	0 - 0,567
Titaandioksiid	13463-67-7	0,180 - 0,541
Hapnik	7782-44-7	0 - 0,355
Süsiniik	7440-44-0	0 - 0,285
Koobalt	7440-48-4	0 - 0,226
Antimonitrioksiid	1309-64-4	0,0847 - 0,118
Nioobiium	2023505	0 - 0,113
Lämmastik	7727-37-9	0 - 0,0918
Kroom	7440-47-3	0 - 0,0452
Vask	7440-50-8	0 - 0,0452
Vesinik	1333-74-0	0 - 0,0384
4,4'-difluorobensofenoon	345-92-6	0 - 0,00141
Difenüülsulfoon	127-63-9	0 - 0,00114
Erukamiid	112-84-5	0,000516 - 0,00102
4-dodetsüülbenseensulfoonhape	121-65-3	0,0000906 - 0,00857
Dekametüütsükloheksasilokaan; D5	541-02-6	0 - 0,000698
Dodekametüütsükloheksasilokaan; D6	540-97-6	0 - 0,000698
Oktametüütsüklotetrasilokaan; D4	556-67-2	0 - 0,000651

## Lietuvių

### „Edwards PASCAL Precision“ transkaterinio vožtuvo taisymo sistema

#### Naudojimo instrukcijos

Atidžiai perskaitykite šio medicinos prietaiso naudojimo instrukcijas, kuriose pateikti įspėjimai, atsargumo priemonės ir liekamosios rizikos.

Toliau nurodyti „Edwards PASCAL Precision“ transkaterinio vožtuvo taisymo sistemos (toliau vadina „PASCAL Precision“ sistema) modelių numeriai.

Modelio numeris	Prietaisas
20000IS	„PASCAL Precision“ sistema – implanto sistema
20000ISM	„PASCAL Precision“ sistema – „PASCAL Ace“ implanto sistema
20000GS	„PASCAL Precision“ sistema – kreipiamoji mova

„PASCAL Precision“ sistema suderinama su toliau nurodytais vienkartiniu naudojimo priedais.

Modelio numeris	Prietaisas
10000T	PASCAL sistema – stalas
20000ST	PASCAL sistema – stabilizatoriaus bėgių sistema

„PASCAL Precision“ sistema suderinama su toliau nurodytais daugkartiniu naudojimo priedais.

Modelio numeris	Prietaisas
10000UP	„Edwards“ daugkartinio naudojimo platforma
10000PT	„Edwards“ daugkartinio naudojimo plokštélė
10000CR	„Edwards“ daugkartinio naudojimo atra

#### Implanto sistema (4 pav.)

Implanto sistemą sudaro valdomasis kateteris (tolimiausias sluoksnis), implanto katereris (giliausias sluoksnis) ir implantas (toliau vadinti PASCAL ir „PASCAL Ace“ implantais). Naudojant implanto sistemą, implantas perkutaniniu būdu įterpiamas į vožtuvą pro šlaunies venos prieigos vietą, taikant transveninį, transseptinį (mitralinio vožtuvo atveju) ir transveninį (triburio vožtuvo atveju) metodą.

#### Implantas (1–3 pav.)

Implantas išskleidžiamas ir pritvirtinamas prie vožtuvo buriu, juo užpildoma regurgitacinė anga. Pagrindiniai implanto komponentai yra tarpiklis, mentės ir sasagos. Jie pagaminti iš nitinolio ir padengti polietilenterefaltu. „PASCAL Ace“ implantas yra mažesnis, kad gydytojai turėtų pasirinkimą. Renkantis „PASCAL Ace“ implantą rekomenduojama atkreipti dėmesį į mažesnes nusileidimo zonas ir tankias chordų sritis. Papildomos informacijos apie PASCAL ir „PASCAL Ace“ implantų tarpiklių ir kitų komponentų dydžių skirtumus, išskaitant papildomus patarimus dėl implanto pasirinkimo, rasite „PASCAL Precision“ sistemos gydytojų mokymo medžiagoje.

Yra keturių pagrindinių implanto menčių padėtys: pailginimo, uždarymo, pasiruošimo fiksuoti bures ir užfiksuočių burių.

**Pastaba.** „PASCAL Ace“ implantas yra sutartinis pavadinimas, nurodantis papildomą implanto dydį esant toms pačioms indikacijoms, kaip ir PASCAL implanto.

#### Implanto kateteris (4 pav.)

Tiekiamas implantas yra siūlėmis ir sriegine ašimi prijungtas prie implanto kateterio. Implanto kateteris valdo implanto išskleidimą. Keturi pagrindiniai valdikliai yra sąsagų slankikliai, menčių rankenėlė, implanto atleidimo rankenėlė ir siūlų fiksatoriai. Sąsagų slankikliai valdomos sasagos (sąsagų slankiklius įtraukus, sasagos pakeliamos, o sąsagų slankiklius ištūmus, sasagos nuleidžiamos). Menčių rankenėlė valdomos mentės (menčių rankenėlę pasukus pagal laikrodžio rodyklę, mentės uždaromas, o menčių rankenėlę pasukus prieš laikrodžio rodyklę, mentės atidaromas). Implanto atleidimo rankenėlė valdomas implanto atleidimas nuo implanto kateterio. Siūlų fiksatoriai valdomas siūlų atleidimas nuo sasagų. Implanto kateteris tiekiamas surinktas valdomajame kateteryme.

#### Valdomasis kateteris (4 pav.)

Valdomasis kateteris turi sukamą valdymo rankenėlę (lanksčiąją rankenėlę), kuri paleidžia lenkimą mechanizmą, kad nukreiptų implantą ir nustatytau jo padėtį tikslinėje vietoje. Radiokontrastinio žymeklio juostelė, esanti distalinėje kateterio dalyje, nurodo lanksčiosios dalias galas.

#### Kreipiamoji mova (5 pav.)

Kreipiamoji mova naudojama prieigai prie prieširdžio suteikti. Ji turi hidrofilinę dangą ir sukamą valdymo rankenėlę (lanksčiąją rankenėlę), kuri paleidžia lenkimą mechanizmą, kad nustatytau kreipiamosios movos padėtį tikslinėje vietoje.

#### Jvediklis (5 pav.)

Jvediklis padeda sekti kreipiamosios movos judėjimą į pageidaujamą vietą. Jvediklis sederinamas su 0,89 mm (0,035 col.) kreipiamaja vielą. Jvediklis yra kreipiamosios movos pakuočė.

#### Kroviklis (8 pav.)

Kroviklis naudojamas implantui ir jvedimo kateteriams įterpti pro kreipiamosios movos sandarikius. Naudotojo patogumui užtikrinti kroviklis pateikiamas implanto sistemos ir kreipiamosios movos pakuočė.

#### Stabilizatoriaus bėgių sistema (6 pav.)

Stabilizatoriaus bėgių sistemos paskirtis – padėti įstatyti „PASCAL Precision“ sistemą į reikiamą vietą ir ją stabilizuoti, atliekant implantavimo procedūras. Atliekant procedūrą stabilizatoriai prie kreipiamosios movos ir implanto sistemos galima pritvirtinti bet kuriuo metu. Stabilizatoriaus bėgių sistemą galima naudoti pasirinktinai.

#### Stalas (7 pav.)

Stalas naudojamas kaip stabili platforma, skirta „PASCAL Precision“ sistemos implanto sistemai, kreipiamajai movai ir stabilizatoriaus bėgių sistemai. Stalas skirtas naudoti už sterilaus lauko ribų. Stalo aukštį galima reguliuoti. Stala galima naudoti pasirinktinai.

#### Daugkartiniai priedai

Dėl daugkartinių priedų žr. „Edwards“ daugkartinių priedų – daugkartinio naudojimo platformos (modelis 10000UP), daugkartinio naudojimo plokštélės (modelis 10000PT) ir daugkartinio naudojimo atramos (modelis 10000CR) – naudojimo instrukcijas (toliau vadintama „Edwards“ daugkartinių priedų naudojimo instrukcijomis).

## 1.0 Naudojimo indikacijos

### 1.1 Paskirtis

„PASCAL Precision“ sistema skirta naudoti mitralinio ir (arba) triburio vožtuvo nepakankamumui gydyti atliekant perkutanię rekonstrukciją ir suglaudžiant audinį. Naudojant „PASCAL Precision“ sistemą, implantas perkutaniniu būdu įterpiamas į vožtuvą pro šlaunies venos prieigos vietą, taikant transveninį, transseptinį (mitralinio vožtuvo atveju) ir transveninį (triburio vožtuvo atveju) metodą.

### 1.2 Tikslinė pacientų populiacija

„PASCAL Precision“ sistema skirta toliau nurodytiems pacientams.

- Suaugusiems pacientams su klinikiniu požiūriu reikšminga, simptomine mitraline regurgitacija (nuo vidutinio sunkumo iki sunkios MR)
- Suaugusiems pacientams su klinikiniu požiūriu reikšminga, simptomine tribure regurgitacija (nuo vidutinio sunkumo iki sunkios TR) nepaisant gydymo vaistais

Pacientų atranką turi vykdyti daugadiplinė širdies specialistų komanda, kuri specializuojasi mitralinės ir triburio regurgitacijos gydymo srityje. Prieš naudodama „PASCAL Precision“ sistemą pacientams gydyti, širdies specialistų komanda turi pasverti visų galimų intervencijų naudą ir rizikas. Pacientams potencialiai gali būti naudojama „PASCAL Precision“ sistema, jei manoma, kad jie néra tinkami širdies operacijai, išskaitant minimaliai invazinę širdies operaciją, ir yra anatomiskai tinkami būti gydomi „PASCAL Precision“ sistema.

## 2.0 Kontraindikacijos

„PASCAL Precision“ sistemos negalima naudoti mitralinio ir triburio vožtuvų ligomis sergentiems pacientams toliau nurodytose situacijose.

- Pacientai, kuriems negalima atlkti transezofaginės echokardiografijos (TEE) arba kuriems TEE tyrimas atliktas nesėkminges.
- Atilikas echokardiografių, nustatytas intrakardinis auglys, trombas arba vegetacija.
- Užsikimšęs arba trombuotas apatinės tuščiosios venos (IVC) filtras, trukdantis įterpti kateterį, arba tos pačios pusės giliuosios venos trombozė.
- Žinomas padidėjęs paciento jautrumas nitinoliui (nikeliui arba titanui) arba kontraindikuotini procedūriniai vaistai, dėl ko paciento neįmanoma atitinkamai gydyti vaistais.
- Pacientui ankščiau buvo pasireiškusi hemoragiinė diatezė ar koagulopatija arba pacientas atsiskuoja perplvimi.

Be to, „PASCAL Precision“ sistemos negalima naudoti pacientams, kurie serga mitraline regurgitacija ir kuriems negalima atlkti transseptinės kateterizacijos.

## 3.0 Įspėjimai

### 3.1 Anatominiai aspektai

Siekiant optimalių rezultatų, būtina atsižvelgti į toliau nurodytas anatominės paciento charakteristikas. Tarpdisciplininė širdies chirurgų komanda turi apsvarstyti, kaip elgtis, jei vožtuvu anatomija gali riboti tinkamą „PASCAL Precision“ sistemos prieiga, naudojimą ir (arba) išskleidimą, taip pat pakankamą mitralinio ar triburio vožtuvu regurgitacijos sumažinimą. Nenustatyta, ar saugu ir veiksminga naudoti pacientams, turintiems toliau išvardytu anatominiu ypatybiniu (sarašas nėra galutinis).

### Taikoma mitralinio ir triburio vožtuvu regurgitacija sergentiems pacientams

- Sunkios kalcifikacijos požymiai žiede arba povožtuviniame prietaise
- Reikšmingas plūs arba perforacija suėmimo srityje
- Burės mobiliumas ilgis < 8 mm

### Taikoma tik mitralinio vožtuvu regurgitacija sergentiems pacientams

- Transseptinės punkcijos aukštis < 3,5 cm
- Kairiojo prieširdžio skersmuo ≤ 35 mm
- Kairiojo skilvelio galinis diastolinis skersmuo > 8,0 cm

### Taikoma tik triburio vožtuvu regurgitacija sergentiems pacientams

- Vidutinės arba sunkios kalcifikacijos požymiai suėmimo srityje
- Pirminis nedegeneracinis triburio vožtuvu nepakankamumas

### 3.2 Prietaiso naudojimas

#### 3.2.1 „PASCAL Precision“ sistema, stalo ir stabilizatoriaus bėgių sistema

- Prietaisai surukti, skirti ir platinami tik vienkartiniam naudojimui. Nėra duomenų, patvirtinančių prietaisų steriliumą, nepirogeniškumą ir funkcionalumą, juos pakartotinais apdorojus. Tokie veiksmai gali sukelti ligą ar nepageidaujamų reiškinį, nes prietaisai gali neveikti, kaip numatytai.
- Prietaisai turėti būti naudojami taikant standartinį sterilių metodą, kad nepasireikštų infekcija.
- Saugokite, kad antri prietaisai nepratektų jokių tirpalų, cheminių medžiagų ir pan., išskyrus sterilių fiziologinį tirpalą ar (arba) fiziologinį tirpalą su heparinu. Priešingu atveju prietaisai 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 baigėsi jų galiojimo laikas.
- Nenaudokite sterilių prietaisų, jei jų pakuočės sandariklis sulūžęs arba pakuočė pažeista.
- Nenaudokite, jeigu bet kuris iš prietaisų buvo nukritęs, sugadintas arba bet kokiui būdu netinkamai laikomas.
- Ruošiant ir per visą procedūrą turi būti taikomas standartinis praplovimo ir oro šalinimo metodas, kad nepasireikštų oro embolija.

#### 3.2.2 „Edwards“ daugkartinio naudojimo platforma, daugkartinio naudojimo plokštélė ir daugkartinio naudojimo atra

- Prietaisai surukti, skirti ir platinami daugkartiniams naudojimui. Dėl daugkartinių priedų žr. „Edwards“ daugkartinių priedų naudojimo instrukcijas.

### 3.3 Klininiai įspėjimai

- Kaip ir bet kokių kitų implantuojamo medicinos prietaiso atveju gali pasireikšti neigiamas imunitinis atsakas.
- Sunkūs nepageidaujami reiškiniai, dėl kurių kartais gali reikėti atlikti 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 išsamus naudos ir rizikos paašķinimą.
- Rekomenduojamas atidus ir nuolatinis sveikatos stebėjimas, kad būtų galima diagnozuoti su implantu susijusias komplikacijas ir jas tinkamai išgydyti.

- Gydytojas turi nustatyti antikoagulantų terapiją, vadovaudamas jstaigos gairėmis.
- „PASCAL Precision“ sistemos naudojimas nėšioms moterims ir vaikams nebuvu įvertintas.

## 4.0 Atsargumo priemonės

### 4.1 Atsargumo priemonės prieš naudojant

- Pacientų atranką turi vykdyti tarpdisciplininė Širdies chirurgų komanda, kuri specializuojasi mitralinės ir (arba) triburės regurgitacijos gydymo srityje ir gali įvertinti pacientams kylančią riziką bei anatominį tinkamumą, apsvarsčius išvairius gydymo priemonių variantus.
- 4.2 Atsargumo priemonės panaudojus**
- Ilgalaikis implantu patvarumas nenustatytas. Siekiant įvertinti implanto veikimą rekomenduojama reguliarai medicininė priežiūra.
- Atlikus vožtuvo taisymo procedūrą su „PASCAL Precision“ sistema, gali reikėti skirti trumpalaikę antikoagulantų terapiją. Antikoagulantų terapiją ir gydymą kitaip vaistais skirkite vadovaudamiesi jstaigos gairėmis.

## 5.0 Galimi nepageidaujami reiškiniai

Komplikacijos, susijusios su standartine Širdies kateterizacija, anestezijos taikymu ir „PASCAL Precision“ sistemos naudojimu, gali lemti šias pasekmes: poreikį atlikti atvirą operaciją, skubią arba neskubią pakartotinę operaciją, eksplantavimą, nuolatinę negalia arba mirti. Gydytojai yra skatinami pranešti „Edwards“ arba paskirtai ligoninės vadovybei apie įtarimus su prietaisu susijusius reiškinius.

Toliau nurodyti numatomi nepageidaujami reiškiniai laikomi galimomis „PASCAL Precision“ sistemos procedūros komplikacijomis.

- Patologinės laboratorinių tyrimų vertės
- Alerginė reakcija į anestetiką, kontrastinę medžiagą, hepariną, nitinolį
- Anemija arba sumažėjės 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)
- Arterieneninė fistulė
- Prieširdžių pertvaros pažeidimas, dėl kurio reikalinga intervencija
- Kraujavimas
- Širdies sostojimas
- Širdies nepakankamumas
- Širdies pažeidimas, išskaitant perforaciją
- Širdies tamponada / perikardo efuzija
- Kardiogeninis šokas
- skaidulinų stygų įpainiojimas arba plyšimas, dėl ko gali būti reikalinga intervencija;
- Koagulopatija, koagulacijos sutrikimas, hemoragiinė diatezė
- Laidumo sistemos pažeidimas, dėl kurio gali reikėti visam laikui implantuoti širdies stimulatorių
- Giliųjų venų trombozė (DVT)
- Natyvinio vožtuvo veikimo pablogėjimas (pvz., burių plyšimas, atsitraukimas, sustorėjimas)
- Anksciai išskleisto implanto atskyrimas
- Dispneja
- Edema
- Elektrolitų pusiasvyros sutrikimas
- Embolai / embolizacija, išskaitant oro, dalelių, kalcifikuotos medžiagos arba trombų
- Endokarditas
- stemplės dirginiemas;
- Stemplės perforacija arba sursaurejimas
- Fizišnės veiklos netoleravimas arba silpnumas
- Nesékminges bet kurių „PASCAL Precision“ sistemos komponentų ištraukimas
- Karščiavimas
- Kraujavimas iš virškinimo trakto arba infarktas
- Širdies nepakankamumas
- Hematoma
- Hemodinamikos sutrikimas
- Hemolizė
- Kraujavimas, dėl kurio reikalingas krauko perpylimas arba intervencija
- Hipertenzija
- Hipotenzija
- Implanto veikimo pablogėjimas (nusidévėjimas, plyšimas, lūžimas arba kita)
- Implanto embolizacija
- Netinkama implanto padėtis arba negaléjimas įterpti į numatytają vietą
- Implanto pasislinkimas
- Implanto trombozė
- Infekcija
- Uždegimas
- KSIT obstrukcija
- Mezenterinė išėmija
- Dauginių 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 Precision“ sistemos komponento (-ų) embolizacija
- Periferinė išėmija
- Pleuros efuzija
- Plaučių edema
- plaučių embolija;
- Reakcija į antitrombocitines arba antikoaguliacines medžiagas

- Inkstu sutrikimas
- Inkstų nepakankamumas
- Pasunkėjės kvėpavimas, kvėpavimo sutrikimas, ateletazė, pneumonija, dėl ko gali būti reikalinga ilgalaike ventiliacija
- Kraujavimas už pilvaplevės
- Pertvaros pažeidimas arba perforacija
- Septicemija, sepsis
- Odos nudegimas, pažeidimas arba audinio pakitimai dėl jonizuojančiosios spinduliuotės poveikio
- Prietaiso pritvirtinimas 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, iškaitant disekciją arba okliuziją
- Kraujagyslės spazmas
- Skilvelių sienelės pažeidimas arba perforacija
- Žaizdos atsvirėjimas, užsišęs gjimas arba nesugijimas
- Širdies nepakankamumo pablogėjimas
- Regurgitacijos / vožtuvo nepakankamumo pablogėjimas

Pacientui, naudotojui ir (arba) trečajai šalial Europos ekonominėje erdvėje: jeigu naudojant šį prietaisą arba dėl jo naudojimo įvyksta rimtas incidentas, praneškite gamintojui ir savo nacionalinei kompetentingai institucijai, jos kontaktinius duomenis galite rasti adresu [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Kaip tiekiama

### 6.1 Pakuočė

Implantu sistema, kreipiamoji mova ir stabilizatoriaus bėgių sistema yra supakuotos atskirai ir sterilizuoti etileno oksidu. Stalas supakuotas ir pateikiamas nesterilius. „Edwards“ daugkartiniu naudojimo platforma, daugkartiniu naudojimo plokštelė ir daugkartiniu naudojimo atra ma yra supakuotos atskirai ir pateikiamos nesterilius.

### 6.2 Sandėliavimas

„PASCAL Precision“ sistemą laikykite vésioje, sausoje vietoje.

## 7.0 Naudojimo nurodymai

### 7.1 Gydytojų mokymas

„PASCAL Precision“ sistemą gali naudoti intervencines procedūras atliekantys kardiologai ir Širdies chirurgai, padedant kitiems darbuotojams, kurie yra išmokyti padėti atlikti mitralinio ir (arba) triburė Širdies vožtuvo rekonstrukciją.

Implantuojantis gydytojas turi turėti transkateterinių metodų taikymo patirties ir turi būti išmokytas naudoti „PASCAL Precision“ sistemą bei atlikti implantavimo procedūrą. Visi gydytojai, atliekantys procedūrą su „PASCAL Precision“ sistema turi būti išmokyti pagal toliau apibendrintus „Edwards“ mokymo reikalavimus:

- „PASCAL Precision“ gydytojų mokymo rankinio mokymo seansas: priemonės dizainas, vaizdų gavimas per procedūrą, procedūros etapai ir sudėtingos situacijos
- Praktinis modelis: praktiniai procedūros etapų pratimai
- Fiziologinės simuliacijos modelis: praktiniai procedūros etapų pratimai su vaizdu gavimu per procedūrą

Galutinį sprendimą dėl „PASCAL Precision“ sistemos priemonės implantavimo procedūros turi priimti gydytojai, kurie specializuojasi mitralinės ir (arba) triburės regurgitacijos gydymo srityje bei dirba specializuotose centrose. Jie, atsižvelgdami į ligos stadiją ir gretutines ligas, turi galėti nustatyti pagrįstą reikšmingą klinikinį pagerėjimo tikimybę.

### 7.2 Įranga ir medžiagos

- Standartinė Širdies kateterizacijos laboratorijos įranga
- Fluoroskopijos sistema
- Transeofaginės echokardiografijos (TEE) įranga (2D ir 3D)
- Veninės punkcijos rinkinys
- Transseptinė adata, mova ir kreipiamoji viela (tik mitralinio vožtuvo procedūroms)
- 0.89 mm (0,035 colio) keičiamoji ilgio kreipiamoji viela
- Vonelės
- 50–60 ml švirkštai su Luerio jungiamaja detaile
- Fiziologinis tirpalas su heparinu
- Hemostatas
- Chirurginiai rankšluosčiai (pvz., 43 x 69 cm dydžio)
- Pasirinktinai: lankstusis kateteris kontrastinės medžiagos injekcijai atlikti (su sudeinama mova)
- Pasirinktinai: didesni skėtikliai
- Pasirinktinai: nuolatinė fiziologinio tirpalio lašelinė (IV stovas su ratukais, IV vamzdėliai, turintys sąvaržas su sukamu ratuku, 1 litro taipas sterilaus fiziologinio tirpalio su heparinu maišeliai)
- Pasirinktinai: spaudimo stebėjimo prietaisai

### 7.3 Prietaiso paruošimas

#### 7.3.1 Stalas

Veiksma	Procedūra
1	Išimkite stalą iš pakuotės ir patirkinkite, ar néra pažeidimo požymiai. Jei vietoj stalos naudojate „Edwards“ daugkartiniu naudojimo platformą ir daugkartiniu naudojimo atra ma, žr. „Edwards“ daugkartinių priedų naudojimo instrukcijas.
2	Surinkite stalą, kaip pavaizduota 7 pav.

#### 7.3.2 Stabilizatoriaus bėgių sistema

Veiksma	Procedūra
1	Išimkite stabilizatoriaus bėgių sistemos komponentus iš pakuotės ir patirkinkite, ar nepažeisti.

### 7.3.3 Kreipiamoji mova

Veiksmas	Procedūra
1	Išimkite kreipiamają movą, kroviklį bei įvediklį iš pakuotės ir patikrinkite, ar nėra didelų pažeidimų.
2	Praplaukite fiziologiniu tirpalu su heparinu ir pašalinkite iš jo orą.
3	Prieš naudodamis nuvalykite kreipiamają movą fiziologiniu tirpalu su heparinu.

### 7.3.4 Implanto sistema – sistemos ir sąsagų patikros bei nustatymas iš naujo

Veiksmas	Procedūra
1	Išimkite implanto sistemą bei kroviklį iš pakuotės ir patikrinkite, ar nėra didelio pažeidimo pozymių. <b>PERSPĒJIMAS.</b> Jei ant implanto kateterio plovimo angos nėra ventiliuojamojo dangtelio, naudojant prietaisą galima sukelti infekciją.
2	Tiek, kiek įmanoma, pailginkite implantą. Pastumkite ir įtraukite sąsagą slankiklius, kad įsitikintumėte, jog sąsaga tinkamai juda.
3	Jei sąsagos juda netinkamai, atlikite toliau nurodytus veiksmus, kad nustatytiuometė iš naujo. Jei sąsagos juda tinkamai, pereikite prie kito skyriaus „Implanto sistema – plovimas ir paruošimas“.
4	Įsitikinkite, kad implantas visiškai uždarytas. Atskrite ir išimkite siūlo fiksatorius iš siūlo fiksatoriaus pagrindo. <b>Pastaba.</b> <u>Įsitikinkite, kad atlaisvinus siūlo fiksatorius laisvasis siūlo galas neįtrauktas į ranką.</u>
5	Visiškai įtraukite sąsagą slankiklius, padékite sąsagos nustatymo įrankį lygiav. su siūlu fiksatoriai, siūlų fiksatorių pagrindais ir implanto atleidimo rankenėle.
6	Viename siūlo fiksatoriaus pagrinde patraukite laisvą siūlo galą, kad siūlas įstemptų. Atleiskite laisvą siūlo galą, pakeiskite ir priveržkite siūlo fiksatorius. Pakartokite su antru siūlu fiksatoriumi.
7	Išimkite sąsagos nustatymo įrankį. Tiek, kiek įmanoma, pailginkite implantą. Iki galo pastumkite ir įtraukite sąsagą slankiklius, kad įsitikintumėte, jog sąsaga tinkamai juda.

### 7.3.5 Implanto sistema – plovimas ir paruošimas

Veiksmas	Procedūra
1	Uždarykite implantą.
2	Įsitikinkite, kad sąsagų slankikliai visiškai įtraukti ir implantas visiškai uždarytas.
3	Iš implanto kateterio plovimo angos išimkite ventiliuojamąjį dangtelį. Pakelkite distalinį implanto kateterio galą ir praplaukite fiziologiniu tirpalu su heparinu.
4	Ant implanto kateterio plovimo angos uždékite jos dangtelį.
5	Prie implanto kateterio rankenos pritvirtinkite implanto atleidimo dangtelį.
6	Visiškai įtraukite implanto kateterį. Stumkite sąsagą slankiklius ir nustatykite implanto pailginimo padėtį.
7	Nuimkite kroviklio dangtelį ir pakreipkite link implanto sistemos.
8	Kiškite implantą per proksimalinį kroviklio galą, kol jis išsiųs pro distalinį galą. Prijunkite kroviklį ir kroviklio dangtelį.
9	Iustumkite implanto kateterį iki galo, kad implantas išsiųstų iš kroviklio.
10	Praplaukite fiziologiniu tirpalu su heparinu per valdomąjį kateterį.
11	Iustumkite kroviklį, kol implanto distalinis galas visiškai atsidurs kroviklyje.

### 7.4 Implantavimo procedūra

Visi implantavimo procedūros etapai taikomi ir PASCAL mitralinio vožtuvo, ir PASCAL triburio vožtuvo implantavimo procedūroms, nebent nurodyta kitaip.

Implantų reikia įstumti taikant bendrąją neautrą ir atliekant hemodinaminį stebėjimą operacinięje, mišrijoje operacinięje ar kateterizavimo 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 natyvinio vožtuvo burę.

**PERSPĒJIMAS.** Atliekant procedūrą turi būti skirtama heparino, kad būtų išlaikytas  $\geq 250$  sek. AKL.

**PERSPĒJIMAS.** Pernelyg didelis kontrastinės medžiagos kiekis gali sukelti inkstų sutrikimą. Prieš procedūrą išmatuokite paciento kreatinino lygį. Reikia stebėti kontrastinės medžiagos naudojimą.

### 7.4.1 Paciento paruošimas

Veiksmas	Procedūra
1	Prie uždengdamis pacientą steriliu apklotu, surinkite stalą ir padékite ji tarp paciento kojų, pagal poreikį sureguliuodami stalo aukštį. Kaip atramą tarp stalo ir paciento kojų naudokite rankšluosčius. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>Storas tiekiamas nesterilus. Stala perkélus į sterilų lauką, galima sukelti infekciją.</u>
2	ARBA Prie uždengdamis pacientą steriliu apklotu, surinkite daugkartinius priedus ir padékite tarp paciento kojų, prieikus sureguliuotie platformos aukštį ir kampą. Padékite atramą ant platformos vienoje linijoje su numatomą šlaunies venos prieigos vieta. Žr. „Edwards“ daugkartinių priedų naudojimo instrukcijas. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>Daugkartiniai priedai tiekiami nesterilus. Daugkartinius priedus perkélus į sterilų lauką, galima sukelti infekciją.</u>
3	Kai uždengsite steriliu apklotu, bet kuriuo procedūros metu surinkite ir pritrinkite stabilizatoriaus begalių sistemą.

### 7.4.2 Priegla prie šlaunies venos ir movos įstūmimas

Veiksmas	Procedūra
1	Taikydami įprastus perkutaninės punkcijos metodus pasiekite bendrąją šlaunies veną.
2	PASCAL mitralinio vožtuvo implantavimo procedūroms Taikydami transvening ir transsepting technikas bei įprastus perkutaninius metodus pasiekite kairijį prieširdį ir įstatykite kreipiamąjį vielą į kairijį prieširdį. Jei reikia, išplėskite kraujagyslę. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>(tik mitralinės procedūroms) Netinkamai atlikus punkciją kyla pavojus pažeisti širdies struktūrą, dėl to gali prireikiti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.</u>
3	PASCAL triburio vožtuvo implantavimo procedūroms Pasiekite dešinijį prieširdį, taikydami įprastus perkutaninius metodus, ir įstatykite kreipiamąjį vielą į dešinijį prieširdį. Jei reikia, išplėskite kraujagyslę. <b>PASCAL triburio vožtuvo implantavimo procedūroms</b> Per kreipiamąjį vielą stumkite kreipiamąjį movą su įvedikliu, kol kreipiamosios movos galiukas atsidurs dešinijame prieširdyje. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>Pernelyg smarkiai manipuliuojant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėtį arba pažeisti ji į širdies struktūrą, dėl to gali prireikiti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.</u>
4	Įtraukite įvediklį ir kreipiamąjį vielą. Nesiurbkite ir neplaukite kreipiamosios movos, kol implanto sistema bus įterpta. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>Jei nenutrukstama fiziologinio tirpalo srovė į kreipiamąjį movą išsiurbiamą ar praplovimo įrenginius jungiamas prieš įterpiant implanto sistemą, gali pasireikšti oro embolija.</u>

### 7.4.3 Implanto kreipimas ir vietos nustatymas

Veiksmas	Procedūra
1	Implanto sistemą su krovikliu įdékite į kreipiamąjį movą.
2	Stumkite implanto sistemą, kol implantas išsiųstų iš pro kroviklį. Įtraukite ir atskirkite kroviklį.
3	Išsiurbkite orą iš kreipiamosios movos ir praplaukite ją fiziologiniu tirpalu su heparinu. Naudodami nurodytą švirkštą, išsiurbkite ne mažiau nei 45 ml. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>Jei nepavyksta visiškai išsiurbti kreipiamosios movos arba jei išsiurbiant ant implanto kateterio plovimo angos nėra jos dangtelio, gali išvysti oro embolija.</u>
4	Jei norite, prie implanto kateterio prijunkite nuolatinę fiziologinį tirpalą lāselinę. <b>PERSPĒJIMAS.</b> <u>Jei nuolatinė fiziologinio tirpalo lašinė prie implanto sistemos jungiamą prieš siurbiant, gali pasireikšti oro embolija.</u>
5	Stumkite implanto sistemą, kol implantas išsiųstų pro distalinį kreipiamosios movos galą.
6	Nustatykite implanto uždarymo padėtį. Įtraukite sąsagą slankiklius.
7	Pagal poreikį sureguliuokite kreipiamąjį movą.
8	Jei gydantį gydytojų nuožiūra spaudimo stebėjimo sistema yra naudojama priešiširdžio spaudimui nuolat įvertinti, laikykites spaudimo stebėjimo sistemos gamintojo naudojimo instrukcijų. Prijunkite skryscio priplidytą spaudimo stebėjimo sistemą prie valdomojo kateterio. Išsiurbkite orą ir kalibruskite paciento širdies lygi prieš matuodami. Papildomas priešišrių slėgio stebėjimo gaires, išskaitant aprūpimus, žr. „PASCAL Precision“ sistemos gydytojų mokymo medžiagoje. <b>Pastaba.</b> <u>Spaudimo stebėjimas turi būti naudojamas kartu su aiudu. Spaudimas turi būti suderintas su aiudu ir doplerio rodmenimis. Vertindami priešišrdžio spaudimą įsitikinkite, kad distalinis implanto kateterio galiukas visiškai išlindės iš valdomojo kateterio.</u>

Veiksmas	Procedūra
9	Jei reikia, įstumkite implanto sistemą. Pagal poreikį manipuliukoite valdomuoju kateteriu ir kreipiamajā mova (sulenkte ir atlenkite, pasukite priešingomis kryptimis, įstumkite ir įtraukite), kol implantas atsidurs tikslinės sugretinimo zonos centre ir jų padėtis žiedo plokštumos atžvilgiu bus normali. <b>PERSPÉJIMAS.</b> Pernelyg smarkiai manipuliujant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėti arba pažeisti ji ir širdies struktūrą, dėl to gali prireikiti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos. <b>Pastaba.</b> Radiokontrastinio žymeklio juostelė ant valdomojo kateterio nurodo lankstiosios dalių galą ir gali būti vizualizuojama fluoroskopijos metodu.
10	Pasukite mentės rankenelę, kad implantas būtų nustatytas į pasiruošimo fiksutių bures padėti.
11	Sukite implanto kateterį tiek, kiek reikia, kad pakreiptumėte mentes.
12	Pajudinkite vieną sąsagą slankiklį, kad stebédami vaizdą nustatytmėte, kurią sąsagą jis valdo. Nustatė įsitikinkite, kad visi slankikliai būtų visiškai įtraukti.
13	Stumkite implantą pro vožtuvą, kol mentės bus po laisvu burių kraštu.
14	Patirkrinkite implanto vietą bei orientaciją ir pagal poreikį siék tiek pareguliuokite padėti. <b>PERSPÉJIMAS.</b> Pernelyg smarkiai po burėmis manipuliujamas implantas gali išpačioti ir skaidulines stygas. Dėl skaidulinų stygų išpačiojimo gali išvysti širdies trauma, pablogėti regurgitacija, gali būti sunku arba neįmanoma pašalinti implanto, dėl to gali prireikiti papildomos intervencijos.
15	Stebédami vaizdą įtraukite implantą, kol burės bus nustatytos tarp menčių ir sąsagų.
16	Stumkite sąsagos slankiklį (-ius) taip, kad burė (-ės) būtų pritrivinta (-os) tarp sąsagų ir menčių. Tai galima atlikti su abiem burėmis vienu metu (sąsagu fiksatorius įjungtas, kad judėtų abi sąsagos) arba atskirai su viena ir kita bure (sąsagu fiksatorius įjungtas, kad judėtų atskiro sąsago).
17	Stebédami vaizdą patirkrinkite, ar burės tinkamai įterptos. Jei burė (-ės) nepritrivinta (-os) tarp sąsagų ir menčių, įtraukite sąsagų slankiklį (-ius), kad atleistumėte burę (-es), ir bandykite dar kartą.
18	Bures pritrivinėtarp sąsagų ir menčių, uždarykite implantą.
19	Siék tiek pastumkite implanto kateterį, kad sumažetų burių įtampa.
20	Jvertinkite regurgitaciją ir, jei reikia, pakeiskite padėti. Įsitikinę, kad implanto padėtis tinkama, patirkrinkite, ar implantas uždarytas. Jei reikia pakeisti padėtį skilvelyje, įtraukite sąsagų slankiklius ir nustatykite implantą į pasiruošimo fiksutių bures padėti. Pagal poreikį sureguliuokite sąsagų ir implanto padėti. Jei reikia pakeisti padėtį prieširdyje, įtraukite sąsagų slankiklius ir lėtai ilginkite implantą, stebédami fluoroskopinį vaizdą ir įsitikinę, jog aktyvinimo viela nesulenka. Tada įtraukite implantą atgal į prieširdį. <b>PERSPÉJIMAS.</b> Jei implantą įtraukiant į prieširdį ir keičiant padėtį jo pailginti nepavyksta, kyla pavojus pažeisti burę arba išpačioti skaidulines stygas. <b>PERSPÉJIMAS.</b> Jei prieš keičiant padėtį burės neatleidžiamos nuo sąsagų ir menčių, kyla pavojus pažeisti bures.

#### 7.4.4 Implanto ištraukimas (jei reikia)

Jei reikia, prieš atleidžiant implantą galima įtraukti implanto sistemą atgal į kreipiamają movą, kad būtų galima ištraukti. Norėdami ištraukti implantą, atlikite toliau pateiktus veiksmus.

Papildomus implanto ištraukimo manevrus aspektus žr. „PASCAL Precision“ sistemos gydytojų mokymo medžiagoje.

**PERSPÉJIMAS.** Pernelyg smarkiai manipuliujant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėti arba pažeisti ji ir širdies struktūrą, dėl to gali prireikiti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.

Veiksmas	Procedūra
1	Įtraukite sąsagų slankiklius.
2	Lėtai ilginkite implantą, stebédami fluoroskopinį vaizdą ir įsitikinę, kad aktyvinimo viela nesulenka. Tada įtraukite implantą į prieširdį. Nustatykite implanto uždarymo padėti.
3	Atlenkite valdomajį kateterį ir įtraukite implanto sistemą, kol implantas atsidurs greta kreipiamosios movos galiuko.
4	Įstumkite sąsagų slankiklius.
5	Nustatykite implanto pailginimo padėti.
6	Įtraukite sąsagų slankiklius, kad kiekvienoje pusėje atidarytumėte sąsagas maždaug iki 45°.
7	Įtraukite visą implanto sistemą pro kreipiamają movą.

#### 7.4.5 Implanto atleidimas

Norėdami atleisti implantą, atlikite toliau pateiktus veiksmus.

**PERSPÉJIMAS.** Nesilaikant nurodytu atleidimo veiksmu, gali būti sunku arba neįmanoma atleisti implantą, dėl to gali prireikiti papildomos intervencijos.

**PERSPÉJIMAS.** Jei implantas atleidžiamas prieš įsitikinant, kad burės tvirtai užfiksuotos tarp menčių ir sąsagų, implantas gali pajudėti ir pasislinkti, todėl prietaisai gali būti pritrivintas tik prie vienos burės (SLDA) arba gali pasireikšti kitų galimų nepageidaujamų reišinių, dėl kurių gali prireikiti papildomos intervencijos.

**PERSPÉJIMAS.** Jei prietaisai (įskaitant implanto sistemą ir kreipiamają movą) po įtraukimo naudojami pakartotinai, gali pasireikšti pašalinės medžiagos emboliija arba infekcija. Bandant naudoti pakartotinai, prietaisai gali sugesti.

**Pastaba.** Jei gydantysis gydytojas nusprendžia įstatyti papildomą implantą (PASCAL arba „PASCAL Ace“), reikia imti atsargumo priemonių, kad nepasikeistu anksčiau įstatyto implanto padėtis. Pro vožtuvą prasiskverbiant mažos konfigūracijos implantui gali susilpnėti sąveika su anksčiau implantuotu implantu.

**PERSPÉJIMAS.** Pernelyg smarkiai manipuliujant, kyla pavojus pakeisti anksčiau implantuoto prietaiso padėti arba pažeisti ji ir širdies struktūrą, dėl to gali prireikiti chirurginės korekcijos arba kitos intervencijos.

Veiksmas	Procedūra
1	Įsitikinkite, kad distalinis implanto kateterio galiukas visiškai išlindęs iš valdomojo kateterio.
2	Nuo implanto kateterio rankenos atsukite ir nuimkite implanto atleidimo dangtelį.
3	Atsukite ir išsimkite vieną siūlo fiksatorių iš siūlo fiksatoriaus pagrindo.
4	Patraukite siūlo fiksatorių nuo rankenos, kad visiškai pašalintumėte siūlą.
5	Pakartokite veiksmus su kitu siūlo fiksatoriumi.
6	Sukite prieš laikrodžio rodyklę ir įtraukite implanto atleidimo rankenę, kol implantas bus atleistas (tais nustatytose stebėdami vaizdą).
7	Jei reikia, pakeiskite siūlų fiksatorių.

#### 7.4.6 Prietaiso išėmimas ir užvérimas

Veiksmas	Procedūra
1	Iki galio įtraukite implanto kateterį į valdomą kateterį. Palaipsniui atlenkite ir ištraukite implanto sistemą. Palaipsniui atlenkite ir ištraukite kreipiamają movą. <b>PERSPÉJIMAS.</b> Neatlenkus prietaisu prieš juos išimant, galima pažeisti kraujagyslę.
2	Atlikite standartinę perkutanię prieigos vietas užvérimo procedūrą.

## 8.0 Magnetinio rezonanso (MR) sauga

Neklininiaisiai tyrimais nustatyta, kad PASCAL arba „PASCAL Ace“ implantai yra salyginai saugūs MR aplinkoje. Pacientų su šiuo prietaisu galima saugiai skenuoti MR sistemoje, atitinkančioje toliau nurodytus salygas.

- Statinis magnetinis laukas: 1,5 T arba 3,0 T
- Didžiausias erdvinis lauko gradiantas – 3 000 G/cm (30 T/m)
- Maksimali nurodyta MR sistemos viso kūno vidutinė savitiosios energijos sugerties sparta (SAR): 4 W/kg (pirmo lygio valdomu darbiniu režimu)

Esant pirmiui nurodytomis skenavimo sąlygomis, numatoma, kad po 15 minučių nepertraukiamai skenavimui implanto temperatūra paliūnas ne daugiau kaip 4 °C.

Atlikus nekliniinius tyrimus nustatyta, kad prietaiso sukeltas vaizdo artefaktas esant blogiausiai implanto konfigūracijai tėsiasi iki 15 mm nuo implanto, kai vaizdas gaunamas esant blogiausiai gradiento aido impulsu sekai 3,0 T MRT sistemoje.

## 9.0 Išoperuotų implantų ir priemonių išmetimas

„Edwards Lifesciences“ nori pasilikti išoperuotus klinikinius implantų mėginius analizės tikslais. Baigę vertinti pateiksite raštišką ataskaitą, kurioje bus apibendrinti mūsų rezultatai. Norėdami grąžinti išoperuotą implantą, kreipkitės į „Edwards“.

Jei nuspresite grąžinti bet kurį iš prietaisų, vykdykite toliau pateiktas instrukcijas.

- **Neatidaryta pakuotė su nepažeistu steriliu barjeru.**  
Jei maišelai nebuvo atidaryti, grąžinkite prietaisą originalioje pakuotėje.
- **Pakuotė atidaryta, bet prietaisas neimplantuotas.**  
Jei maišelis atidarytas, prietaisas nebéra sterilius. Grąžinkite prietaisą originalioje pakuotėje.
- **Eksplantuotas implantas.**  
Eksplantuotas implantas turi būti panardintas į tinkamą histologinį fiksavimo tirpalą, pvz., 10 % formalino arba 2 % gliutaraldehido tirpalą, ir grąžintas bendrovei „Edwards“.

## 9.1 Šalinimas

Imkiteš universalus atsargumo priemonių dėl biologinio pavojaus ir aštrijų daiktu, kad išvengtumėte naudotojo sužalojimo. Panaudoti vienkartinio naudojimo prietaisai (įskaitant visus prietaisus, kurie liečiasi su pacientais) turi būti tvarkomi ir šalinami laikinti ištaigos rekomendacijų dėl biologiskai pavojingų medžiagų ir ligoninės atliekų, kad būtų išvengta galimo kryžminio užteršimo.

Šalindami daugkartinius priedus, žr. „Edwards“ daugkartinių priedų naudojimo instrukcijas.

## 10.0 Klinikinių tyrimų santrauka

Toliau pateikta visų klinikinių tyrimų santrauka. Išsamiai visų klinikinių tyrimų santrauką galima rasti saugos ir klinikinio veiksmingumo santraukoje (SSCP).

### 10.1 CLASP tyrimas

Remiantis daugiacentriu, daugiašaliu, perspektyviniu, vienos grupės CLASP tyrimo rezultatais, prietaiso naudojimais, procedūra ir klinikinės priemonės buvo labai sėkmingesni, sumažėjo MR laipsnis ir pagerėjo funkcinė būklė, vertinant 3 metų laikotarpiu duomenis, taip pat pagerėjo gyvenimo kokybė ir fizinių pajėgumas, vertinant 1 metų laikotarpiu duomenis, o SNR rodiklis buvo priimtinis.

### 10.2 CLASP IID tyrimas

Iš anksto nustatyta tarpinė atsitiktinių imčių grupės, paimtos iš pagrindinio, atsitiktinių imčių, kontroluojamo CLASP IID tyrimo, analizė parodė, kad PASCAL sistema, palyginti su „MitraClip“ sistema, nėra prastesnė vertinant SNR rodiklio pirmine saugumo vertinamają baigtį ir MR ≤ 2+ pirmine veiksmingumo vertinamają baigtį. Remiantis neatsitiktinių imčių pereinamosios grupės 30 dienų ir registrės 6 mėnesių rezultatais, MR laipsnis ir klinikiniai rezultatai pagerėjo, o SNR rodikliai atitiko numatomą intervalą.

### 10.3 MiCLASP PMCF tyrimas

Remiantis keliuose centruse atlikto vienos grupės, perspektyvinio MiCLASP PMCF tyrimo po pateikimo į rinką rezultatais, sumažėjo MR laipsnis, pagerėjo funkciniai rodikliai, fizinių pajėgumas ir gyvenimo kokybė, vertinant 1 metų duomenis. Atsižvelgiant į sunkių nepageidaujamų reiškinį laipsnį per 1 metų laikotarpi, galima kalbėti apie priimtiną saugumo profilį.

### 10.4 CLASP TR tyrimas

Remiantis perspektyvinio, vienos grupės, daugiacentriu CLASP TR tyrimo rezultatais, prietaiso naudojimas, procedūra ir klinikinės priemonės buvo labai sėkmingesni, sumažėjo TR laipsnis, vertinant 2 metų pooperacinės priežiūros laikotarpiu duomenis, ir pagėrėjo klinikiniai rezultatai, vertinant 1 metų laikotarpiu duomenis. Atsižvelgiant į sunkių nepageidaujamų reiškinį laipsnį per 1 metų laikotarpi, galima kalbėti apie priimtiną saugumo profilį.

## 10.5 PASCAL poregistracinius registras

Toliau laikotarpiu surinkti PASCAL poregistraciniu registro duomenys patvirtina PASCAL sistemos klinikinį saugumą, veiksmingumą ir naudą gydant MR.

## 10.6 Papildomi tyrimai

Toliau pateikti PASCAL implanto tyrimai (MR ir TR), išskaitant „TriCLASP PMCF“ tyrimą (triburis vožtuvas), CLASP ITR tyrimą (triburis vožtuvas) ir CLASP IIF tyrimą (mitralinis vožtuvas), šiuo metu atliekami ir kol kas nepasiektą jų pirminė vertinamoji baigtis, todėl tyrimų duomenys čia nepateikti.

## 11.0 Saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauka (SSCP)

SSCP (saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauka) buvo pritaikyta atsižvelgiant į notifikuotosios įstaigos atliktą klinikinį vertinimą, kuriuo remiantis suteiktas CE sertifikatas. SSCP pateikiama atitinkama tos pačios informacijos santrauka.

Notifikuotoji įstaiga atkreipė dėmesį į „PASCAL Precision“ sistemos trumpalaikį bei ilgalaikį saugumą bei veiksmingumą ir patvirtintą teiginį dėl naudos ir rizikos santykio.

Patvirtinta, kad „PASCAL Precision“ sistema atitinka saugos (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), veiksmingumo (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), priiūtinų šalutinių poveikių (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa), tinkamumo naudoti (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 5 pastraipa), prietaiso gyvavimo laiko (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 6 pastraipa), priiūtinio naudos ir rizikos santykio (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrujų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa) veiksmingumo reikalavimus, ją naudojant numatyti paskirčiai.

Šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

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

## 12.0 Klinikiniai privalumai

„PASCAL Precision“ sistemos gydant MR klinikiniai privalumai apima nurodytuosius toliau.

- Veiksmingas ir stabilus mitralinės regurgitacijos mažinimas.
- Galimybė mitralinę regurgitaciją gydinti atliekant minimaliai invazinę poodinę procedūrą.
- Funkcinių rodiklio, fizinio pajėgumo ir gyvenimo kokybės pagerėjimas.

„PASCAL Precision“ sistemos gydant TR klinikiniai privalumai apima nurodytuosius toliau.

- Veiksmingas ir stabilus triburio vožtuvo regurgitacijos mažinimas.
- Galimybė triburio vožtuvo regurgitaciją gydinti atliekant minimaliai invazinę perkutaninę procedūrą.
- Funkcino rodiklio, fizinio pajėgumo ir gyvenimo kokybės pagerėjimas.

Nera jokių klinikinių privalumų, kuriuos lemtų stalo naudojimas, nes stalas yra nebūtinės priedas, nesiliečiantis su pacientu. Stalo naudojimo privalumai yra funkcinio pobūdžio, nes priedas yra skirtas „PASCAL Precision“ sistemai padėti.

Nera jokių klinikinių privalumų, kuriuos lemtų stabilizatoriaus bėgių sistemos naudojimas, nes stabilizatoriaus bėgių sistema yra nebūtinės priedas, nesiliečiantis su pacientu ir naudojamas tik atliekant implantavimo procedūrą. Stabilizatoriaus bėgių sistemos naudojimo privalumai yra funkcinio pobūdžio, nes priedas yra skirtas „PASCAL Precision“ sistemai paremti.

## 13.0 Bazinis unikalus priemonės identifikatorius-priemonės identifikatorius (UDI-DI)

Bazinis UDI-DI yra prieigos raktas, skirtas su prietaisu susijusiui informacijai, kuri pateikta „Eudamed“, pasiekti. Pagal „PASCAL Precision“ sistemos bazinį UDI-DI galima rasti saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauką (SSCP).

Toliau pateiktoje lentelėje išvardyti „PASCAL Precision“ sistemos ir suderinamų prietaisų baziniai UDI-DI.

Gaminys	Modelis	Bazinis UDI-DI
„PASCAL Precision“ sistema – implanto sistema	20000IS	0690103S004PAS000BC
„PASCAL Precision“ sistema – „PASCAL Ace“ implanto sistema	20000ISM	0690103S004PAS000BC
„PASCAL Precision“ sistema – kreipiamaoji mova	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL sistema – stabilizatoriaus bėgių sistema	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL sistema – stalas	10000T	0690103D004PNA000W7

Toliau pateiktoje lentelėje išvardyti „PASCAL Precision“ sistema suderinamų daugkartinių priedų baziniai UDI-DI.

Gaminys	Modelis	Bazinis UDI-DI
Daugkartinio naudojimo platforma	10000UP	0690103D004REU000YA
Daugkartinio naudojimo plokštėlė	10000PT	0690103D004REU000YA
Daugkartinio naudojimo atra-ma	10000CR	0690103D004REU000YA

## 14.0 Numatoma priemonės naudojimo trukmė

Atnaujinti kruopštūs iki klinikinių PASCAL ir „PASCAL Ace“ implantų patvarumo bandymai pagal atitinkamus reikalavimus, šie prietaisai atlaikė mažiausiai 5 metus imituojamo nusidėvėjimo. Tikroji naudojimo trukmė žmonių organizme priklauso nuo daugybės biologinių veiksnių, ji kiekvienam pacientui gali būti labai skirtinga. Nenustatyti konkretūs veiksmai arba sąlygos, dėl kurių gali sutrumpėti arba pailgėti prietaiso naudojimo trukmę.

## 15.0 Informacija pacientui

Su kiekviena implanto sistema pateikiama paciento implanto kortelė. Implantavę užpildykite visą reikiamą informaciją ir atiduokite implanto kortelę pacientui. Ši implanto kortelė dėl sveikatos priežiūros besikreipiantiems pacientams leis informuoti sveikatos priežiūros paslaugų teikėjus apie tai, kokio tipo implantą jie turi.

## 16.0 Veiksmingumo charakteristikos

Priemonės veiksmingumas, išskaitant funkcinės charakteristikas, buvo patvirtintas atlikus išsamius bandymų seriją, siekiant užtikrinti priemonės saugą ir veiksmingumą, naudojant priemonę pagal paskirtį ir laikantis naudojimo instrukcijų.

„PASCAL Precision“ įterpimo sistemos kateterių dizainas paremtas naudotojui atsiliepimais. Pareiškimas apie „preciziškumą“ bus patvirtintas atliekant stebėjimą po patekimo į rinką.

## 17.0 Kokybini ir kiekybin informacija apie PASCAL ir „PASCAL Ace“ implantus

PASCAL implantų sudaro titaninė veržlė ir varžtas, polietereterketono (PEEK) jvorė ir silikoninis sandariklis. „PASCAL Ace“ implantų sudaro titaninė veržlė, varžtas, distalinė ir proksimalinė plokštelės bei silikoninis sandariklis.

Toliau pateiktoje lentelėje pateikiama kokybini ir kiekybin informacija apie medžiagas.

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
Titanas	7440-32-6	254–324
Nikelis	7440-02-0	235–258
Polietileno tereftalatas	25038-59-9	82,5–98,1
Polietilenas	9002-88-4	14,3–42,6
Polietereterketonas	29658-26-2	0–23,2
Aluminis	7429-90-5	3,39–9,13
Vanadis	7440-62-2	2,16–6,32
Silicio dioksidas	7631-86-9	5,08–5,40
Polidimetilosilokansas	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluorpolieteris	69991-67-9	2,44–2,52
Politetrafluoretilenas	9002-84-0	1,15–1,22
Geležis	7439-89-6	0–0,567
Titano dioksidas	13463-67-7	0,180–0,541
Deguonis	7782-44-7	0–0,355
Anglis	7440-44-0	0–0,285
Kobaltas	7440-48-4	0–0,226
Stibio trioksidas	1309-64-4	0,0847–0,118
Niobis	2023505	0–0,113
Azotas	7727-37-9	0–0,0918
Chromas	7440-47-3	0–0,0452
Varis	7440-50-8	0–0,0452
Vandenilis	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-Difluorobenzophenone	345-92-6	0–0,00141
Difenilsulfonas	127-63-9	0–0,00114
Erukamidas	112-84-5	0,000516–0,00102
4-dodecilbenzensulfono rūgštis	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametilciklopentasilokansas D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametilcikloheksasilokansas D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametilciklotetrasilokansas D4	556-67-2	0–0,000651

## Latviešu

### Edwards PASCAL Precision transkatetra vārstuļa labošanas sistēma

#### Lietošanas instrukcija

Uzmanīgi izlasiet šo lietošanas instrukciju, kurā ir ietverta informācija par brīdinājumiem, piesardzības pasākumiem un atlikusajiem riskiem, kas attiecas uz šo medicīnas ierīci.

Edwards PASCAL Precision transkatetra vārstuļa labošanas sistēmā (tālāk saukt par PASCAL Precision sistēmu) ir iekļauti tālāk norādītie modeļi numuri:

Modeļa numurs	Ierīce
20000IS	PASCAL Precision sistēma — implanta sistēma
2000ISM	PASCAL Precision sistēma — PASCAL Ace implanta sistēma
2000GS	PASCAL Precision sistēma — vadītājpavalks

PASCAL Precision sistēma ir saderīga ar tālāk norāditajiem vienreizējas lietošanas piederumiem:

Modeļa numurs	Ierīce
10000T	PASCAL sistēma — galds
20000ST	PASCAL sistēma — stabilizatora vadotnes sistēma
10000CR	Edwards atkārtoti lietojams turētājs

PASCAL Precision sistēma ir saderīga ar tālāk norāditajiem atkārtoti lietojamiem piederumiem:

Modeļa numurs	Ierīce
10000UP	Edwards atkārtoti lietojama platforma
10000PT	Edwards atkārtoti lietojama plāksne
10000CR	Edwards atkārtoti lietojams turētājs

#### Implanta sistēma (4. attēls)

Implanta sistēma sastāv no vadāma katetra (ārējais slānis), implanta katetra (iekšējais slānis) un implanta (tālāk saukt par PASCAL un PASCAL Ace implantiem). Implanta sistēma perkutāni ievada implantu vārstuļi, pieķūstot pa femorālo vēnu ar transvenozu, starpsienas (mitrālā vārstuļa) un transvenozu (trīsviru vārstuļa) pieeju.

#### Implants (1.–3. attēls)

Implantu izvieto un nostiprina pie vārstuļa virām, un regurgitācijas atverē tas darbojas kā pildjums. Implanta galvenās sastāvdalas ir atdalītās, lāpstījas un satvērēji, kas izveidoti no nitinola un pārklāti ar polietiēneterefatālā. PASCAL Ace implants ir mazāka izmēra, lai nodrošinātu ārstiem iespējas. Ieteicamie apsvērumi, izvēloties PASCAL Ace implantu, ietver mazākas izvietošanas zonas un blīvas cipusa zonas. Papildinformāciju par PASCAL un PASCAL Ace implantu atdalītāju un citu sastāvdalju izmēru u tākārībām, tostarp papildu apsvērumus par implantu izvēli, skaitiet PASCAL Precision sistēmas ārstu apmācības materiālos.

Implanta lāpstījām ir četri galvenie stāvkoki: izvērstas, aizvērtas, gatavas satvert viras un ar satvertām virām.

#### Piezīme. PASCAL Ace implants ir nosaukumu piešķiršanas metodika, kas attiecas uz papildu implanta izmēru ar tādu pašu lietošanas indikāciju kā PASCAL implantam.

#### Implanta katetrs (4. attēls)

Implants ir piestiprināts implanta katetram ar šuvēm un vītnoto vārpstu. Implanta katetrs vada implanta izvētošanu. Cētrā galvenās vadības ierīces ir satvērēju slīdinā, lāpstīju pogā, implanta atvienotāpoga un šuvju bloķētāji. Satvērēju slīdinā vada satvērējus (atvelkot satvērēju slīdņus, satvērēji tiek pacelti; virzot satvērēju slīdņus uz priekšu, satvērēji tiek nolaisti). Lāpstīju pogā vada lāpstījas (pagriežot lāpstīju pogu pulksteņrādītāja kustības virzienā, lāpstījas tiek aizvērtas, un pagriežot lāpstīju pogu pretēji pulksteņrādītāja kustības virzienam, lāpstījas tiek atvērtas). Implantu atvienotāpoga vada implanta atvienošanu no implanta katetra. Šuvju bloķētāji vada šuvju atvienošanu no satvērējiem. Piegādes bridī implanta katetrs ir jau ievietots vadāmajā katetrā.

#### Vadāmajais katetrs (4. attēls)

Vadāmajam katetram ir vadibas grozāmpoga (liekšanas poga), kas aktivizē liekšanas mehānismu implanta virzīšanai un novietošanai mērķa vietā. Rentgenstarojumu necaurlaidīga markera josla katetra distālajā daļā apzīmē lokanās daļas beigas.

#### Vadītājpavalks (5. attēls)

Vadītājpavalks tiek izmantots, lai pieķūtu priekškambarim. Tam ir hidrofīls pārkāljums un vadibas grozāmpoga (liekšanas poga), kas aktivizē liekšanas mehānismu vadītājpavalka novietošanai mērķa vietā.

#### Leviņotājs (8. attēls)

Leviņotāju izmanto implanta un piegādes katetru ievadišanai cauri vadītājpavalka slēgiem. Lietotāja ērtībām ievietotājs ir iekļauts implanta sistēmas un vadītājpavalka iepakojumā.

#### Stabilizatora vadotnes sistēma (6. attēls)

Stabilizatora vadotnes sistēmu ir paredzēts lietot, lai implantēšanas procedūru laikā palīdzētu novietot un stabilizēt PASCAL Precision sistēmu. Ja nepieciešams, jebkurā procedūras bridi šo stabilizatoru var piestiprināt vadītājpavalkam un implanta sistēmai. Stabilizatora vadotnes sistēmas izmantošana nav obligāta.

#### Galds (7. attēls)

Galds ir paredzēts, lai nodrošinātu stabili platformu implanta sistēmai, vadītājpavalkam un PASCAL Precision sistēmas stabilizatora vadotnes sistēmai. Galdu izmanto ārpus sterīlā laukuma. Galda augstumu var regulēt. Galda izmantošana nav obligāta.

#### Atkārtoti lietojamie piederumi

Par atkārtoti lietojamie piederumiem skaitet sadaļu Edwards atkārtoti lietojami piederumi. Atkārtoti lietojama platforma (modelis 10000UP), atkārtoti lietojama plāksne (modelis 10000PT) un atkārtoti lietojams turētājs (modelis 10000CR) lietošanas instrukcijas (turpmāk tekstā — Edwards atkārtoti lietojami piederumi lietošanas instrukcijā).

## 1.0 Lietošanas indikācijas

### 1.1 Paredzētais lietojums

PASCAL Precision sistēma paredzēta mitrālā vārstuļa un/vai trīsviru vārstuļa rekonstrukcijai tā pāzmējās gadījumā, izmantojot audu aproksimāciju. PASCAL Precision sistēma perkutāni ievada implantu vārstuļi, pieķūstot pa femorālo vēnu ar transvenozu, starpsienas (mitrālā vārstuļa) un transvenozu (trīsviru vārstuļa) pīeeju.

### 1.2 Pacientu mērķa populācija

PASCAL Precision sistēma ir paredzēta šādiem pacientiem:

- Pieaugušie pacienti ar kliniski nozīmīgu, simptomātisku mitrālā regurgitāciju (vidēji smagu vai smagu MR).
- Pieaugušie pacienti ar kliniski nozīmīgu, simptomātisku trikuspidālo regurgitāciju (smagu vai lielāku TR), neskaitoties uz medicinisko terapiju.

Pacientu atlasa daudzdisciplināru kardiologu ekspertu konsilijā, kas specializējas mitrālās un trikuspidālās regurgitācijas ārstēšanā. Pirms pacientu ārstēšanas ar PASCAL Precision sistēmu sirds aprūpes komandai jāizvērtē visu iespējamo intervēnu ieguvumi un riski. Pacienti ar PASCAL Precision sistēmas saņemšanas kandidāti, ja tie nav uzskatāmi par piemērotiem kardiokirurģiskai operācijai, tostarp minimāli invazīvi kardiokirurģiskai operācijai, un ir anatomiski piemēroti ārstēšanai ar PASCAL Precision sistēmu.

## 2.0 Kontrindikācijas

PASCAL Precision sistēma ir kontrindicēta pacientiem ar mitrālā un trīsviru vārstuļa mazspēju, kuriem:

- ir kontrindicēta TEE vai skrininga TEE ir nesekmīga;
- eholardiogrāfijā ir liecības par intrakardīālu masu, trombu vai veģetāciju;
- ir nosprostojums vai trombs apakšējās dobās vēnas filtrā, kas traucētu ievadišanas katetram, vai ir ipsilaterālā dzīlo vēnu tromboze;
- ir pauaugstināta jutība pret nitīolu (niķeli vai titānu) vai kontrindicēta procedūrā izmantojamā zāļu lietošana, ko nevar piēnācīgi mediciniski kontrolet;
- anamnēzē ir asinojošā diatēze vai koagulopātija, vai arī pacients atsakās no asins pārliešanas.

PASCAL Precision sistēma ir kontrindicēta pacientiem ar mitrālā vārstuļa mazspēju, kam ir kontrindicēta starpsienas katetrisācija.

## 3.0 Brīdinājumi

### 3.1 Ar anatomiju saistītie apsvērumi

Lai rezultāti būtu optimāli, jāņem vērā tālāk norādītie pacienta anatomiskie raksturielumi. Vārstuļa anatomija, kas var ierobežot plēnācīgu pieķūvi PASCAL Precision sistēmai, kā arī tās lietošanu un/vai izvēršanu, vai pieteikamā mitrālā vai trīsviru vārstuļa regurgitācijas samazinājumu, jāizvērtē daudzdisciplinārai sirds speciālistu komandai. Drošums un efektivitāte nav noteikta pacientiem ar anatomiskajiem raksturielumiem, kas ietver, bet neaprobežojas ar tālāk norādīto:

**Atiecīcas uz pacientiem ar mitrālā un trīsviru vārstuļa mazspēju:**

- Smagas kalcifikācijas pazīmes gredzenā vai zem vārstuļa esošajā aparātā
- Nozīmīga šķeltne vai perforācija satveršanas vietā
- Viru kustīguma garums < 8 mm

**Atiecīcas tikai uz pacientiem ar mitrālā vārstuļa mazspēju:**

- Starpsienas punkcijas augstums > 3,5 cm
- Kreisā priekškambara diametrs ≤ 35 mm
- Kreisā kambara diametrs diastoles beigās > 8,0 cm

**Atiecīcas tikai uz pacientiem ar trīsviru vārstuļa mazspēju:**

- Vidēji smagas vai smagas kalcifikācijas pazīmes satveršanas vietā
- Prīmāra nedēļeneratīvā trīsviru vārstuļu slimība

### 3.2 Rīcība ar ierīci

#### 3.2.1 PASCAL Precision sistēma, galds un stabilizatora vadotnes sistēma

- Ierices ir izstrādātas, paredzētas un izplatītas tikai vienreizējai lietošanai. Nav pieejami dati, kas apliecinā ierīču sterilitāti, nepirogenitati un funkcionālitāti pēc atkārtotas apstrādes. Šāda darbība var izraisīt saslimšanu vai nevēlamus notikumus, jo ierice var nedarboties, kā paredzēts.
- Darbā ar ierīcēm jāizmanto standarta sterīls paņēmiens, lai nepieļautu inficēšanos.
- Nevienu ierīce nedrikst saskarties ne ar kādiem šķidumiem, kāmiskām vielām utt., izņemot sterīlu fizioloģisko un/vai heparinizētu fizioloģisko šķidumu. Var rasties nelabojams ierices bojājums, kas vizuālā pārbaudē var nebūt saskatāms.
- Nevienu ierīci nedrīkst lietot uzzlesmojošu un ugunsnedrošu gāzu, anestēzijas līdzekļu vai tiršanas/dezinfekcijas līdzekļu klātbūtnē.
- Ierices nedrīkst lietot, ja ir beidzies derīguma termiņš.
- Nedrīkst lietot, ja ir saplēsta iepakojuma plomba vai ja ir bojāts sterīlu ierīču iepakojums.
- Neizmantojiet, ja kāda no ierīcēm ir nokritusi, bojāta vai jebkādā veidā nepareizi lietota.
- Sagatavošanas laikā un visas procedūras gaitā jāizmanto standarta skalošanas un atgaisošanas metode, lai nepieļautu gaisa emboliiju.

#### 3.2.2 Edwards atkārtoti lietojama platforma, atkārtoti lietojama plāksne un atkārtoti lietojama turētājs

- Ierices ir izstrādātas, paredzētas un izplatītas vairākkārtējai lietošanai. Par atkārtoti lietojamiem piederumiem skatiet Edwards atkārtoti lietojamu piederumu lietošanas instrukciju.

### 3.3 Kliniskie brīdinājumi

- Kā pret jebkuru implantētu medicinisku ierici, arī pret šo ir iespējama nevēlama imunoloģiska reakcija.
- Ar šīs sistēmas lietošanu var būt saistīti būtiski nevēlamie notikumi, kuru dēļ dažreiz nepieciešama kirurģiska iejaukšanās un/vai kas izraisa nāvi (skatit "Iespējamie nevēlamie notikumi"). Pirms lietošanas katram iespējamajam pacientam pilnībā jāizskaidro ieguvumi un riski.
- Ieteicama rūpīga un pastāvīga mediciniskā novērošana, lai varētu diagnosticēt un pareizi ārstēt ar implantu saistītas komplikācijas.
- Antikoagulantu terapija ārstam jānosaka saskaņā ar iestādes vadlīnijām.
- PASCAL Precision sistēma nav izvērtēta, lietojot grūtniecēm vai pediatriskajiem pacientiem.

## 4.0 Piesardzības pasākumi

### 4.1 Piesardzības pasākumi pirms lietošanas

- Pacientu atlasa daudzdisciplināru kardiologu komanda, kura specializējas mitrālā un/vai trīsviru vārstuļa regurgitācijas ārstēšanā, lai novērtētu pacienta risku un anatomisko piemērotību pēc dažādu ārstēšanas iespēju ar ierīcēm apsvēršanas.

### 4.2 Piesardzības pasākumi pēc lietošanas

- Implantā ilgtermiņa izturība nav noteikta. Lai novērtētu implanta veikspēju, ieteicama regulāra mediciniskā novērošana.
- Pēc vārstuļa labošanas ar PASCAL Precision sistēmu var būt nepieciešama islaicīga antikoagulantu terapija. Antikoagulantu terapija un cita mediciniska ārstēšana jānorādīs saskaņā ar iestādes vadlīnijām.

## 5.0 Iespējamie nevēlamie notikumi

Ar standarta sirds katetrisāciju, anestēzijas izmantošanu un PASCAL Precision sistēmas izmantošanu saistīto komplikāciju dēļ var rasties 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 varbūtējū ir saistīti ar ierīci.

Tālāk norādīti paredzamie nevēlamie notikumi, kas saistīti ar PASCAL Precision sistēmas procedūru.

- Patoloģiskas laboratorisko rādītāju vērtības.
- Alerģiska reakcija pret anestēzijas līdzekli, kontrastvielu, heparīnu, nitinolu.
- Anēmija vai samazināts hemoglobīna līmenis, kam var būt nepieciešama asins pārliešana.
- Aneirisma vai pseidoaneirisma.
- Stenokardīja vai sāpes krūškurvī.
- Anafilaktisks šoks.
- Aritmijas — priekškambaru (t. i., priekškambaru mīrdzēšana, supraventrikulāra tahikardija).
- Aritmijas — kambaru (t. i., kambaru tahikardija, kambaru mīrdzēšana).
- Arteriovenosa fistula.
- Priekškambara starpsienas bojājums, kura dēļ nepieciešama invazīva iejaukšanās.
- Asījōšana.
- Sirdsdarības apstāšanās.
- Sirds mazspēja.
- Sirds bojājums, ieskaņot perforāciju.
- Sirds tamponāde / asinsizplūdums perikardā.
- Kardiogenisks šoks.
- Sapīšās cipslainajās stīgās vai plisums, kā dēļ var būt nepieciešama invazīva iejaukšanās.
- Koagulopātija, asinsreces traucējumi, asinojošā diatēze.
- Vadīšanas sistēmas trauma, kuras dēļ var būt nepieciešams pastāvīgs kardiostimulators.
- Dzīlo vēnu tromboze (DVT).
- Natīvā vārstuļa bojājumi (piemēram, viru plisums, atvilkšanās vai sabiezēšana).
- Iepriekš ievietotā implanta dislokācija.
- Dispnoja.
- Tūska.
- Elektrolītu līdzvara traucējumi.
- Emboli/embolizācija, tostarp gaisa, daliņu, pārkalpojuma materiāla vai trombu.
- Endokardīts.
- Barības vada kairinājums
- Barības vada perforācija vai sašaurinājums.
- Nespēja veikt fiziskas aktivitātes vai vājums.
- Kādas PASCAL Precision sistēmas sastāvdaļas neizņemšana.
- Drudzis.
- Asījōšana kuņķa-zarnu traktā vai infarkts.
- Sirds mazspēja.
- Hematoma.
- Hemodinamikas traucējumi.
- Hemolize.
- Hemorāģija, kuras dēļ nepieciešama asins pārliešana vai invazīva iejaukšanās.
- Hipertensija.
- Hipotensija.
- Implantā bojājumi (nodilums, plīsums, lūzums vai citi).
- Implantā embolizācija.
- Nepareizis implanta stāvoklis vai neievadišana paredzētajā vietā.
- Implantā pārvietošanās.
- Implantā tromboze.
- Infekcija.
- Iekaisums.
- Kreisā kambara izplūdes trakta (LVOT) obstrukcija.
- Apzarpa išēmija.
- Vairāku sistēmu orgānu mazspēja.
- Miokarda infarkts
- Nelabums un/vai vēmšana
- Nervu trauma
- Neuroloģiski simptomi, tostarp diskīnēzija, bez transitoriskas išēmiskas lēkmes vai insulta diagozes.
- Ar nervu sistēmu nesaistīta trombembolijs.
- Sāpes.
- Papillāro muskuļu bojājums.
- Paralīze.
- PASCAL Precision sistēmas sastāvdaļas(-u) embolizācija.
- Perifērā išēmija.
- Šķidrus pleīras dobumā.
- Plaušu tūska.
- Plaušu embolijs
- Reakcija pret prettrombocītu līdzekļiem vai antikoagulantiem.
- Nieru mazspēja.
- Nieru nepietiekamība.
- Elpošanas traucējumi, elpošanas mazspēja, atelektāze, pneimonija, kurai var būt nepieciešama ilgstoša mākslīgā elpināšana.
- Retroperitoneāla asījōšana.
- Starpsienu bojājums vai perforācija.
- Septīcēmija, sepsē.
- Adas apdegums, trauma vai audu izmaiņas jonizējošā starojuma iedarbības dēļ.
- Ierīces piestiprināšanās pie vienas viras (SLDA).

- Insults.
- Sinkope.
- Transistoriska išėmiska lėkme (TIA).
- Urinėlė infekcija un/vai asijošana.
- Värstulė trauma.
- Värstulė stenoze.
- Värstulė regurgitacija.
- Värstulė bojājums vai trauma, tostarp atslājošanās vai oklūzija.
- Asinšvadu spazms.
- Kambara sieninų bojājums vai perforācija.
- Brūces atvēršanās, aizkavēta vai nepilnīga dzīšana.
- Progresējoša sirds mazspēja.
- Progresējoša regurgitacija/värstulė mazspēja.

Pacientam/lietotājam/trešajai pusei Eiropas Ekonomikas zonā: ja šis ierices lietošanas laikā vai tās lietošanas rezultātā ir noticis nopietns negadījums, lūdzu, ziņojiet par to ražotājam un jūsu valsts kompetentajai iestādei, kuru var noskaidrot tīmekļa vietnē [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Piegādes komplektācija

### 6.1 Iepakojums

Implanta sistēma, vadijājapvalks un stabilizatora vadotnes sistēma ir iepakoti atsevišķi un sterili ar etiēna oksidu. Galds ir iepakots un tiek piegādāts nesterils. Edwards atkārtoti lietojama platforma, atkārtoti lietojama plāksne un atkārtoti lietojams turētājs ir atsevišķi iepakoti un nav sterili.

### 6.2 Glabāšana

PASCAL Precision sistēma jāuzglabā vēsā, sausā vietā.

## 7.0 Lietošanas norādījumi

### 7.1 Ārsta apmācība

Paredzēts, ka PASCAL Precision sistēmu izmantos invazīvie kardiologi un sirds kirurgi, kuriem palīdzēs atbalsta personāls, kas ir apmācis sniegt palīdzību mitrālā un/vai trīsviru sirds värstulja labošanas laikā.

Ārastam, kurš implantē iericī, jābūt pieredzei transkatetra metožu izmantošanā un apguvušam PASCAL Precision sistēmu un procedūru. Visiem ārstiem, kas veic procedūru ar PASCAL Precision sistēmu, jābūt apmācītīm atbilstoši Edwards apmācības prasībām, kas apkopotas tālāk.

- PASCAL Precision ārsta apmācības rokasgrāmatas didaktiskā sesija: ierices konstrukcija, procedūras attēlveidošana, procedūras darbības un problemātiskas situācijas
- Praktisks galda modelis: praktiska procedūras darbību veikšana
- Fizioloģiskās simulācijas modelis: procedūras darbību izmēģinājumi praksē ar procedūras attēlveidošanu

Gala lēmumu par PASCAL Precision sistēmas ierices implantēšanu pieņem ārsts, kuri ir specializējušies mitrālā un/vai trīsviru värstulja regurgitācijas ārstēšanā specializētos veselības aprūpes centros un uzskata, ka balstoties uz slimības smaguma 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)
- Vēnas punkcijas komplekts
- Starpīsienas adata, apvalks un vadijātīga (tikai mitrālā värstulja procedūrām)
- Maināma garuma 0,89 mm (0,035 collu) vadijātīga
- Trauki
- 50–60 cm<sup>3</sup> ūjircles ar Luera savienotāju
- Heparinizēts fizioloģiskais šķidums
- Hemostats
- Kirurģiskie dveji (piemēram, ar izmēru 43 × 69 cm)
- Papildaprīkums: "cūkastes" tipa katets kontrastvielas injicēšanai (ar saderīgu apvalku)
- Papildaprīkums: pakāpeniski dilatatori
- Papildaprīkums: pastāvīgs fizioloģiskās šķiduma pilinātājs (ripiņāms infūzijas statīvs, infūzijas caurulīte ar ikskrāta noslēdzejām, 1 litra maiši ar heparinizētu sterīlu fizioloģisko šķidumu)
- Papildaprīkums: spiediena uzraudzīšanas ierīce

### 7.3 Ierices sagatavošana

#### 7.3.1 Galds

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet galdu no iepakojuma un pārbaudiet, vai nav bojājumu. Ja galda vieta izmantojat Edwards atkārtoti lietojamu platformu un atkārtoti lietojamu turētāju, skatiet Edwards atkārtoti lietojamu piederumu lietošanas instrukciju.
2	Salieci galdu, kā redzams 7. attēlā.

#### 7.3.2 Stabilizatora vadotnes sistēma

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet stabilizatora vadotnes sistēmas sastāvdalas no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu.

#### 7.3.3 Vadijājapvalks

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet vadijājapvalku, ievietotāju un ievadītāju no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu.
2	Izskalojiet un atgaisojiet ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
3	Pirms lietošanas noslaukiet vadijājapvalku ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.

### 7.3.4 Implanta sistēma — sistēmas pārbaude, satvērēju pārbaude un atiestatišana

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet implanta sistēmu un ievietotāju no iepakojuma un vizuāli pārbaudiet, vai nav bojājumu. <b>UZMANĪBU!</b> Ja uz implanta katetra skalošanas atveres nav ventilejāmā vāciņa, ierices lietošana var izraisīt inficēšanos.
2	Pilnībā izvērsiet implantu. Pilnībā atvelciet un virziet uz priekšu satvērēju slīdņus, lai pārbaudītu, vai satvērēji kustas pareizi.
3	Ja satvērēji nekustas pareizi, veiciet tālāk aprakstītās darbības, lai tos atiestatištu. Ja satvērēji kustas pareizi, turpiniet ar nākamajā sadaļā "Implanta sistēma — skalošana un sagatavošana" aprakstītām darbībām.
4	Nodrošiniet, ka implants ir pilnībā aizvērts. Atlaidiet un nonāmet šuves blokētājus no šuves blokētāju pamatnes. <b>Piezīme.</b> Nodrošiniet, ka šuves blokētāja atlaišanas laikā diega brīvais gals nav ievilkts rokturī.
5	Pilnībā atvelciet satvērēju bīdpus un ievietojiet satvērēju iestatišanas riku vienā līmenī ar šuvu blokētājiem, šuvu blokētāju pamatnēm un implanta atvienotāj pogu.
6	Velciet brīvo diega galu uz šuves blokētāja pamatnes, lai novērstu diegu valīgumu. Maziniet brīvā diega gala nostiepumu, nomainiet un pievelciet šuvu blokētāju. Atkārtojiet šīs darbības ar otro šuvu blokētāju.
7	Nonāmet satvērēju iestatišanas riku. Pilnībā izvērsiet implantu. Pilnībā virziet uz priekšu un atvelciet satvērēju slīdņus, lai pārbaudītu, vai satvērēji kustas pareizi.

### 7.3.5 Implanta sistēma — skalošana un sagatavošana

Darbība	Procedūra
1	Aizveriet implantu.
2	Nodrošiniet, ka satvērēju slīdņi ir pilnībā atvilkti un implants ir pilnībā aizvērts.
3	Izņemiet ventilejāmo vāciņu no implanta katetra skalošanas atveres. Paceliet implanta katetra distālo galu un skalojiet ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.
4	Piestipriniet skalošanas atveres vāciņu implanta katetra skalošanas atverei.
5	Piestipriniet implanta atvienošanas apvalku implanta katetra rokturim.
6	Pilnībā atvelciet implanta katetu. Virziet uz priekšu satvērēju slīdņus un iestatišiet implantu izvērstā stāvoklī.
7	Nonāmet ievietotāja vāciņu un vadiet ievietotāja vāciņu uz implanta sistēmu.
8	Caur ievietotāja proksimālo galu ievietojiet implantu, līdz tas izvirzās distālajā galā. Savienojet ievietotāju un ievietotāja vāciņu.
9	Pilnībā virziet uz priekšu implanta katetu, lai implants izbiditos no ievietotāja.
10	Izskaļojiet heparinizētu fizioloģisko šķidumu caur vadāmo katetu.
11	Virziet ievietotāju uz priekšu, līdz implanta distālais gals ir pilnībā ievietots ievietotājā.

### 7.4 Implantēšanas procedūra

Visas implantēšanas procedūras darbības attiecas gan uz PASCAL mitrālā, gan uz PASCAL trīsviru implantu procedūrām, ja nav norādīts citādi.

Implanta ievadišana ir jāveic vispārējā anestēzijā, veicot hemodinamiskā stāvokļa pārraudzību operāciju zālē, hibridoperāciju zālē vai katetričācijas laboratorijā, izmantojot fluoroskopijas un ehokardiogrāfijas attēlveidošanas iekārtas.

**Piezīme.** Pirms implantēšanas procedūras skatiet sadaļu "Ar anatomiju saistītie apsvērumi" (3.1. apakšpunktus), jo ietšanā citos, nevis norādītajos apstākjos, var traucēt implanta vai natīvā värstulja viras ievietošanu.

**UZMANĪBU!** Procedūras laikā ir jāievada heparins, lai aktivēto recēšanas laiku (ACT) saglabātu ≥ 250 sek.

**UZMANĪBU!** Ja ievada pārmērigi daudz kontrastvielas, var rasties nieri mazspēja. Pirms procedūras ir jāizmēra pacienta kreatinīna līmenis. Jāzurauga kontrastvielas lietošums.

#### 7.4.1 Pacienta sagatavošana

Darbība	Procedūra
1	Pirms pacienta pārklašanas ar sterīlu pārkļauju salieci un novietojiet galdu starp pacienta kājām, attieciņi noregulejot galda augstumu. Atbalstam starp galdu un pacienta kājam izmantojiet dveļus. <b>UZMANĪBU!</b> Galds tiek piegādāts nesterils — tā novietošana sterīlajā laukā var izraisīt inficēšanos.
2	Pirms pacienta pārklašanas ar sterīlu pārkļauju salieci un novietojiet galdu starp pacienta kājām, attieciņi noregulejot galda augstumu. Atbalstam starp galdu un pacienta kājam izmantojiet dveļus. <b>UZMANĪBU!</b> Atkārtoti lietojami piederumi nav sterili; atkārtoti lietojami piederumi ievietošana sterīlajā laukā var izraisīt infekciju.
3	Pēc pārklašanas ar sterīlu pārkļauju salieci stabilizatora vadotnes sistēmu un procedūras jebkurā laikā piestipriniet to pēc nepieciešamības.

#### 7.4.2 Piekļuve caur femorālo vēnu un apvalka ievadišana

Darbība	Procedūra
1	Ar standarta perkutānās punkcijas metodēm piekļūstiet kopējai femorālajai vēnai.
2	<p><b>PASCAL</b> mitrālā vārstula implanta procedūrās veiciet tālāk norādītās darbības.</p> <p>Ar transvenozu, transseptālu metodi un standarta perkutānājām metodēm piekļūstiet kreisajam prieķskambarim un ievietojet tajā vaditājstigu. Pēc nepieciešamības paplašiniet asinsvadu.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> (tikai mitrālā vārstula procedūrās) Nepareizi veicot punkciju, var izraisīt sirds struktūru bojājumu, kura dēļ nepieciešama kirurgiska ārstēšana vai cita invaziva iejaukšanās.</p> <p><b>PASCAL</b> trīsviru vārstula implanta procedūrās veiciet tālāk norādītās darbības.</p> <p>Ar standarta perkutānājām metodēm piekļūstiet labajam prieķskambarim un ievietojet tajā vaditājstigu. Pēc nepieciešamības paplašiniet asinsvadu.</p>
3	<p><b>PASCAL</b> mitrālā vārstula implanta procedūrās veiciet tālāk norādītās darbības.</p> <p>Vaditājavalku ar ievadītāju ievietojet par vaditājstigu, līdz vaditājavalku gals ir droši šķērojis sirds starpseni, pēc nepieciešamības izmantojot saliešanas mehānismu.</p> <p><b>PASCAL</b> trīsviru vārstula implanta procedūrās veiciet tālāk norādītās darbības.</p> <p>Vaditājavalku ar ievadītāju ievietojet par vaditājstigu, līdz vaditājavalku gals atrodas labajā prieķskambārī.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Pārmērigu manipulāciju dēļ iespējama iepriekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama kirurgiska labošana vai cita invaziva iejaukšanās.</p>
4	<p>Iznemiet ievadītāju un vaditājstigu. Aspirēt un skalot vaditājavalku drīkst tikai pēc tam, kad implanta sistēma ir ievietota.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Aspirēšana vai pastāvīgas fizioloģiskā ūķiduma skalošanas ierīces pievienošana vaditājavalkam pirms implanta sistēmas ievietošanas var izraisīt gaisa emboliju.</p>

#### 7.4.3 Implantāta navigācija un ievietošana

Darbība	Procedūra
1	Implanta sistēmu ar ievietotāju ievietojet vaditājavalkā.
2	Virziet implanta sistēmu uz priekšu, līdz implants izvirzās no ievietotāja. Atvelciet un nonemiet ievietotāju.
3	Aspirējiet un skalojiet vaditājavalku ar heparinizētu fizioloģisko ūķidumu. Izmantojot norādīto šīrci, aspirējiet vismaz 45 cm <sup>3</sup> .
4	<p><b>UZMANĪBU!</b> Neveicot pilnu aspirāciju no vaditājavalka vai veicot aspirāciju, kad uz implanta katetra skalošanas atveres nav skalošanas atveres vāciņa, iespējama gaisa embolijs.</p> <p>Ja nepieciešams, implanta katetram pievienojet pastāvīgu fizioloģiskā ūķiduma pilinātāju.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Ja pastāvīgu fizioloģiskā ūķiduma pilinātāju implanta sistēmai pievieno pirms aspirēšanas, var rasties gaisa embolijs.</p>
5	Virziet implanta sistēmu uz priekšu, līdz implants izvirzās vaditājavalka distālajā galā.
6	Iestatiet implantu aizvērtā stāvokli. Atvelciet satvērēju slīdņus.
7	Ja nepieciešams, noregulējiet vaditājavalku.
8	<p>Ja procedūras laikā pastāvīgas prieķskambara spiediena novērtēšanas nolūkos pēc ārstējošā ārsta ieskaņiem tiek veikta spiediena uzraudzīšana, ievērojiet spiediena uzraudzīšanas ierīces ražotāja lietošanas instrukciju. Ar šķidrumu uzpildītu spiediena uzraudzīšanas ierīci pievienojet vadāmajam katetram. Pirms mērījuma iegūšanas veiciet aspirēšanu un pēc tam kalibrējiet pacienta sirds līmeni.</p> <p>Skatiet PASCAL Precision sistēmas ārstu apmācības materiālus, lai iegūtu papildu norādījumus par prieķskambaru spiediena uzraudzību, tostarp ierobežojumiem.</p> <p><b>Piezīme.</b> Spiediena uzraudzīšana ir jāizmanto kopā ar eholardiogrāfiju. Spiediena vērtība ir jāsaskano ar eholardiogrāfijas un dopplerografijas izmeklējumā rādiņumiem. Kad novērtējat prieķskambara spiedienu, pārbaudiet, vai implanta katetra distālais gals ir pilnībā izbūdīts no vadāmā katetra.</p>
9	<p>Ja nepieciešams, virziet implanta sistēmu uz priekšu. Ja nepieciešams, manipulejiet ar vadāmo katetu un vaditājavalku (salieci/atlieciet, pagroziet pretējos virzienos, virziet uz priekšu/atvelciet), līdz implants atrodas mērķa savienojuma zonas centrā ar atbilstošā trajektoriju.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Pārmērigu manipulāciju dēļ iespējama iepriekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama kirurgiska labošana vai cita invaziva iejaukšanās.</p> <p><b>Piezīme.</b> Rentgenstarojumu necaurlaidīga markiera josla uz vadāmā katetra apzīmē lokānā daļas beigas un ir redzama fluoroskopijā.</p>
10	Groziet lāpstīju pogu, lai panāktu, ka implants ir stāvokli "gatavs satvert viras".
11	Ja nepieciešams, pagrieziet implanta katetu, pavēršot lāpstījas vajadzīgajā virziņā.
12	Pārvietojet vienu satvērēju slīdi, lai noteiktu, kuru aizdziar tas kontrolē, izmantojot atvelidošanu. Pēc identifikācijas pārliecīnieties, ka slīdi ir pilnībā atvilkti.
13	Virziet implantu uz priekšu cauri vārstulim, līdz lāpstījas atrodas zem viru brivās malas.

Darbība	Procedūra
14	<p>Pārbaudiet implanta atrašanās vietu un virzienu un, ja nepieciešams, nedaudz pielāgojiet novietojumu.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Ja ar implantu veic pārmērigas manipulācijas zem virām, implants var sapīties cipslainajās stīgās, savukārt sapīšanās cipslainajās stīgās var izraisīt sirds traumu vai progresējošu regurgitāciju, kā arī apgrūtināt implanta izņēšanu vai pat padarīt to neiespējamu bez invazivas papildu iejaukšanās.</p>
15	Attelveidošanas kontrolei atvelciet implantu, līdz viņas atrodas starp lāpstījam un satvērējiem.
16	<p>Virziet satvērēju slīdņus uz priekšu, lai viru(-as) nostiprinātu starp satvērējiem un lāpstījām.</p> <p>To var darīt abām virām vienlaicīgi (lai pārvietotu abus satvērējus, satvērēju bloķētājam ir jābūt sašķēgtam) vai katrai virai atsevišķi (lai pārvietotu atsevišķu satvērēju, satvērēju bloķētājam ir jābūt atbīrvotam).</p>
17	<p>Ar attelveidošanu pārbaudiet viru ievietojumu.</p> <p>Ja viņas nav nostiprinātas starp satvērējiem un lāpstījām, atvelciet satvērēju slīdņus, lai atbīrvotu viņas, un mežīniet vēlreiz.</p>
18	Kad viņas ir nostiprinātas starp satvērējiem un lāpstījām, aizveriet implantu.
19	Nedaudz pavirziet implanta katetru uz priekšu, lai mazinātu viņu nospirogojumu.
20	<p>Novērtējiet regurgitāciju un, ja nepieciešams, mainiet novietojumu. Kad implanta novietojums ir apstiprināts, pārbaudiet, vai implants ir aizvērts.</p> <p>Ja nepieciešams mainīt novietojumu kambari, atvelciet satvērēju slīdņus un fluoroskopiskā kontrolei implantu lēnām izvērsiet, vienlaikus nodrošinot, ka aktivizēšanas stīga nesaliecas, un pēc tam atvelciet implantu atpakaļ prieķskambari.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Ja implantu neizvērs, kad novietojuma mainīšanai ir atvelk atpakaļ prieķskambari, var sabojāt viņas vai notikst sapīšanās cipslainajās stīgās.</p> <p><b>UZMANĪBU!</b> Ja viņas neatbrīvo no satvērējiem un lāpstījām pirms novietojuma mainīšanās, var sabojāt viņas.</p>

#### 7.4.4 Implantāta izņēšana (ja nepieciešams)

Ja nepieciešams, pirms implantāta atvienošanas implantāta sistēmu var atvilkta vaditājavalka izņēšanai. Lai izņemtu implantu, veiciet tālāk minētās darbības.

Papildu apsverūmam par implantāta izņēšanas darbībām skatiet PASCAL Precision sistēmas ārstu apmācības materiālus.

**UZMANĪBU!** Pārmērigu manipulāciju dēļ iespējama iepriekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama kirurgiska labošana vai cita invaziva iejaukšanās.

Darbība	Procedūra
1	Atvelciet satvērēju slīdņus.
2	Fluoroskopiskā kontrole lēnām izvērsiet implantu, vienlaikus nodrošinot, ka aktivizēšanas stīga nesaliecas. Pēc tam atvelciet implantu prieķskambari, iestatiet implantu aizvērtā stāvokli.
3	Atlieciet vadāmo katetru un atvelciet implantāta sistēmu, līdz implants ir blakus vaditājavalka galam.
4	Virziet uz priekšu satvērēju slīdņus.
5	Iestatiet implantu izvērstā stāvokli.
6	Atvelciet satvērēju slīdņus, lai satvērējus katrā pusē atvērtu līdz apmēram līdz 45°.
7	Caur vaditājavalku atvelciet visu implantāta sistēmu.

#### 7.4.5 Implantāta atvienošana

Lai atbīrvotu implantu, veiciet tālāk norādītās darbības.

**UZMANĪBU!** Ja neievēro parezdētās atvienošanas darbības, implantāta atvienošana var būt apgrūtināta vai neiespējama, un tad var būt nepieciešama papildu invaziva iejaukšanās.

**UZMANĪBU!** Ja implantu atvieno, nepārliecīnoties, vai viņas ir stingri satvertas starp lāpstījām un satvērējiem, var notikst implantāta pārvietošanās vai dislokācija, izraisot ierīces piestiprināšanos pie vienās vienas vietas (SLDA) vai citus iespējamos nevēlamos notikumus, un tad var būt nepieciešama papildu invaziva iejaukšanās.

**UZMANĪBU!** Ierīci (tostarp implantāta sistēmas un vaditājavalka) atkārtoti lietošana pēc izņēšanas var izraisīt svešu materiālu embolijs vai inficēšanos. Mēžīnot atkārtoti lietot, ierīce var darboties nepareizi.

**Piezīme.** Ja pēc ārstējošā ārsta lēmuma ievieto papildu [PASCAL vai PASCAL Ace] implantu, ir jāuzmānas, lai nepielāautu iepriekš ievietotā implantāta dislokāciju. Šķērsojot vārstuli zema profila implantāta konfigurāciju, var mazināt mijedarbību ar iepriekš ievietoto implantu.

**UZMANĪBU!** Pārmērigu manipulāciju dēļ iespējama iepriekš implantētās ierīces dislokācija vai izkustēšanās, sirds struktūru bojājums, kura dēļ nepieciešama kirurgiska labošana vai cita invaziva iejaukšanās.

Darbība	Procedūra
1	Pārbaudiet, vai implantāta katetra distālais gals ir pilnībā izbūdīts no vadāmā katetra.
2	Noskrūvējiet un nonemiet implantāta atvienošanas apvalku no implantāta katetra roktura.
3	Noskrūvējiet un nonemiet šuvēs bloķētāju no šuvēs bloķētāja pamatnes.
4	Atvelciet šuvēs bloķētāju no roktura, lai pilnībā nonemtu šuvī.
5	Atkārtojiet šīs darbības ar otru šuvēs bloķētāju.

Darbība	Procedūra
6	Grieziet pretēji pulksteņrādītāju kustības virzienam un atvelciet implanta atvienotājpogu, līdz implants ir atbrīvots, ko var apstiprināt ar attēlveidošanu.
7	Ja nepieciešams, nomainiet šuves bloķētājus.

#### 7.4.6 Ierices izņemšana un noslēgšana

Darbība	Procedūra
1	Implanta katetu pilnībā atvelciet vadāmajā katetrā. Pakāpeniski atlieciet un izņemiet implanta sistēmu. Pakāpeniski atlieciet un izņemiet vadītājpalku. <b>UZMANĪBU! Ja pirms izņemšanas ierices neatloka, var sabojāt asinsspādu.</b>
2	Piekļuves vietu noslēdziet ar standarta perkutānas slēgšanas metodi.

#### 8.0 Drošība magnētiskās rezonances (MR) vidē

Nekliniskajās pārbaudēs pierādīts, ka PASCAL un PASCAL Ace implanti ir izmantojami MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus. Pacientu, kam ir implantēta šī ierice, var droši skenēt, izmantojot MR iekārtu, ja tiek ievēroti tālāk norādītie nosacījumi:

- Statiskais magnētisks laiks ir 1,5 T un 3,0 T.
- Maksimālais telpiskās gradiņa laiks ir 3000 gausu/cm (30 T/m).
- Maksimālais MR sistēmas ziņtošais visa ķermena vidējais ipatnējums absorbēcijas ātrums (SAR) ir 4 W/kg (pirmā līmeņa kontrollētā darbibas režīmā).

Ja tiek ievēroti iepriekš norādītie skenēšanas nosacījumi, paredzams, ka implants rada maksimālo temperatūras paaugstināšanos par mazāk nekā 4 °C pēc nepārtrauktas 15 minūšu skenēšanas.

Nekliniskās pārbaudēs ierices radītās attēla artefakts sliktākā gadījumā vairāku implantu konfigurāciju sniedz līdz 15 mm no implanta, iegūstot attēlu sliktākā gadījuma gradienta ehoimpulsu seicībā 3,0 T magnētiskās rezonances attēlveidošanas iekārtā.

#### 9.0 Izņemto implantu un ierīču utilizēšana

Uzņēmums Edwards Lifesciences ir ieinteresēts iegūt izņemtos implanta kliniskos paraugus analizēšanai. Pabeidzot novērtēšanu, sniegsim rakstisku pārskatu, kurā apkopota iegūtā informācija. Sazinieties ar uzņēmumu Edwards, lai iegūtu informāciju par izņemto implantu nosūšanu atpakaļ.

Ja izlemsiet nosūtīt atpakaļ kādas ierices, rikojeties atbilstoši tālāk sniegtajiem norādījumiem.

##### • Neatvērts iepakojums ar nebojātu sterilo barjeru.

Ja maiņīš nav atvērti, ierīci nosūtīt atpakaļ oriģinālajā iepakojumā.

##### • Iepakojums atvērts, bet ierīce nav implantēta.

Ja maiņīš ir atvērts, ierīci vairs nav sterila. Ierīci nosūtīt atpakaļ oriģinālajā iepakojumā.

##### • Eksplantētais implants.

Eksplantētais implants ir jāievieto piemērotā histoloģiskā fiksācijas līdzekļi, piemēram, 10% formalīna vai 2% glutāraldehīda, un jānosūta atpakaļ uzņēmumam Edwards.

##### 9.1 Iznīcināšana

Nemiet vērā vispārējos piesardzības pasākumus darbam ar bioloģiski bīstamiem materiāliem un attiecīgiem pārbaudēm, lai nepielāgautu lietotāja traumu. Lai nepielāgautu iespējamu savstarpēju kontamināciju, ar izmantotajām vienreizlietojamām ierīcēm (visām ierīcēm, kas nonāk saskarē ar pacientiem) jārikojas un tās jāiznīcinās saskaņā ar iestādes vadlīnijām attiecībā uz bioloģiski bīstamajiem materiāliem un slimīncas atruktiem.

Informāciju par atkārtoti lietotajam piederumu iznīcināšanu skaitet Edwards atkārtoti lietotajam piederumu lietošanas instrukciju.

#### 10.0 Kliniskās pieredzes apkopojums

Vispārējs apkopojums par klinisko pieredzi ir sniegs zemāk. Detalizēts apkopojums par klinisko pieredzi ir pieejams SSPC.

##### 10.1 CLASP pētījums

CLASP — daudzcentru, daudznacionāls, prospektīvs, vienas grupas pētījums — uzsākta augstus ar ierīci, procedūru saistīto un klinisko panākumu rādītājus, MR pakāpes samazināšanos un funkcionālā stāvokļa uzlabošanos pēc 3 gadiem, dzīves kvalitātes un spējas veikt fiziskas aktivitātes pēc 1 gadauzlabošanos un pieņemamu būtisku nevēlamu notikumu rādītāju.

##### 10.2 CLASP IID pētījums

Iepriekš noteiktā starposmas analize, kas tika veikta randomizētajai kohortai no galvenā, randomizētā, kontrollētā pētījuma CLASP IID, parādīja, ka PASCAL sistēma nav zemāka par MitraClip sistēmu attiecībā uz primāro drošības galapunktu MAE biezumā un primāro efektivitātes galapunktu MR ≤ 2%. Rezultāti, kas iegūti iekļaušanas uzskāšanas kohortā 30 dienu laikā un reģistra kohortā 6 mēnešu laikā, liecina par MR pakāpes un klinisko rezultātu uzlabojumiem, kā arī par MAE rādītājiem paredzamajā diapazonā.

##### 10.3 MiCLASP PMCF pētījums

MiCLASP PMCF — daudzcentru, vienas grupas, prospektīvs, pēcreģistrācijas kliniskais apsēkošanas pētījums — uzsākta MR pakāpes samazināšanos un funkcionālā stāvokļa, spējas veikt fiziskas aktivitātes un dzīves kvalitātes uzlabošanos pēc 1 gada. Būtisku nevēlamu notikumu rādītāja pēc 1 gada izvērtējums norāda uz pieņemamu drošuma profilu.

##### 10.4 CLASP TR pētījums

CLASP TR — prospektīvs, vienas grupas, daudzcentru pētījums — uzsākta augstā ar ierīci, procedūru saistīto un klinisko panākumu rādītāju, TR pakāpes samazināšanos pēc 2 gadu novērošanas un klinisko iznākumu uzlabošanos pēc 1 gada. Būtisku nevēlamu notikumu rādītājs pēc 1 gada norāda uz pieņemamu drošuma profilu.

##### 10.5 PASCAL pēcreģistrācijas reģistrs

PASCAL pēcreģistrācijas reģistra reālie rezultāti 1 gada laikā apstiprina PASCAL sistēmas klinisko drošumu, veikspēju un ieguvumus MR ārstēšanā.

##### 10.6 Papildu pētījumi

Pašlaik tiek veikti PASCAL implanta pētījumi (MR un TR), tostarp TriCLASP PMCF pētījums (trīsviru vārstulis), CLASP II TR pētījums (trīsviru vārstulis) un CLASP II F pētījums (mitrālais vārstulis), un tajos vēl jāsasniedz primārie mērķa kritēriji, tāpēc to dati šeit nav sniegti.

#### 11.0 Kopsavilkums par drošumu un klinisko veikspēju (Summary of Safety and Clinical Performance, SSPC)

SSPC ir pielāgots atbilstoši pazīnotās struktūras veiktajam kliniskajam izvērtējumam, par kuru ir piešķirts CE sertifikāts. SSPC satur atbilstošu šīs informācijas apkopoju.

Pazīnotā struktūra ir nēmusi vērā un piekritusi ieguvumu un risku pamatojumam islaicīgam un ilgaicīgam PASCAL Precision sistēmas drošumam un efektivitātei.

PASCAL Precision sistēmas atbilstība veikspējās prasībām (GSPR) attiecībā uz drošumu (MDR GSPR 1), veikspēju (MDR GSPR 1), blakusparādību pieņemamību (MDR GSPR 8), lietojamību (MDR GSPR 5), ierīces kalpošanas laiku (MDR GSPR 6), pieņemamu ieguvumu un risku profīlu (MDR GSPR 8) ir noteikta markējumā norādītajām indikācijām.

Šo medicīnisko ierīci SSPC skaitet vietnē <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Kad klūs pieejama Eiropas Medicīnisko ierīču datubāze/Eudamed, šīs medicīniskās ierīces SSPC skaitet vietnē <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

#### 12.0 Kliniskie ieguvumi

PASCAL Precision sistēmas nodrošinātie kliniskie ieguvumi MR ārstēšanai ietver tālāk norādīto:

- Efektīva un stabila mitrālās regurgitācijas samazināšanās.
- Mitrālās regurgitācijas ārstēšanai ļauj izmantot minimāli invazīvu perkutānas ārstēšanas metodi.
- Funkcionālā stāvokļa, spējas veikt fiziskas aktivitātes un dzīves kvalitātes uzlabošanās.

PASCAL Precision sistēmas nodrošinātie kliniskie ieguvumi TR ārstēšanai ietver tālāk norādīto:

- Efektīva un stabila trīsviru vārstu regurgitācijas samazināšanās.
- Trīsviru vārstu regurgitācijas ārstēšanai ļauj izmantot minimāli invazīvu perkutānas ārstēšanas metodi.
- Funkcionālā stāvokļa, spējas veikt fiziskas aktivitātes un dzīves kvalitātes uzlabošanās.

Nav ar galdu saistītu klinisko ieguvumu, jo galds ir papildu piederums, kas nonāk saskarē ar personām, kurās nav pacienti. Galda nodrošinātie ieguvumi pēc sava rakstura ir funkcionāli un saistīti ar piederuma paredzēto lietotumu, nodrošinot atbalstu PASCAL Precision sistēmai.

Nav ar stabilizatora vadotnes sistēmu saistītu klinisko ieguvumu, jo stabilizatora vadotnes sistēma ir papildu piederums, kas nonāk saskarē ar personām, kurās nav pacienti, un kas tiek izmantots tikai implantēšanas procedūrā. Stabilizatora vadotnes sistēmas nodrošinātie ieguvumi pēc sava rakstura ir funkcionāli un saistīti ar piederuma paredzēto lietotumu, nodrošinot atbalstu PASCAL Precision sistēmai.

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

Pamatā UDI-DI ir piekļuves atslēga ar ierīci saistītai informācijai, kas ievadīta Eudamed. PASCAL Precision sistēmas pamata UDI-DI var izmantot, lai atrastu SSPC.

Tālāk redzamā tabula satur datus par PASCAL Precision sistēmas pamata UDI-DI un saderīgajām ierīcēm:

Izstrādājums	Modelis	Pamata UDI-DI
PASCAL Precision sistēma — implanta sistēma	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision sistēma — PASCAL Ace implanta sistēma	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision sistēma — vadītājpalkvs	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL sistēma — stabilizatora vadotnes sistēma	20000ST	0690103D004PAC000S6
PASCAL sistēma — galds	10000T	0690103D004PNA000W7

Tālāk redzamā tabula satur ar PASCAL Precision sistēmu savietojamu atkārtoti lietotajam piederumu pamata UDI-DI:

Izstrādājums	Modelis	Pamata UDI-DI
Atkārtoti lietotaja platforma	10000UP	0690103D004REU000YA
Atkārtoti lietotaja plāksne	10000PT	0690103D004REU000YA
Atkārtoti lietotajs turētājs	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Paredzamais ierīces kalpošanas laiks

PASCAL un PASCAL Ace implantiem tiek veiktais stingras pirmsklīnikiskās izturības pārbaudes atbilstoši prasībām attiecībā uz pārbaudēm, un tie ir veiksmīgi pārbauditi vismaz 5 gadu simulēta nolietojuma apstākļos. Faktiskā veikspēja kalpošanas laikā cīlvēkiem ir atkarīga no vairākiem bioloģiskajiem faktoriem un dažādiem pacientiem ir ļoti atšķirīga. Nav noteiktas īpašas aktivitātes vai stāvokļi, kas varētu saistīt vai pagarināt ierīces kalpošanas laiku.

#### 15.0 Informācija par pacientu

Kopā ar katru implanta sistēmu komplektāciju ir iekļauta pacienta implanta karte. Pēc implāntācijas norādīt visu pieņemīšamo informāciju un izsniedzīt pacientam implanta karti. Izmantojot šo karti, pacienti, ja viņiem ir pieņemīšama medicīniskā palīdzība, var informēt veselības aprūpes speciālistus par implanta veidu.

#### 16.0 Veikspējas raksturlielumi

Ierīces veikspēja, ieskaitot funkcionālos parametrus, ir pārbaudita vispusīgu testu sērijā, lai apliecinātu ierīces drošumu un veikspēju atbilstoši tās paredzētajam lietotajam, ja ierīci lieto saskaņā ar norādījumiem, kas sniegti lietošanas instrukcijā.

PASCAL Precision piegādes sistēmas katetru dizains ir balstīts uz lietotāju atsauksmēm. "Precīzitātēs" prasība tiks apstiprināta pēcreģistrācijas uzraudzības laikā.

## 17.0 Kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija attiecībā uz PASCAL un PASCAL Ace implantiem

PASCAL implants satur titāna uzgriezni un skrūvi, PEEK iemavu un silikona slēgu. PASCAL Ace implants satur titāna uzgriezni, skrūvi, distālo un proksimālo plāksni un silikona blīvējumu.

Nakamajā tabulā parādīta kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija par materiāliem un vielām:

Vielas	CAS	Modeļa svara diapazons (mg)
Titāns	7440-32-6	254–324
Niķelis	7440-02-0	235–258
Polietylēntereftalāts	25038-59-9	82,5–98,1
Polietylēns	9002-88-4	14,3–42,6
Poliēterēterketons	29658-26-2	0–23,2
Aluminījs	7429-90-5	3,39–9,13
Vanādijs	7440-62-2	2,16–6,32
Silicija dioksīds	7631-86-9	5,08–5,40
Polidimetilsiloskāns	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluorpoliēteris	69991-67-9	2,44–2,52
Politetrafluoretilēns	9002-84-0	1,15–1,22
Dzelzs	7439-89-6	0–0,567
Titāna dioksīds	13463-67-7	0,180–0,541
Skābeklis	7782-44-7	0–0,355
Ogleklis	7440-44-0	0–0,285
Kobalts	7440-48-4	0–0,226
Antimona trioksīds	1309-64-4	0,0847–0,118
Niobijs	2023505	0–0,113
Slāpeklis	7727-37-9	0–0,0918
Hroms	7440-47-3	0–0,0452
Varš	7440-50-8	0–0,0452
Ūdenīradis	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-Difluorobenzofenons	345-92-6	0–0,00141
Difenīlsulfons	127-63-9	0–0,00114
Erukamids	112-84-5	0,000516–0,00102
4-dodecilbenzolsulfonskābe	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametilciklopentasilokāns; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametilcikloheksasilokāns; D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametilciklotetrasilokāns; D4	556-67-2	0–0,000651

## Türkçe

### Edwards PASCAL Precision Transkateter Kapak Onarım Sistemi

#### Kullanım Talimatları

Bu tıbbi cihaza yönelik uyarıları, önlemleri ve rezidüel riskleri ele alan bu kullanım talimatlarını dikkatle okuyun.

Edwards PASCAL Precision transkateter kapak onarım sistemi (bundan sonra PASCAL Precision sistemi olarak anılacaktır) şu model numaralarını içerir:

Model Numarası	Cihaz
20000IS	PASCAL Precision sistemi – implant sistemi
20000ISM	PASCAL Precision sistemi – PASCAL Ace implant sistemi
20000GS	PASCAL Precision sistemi – kılavuz kılıfı

PASCAL Precision sistemi aşağıdaki tek kullanımlık aksesuarlarla uyumludur:

Model Numarası	Cihaz
10000T	PASCAL sistemi - stant
20000ST	PASCAL sistemi - raylı stabilizatör sistemi

PASCAL Precision sistemi aşağıdaki yeniden kullanılabilir aksesuarlarla uyumludur:

Model Numarası	Cihaz
10000UP	Edwards yeniden kullanılabilir platformu
10000PT	Edwards yeniden kullanılabilir plakası
10000CR	Edwards yeniden kullanılabilir kızağı

#### • İmplant Sistemi (Şekil 4)

İmplant sistemi, yönlendirilebilir kateter (en dış katman), implant kateteri (en iç katman) ve implanttan (bundan sonra PASCAL ve PASCAL Ace implantları olarak bahsedilecektir) oluşur. Implant sistemi, implantı perkütanöz olarak transvenöz, transseptal [mitral] ve transvenöz [triküspid] yaklaşımıyla ve femoral ven erişimiyle kapağı ileter.

#### • İmplant (Şekil 1-3)

Implant, kapağın yaprakçıklarına uygulanıp sabitlenerken regürlütan deliğini doldurma unsuru olarak görev yapar. Implantın ana bileşenleri Nitinolden üretilmiş ve polietilen tereftalat kaplı ara parça, kanatlar ve tokalardır. PASCAL Ace implantı, hekimlere seçenekler sunmak için daha küçük bir boyuta sahiptir. PASCAL Ace implantını seçmeye yönelik olarak önerilen hususlar, daha küçük tutunma alanlarını ve yoğun kordal bölgeleri içerir. Implant seçimine ilişkin ek hususlar da dahil PASCAL ve PASCAL Ace implantlarının ara parça ve diğer bilesenlerinin boyutlarındaki farklılıklar ile ilgili ek bilgi için PASCAL Precision sistemi Hekim Eğitim Materyallerine bakın.

İmplantta dört ana kanat pozisyonu vardır: uzatılmış, kapalı, yaprakçık yakalamaya hazır ve yaprakçık yakalanan.

**Not: PASCAL Ace implantı, PASCAL implantı ile aynı kullanım endikasyonuna sahip ek bir implant boyutunu ifade eden bir adlandırma konvansiyonudur.**

#### • İmplant Kateteri (Şekil 4)

Implant, sütrler ve vidali şıftla implant kateterine takılı olarak tedarik edilir. İmplant kateteri, implantın uygulanmasını kontrol eder. Dört ana kontrol toka kaydırıcılar, kanat düşmesi, implantı serbest bırakma düğmesi ve sütr kilitleridir. Toka kaydırıcılar, tokaları kontrol eder (toka kaydırıcıları geri çekilmesi tokaları kaldırırken toka kaydırıcıları ilerletilmesi tokaları indir). Kanat düşmesi, kanatları kontrol eder (kanat düşmesinin saat yönünde döndürülmesi kanatları kataptriken kanat düşmesinin saat yönünün tersine döndürülmesi kanatları açar). Implantı serbest bırakma düğmesi, implantın implant kateterinden serbest bırakılmasını kontrol eder. Sütr kilitleri, sütrlerin tokalarдан serbest bırakılmasını kontrol eder. İmplant kateteri, yönlendirilebilir kateterde monte edilmiş olarak tedarik edilir.

#### • Yönlendirilebilir Kateter (Şekil 4)

Yönlendirilebilir kateterin implantı hareket ettirmek ve hedef lokasyona konumlandırmak için fleksiyon mekanizmasını çalıştırın bir döner kontrol düğmesi (sıkma düğmesi) vardır. Kateterin distal kısmında bulunan radyoopaik işaret bandı, fleks kısmının sonunu gösterir.

#### • Kılavuz Kılıfı (Şekil 5)

Kılavuz kılıfı, atriyal erişim sağlamak için kullanılır. Hidrofilik kaplamalı olup kılavuz kılıfını hedef lokasyona konumlandırmak için fleksiyon mekanizmasını çalıştırın bir döner kontrol düğmesi (sıkma düğmesi) vardır.

#### • Introdüser (Şekil 5)

Introdüser, kılavuz kılıfının istenen konumda izlenmesini kolaylaştırmak için kullanılır. Introdüser, 0,89 mm (0,035 inç) kılavuz telle uyumludur. Introdüser, kılavuz kılıfı ambalajına eklenmiştir.

#### • Yükleyici (Şekil 8)

Yükleyici, implantı ve iletim kateterlerini kılavuz kılıfı sizdirmazlık elemanlarından geçirerek yerleştirmek için kullanılır. Yükleyici, kullanıcı için kolaylık olması bakımından implant sistemi ve kılavuz kılıfı ambalajına eklenmiştir.

#### • Raylı Stabilizatör Sistemi (Şekil 6)

Raylı stabilizatör sistemi, implantasyon prosedürleri sırasında PASCAL Precision sisteminin konumlandırılmasına ve stabilizasyonuna yardımcı olmak için tasarlanmıştır. Stabilizatör, prosedür sırasında gerektiği herhangi bir zamanda kılavuz kılıfına ve implant sistemine takılabilir. Raylı stabilizatör sisteminin kullanımı isteğe bağlıdır.

#### • Stant (Şekil 7)

Stant, PASCAL Precision sistemine ait implant sistemi, kılavuz kılıfı ve raylı stabilizatör sistemine sabit bir platform sağlamak için tasarlanmıştır. Stant, steril alanın dışında kullanılabilir. Standın yüksekliği ayarlanabilir. Standın kullanımı isteğe bağlıdır.

#### • Yeniden Kullanılabilir Aksesuarlar

Yeniden kullanılabilir aksesuarlar için Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları: Yeniden Kullanılabilir Platform (Model 10000UP), Yeniden Kullanılabilir Plaka (Model 10000PT) ve

Yeniden Kullanılabilir Kızak (Model 10000CR) Kullanım Talimatlarına (bundan sonra Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatları olarak bahsedilecektir) bakın.

## 1.0 Kullanım Endikasyonları

### 1.1 Kullanım Amacı

PASCAL Precision sistemi, doku aproksimasyonuyla perkutanöz rekonstrüksiyon aracılığıyla yetersiz mitral ve/veya triküspid kapak onarımı için tasarlanmıştır. PASCAL Precision sistemi, implantı perkutanöz olarak transvenöz, transseptal (mitral) ve transvenöz (triküspid) yaklaşımla ve femoral ven erişimiyle kapağa uygular.

### 1.2 Hedef Hasta Popülasyonu

PASCAL Precision sistemi sunlar için tasarlanmıştır:

- Klinik olarak anlamlı, semptomatik mitral regüritasyonu olan yetişkin hastalar (orta-siddetli veya şiddetli MR)
- Tibbi tedaviye rağmen klinik olarak anlamlı, semptomatik triküspid regüritasyonu (şiddetli veya daha yüksek derecede TR) olan yetişkin hastalar

Hastalar, mitral ve triküspid regüritasyon tedavisinde uzmanlaşmış multidisipliner bir kalp uzmanı ekibinden seçilmelidir. Kalp ekibi, hastalar PASCAL Precision sistemiyle tedavi etmeden önce olası tüm girişimlerin faydalarnı ve risklerini göz önüne almalıdır. Minimal invaziv kalp cerrahisi de dahil olmak üzere kardiyak cerrahi için uygun görülmeyen ve anatomik olarak PASCAL Precision sistemi ile tedavi için uygun görülen hastalar PASCAL Precision sistemi için adaydır.

## 2.0 Kontrendikasyonlar

PASCAL Precision sistemi aşağıdaki özelliklere sahip mitral ve triküspid hastalarda kontrendikedir:

- TEE'nin kontrendike olduğu veya TEE taramasının başarısız olduğu hastalar
- Ekokardiografik intrakardiyak kitle, trombus veya vejetasyon bulgusu
- Uygulama kateterini etkileyebilecek tikali veya trombozu İVK filtresi olması veya ipsilateral derin ven trombozu bulunması
- Bilinen nitinol hipersensitivitesi (nikel veya titanyum) veya tıbbi olarak yeterince yönetilemeyen prosedürle medikal kontrendikasyon
- Kanama diyezi veya koagülopati geçmişi veya hastanın kan naklini reddetmesi

Eğer olursa, PASCAL Precision sistemi transseptal kateterizasyona karşı kontrendikasyon bulunan mitral hastalarda kontrendikedir.

## 3.0 Uyarılar

### 3.1 Anatomik Açıdan Dikkate Alınacak Hususlar

Optimum sonuçlar için aşağıdaki anatomi hastaların göz önünde bulundurulmalıdır. Uygun PASCAL Precision sistemi erişimini, kullanımını ve/veya yerleşimini ya da mitral veya triküspid regüritasyonda yerel reduksiyonu sınırlayabilecek kapak anatomisi, multidisipliner bir kalp ekibi tarafından değerlendirilmelidir. Aşağıdakiler dahil ancak bunlarla sınırlı olmamak üzere şu anatomi özelliklere sahip hastalar için güvenililik ve etkiliğin belirlenmemiştir:

Mitral ve triküspid hastalar için gecerlidir:

- Anulus veya subvalvüler aparatta şiddetli kalsifikasiyon bulgusu
- Kavrama bölgesinde önemli ölçüde yank veya perforasyon varlığı
- Yaprakçık mobilité mesafesi < 8 mm

Sadece mitral hastalar için gecerlidir:

- Transseptal ponksiyon yüksekliği < 3,5 cm
- LA çapı ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm

Sadece triküspid hastalar için gecerlidir:

- Kavrama bölgesinde orta ila şiddetli kalsifikasiyon bulgusu
- Primer dejeneratif olmayan triküspid hastalık varlığı

### 3.2 Cihaz Kullanımı

#### 3.2.1 PASCAL Precision Sistemi, Stant ve Raylı Stabilizatör Sistemi

- Cihazlar yalnızca tek kullanımlık olarak tasarılanır, amaçlarıne ve dağıtırlar. Yeniden işleme sonrasında cihazın sterilitesini, nonpirojenisitesini ve işlevsellliğini destekleyen herhangi bir veri bulunmamaktadır. Cihaz, orijinal olarak hedeflenen şekilde işlev göstermeyeceği için bu gibi işlemler hastalığı veya advers olaya yol açabilir.
- Cihazlar, enfeksiyonla öndeğmek için standart steril teknikle kullanılmalıdır.
- Cihazları, steril fizyolojik ve/veya heparinize salın çözeltisi içinde herhangi bir çözeltiye, kimyasala vb. maruz bırakmayın. Aksi halde cihaz, görsel incelemeyle anlaşılması onarılamaz hasarlar alabilir.
- Cihazları patlayıcı veya yanıcı gazların, anesteziklerin veya temizleyicilerin/dezenfektanların bulunduğu yerlerde kullanmayın.
- Son kullanma tarihi geçmiş cihazları kullanmayın.
- Steril cihazları, ambalaj mührünün kırlımsız 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.

#### 3.2.2 Edwards Yeniden Kullanılabilir Platformu, Yeniden Kullanılabilir Plakası ve Yeniden Kullanılabilir Kızağı

- Cihazlar birden fazla kez kullanılacak şekilde tasarılanır, amaçlarıne ve dağıtırlar. Yeniden kullanılabilir aksesuarlar için Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarına bakın.

### 3.3 Klinik Uyarılar

- Implanten edilen tüm tıbbi cihazlarda olduğu gibi advers immünolojik yanıt potansiyeli bulunmaktadır.
- Zaman zaman cerrahi müdahaleye ve/veya ölümü neden olabilen ciddi advers olaylar, bu sistemin kullanımıyla ilişkilendirilebilir ("Olası Advers Olaylar"). Muhitemel her bir hastaya kullanmadan önce faydalardan ve riskler tam olarak açıklanmalıdır.
- Implantla ilişkili komplikasyonların teşhis edilip doğru şekilde yönetilebilmesi için dikkatli ve sürekli tıbbi takip tavsiye edilir.
- Antikoagülasyon tedavisine kurumsal yönnergelere göre hekim karar vermelidir.
- PASCAL Precision sistemi hamile veya pediyatrik hastalarda değerlendirilmemiştir.

## 4.0 Önlemler

### 4.1 Kullanım Öncesi Önlemler

- Hastalar, çeşitli cihaz tedavisi seçenekleri göz önünde bulundurulduğundan sonra hasta riskini ve anatomik uygunluğu değerlendirmek için mitral ve/veya triküspid regüritasyon tedavisinde uzman multidisipliner bir kalp ekibi tarafından seçilmelidir.

### 4.2 Kullanım Sonrası Önlemler

- Implant için uzun süreli dayanıklılık belirlenmemiştir. Implant performansının değerlendirilmesi için düzenli tıbbi takip tavsiye edilir.
- PASCAL Precision sistemiyle kapak onarımının ardından kısa süreli antikoagülasyon tedavisi gerekebilir. Kurumsal yönnergelere göre antikoagülasyon ve başka tıbbi tedavi reçete edin.

## 5.0 Olası Advers Olaylar

Standart kardiyak kateterizasyon, anestezi kullanımı ve PASCAL Precision sisteminin kullanımıyla ilişkili komplikasyonlar sonuçlara neden olabilir: açık ameliyat dönüs, acil olarak veya acil olmadan operasyonun tekrarlanması, eksplant, kalıcı sakatlık veya ölüm. Hekimlerin cihazla ilişkili şüpheli olayları Edwards şirketine veya ilgili hastane yetkililerine bildirmeleri özellikle önemlidir.

PASCAL Precision sistemi prosedürünün olası komplikasyonları olarak aşağıdaki öngörülen advers olaylar tanımlanmıştır:

- Anormal laboratuvar değerleri
- Anesteziye, kontrast maddeye, heparine veya Nitinole alerjik reaksiyon
- Transfüzyon gerektirebilen anemi veya düşük Hgb
- Anevrizm veya psödoanevrizma
- Anjinia 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
- Perforasyon dahil kardiyak yaralanma
- Kardiyak tamponad/perikardiyal efüzyon
- Kardiyojenik şok
- Girişim gerektirebilen kordal dolanma veya rüptür
- Koagülopati, koagülasyon bozukluğu, kanama diyezi
- Kalıcı kalp pili gerektirebilen iletişim sistemi hasarı
- Derin ven trombozu (DVT)
- Doğal kapağın özelliğini kaybetmesi (örn. yaprakçık yırtılması, geri çekilmesi, kalınlaşması)
- Daha önce yerleştirilen implantın yerinden çıkışması
- Dispone
- Ödem
- Elektrot dengesizliği
- Hava, partikülat, kalsifik materyal veya trombus dahil emboli/embolizasyon
- Endokardit
- Özofagus tahrışı
- Özofagus perforasyonu veya daralması
- Egzersiz intoleransı veya halsizlik
- PASCAL Precision sistemi bileşenlerinin geri çekiliп çıkarılmaması
- Ateş
- Gastrointestinal kanama veya enfarktüs
- Kalp yetmezliği
- Hematom
- Hemodinamik bozulma
- Hemoliz
- Transfüzyon veya müdahale gerektiren hemoraji
- Hipertansiyon
- Hipotansiyon
- Implantın özelliğini kaybetmesi (aşınma, yırtık, kırık veya diğer)
- Implant embolizasyonu
- Implantın malpozisyonu veya amaçlanan alana yerleştirilememesi
- Implantın yer değiştirilmesi
- Implant trombozu
- Enfeksiyon
- Enflamasyon
- LVOT tıkanıklığı
- Mezenterik iskemi
- Birden fazla sistemi ilgilendiren organ yetmezliği
- Miyokard enfarktüsü
- Bulantı ve/veya kusma
- Sinir hasarı
- TIA veya inme tanısı olmadan diskinezî gibi nörolojik belirtiler
- Nörolojik olmayan tromboembolik olaylar
- Ağrı
- Papiller kas hasarı
- Paraliz
- PASCAL Precision sistemi bileşeninin/bileşenlerinin 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)
- Inme
- Senkop
- Geçici iskemik atak (TIA)

- İdrar yolu enfeksiyonu ve/veya kanaması
  - Kapak hasarı
  - Kapak stenozu
  - Valvüler regüritasyon
  - 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
  - Regüritasyon/valvüler yetersizliğin kötüleşmesi
- Avrupa Ekonominik Bölgesi'nde yer alan hastalar/kullanıcılar/Üçüncü taraflar için: Bu cihaz kullanımların veya bu cihazın kullanımının sonucunda ciddi bir olay meydana gelirse, lütfen bu olayı üreticiye ve [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en) adresinde bulabileceğiniz ulusal yetkili makama bildirin.

## 6.0 Tedarik Şekli

### 6.1 Ambalaj

Implant sistemi, kılavuz kılıfı ve raylı stabilizatör sistemi ayrı olarak ambalajlanır ve etilen oksitle sterilize edilir. Stant, ambalajlanıp tedarik edildiğinde steril değildir. Edwards yeniden kullanılabilir platformu, yeniden kullanılabilir plakası ve yeniden kullanılabilir kızağı ayrı olarak ambalajlanır ve tedarik edildiğinde steril değildir.

### 6.2 Saklama

PASCAL Precision sistemi serin, kuru yerde saklanmalıdır.

## 7.0 Kullanım Yönergeleri

### 7.1 Hekim Eğitimi

PASCAL Precision sistemi, girişimsel kardiyologlar ve kalp cerrahları ile mitral ve/veya triküspid kalp kapağı onarımında yardımcı olmak üzere eğitilmiş diğer destek personeli tarafından kullanılacak üzere tasarlanmıştır.

Implanti yerleştiren hekim, transkateter tekniklerde deneyimli ve PASCAL Precision sistemi ve prosedür konusunda eğitimli olmalıdır. PASCAL Precision sistemiyle bir prosedür uygulayan tüm hekimler, aşağıda özetlenen Edwards eğitim gereklimlerine göre eğitilmelidir:

- PASCAL Precision sistemi Hekim Eğitimi Kılavuzu Didaktik Oturum: cihaz tasarımı, prosedürel görüntüleme, prosedürel adımlar ve zorlu durumlar
- Uygulamalı Laboratuvar Tezgahında Kullanım Modeli: prosedürel adımların pratik uygulaması
- Fizyolojik Simülasyon Modeli: prosedürel görüntüleme ile prosedürel adımların pratik uygulaması

PASCAL Precision sistemi cihazı implantasyonu için nihai karar, meslekî uzmanlık merkezlerinde mitral ve/veya triküspid regüritasyon tedavisinde uzmanlaşmış, hastalık evresi ve komorbiditesine göre beklenmesi gereken makul anamli klinik iyileşme olasılığını belirleyebilen hekimler tarafından verilmelidir.

### 7.2 Ekipmanlar ve Malzemeler

- Standart kardiyak kateterizasyon laboratuvar ekipmanı
- Floroskopî sistemi
- Transözofageal ekokardiyo grafi (TEE) özellikleri (2B ve 3B)
- Venöz ponksiyon kiti
- Transseptal iğne, kılıf ve kılavuz tel (yalnızca mitral prosedürler için)
- Değişim uzunluğu 0,89 mm (0,035 inç) olan kılavuz tel
- Küvetler
- Luer tertibatlı 50-60 cm<sup>3</sup> şiringalar
- Heparinize salın
- Hemostat
- Cerrahi havlular (örn. 43 x 69 cm boyutunda)
- İsteğe bağlı: kontrast enjeksiyonu için pigtail kateter (uyumlu kılıfla birlikte)
- İsteğe bağlı: yükseltici dilatörler
- Opsiyonel: sürekli fizyolojik salın damlatma (tekerlekli serum askısı, çevirmeli düğmeli oklülerde serum hortumu, 1 litrelilik heparinize steril salın çözeltisi torbaları)
- İsteğe bağlı: basınç izleme cihazı

### 7.3 Cihazın Hazırlanması

#### 7.3.1 Stant

Adım	Prosedür
1	Standı ambalajından çıkarın ve hasar olup olmadığını kontrol edin. Stant yerine Edwards yeniden kullanılabilir platformu ve yeniden kullanılabilir kızağı kullanılıyorsa, Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarına bakın.
2	Standı Şekil 7'ye göre takın.

#### 7.3.2 Raylı Stabilizatör Sistemi

Adım	Prosedür
1	Raylı stabilizatör sistemi bileşenlerini ambalajdan çıkarın ve hasar olup olmadığını kontrol edin.

#### 7.3.3 Kılavuz Kılıfı

Adım	Prosedür
1	Kılavuz kılıfını, yükselticiyi ve introdürüseri ambalajından çıkarın ve büyük bir hasar olup olmadığını kontrol edin.
2	Heparinize salın ile yakın ve havasını tahlİYE edin.
3	Kullanmadan önce kılavuz kılıfını heparinize salın silin.

#### 7.3.4 Implant Sistemi – Sistem Kontrolü, Toka Kontrolü ve Sıfırlama

Adım	Prosedür
1	Implant sistemini ve yükselticiyi ambalajından çıkarın ve büyük bir hasar olup olmadığını kontrol edin. <b>DİKKAT: Implant kateteri yıkama portunda havalandırmalı kapak yoksa, cihazın kullanımı enfeksiyona neden olabilir.</b>
2	Implanti tamamen uzatın. Tokanın düzgün hareket ettiğini doğrulamak için toka kaydırıcıları tamamen geri çekin ve ilerletin.

Adım	Prosedür
3	Tokalar düzgün hareket etmezse sıfırlamak için aşağıdaki adımları izleyin. Tokalar düzgün hareket ederse bir sonraki "Implant Sistemi – Yıkama ve Hazırlık" bölümünde geçin.
4	Implantın tamamen kapalı olduğundan emin olun. Sütür kılıflı tabanındaki sütür kilitlerini gevşetin ve çıkarın. <b>Not: Sütür kılıfları gevşetmek sütürün serbest ucunun kola doğru çekilmemişinden emin olun.</b>
5	Toka kaydırıcıları tamamen geri çekin ve toka ayarlama aletini sütür kilitleri, sütür kilit tabanları ve implantı serbest bırakma düğmesi ile aynı hızda yerleştirin.
6	Sütür gevşekliğini gidermek için bir sütür kilit tabanındaki sütürün serbest ucunu çekin. Sütürün serbest ucundaki gerilimi serbest bırakın, sütür kılıflını değiştirin ve sıkın. İkinci sütür kılıflı için tekrarlayın.
7	Toka ayarlama aletini çıkarın. İmplanti tamamen uzatın. Tokanın düzgün hareket ettiğini doğrulamak için toka kaydırıcıları tamamen ilerletin ve geri çekin.

#### 7.3.5 Implant Sistemi – Yıkama ve Hazırlama

Adım	Prosedür
1	Implanti kapatın.
2	Toka kaydırıcıları tamamen geri çekildiğinden ve implantın tamamen kapalı olduğundan emin olun.
3	Havalandırmalı kapağı implant kateteri yıkama portundan çıkarın. Implant kateterinin distal ucunu kaldırın ve heparinize salın ile yıkayın.
4	Yıkama portu kapağını implant kateteri yıkama portuna takın.
5	Implanti serbest bırakma kapağını implant kateteri koluna takın.
6	Implant kateterini tamamen geri çekin. Toka kaydırıcıları ilerletin ve implantı uzatılmış konumuna ayarlayın.
7	Yükleyici başlığını çıkarın ve yükleyici başlığını implant sistemine yönlendirin.
8	Implanti, distal uçtan çıkışa kadar yükleyicisinin proksimal ucundan sokun. Yükleyici ve yükleyici başlığını takın.
9	Implantanın yükleyiciden çıkışını sağlayacak şekilde implant kateterini tamamen ilerletin.
10	Yönlendirilebilir kateter aracılığıyla heparinize salın ile yıkayın.
11	Implantanın distal ucu tamamen yükleyicisinin içine girene kadar yükleyiciyi ilerletin.

#### 7.4 Implant Prosedürü

Tüm implant prosedür adımları, aksi belirtilmemişde hem PASCAL mitral hem de PASCAL triküspid implant prosedürleri için geçerlidir.

Implant, floroskopik ve ekokardiografik görüntüleme olanaklarına sahip ameliyatname, hibrıt ameliyatname veya kateterizasyon laboratuvarında hemodinamik izleme altında genel anesteziyle uygulanmalıdır.

**Not: Implant prosedüründen önce, belirtilen durumlar dışında kullanımı implantın veya doğal kapak yaprağının yerleştirilmesini etkileyebileceğinden Anatomiçik Hususlar (Bölüm 3.1) bölümune bakın.**

**DİKKAT: Prosedür sırasında, ACT'yi ≥ 250 sn değerinde 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	Hastayı steril örtüle örtmeden önce standı monte ederek ve hastanın bacaklarının arasına yerleştirerek standın yüksekliğini gerekli şekilde ayarlayın. Stand ve hastanın bacakları arasında destek olarak havlu kullanın. <b>DİKKAT: Stand tedarik edildiğinde steriL değildir; standın steriL alana sokulması enfeksiyona neden olabilir.</b> VEYA Hastayı steril örtüle örtmeden önce yeniden kullanılabilir aksesuarları monte ederek ve hastanın bacaklarının etrafına yerleştirerek platformun yüksekliğini ve açısını gerekli şekilde ayarlayın. Kızaklı, hedeflenen femoral ven erişim bölgesi ile aynı hızda olacak şekilde platforma yerleştirin. Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarına bakın. <b>DİKKAT: Yeniden kullanılabilir aksesuarlar steriL değildir; yeniden kullanılabilir aksesuarların steriL alana sokulması enfeksiyona neden olabilir.</b>
2	Raylı stabilizatör sistemini steril örtüle kapladıktan sonra prosedür sırasında istediğiniz zaman monte edebilir ve takabilirsiniz.

#### 7.4.2 Femoral Ven Erişimi ve Kılıfın Yerleştirilmesi

Adım	Prosedür
1	Konvansiyonel perkütanöz ponksiyon yöntemlerini kullanarak ana femoral vene erişin.
2	<b>PASCAL Mitral Implant Prosedürleri için:</b> Konvansiyonel perkütanöz yöntemleri kullanarak transvenöz, transeptal tekniklerle sol atriyuma erişin ve kılavuz teli sol atriyuma yerleştirin. Damara gerekten şekilde dilatasyon uygulayın. <b>DİKKAT: (sadece mitral prosedürler için) Uygunsunz ponksiyon, kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka girişim gerektirebilir.</b> <b>PASCAL Trikuspid Implant Prosedürleri için:</b> Konvansiyonel perkütanöz yöntemleri kullanarak sağ atriyuma erişin ve kılavuz teli sağ atriyuma yerleştirin. Damara gerekten şekilde dilatasyon uygulayın.
3	<b>PASCAL Mitral Implant Prosedürleri için:</b> İhtiyaçla göre sıkma mekanizmasını kullanarak, kılavuz kilifi ucu kılavuz tel üzerinden septum boyunca sabitlenenede kadar kılavuz kilifini introdüselerle birlikte sokun. <b>PASCAL Trikuspid Implant Prosedürleri için:</b> Kılavuz kilifi ucu sağ atriyum içine girene kadar kılavuz kilifini introdüselerle birlikte kılavuz tel üzerinden sokun. <b>DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışmasına veya bozulmasına, kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.</b>
4	İntrodüseri ve kılavuz teli çakınır. Implant sistemini yerleştirene kadar kılavuz kilifini aspire etmemen ve yıkamayı. <b>DİKKAT: Sürekli fizyolojik salın yıkamasının kılavuz kilifina implant sistemi yerleştirilmeden önce aspire edilmesi veya bağlanması hava embolisine neden olabilir.</b>

#### 7.4.3 Implantın Yönlendirilmesi ve Yerleştirilmesi

Adım	Prosedür
1	Implant sistemini yükleyiciyle birlikte kılavuz kilifina sokun.
2	Implant sistemini, implant yükleyiciden çıkışana kadar ilerletin. Yükleyiciyi geri çekin ve soyarak çıkarın.
3	Kılavuz kilifini heparinine salinile aspire edin ve yıkayın. Belirtilen şırıngayı kullanarak minimum 45 cm <sup>3</sup> aspire edin. <b>DİKKAT: Kılavuz kilifinin tamamen aspire edilmesi veya implant kateteri yıkama portunda yıkama portu kapığı olmadan yapılan aspirasyon hava embolisine neden olabilir.</b>
4	İsteğe bağlı olarak, sürekli fizyolojik salın damlatmasını implant kateterine bağlayın. <b>DİKKAT: Sürekli fizyolojik salın damlatmasının implant sistemine aspirasyondan önce bağlanması hava embolisine neden olabilir.</b>
5	Implant sistemini, implant kılavuz kilifinin distal ucundan çıkışana kadar ilerletin.
6	Implanti kapalı konumuna getirin. Toka kaydırıcıları geri çekin.
7	Kılavuz kilifini gerekten şekilde ayarlayın.
8	Tedaviyi uygulayan hekimin takdirinde olacak şekilde atriyal basıncı değerlendirmek için prosedür boyunca devamlı olarak basınç izleme kullandıysa lütfen basınç monitörü üreticisinin kullanım talimatlarını izleyin. Sivi döllenmiş basınç izleme cihazını yönlendirilebilir katetere bağlayın. Ölçümü almadan önce aspire edin ve hastanın kalp seviyesine göre ayarlayın. Sinirlamalar da dahil olmak üzere atriyal basınç izleme ile ilgili ek kılavuz için PASCAL Precision sistemi Hekim Eğitimi Materyallerine bakın. <b>Not: Basınç izleme, eko ile bağlantılı olarak kullanılmalıdır. Basınç, eko ve Doppler göstergelerine uygun şekilde ayarlanmalıdır. Atriyal basıncı önerken implant kateterinin distal ucunun yönlendirilebilir kateterden tam olarak çıkarıldığından emin olun.</b>
9	Implant sistemini ihtiyaca göre ilerletin. Yönlendirilebilir kateter ve kılavuz kilifini, implant hedef koaptasyon bölgesinde uygun yola ortalanana kadar gerekten şekilde hareket ettirin (sıkma-gevsetme, aksı yönlerde tork, ılerletme-geri çekme). <b>DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışmasına veya bozulmasına ve kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.</b> <b>Not: Yönlendirilebilir kateter üzerindeki radyoopak işaret bandı fleks kısının sonunu gösterir ve floraskopide görüntülenebilir.</b>
10	Implanti yaprakçı yakalamaya hazır konumuna getirmek için kanat düğmesini döndürün.
11	Kanatlari yönlendirmek için gerekten şekilde implant kateterine tork uygulayın.
12	Bir toka kaydırıcıyı hareket ettirerek hangi tokayı kontrol ettiğini görüntüleme yardımına belirleyin. Belirledikten sonra kaydırıcıların tamamen geri çekildiğinden emin olun.
13	Implanti, kanatlarsız yaprakçıların serbest kenarının altına gelene kadar kapakta ilerletin.
14	Implantın yerini ve yönünü doğrulayın ve konumunu ihtiyaca göre ayarlayın. <b>DİKKAT: Implantın yaprakçıların altında aşırı manipülasyonu, implantın kordonlara dolanmasına neden olabilir; kordal dolanma kardiyak hasara, regüritasyonun kötüleşmesine veya implantın çıkarılmasının zorlaşmasına, mümkün olmamasına ve ek müdahale gerektirmesine neden olabilir.</b>
15	Görüntüleme yardımını kullanarak, yaprakçılar kanatlarsız ve tokaların arasına yerleştene kadar implantı geri çekin.

Adım	Prosedür
16	Toka kaydırıcı/yaydırıcıları; yaprakçı/yaprakçıklar, tokalar ve kanatlar arasında sabitlenenede kadar ilerletin. Bu işlem her iki yaprakçı için aynı anda (toka kilidi her iki tokayı birden hareket ettirmek için etkinleşir) veya her bir yaprakçı için ayrı ayrı (toka kilidi tek bir tokayı hareket ettirmek için devre dışı kalır) gerçekleştirilebilir.
17	Yaprakçığın yerleştirilmesini görüntüleme yardımıyla doğrulayın. Yaprakçığının/yaprakçıkların tokalar ve kanatlar arasında sabitlenmemesi halinde yaprakçığı/yaprakçıkları serbest bırakmak için toka kaydırıcı/yaydırıcıları geri çekin ve tekrar deneyin.
18	Yaprakçıklar tokalar ve kanatlar arasında sabitlendikten sonra implantı kapatın.
19	Yaprakçıklardaki gerilimi gidermek için implant kateterini hafifçe ilerletin.
20	Regüritasyonu değerlendirdir ve ihtiyacıa göre yeniden konumlandırın. Implant konumunu doğruladıktan sonra implantın kapatıldığından emin olun. Ventrikül içerisinde yeniden konumlandırma gerekirse, toka kaydırıcıları geri çekin ve implantı yaprakçık yakalamaya hazır konumuna getirin. Tokaların ve implantın yönünü gerekten şekilde ayarlayın. Atriyum içerisinde yeniden konumlandırma gerekirse, çalışma telinin bükülmemesini sağlayarak toka kaydırıcıları geri çekip implantı floraskopu yardımıyla yavaşça uzatın ve implantı atriyuma geri çekin. <b>DİKKAT: Yeniden konumlandırma sırasında atriyuma çekerken implantın uzatılmaması yaprakçık hasarına veya kordal dolanmaya neden olabilir.</b> <b>DİKKAT: Yaprakçıkların yeniden konumlandırma işleminden önce tokalar ve kanatlardan serbest bırakılamaması yaprakçık hasarına neden olabilir.</b>

#### 7.4.4 İmplanti Geri Çekme (gereklidir)

Implanti serbest bırakmadan önce gereklidir çıkarma işlemi için implant sistemi, kılavuz kilifina geri çekilebilir. Implanti geri çekmek için aşağıdaki adımları uygulayın:  
Implant geri çekme hareketleri ile ilgili ek hususlar için PASCAL Precision sistemi Hekim Eğitim Materyallerine bakın.

**DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışmasına veya bozulmasına ve kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.**

Adım	Prosedür
1	Toka kaydırıcıları geri çekin.
2	Floraskopu yardımıyla, çalışma telinin bükülmemişinden emin olarak implantı yavaşça uzatın. Ardından implantı atriyuma geri çekin. Implantı kapalı konumuna getirin.
3	Yönlendirilebilir kateteri gevşetin ve implant, kılavuz kilifinin ucuyla yan yana gelene kadar implant sistemini geri çekin.
4	Toka kaydırıcıları ilerletin.
5	Implanti uzatılmış konumuna getirin.
6	Tokaları her iki tarafta yaklaşık 45° açmak için toka kaydırıcıları geri çekin.
7	Implant sistemini kılavuz kilifinin içinden tamamen geri çekin.

#### 7.4.5 İmplanti Serbest Bırakma

Implanti serbest bırakmak için aşağıdaki adımları uygulayın:

**DİKKAT: Belirtilen serbest bırakma adımlarının uygulanmaması implantın serbest bırakılmasının zorlaşmasına, mümkün olmamasına ve ek müdahale gerektirmesine neden olabilir.**

**DİKKAT: Yaprakçıkların kanatlarsız ve tokalar arasında sıkıca yakalandığı doğrulanmadan implantı serbest bırakmak, implantın hareket etmesine veya yerinden çıkışmasına neden olarak cihazın tek yaprakçığı bağlanması (SLDA) veya ek müdahale gerektirebilir.**

**DİKKAT: Cihazların (implant sistemi ve kılavuz kilifi dahil) geri çekildikten sonra yeniden kullanılması yabancı madde embolisine veya enfeksiyona neden olabilir. Yeniden kullanımla çalışırsanız cihaz bozulabilir.**

**Not: Tedaviyi uygulayan hekimin kararına ilav bir implantın [PASCAL veya PASCAL Ace] yerleştirilmesi halinde daha önce yerleştirilen implantın yerinden çıkışmasını önlemeye dikkat edilmelidir. Düşük profilli implant yapılandırmamasında kapağı geçmek, daha önce yerleştirilen implantla etkileşimi en azı indirebilir.**

**DİKKAT: Aşırı manipülasyon, daha önce implantı yapılan cihazın yerinden çıkışmasına veya bozulmasına ve kardiyak yapı hasarına neden olarak cerrahi onarım veya başka müdahale gerektirebilir.**

Adım	Prosedür
1	Implant kateterinin distal ucunun yönlendirilebilir kateterden tam olarak çıkarıldığından emin olun.
2	Implanti serbest bırakma kapağını implant kateteri kolundan sükün ve çıkarın.
3	Sütür kilidi tabanından bir sütür kilidini açın ve çıkarın.
4	Sütür tamamen çıkarmak için sütür kilidini koldan uzağa doğru çekin.
5	Diğer sütür kilidi için adımları tekrarlayın.
6	Implanti serbest bırakma düğmesini, görüntülemeyle doğrulayarak implant serbest kalana kadar saat yönünün tersine döndürün ve geri çekin.
7	Sütür kilitlerini gerektiği gibi değiştirin.

#### 7.4.6 Cihazı Çıkarma ve Kapatma

Adım	Prosedür
1	Implant kateterini yönlendirilebilir katetere tamamen geri çekin. Implant sistemini kademeli olarak gevşetin ve çıkarın. Kılavuz kılıfını kademeli olarak gevşetin ve çıkarın. <b>DİKKAT: Çıkarma işleminden önce cihazların gevşetilmemesi damar hasarına neden olabilir.</b>
2	Erişim bölgесine standart perkutanöz kapatma işlemi uygulayın.

#### 8.0 Manyetik Rezonans (MR) Güvenliği

Klinik olmayan testler, PASCAL ve PASCAL Ace implantlarının 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 artmasına neden olması beklenir.

Klinik olmayan testlerde cihazın yol açtığı görüntü artefaktı, 3,0 T MRI sisteminde en kötü gradyan eko puls sekansı senaryosunda görüntülenliğinde implanttan 15 mm boyutuna kadar çakılabilir.

#### 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 Barıyeri Sağlam Açılmamış Ambalaj:

Poşetlerin açılmamış olması halinde cihazı orijinal ambalajında iade edin.

##### • Ambalajı Açılmış Ancak İmplatne Edilmemiş:

Poşetin açılmış olması halinde cihaz artık steril değildir. Lütfen cihazı orijinal ambalajında iade edin.

##### • Eksplante Edilmiş İmplant:

Eksplante edilen İmplant %10 formalin veya %2 glutaraldehit gibi uygun bir histolojik fiksaj maddesi içinde yerleştirillip Edwards şirketine iade edilmelidir.

#### 9.1 Ürünün Atılması

Kullanıcının yaralanmasını önlemek amacıyla biyolojik açıdan tehlaklı maddeler ve keskin nesneler için yayın olacak kabul edilmeyen önlemleri alın. Kullanılmış, tek kullanılmış cihazlar (hastalarla temas eden tüm cihazları içerir), olası çapraz kontaminasyonu önlemek için biyolojik açıdan tehlaklı maddeler ve hastane atıkları ile ilgili kurumsal yönelerde uygun olarak işlemenden geçirilmeli ve atılmalıdır.

Yeniden kullanılabilir aksesuarların atılması için Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarına bakın.

#### 10.0 Klinik Deneyimin Özeti

Tüm klinik deneyimlerin genel kapsamlı bir özeti aşağıda verilmiştir. Tüm klinik deneyimlerin ayrıntılı bir özeti SSCP'de bulunabilir.

##### 10.1 CLASP Çalışması

Çok merkezli, çok uluslu, prospектив, tek kolu bir çalışma olan CLASP çalışmasından elde edilen sonuçlar, yüksek cihaz oranları, prosedürel ve klinik başarı, 3 yıl boyunca MR derecesinde azalma ve işlevsellik durumunda iyileşme, 1 yıl boyunca yaşam kalitesinde ve egzersiz kapasitesinde iyileşme ile kabul edilebilir bir MAE oranı göstermektedir.

##### 10.2 CLASP IID Çalışması

Pivot, randomized, kontrolü CLASP IID çalışmasında yer alan randomize cohortun önceden belirlenmiş geçici analizi, MAE oranının birincil güvenlilik sonlanım noktası ve MR ≤ 2+ primer etkililik sonlanım noktası için PASCAL sisteminin MitraClip sistemine göre eşit etkililiğe sahip olduğunu göstermiştir. Roll-in cohortundan 30 gün ve kayıt cohortundan 6 ay boyunca elde edilen sonuçlar, MR derecesinde ve klinik sonuçlarda iyileşmelerin yanı sıra beklenen aralıkları MAE oranlarını göstermektedir.

##### 10.3 MiCLASP PMCF Çalışması

Çok merkezli, tek kolu, prospектив bir piyasaya sunma sonrası klinik takip çalışması olan MiCLASP PMCF çalışmasından elde edilen sonuçlar, MR derecesinde azalma ve 1 yıl boyunca işlevsellik durumunda, egzersiz kapasitesinde ve yaşam kalitesinde iyileşme olduğunu göstermektedir. 1 yıllık MAE oranı, kabul edilebilir bir güvenlik profili anlamına gelmektedir.

##### 10.4 CLASP TR Çalışması

Prospektif, tek kolu, çok merkezli bir çalışma olan CLASP TR çalışmasından elde edilen sonuçlar, yüksek cihaz oranları, prosedürel ve klinik başarı, 2 yıllık takipte TR derecesinde azalma ile 1 yıl boyunca klinik sonuçlarda iyileşme göstermektedir. 1 yıllık MAE oranı, kabul edilebilir bir güvenlik profili anlamına gelmektedir.

##### 10.5 PASCAL Pazarlama Sonrası Kayıt Çalışması

PASCAL Pazarlama Sonrası Kayıt Çalışmasından elde edilen 1 yıllık gerçek dünya sonuçları, PASCAL sisteminin MR tedavisi için klinik güvenliliğini, performansını ve faydasını desteklemektedir.

##### 10.6 İläve Çalışmalar

TriCLASP PMCF çalışması (Triküspid), CLASP IITR çalışması (Triküspid) ve CLASP IIF çalışması (Mitrال) dahil olmak üzere aşağıdaki PASCAL implant çalışmaları (MR ve TR) hala devam ettiğleri ve henüz primer sonlanım noktalarına ulaşmadıkları için sonuçları burada sunulmamaktadır.

#### 11.0 Güvenlik ve Klinik Performans Özeti (SSCP)

SSCP (Güvenlik ve Klinik Performans Özeti), CE sertifikasının verildiği Onaylı Kuruluş tarafından yapılan klinik değerlendirmeye göre uyarlanmıştır. SSCP, aynı bilgilerin ilgili bir özeti içermektedir.

Onaylı Kuruluş, PASCAL Precision sisteminin kısa ve uzun süreli güvenliği ve etkinliği için faydalılık gereklilerini dikkate almış ve kabul etmiştir.

PASCAL Precision sisteminin güvenlik (MDR GSPR 1), performans (MDR GSPR 1), yan etkilerin kabul edilebilirliği (MDR GSPR 8), kullanılabilirlik (MDR GSPR 5), cihazın kullanım süresi (MDR GSPR 6) ile kabul edilebilir fayda-risk profiline (MDR GSPR 8) yönelik Performans Gereksinimlerine (GSPR) uygunluğu, etiketlenmiş endikasyonlar için oluşturulmuştur.

Bu tıbbi cihaza ait bir SSCP için <https://meddeviceinfo.edwards.com/> adresine bakın.

Avrupa Tıbbi Cihazlar Veritabanı'nın/Eudamed'in kullanımına sunulmasının ardından bu tıbbi cihaza ait bir SSCP için <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> adresine bakın.

#### 12.0 Klinik Faydalar

MR tedavisinde PASCAL Precision sisteminin klinik faydaları arasında şunlar yer alır:

- Mitral regüritasyonda etkili ve stabil azalma.
  - Mitral regüritasyonda minimal invaziv perkütan tedavi opsiyonu.
  - İşlevsellik durumunda, egzersiz kapasitesinde ve yaşam kalitesinde iyileşme.
- TR tedavisinde PASCAL Precision sisteminin klinik faydaları arasında şunlar yer alır:
- Triküspid regüritasyonda etkili ve stabil azalma.
  - Triküspid regüritasyonda minimal invaziv perkütan tedavi opsiyonu.
  - İşlevsellik durumunda, egzersiz kapasitesinde ve yaşam kalitesinde iyileşme.

Stant, hastaya temas etmeyen opsiyonel bir aksesuar olduğu standa özgü klinik fayda bulunmamaktadır. Standın faydalı yapısı gereği işlevseldir ve aksesuarın PASCAL Precision sistemini desteklemeye yönelik kullanım amacı ile ilgilidir.

Rayli stabilizatör sistemi, yalnızca implant prosedürü sırasında kullanılan ve hastaya temas etmeyen opsiyonel bir aksesuar olduğu için rayli stabilizatör sistemine özgü klinik fayda bulunmamaktadır. Rayli stabilizatör sisteminin faydalı yapısı gereği işlevseldir ve aksesuarın PASCAL Precision sistemini desteklemeye yönelik kullanım amacı ile ilgilidir.

#### 13.0 Temel Benzersiz Cihaz Tanımlaması-Cihaz Tanımlayıcı (UDI-DI)

Temel UDI-DI, Eudamed'e girilen cihazla ilgili bilgiler için erişim anahtarıdır. PASCAL Precision sisteme ait Temel UDI-DI, SSCP'yi bulmak için kullanılabilir.

Aşağıdaki tablo, PASCAL Precision sistemi ve uyumlu cihazlara ait Temel UDI-DI'leri içerir:

Ürün	Model	Temel UDI-DI
PASCAL Precision sistemi – implant sistemi	20000IS	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision sistemi – PASCAL Ace implant sistemi	20000ISM	0690103S004PAS000BC
PASCAL Precision sistemi – kılavuz kılıfı	20000GS	0690103S004PAS000BC
PASCAL sistemi - rayli stabilizatör sistemi	20000ST	0690103D004PAC00056
PASCAL sistemi - stant	10000T	0690103D004PNA000W7

Aşağıdaki tablo, PASCAL Precision sistemiyle uyumlu yeniden kullanılabilir aksesuarlara ait Temel UDI-DI'leri içerir:

Ürün	Model	Temel UDI-DI
Yeniden kullanılabilir platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Yeniden kullanılabilir plaka	10000PT	0690103D004REU000YA
Yeniden kullanılabilir kızak	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Cihazın Beklenen Kullanım Süresi

Test gereksinimlerine göre titizlikle gerçekleştirilen klinik öncesi dayanıklılık testlerine tabi tutulan PASCAL ve PASCAL Ace implantları, minimum 5 yıllık simülle edilmiş aşınma testinden başarıyla geçmiştir. İnsanlara yerleştirildikten sonra gerçek kullanım süresi performansı, birden fazla biyolojik faktöre bağlıdır ve hastadan hastaya büyük ölçüde değişir. Cihaz kullanım süresini kısıtlabilecek veya uzatabilecek spesifik faaliyetler veya koşullar belirlenmemiştir.

#### 15.0 Hasta Bilgileri

Her bir implant sistemiyle birlikte bir hasta implant kartı sağlanır. İmplantasyondan sonra, lütfen istenen tüm bilgileri taramayıp ve implant kartını hastaya verin. Bu implant kartı, hastaların hastaneye başvurduklarında sağlık uzmanlarını vücutlarındaki implantın tür konusunda bilgilendirmelerine imkan tanır.

#### 16.0 Performans Özellikleri

İşlevsel özelliklerde dahil olmak üzere cihaz performansı, mevcut Kullanım Talimatları uyarınca kullanıldığından, cihazın kullanım amacına uygun şekilde güvenliliğini ve performansını desteklemeye yönelik bir dizi kapsamlı test ile doğrulanmıştır.

PASCAL Precision iletim sistemi kateterlerinin tasarımını, kullanıcı geri bildirimlerine dayanmaktadır. "Hassasiyet" hususuna yönelik iddialar pazarlama sonrası izleme aşamasında doğrulanacaktır.

## 17.0 PASCAL ve PASCAL Ace İmplantları ile İlgili Kalitatif ve Kantitatif Bilgiler

PASCAL implantta titanyum somun ve civata, PEEK kovan ve silikon sızdırmazlık elemanı yer alır. PASCAL Ace implantında titanyum somun ve civata, distal ve proksimal plaka, silikon bir sızdırmazlık elemanı bulunur.

Aşağıdaki tablo, malzemelere ve maddelere ilişkin kalitatif ve kantitatif bilgileri göstermektedir:

Madde	CAS	Model Kütle Aralığı (mg)
Titanyum	7440-32-6	254 - 324
Nikel	7440-02-0	235 - 258
Polietilen tereftalat	25038-59-9	82,5 - 98,1
Polietilen	9002-88-4	14,3 - 42,6
Polieter eter keton	29658-26-2	0 - 23,2
Alüminyum	7429-90-5	3,39 - 9,13
Vanadyum	7440-62-2	2,16 - 6,32
Silikon dioksit	7631-86-9	5,08 - 5,40
Polidimetilsilosan	63148-62-9	3,86 - 4,16
Perfloropoliter	69991-67-9	2,44 - 2,52
Politetrafloroeten	9002-84-0	1,15 - 1,22
Demir	7439-89-6	0 - 0,567
Titanyum dioksit	13463-67-7	0,180 - 0,541
Oksijen	7782-44-7	0 - 0,355
Karbon	7440-44-0	0 - 0,285
Kobalt	7440-48-4	0 - 0,226
Antimuan trioksit	1309-64-4	0,0847 - 0,118
Niyobyum	2023505	0 - 0,113
Nitrojen	7727-37-9	0 - 0,0918
Krom	7440-47-3	0 - 0,0452
Bakır	7440-50-8	0 - 0,0452
Hidrojen	1333-74-0	0 - 0,0384
4,4'-Difluorobenzofenon	345-92-6	0 - 0,00141
Difenil sülfon	127-63-9	0 - 0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516 - 0,00102
4-Dodesilbenzensülfonik asit	121-65-3	0,0000906 - 0,00857
Dekametilsiklopentasiloksan; D5	541-02-6	0 - 0,000698
Dodekametilsikloheksasiloksan; D6	540-97-6	0 - 0,000698
Oktametilsiklotetrasilosan; D4	556-67-2	0 - 0,000651

## Русский

### Чрескатетерная система для реконструкции клапана Edwards PASCAL Precision

#### Инструкции по применению

Внимательно изучите эти инструкции по применению, в которых представлены предупреждения, меры предосторожности и остаточные риски, связанные с использованием этого медицинского устройства.

Чрескатетерная система для реконструкции клапана Edwards PASCAL Precision (далее называемая «система PASCAL Precision») включает следующие номера моделей:

Номер модели	Устройство
20000IS	Система PASCAL Precision — имплантационная система
20000ISM	Система PASCAL Precision — имплантационная система PASCAL Ace
20000GS	Система PASCAL Precision — направляющая гильза

Система PASCAL Precision совместима со следующими одноразовыми принадлежностями:

Номер модели	Устройство
10000T	Система PASCAL — стол
20000ST	Система PASCAL — система направляющей для стабилизаторов

Система PASCAL Precision совместима со следующими многоразовыми принадлежностями:

Номер модели	Устройство
10000UP	Многоразовая платформа Edwards
10000PT	Многоразовая пластина Edwards
10000CR	Многоразовая подставка Edwards

#### • Имплантационная система (рисунок 4)

Имплантационная система состоит из управляемого катетера (внешний слой), имплантационного катетера (внутренний слой) и имплантата (далее — «имплантаты PASCAL и PASCAL Ace»). Имплантационная система позволяет чрескожно доставить имплантат к клапану посредством доступа через бедренную вену с использованием трансвенозного транссептального [митральный клапан] и трансвенозного [трехстворчатый клапан] доступа.

#### • Имплантат (рисунки 1–3)

Имплантат устанавливается и прикрепляют к створкам клапана, и он действует как заполнитель в регургитационном отверстии. Основными компонентами имплантата являются спайсер, лепестки и защелки, изготовленные из нитинола и покрытие полизиэлентерефталатом. Имплантат PASCAL Ace имеет меньший размер, что обеспечивает врачам возможность выбора. В число факторов, рекомендованных при выборе имплантата PASCAL Ace, входят меньшие зоны посадки и области с плотными хордами. Дополнительную информацию о различиях в размерах спайсера и других компонентов имплантатов PASCAL и PASCAL Ace, включая дополнительные факторы при выборе имплантата, см. в учебных материалах для врачей по системе PASCAL Precision.

Имплантат имеет четыре основных положения лепестков: удлиненное, закрытое, «готов к захвату створки» и «створка захвачена».

**Примечание.** Имплантат PASCAL Ace — это условное обозначение дополнительного размера имплантата с теми же показаниями к применению, что и имплантата PASCAL.

#### • Имплантационный катетер (рисунок 4)

Имплантат прикреплен к имплантационному катетеру швами и резьбовым валиком. Имплантационный катетер используется для управления установкой имплантата. Четыре основными элементами управления являются ползунки защелок, ручка лепестков, ручка высвобождения имплантата и фиксаторы шовных нитей. Ползунки защелок используются для управления защелками (при оттягивании ползунков защелок защелки поднимаются, а при продвижении ползунков защелок — опускаются). Ручка лепестков позволяет управлять лепестками (поворот ручки лепестков по часовой стрелке приводит к закрытию лепестков, а поворот ручки лепестков против часовой стрелки — к их открытию). Ручка высвобождения имплантата используется для управления высвобождением имплантата из имплантационного катетера. Фиксаторы шовных нитей дают возможность управлять высвобождением шовных нитей из защелок. Имплантационный катетер поставляется в сбое с управляемым катетером.

#### • Управляемый катетер (рисунок 4)

Управляемый катетер имеет поворотную ручку управления (ручку изгиба), которая приводит в действие механизм сгиба для перемещения и установки имплантата в целевое положение. Рентгеноконтрастная маркерная полоска, расположенная на дистальном участке катетера, обозначает конец гибкого участка.

#### • Направляющая гильза (рисунок 5)

Направляющая гильза используется для обеспечения доступа через предсердие. Она имеет гидрофильтровое покрытие и поворотную ручку управления (ручку изгиба), с помощью которой приводится в действие механизм сгиба, позволяющий расположить направляющую гильзу в целевом положении.

#### • Интродьюсер (рисунок 5)

Интродьюсер используется для облегчения проведения направляющей гильзы к нужному месту. Интродьюсер совместим с проводником диаметром 0,89 мм (0,035 дюйма). Интродьюсер включен в комплект поставки направляющей гильзы.

#### • Загрузчик (рисунок 8)

Загрузчик используется для введения имплантата и катетеров доставки через уплотнения направляющей гильзы. Для удобства пользователя загрузчик входит в комплект поставки имплантационной системы и направляющей гильзы.

Edwards, Edwards Lifesciences, логотип со стилизованной буквой E, CLASP, Edwards PASCAL, Edwards PASCAL Precision, PASCAL, PASCAL Ace и PASCAL Precision являются зарегистрированными товарными знаками корпорации Edwards Lifesciences. Все прочие товарные знаки являются собственностью соответствующих владельцев.

#### **• Система направляющей для стабилизаторов (рисунок 6)**

Система направляющей для стабилизаторов предназначена для позиционирования и стабилизации системы PASCAL Precision во время процедур имплантации. Стабилизатор можно присоединять к направляющей гильзе и имплантационной системе по мере необходимости в любое время в ходе процедуры. Использование системы направляющей для стабилизаторов необязательно.

#### **• Стол (рисунок 7)**

Стол предназначен для того, чтобы обеспечить стабилизированную платформу для имплантационной системы, направляющей гильзы и системы направляющей для стабилизаторов, входящих в состав системы PASCAL Precision. Стол применяется за пределами стерильного поля. Стол регулируется по высоте. Использование стола необязательно.

#### **• Многоразовые принадлежности**

За информацией о многоразовых принадлежностях обращайтесь к инструкциям по применению многоразовых принадлежностей Edwards: многоразовой платформы (модель 10000UP), многоразовой пластины (модель 10000PT) и многоразовой подставки (модель 10000CR).

### **1.0 Показания к применению**

#### **1.1 Назначение**

Система PASCAL Precision предназначена для восстановления патологически измененного митрального и (или) трехстворчатого клапана посредством чрескожной реконструкции с применением метода сближения ткани. Система PASCAL Precision позволяет чрескожно доставить имплантат к клапану посредством доступа через бедренную вену с использованием трансвенозного транссептального (митральный клапан) и трансвенозного (трехстворчатый клапан) доступа.

#### **1.2 Целевая группа пациентов**

Система PASCAL Precision предназначена для:

- взрослых пациентов с клинически значимой, симптомной митральной регургитацией (умеренно-тяжелая или тяжелая MP);
- взрослых пациентов с клинически значимой, симптомной трикуспидальной регургитацией (тяжелая или более выраженная TR), несмотря на медикаментозную терапию.

Выбор пациента должен осуществляться многопрофильной кардиологической бригадой, специализирующейся на лечении митральной и трикуспидальной регургитации. Прежде чем проводить лечение пациентов с использованием системы PASCAL Precision, кардиологическая бригада должна взвесить преимущества и риски всех возможных вмешательств. Пациенты допускаются к лечению с использованием системы PASCAL Precision, если признается, что им нельзя проводить хирургическую операцию на сердце, включая минимальную инвазивную хирургическую операцию на сердце, и с анатомической точки зрения они пригодны для лечения с использованием системы PASCAL Precision.

### **2.0 Противопоказания**

Применение системы PASCAL Precision противопоказано у пациентов с патологией митрального и трехстворчатого клапанов в следующих случаях:

- имеется противопоказание к ЧПЭхоКГ или скрининг ЧПЭхоКГ не дает результата;
- эхокардиографическое свидетельство внутрисердечной опухоли, тромба или вегетации;
- наличие закупоренного или тромбированного фильтра нижней полой вены (НПВ), который будет мешать катетеру доставки, или инспилатеральный тромбоз глубоких вен;
- известная гиперчувствительность к нитинолу (никель 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.

Кроме того, применение системы PASCAL Precision противопоказано у пациентов с патологией митрального клапана, которым противопоказана транссептальная катетеризация.

### **3.0 Предупреждения**

#### **3.1 Учет анатомических особенностей**

Для получения оптимальных результатов следует учитывать приведенные ниже анатомические особенности пациентов. Многопрофильная кардиологическая бригада должна изучить анатомические особенности клапана, которые могут ограничить надлежащий доступ, применение и (или) установку системы PASCAL Precision, или могут не позволить в достаточной мере уменьшить митральную или трикуспидальную регургитацию. Не устанавливались безопасность и эффективность у пациентов с анатомическими особенностями, включающими, в том числе, следующие.

Относится к пациентам с патологией митрального и трехстворчатого клапанов:

- наличие признаков тяжелой кальцификации в кольце клапана или подклапанном аппарате;
- наличие значительной щели или перфорации в области захвата;
- длина подвижности створки < 8 мм.

Относится только к пациентам с патологией митрального клапана:

- транссептальная высота прокола < 3,5 см;
- диаметр левого предсердия (ЛП) ≤ 35 мм;
- конечный диастолический диаметр левого желудочка (КДДЛЖ) > 8,0 см.

Относится только к пациентам с патологией трехстворчатого клапана:

- наличие признаков умеренной или тяжелой кальцификации в области захвата;
- наличие первичного недегенеративного заболевания трехстворчатого клапана.

#### **3.2 Обращение с устройством**

##### **3.2.1 Система PASCAL Precision, стол и система направляющей для стабилизаторов**

- Устройства разработаны, предназначены и поставляются только для одноразового использования. Нет данных, подтверждающих стерильность, априогенность и работоспособность этих устройств после повторной обработки. Повторная обработка может привести к заболеванию или нежелательному явлению, поскольку устройство может работать не так, как предполагалось изначально.
- 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.

#### **3.2.2 Многоразовая платформа, многоразовая пластина и многоразовая подставка Edwards**

- Устройства разработаны, предназначены и поставляются для многоразового использования. За информацией о многоразовых принадлежностях обращайтесь к инструкциям по применению многоразовых принадлежностей Edwards.

#### **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.
- Система PASCAL Precision не проходила оценку у беременных и пациентов детского возраста.

### **4.0 Меры предосторожности**

#### **4.1 Меры предосторожности перед использованием**

- С целью оценки риска для пациента и анатомической пригодности (после рассмотрения различных вариантов лечения с помощью устройств) выбор пациента должен осуществляться многопрофильной кардиологической бригадой, специализирующейся на лечении митральной и (или) трикуспидальной 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 Precision может потребоваться краткосрочная антикоагуляционная терапия. Назначайте антикоагуляционную и прочую медикаментозную терапию на основе рекомендаций, действующих в лечебном учреждении.

### **5.0 Потенциальные нежелательные явления**

Осложнения, связанные со стандартной катетеризацией сердца, применением анестезии и использованием системы PASCAL Precision, могут привести к следующим исходам: переход от открытого хирургическому вмешательству, экстренная или неэкстренная повторная операция, эксплантация, постоянная нетрудоспособность или летальный исход. Врачам рекомендуется сообщать о подозрениях на связанные с устройством явления в компании Edwards или уполномоченным сотрудникам медицинского учреждения.

В качестве потенциальных осложнений процедуры установки системы PASCAL Precision 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;
- аневризму или псевдоаневризму;
- 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 желудочков (ФЖ));
- артериовенозная fistula;
- повреждение межпредсердной перегородки, требующее вмешательства;
- кровотечение;
- остановка сердца;
- сердечная недостаточность;
- повреждение сердца, включая перфорацию;
- тампонада сердца / перикардиальный выпот;
- кардиогенный шок;
- запустивание в хордах или их разрыв, которые могут потребовать оперативного вмешательства;
- коагулопатия, аномалии коагуляции, геморрагический диатез;
- повреждение проводящей системы сердца, при котором может потребоваться постоянный кардиостимулятор;
- тромбоз глубоких вен (ТГВ);
- повреждение нативного клапана (например, разрыв, ретракция, утолщение створки);
- смещение ранее установленного имплантата;
- одышка;
- отек;
- дисбаланс электролитов;
- эмболия/эмболизация, в том числе воздухом, частицами, кальциновым материалом или тромбом;
- эндокардит;
- раздражение пищевода;
- перфорация или структура пищевода;
- непереносимость физической нагрузки или слабость;
- невозможность извлечения каких-либо компонентов системы PASCAL Precision;
- лихорадка;
- желудочно-кишечное кровотечение или инфаркт;

- сердечная недостаточность;
  - гематома;
  - Гемодинамические нарушения.
  - гемолиз;
  - кровотечение, требующее переливания крови или оперативного вмешательства;
  - гипертония;
  - 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);
  - мезентериальная ишемия;
  - полиорганская недостаточность;
  - инфаркт миокарда;
  - тошноту и (или) рвоту;
  - повреждение нервов;
  - неврологические симптомы, включая дискинезию, без постановки диагноза транзиторной ишемической атаки (ТИА) или инсульта;
  - неневрологические тромбоэмбolicкие явления;
  - боль;
  - повреждение папиллярной мышцы;
  - паралич;
  - эмболизация компонента (-ов) системы PASCAL Precision;
  - периферическая ишемия;
  - плевральный выпот;
  - отек легких;
  - эмболию 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.
- Если вы являетесь пациентом / пользователем / третьим лицом в Европейском экономическом пространстве и во время использования этого устройства или в результате его использования произошел серьезный инцидент, сообщите об этом производителю и в ваш национальный компетентный орган, который можно найти по адресу [https://eceuropa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://eceuropa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Форма поставки

### 6.1 Упаковка

Имплантационная система, направляющая гильза и система направляющая для стабилизаторов упакованы отдельно и стерилизованы этиленоксидом. Стол упакован и поставляется нестерильным. Многоразовая платформа, многоразовая пластина и многоразовая подставка Edwards упакованы отдельно и поставляются нестерильными.

### 6.2 Хранение

Систему PASCAL Precision следует хранить в прохладном сухом месте.

## 7.0 Указания по применению

### 7.1 Обучение врачей

Система PASCAL Precision предназначена для использования интервенционными кардиологами и хирургами-кардиологами при участии другого вспомогательного персонала, обученным ассистированию при проведении реконструкции митрального и (или) трехстворчатого клапана.

Врач, выполняющий имплантацию, должен иметь опыт применения чрескатетерных техник, а также навыки работы с системой PASCAL Precision и проведения процедуры. Все врачи, проводящие процедуру с использованием системы PASCAL Precision, должны пройти обучение в соответствии с учебными требованиями Edwards, вкратце описанными ниже.

- Дидактическое занятие согласно руководству по обучению врачей использованию системы PASCAL Precision; дизайн устройства, визуализация процедуры, этапы процедуры и разрешение сложных ситуаций.
- Практическая настольная модель: практическое выполнение этапов процедуры.
- Физиологическая имитационная модель: практическое выполнение этапов процедуры с визуализацией

Окончательное решение по имплантации устройства системы PASCAL Precision должны принимать врачи, специализирующиеся на лечении митральной и (или) трикуспидальной 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.
- Средства для выполнения чреспищеводной эхокардиографии (ЧПЭхоКГ) (двухмерной и трехмерной).
- Комплект для венегупки.
- Транссептальная игла, гильза и проводник (только для процедур на митральном клапане).
- Проводник 0,89 мм (0,035 дюйма) с регулируемой длиной.
- Ванночки.
- Шприцы 50–60 куб. см с наконечником Люера.
- Гепаринизированный физиологический раствор.
- Кровоостанавливающее средство.
- Операционные полотенца (например, размер 43 x 69 см).
- Дополнительно: катетер типа «пигтейл» для инъекции контрастного вещества (с совместимой гильзой).
- Дополнительно: ступенчатые дилататоры.
- Дополнительно: система для длительного капельного вливания физиологического раствора (передвижной штатив для внутривенных (в/в) вливаний, в/в трубка с колесиком-блокатором, 1-литровые пакеты стерильного гепаринизированного физиологического раствора).
- Дополнительно: устройство мониторинга давления.

### 7.3 Подготовка устройства

#### 7.3.1 Стол

Этап	Процедура
1	Извлеките стол из упаковки и осмотрите на предмет повреждений. В случае использования многоразовой платформы и многоразовой подставки Edwards вместо стола обращайтесь к инструкциям по применению многоразовых принадлежностей Edwards.
2	Соберите стол, как показано на рисунке 7.

#### 7.3.2 Система направляющей для стабилизаторов

Этап	Процедура
1	Извлеките компоненты системы направляющей для стабилизаторов из упаковки и осмотрите на предмет повреждений.

#### 7.3.3 Направляющая гильза

Этап	Процедура
1	Извлеките направляющую гильзу, загрузчик и интродьюсер из упаковки и осмотрите их на предмет видимых повреждений.
2	Промойте с помощью гепаринизированного физиологического раствора и удалите воздух.
3	Перед использованием протрите направляющую гильзу гепаринизированным физиологическим раствором.

#### 7.3.4 Имплантационная система — проверка системы, проверка защелок и сброс

Этап	Процедура
1	Извлеките имплантационную систему и загрузчик из упаковки и осмотрите их на предмет видимых повреждений. <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если на промывочном порте имплантационного катетера отсутствует вентилируемый колпачок, использование устройства может привести к развитию инфекции.</b>
2	Удлините имплант до конца. Полностью оттяните и продвиньте ползунки защелок, чтобы проверить правильное движение защелок.
3	Если защелки не двигаются надлежащим образом, выполните приведенные ниже действия для сброса. Если защелки двигаются правильно, переходите к следующему разделу «Имплантационная система — промывка и подготовка».
4	Убедитесь в том, что имплант закрыт полностью. Ослабьте и снимите фиксаторы шовных нитей с основания фиксаторов шовных нитей. <b>Примечание. При ослаблении фиксатора шовной нити убедитесь в том, что свободный конец шовной нити не пролег в рукожатку.</b>
5	Полностью оттяните ползунки защелок и поместите инструмент для установки защелок на одном уровне с фиксаторами шовных нитей, основаниями фиксаторов шовных нитей и ручкой высвобождения имплантата.
6	Потяните за свободный конец шовной нити на одном основании фиксатора шовной нити, чтобы выбрать провисание шовной нити. Ослабьте натяжение свободного конца шовной нити, установите обратно и затяните фиксатор шовной нити. Повторите эту операцию для второго фиксатора шовной нити.
7	Извлеките инструмент для установки защелок. Удлините имплант до конца. Полностью продвиньте и оттяните ползунки защелок, чтобы проверить правильное движение защелок.

#### 7.3.5 Имплантационная система — промывка и подготовка

Этап	Процедура
1	Закройте имплантат.
2	Убедитесь в том, что ползунки защелок полностью оттянуты и имплантат полностью закрыт.
3	Снимите вентилируемый колпачок с промывочного порта имплантационного катетера. Поднимите дистальный конец

Этап	Процедура
4	имплантационного катетера и промойте гепаринизированным физиологическим раствором.
5	Присоедините колпачок промывочного порта к промывочному порту имплантационного катетера.
6	Полностью оттяните имплантационный катетер. Продвигайте ползунки защелок и переведите имплантат в удлиненное положение.
7	Снимите колпачок загрузчика и направьте его на имплантационную систему.
8	Вводите имплантат через проксимальный конец загрузчика до тех пор, пока он не выйдет из дистального конца. Соедините загрузчик с колпачком загрузчика.
9	Продвигайте имплантационный катетер до конца, чтобы имплантат вышел из загрузчика.
10	Промойте управляемый катетер гепаринизированным физиологическим раствором.
11	Продвигайте загрузчик до тех пор, пока дистальный конец имплантата не окажется полностью в загрузчике.

#### 7.4 Процедура имплантации

Все этапы процедуры имплантации относятся как к процедуре PASCAL для имплантации митрального клапана, так и к процедуре PASCAL для имплантации трехстворчатого клапана, если иное не указано специально.

Доставку имплантата следует проводить под общей анестезией с мониторингом гемодинамических показателей в операционной, гибридной операционной или лаборатории катетеризации с возможностями выполнения рентгеноскопии и эхокардиографии.

**Примечание.** Перед процедурой имплантации изучите раздел «Учет анатомических особенностей» (раздел 3.1), поскольку применение без учета этих условий может помешать размещению имплантата или введению створки нативного клапана.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.** Во время процедуры гепарин следует вводить так, чтобы значение активированного времени свертывания крови (ABC) поддерживалось на уровне  $\geq 250$  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 между ногами пациента, при необходимости отрегулировав высоту стола. Используйте полотенца в качестве опоры между столом и ногами пациента.</p> <p><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> Стол поставляется нестерильным, введение стола в стерильное поле может привести к развитию инфекции.</p> <p>ИЛИ</p> <p>Перед стерильным укрытием пациента соберите многоразовые принадлежности и разместите их вокруг ног пациента, при необходимости отрегулировав высоту и угол наклона платформы. Разместите подставку на платформе на одной линии с запланированным местом доступа к бедренной вене. Обращайтесь к инструкциям по применению многоразовых принадлежностей Edwards.</p> <p><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> Многоразовые принадлежности нестерильны; введение многоразовых принадлежностей в стерильное поле может привести к развитию инфекции.</p>
2	После стерильного укрытия при необходимости соберите и присоедините систему направляющей для стабилизаторов в любой момент времени в ходе процедуры.

##### 7.4.2 Доступ и введение гильзы через бедренную вену

Этап	Процедура
1	Выполните общепринятую процедуру доступа через бедренную вену с применением стандартных методик чрескожной пункции.
2	<p>Для процедур имплантации митрального клапана с использованием системы PASCAL выполните следующие действия.</p> <p>Выполните доступ к левому предсердии посредством трансвенозного, транссептального метода с применением стандартных чрескожных методик и разместите проводник в левом предсердии. По мере необходимости выполните дилатацию сосуда.</p> <p><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> (Только для процедур на митральном клапане.) Ненадлежащая пункция может привести к повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого вмешательства.</p> <p>Для процедур имплантации трехстворчатого клапана с использованием системы PASCAL выполните следующие действия.</p> <p>Выполните доступ к правому предсердию с применением стандартных чрескожных методик и разместите проводник в правом предсердии. По мере необходимости выполните дилатацию сосуда.</p>

Этап	Процедура
3	<p>Для процедур имплантации митрального клапана с использованием системы PASCAL выполните следующие действия.</p> <p>Вводите направляющую гильзу с интродьюсером по проводнику, пока кончик направляющей гильзы не будет надежно размещена за перегородкой; при необходимости используйте механизм сгибаания.</p> <p>Для процедур имплантации трехстворчатого клапана с использованием системы PASCAL выполните следующие действия.</p> <p>Вводите направляющую гильзу с интродьюсером по проводнику, пока кончик направляющей гильзы не окажется внутри правого предсердия.</p> <p><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> Избыточная манипуляция может привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого 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><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> 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 Навигация и установка имплантатов

Этап	Процедура
1	Выведите 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 выполните аспирацию не менее 45 куб. см.</p> <p><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> Если не выполнить полную аспирацию из направляющей гильзы или если выполнить аспирацию без колпачка промывочного порта на промывочном порте имплантационного катетера, возможна воздушная эмболия.</p>
4	<p>При необходимости присоедините к имплантационному катетеру систему для длительного капельного вливания физиологического раствора.</p> <p><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> 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	Переведите имплантат в закрытое положение. Оттяните ползунки защелок.
7	При необходимости отрегулируйте направляющую гильзу.
8	<p>Если, по мнению лечащего врача, необходимо осуществлять мониторинг давления для непрерывной оценки давления в предсердии во время процедуры, следуйте инструкции производителя по применению устройства мониторинга давления. Подсоедините заполненное жидкостью устройство мониторинга давления к управляемому катетеру. Перед выполнением измерений сначала выполните аспирацию, а затем — калибровку на уровне сердца пациента.</p> <p>Дополнительные указания по мониторингу давления в предсердиях, включая предельные значения, см. в учебном материале для врачей по системе PASCAL Precision.</p> <p><b>Примечание.</b> Мониторинг давления следует осуществлять совместно с ультразвуковым исследованием. Давление следует привести в соответствие с данными ультразвукового и доплеровского исследований. При оценке давления в предсердии убедитесь в том, что дистальный кончик имплантационного катетера полностью вышел из управляемого катетера.</p>
9	<p>Продвигайте имплантационную систему по мере необходимости. При 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><b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> Избыточная манипуляция может привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого вмешательства.</p> <p><b>Примечание.</b> Рентгеноконтрастная маркерная полоска на управляемом катете обозначает конец гибкого участка, и ее можно визуализировать с помощью рентгеноскопии.</p>
10	Поверните ручку лепестков, чтобы перевести имплантат в положение готовности к захвату створки.
11	По мере необходимости вращайте имплантационный катетер, чтобы расположить лепестки в нужной ориентации.
12	Переместите один ползунок защелки, определив с помощью визуализации, какой из защелок он управляет. После определения убедитесь, что ползунки полностью оттянуты.
13	Продвигайте имплантат через клапан до тех пор, пока лепестки не окажутся ниже свободного края створок.

Этап	Процедура
14	Проверьте расположение и ориентацию имплантата и при необходимости слегка отрегулируйте положение. <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточная манипуляция с имплантатом под створками может стать причиной запутывания 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 вмешательства.</b>
15	Под контролем визуализации оттягивайте имплантат до тех пор, пока створки не будут расположены между лепестками и защелками.
16	Продвиньте ползунок (ползунки) защелок, чтобы зафиксировать створку (-и) между защелками и лепестками. Это действие может быть выполнено для обеих створок одновременно (фиксатор защелок соединен для перемещения обеих защелок) или для каждой створки отдельно (фиксатор защелок отсоединен для перемещения отдельной защелки).
17	Проверьте введение створок с помощью визуализации. Если створка (-и) не зафиксирована (-ы) между защелками и лепестками, оттяните ползунок (ползунки) защелок, чтобы освободить створку (-и), и повторите попытку.
18	После фиксации створок между защелками и лепестками закройте имплантат.
19	Немного продвиньте имплантационный катетер, чтобы ослабить напряжение на створках.
20	Оцените регургитацию и при необходимости измените положение. Как только положение имплантата будет подтверждено, убедитесь в том, что имплантат закрыт. Если требуется изменить положение внутри желудочка, оттяните ползунки защелок и переведите имплантат в положение готовности к захвату створки. При необходимости отрегулируйте ориентацию защелок и имплантата. Если требуется изменение положения внутри предсердия, оттяните ползунки защелок и медленно удлините имплантат под рентгеноскопическим контролем, наблюдая за тем, чтобы привод не изогнулся, а затем оттяните имплантат обратно в предсердие. <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если не удлинить имплантат при его оттягивании в предсердие во время изменения положения, это может привести к повреждению створки или запутыванию имплантата в хордах.</b> <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если перед изменением положения не освободить створки от защелок и лепестков, то это может привести к повреждению створки.</b>

#### 7.4.4 Извлечение имплантата (при необходимости)

Перед высвобождением имплантата при необходимости можно вернуть имплантационную систему обратно в направляющую гильзу для извлечения. Чтобы извлечь имплантат, выполните нижеуказанные этапы.

Дополнительные рекомендации по маневрам извлечения имплантата см. в учебных материалах для врачей по системе PASCAL Precision.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточные манипуляции могут привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого вмешательства.**

Этап	Процедура
1	Оттяните ползунки защелок.
2	Медленно удлините имплантат под рентгеноскопическим контролем, наблюдая за тем, чтобы привод не изогнулся. Затем оттяните имплантат в предсердие. Переведите имплантат в закрытое положение.
3	Разогните управляемый катетер и оттягивайте имплантационную систему до тех пор, пока имплантат не окажется рядом с кончиком направляющей гильзы.
4	Продвиньте ползунки защелок.
5	Переведите имплантат в удлиненное положение.
6	Оттяните ползунки защелок, чтобы открыть защелки примерно на 45° с каждой стороны.
7	Оттяните всю имплантационную систему через направляющую гильзу.

#### 7.4.5 Высвобождение имплантата

Для высвобождения имплантата выполните этапы, перечисленные ниже.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Несоблюдение указанных этапов высвобождения может привести к затруднениям при высвобождении или отсутствию возможности высвободить имплантат, что потребует дополнительного вмешательства.**

**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 вмешательства.**

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Повторное использование устройств (включая имплантационную систему и направляющую гильзу) после извлечения может вызвать эмболию инородным материалом или привести к развитию инфекции. При повторном использовании устройство может работать неправильно.**

**Примечание. Если по решению лечащего врача установлен дополнительный имплантат [PASCAL или PASCAL Ace], следует соблюдать осторожность, чтобы избежать смещения ранее установленного имплантата. Прохождение клапана с использованием низкопрофильной конфигурации имплантата позволит свести к минимуму вероятность взаимодействия с ранее установленным имплантатом.**

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Избыточная манипуляция может привести к смещению или выходу из строя ранее имплантированного устройства, повреждению структуры сердца, требующему хирургической реконструкции или другого вмешательства.**

Этап	Процедура
1	Убедитесь в том, что дистальный кончик имплантационного катетера полностью вышел из управляемого катетера.
2	Отвинтите и снимите крышку высвобождения имплантата с ручки имплантационного катетера.
3	Отвинтите и снимите один фиксатор шовной нити с основания фиксатора шовной нити.
4	Потяните фиксатор шовной нити от рукоятки для полного высвобождения шовной нити.
5	Повторите эти шаги для другого фиксатора шовной нити.
6	Вращайте ручку высвобождения имплантата против часовой стрелки и оттягивайте ее до тех пор, пока имплантат не будет высвобожден, что подтверждается посредством визуализации.
7	При необходимости замените фиксаторы шовных нитей.

#### 7.4.6 Извлечение устройства и закрытие

Этап	Процедура
1	Полностью оттяните имплантационный катетер в управляемый катетер. Постепенно разогните и извлеките имплантационную систему. Постепенно разогните и извлеките направляющую гильзу. <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ. Если не разогнуть устройства перед извлечением, это может привести к повреждению сосуда.</b>
2	Выполните стандартное чрескожное закрытие участка доступа.

#### 8.0 Безопасность при проведении магнитно-резонансной томографии (МРТ)

Результаты доклинических исследований показали, что имплантаты PASCAL и PASCAL Ace являются условно безопасными при проведении МРТ. Пациенту с данным устройством можно безопасно выполнять МРТ, если система МРТ удовлетворяет нижеследующим условиям:

- индукция статических магнитных полей составляет 1,5 Тл и 3,0 Тл;
- максимальный пространственный градиент поля составляет 3000 Г/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 вышеуказанных условий максимальное повышение температуры от имплантата после 15 минут непрерывного сканирования составит менее 4 °C.

В ходе доклинических испытаний артефакт изображения, вызванный наихудшей конфигурацией многокомпонентного имплантируемого устройства, выходил за пределы имплантата максимум на 15 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.

Чтобы 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 был вскрыт, устройство более не является стерильным. Верните устройство в оригинальной упаковке.
- Эксплантированный имплантат:**  
эксплантированный имплантат следует поместить в подходящий гистологический фиксатор, например 10 % раствор формалина или 2 % раствор глутаральдегида, и вернуть в компанию Edwards.

#### 9.1 Утилизация

Во избежание травмирования пользователя следует соблюдать универсальные меры предосторожности, относящиеся к биологическим опасностям и острым предметам. Во избежание возможного перекрестного загрязнения утилизацию и обращение с использованными одноразовыми устройствами (включая все устройства, входящие в контакт с пациентами) следует осуществлять в соответствии с действующими в учреждении инструкциями, относящимися к биологически опасным материалам и больничным отходам. За информацией об утилизации многоразовых принадлежностей обращайтесь к инструкциям по применению многоразовых принадлежностей Edwards.

#### 10.0 Краткий обзор клинической практики

Ниже представлен обобщенный обзор всей клинической практики. Подробный обзор всей клинической практики можно найти в SSCP.

##### 10.1 Исследование CLASP

Результаты многоцентрового международного проспективного несравнительного исследования CLASP демонстрируют высокую долю успеха устройства, процедуры и клинической успешности, снижение степени MP и улучшение функционального состояния в течение 3 лет, улучшение качества жизни и переносимости физической нагрузки в течение 1 года, а также приемлемую частоту ЗНЯ.

##### 10.2 Исследование CLASP IID

Предварительный промежуточный анализ рандомизированной когорты из опорного рандомизированного контролируемого исследования CLASP IID продемонстрировал не меньшую эффективность системы PASCAL по сравнению с системой MitraClip в отношении первичной конечной точки безопасности (частоты ЗНЯ) и первичной конечной точки эффективности ( $MP \leq 2+$ ). Результаты по когорте включенных в исследование неандомизированных пациентов в течение 30 дней и когорте зарегистрированных пациентов в течение 6 месяцев демонстрируют улучшения в отношении степени MP и клинических результатов, наряду с показателями частоты ЗНЯ в пределах ожидаемого диапазона.

### **10.3 Исследование MiCLASP PMCF**

Результаты многоцентрового несравнительного проспективного постмаркетингового клинического исследования последующего наблюдения MiCLASP PMCF демонстрируют снижение степени MP, улучшение функционального состояния, переносимости физической нагрузки и повышение качества жизни в течение 1 года. Частота развития СНЯ в течение 1 года указывает на приемлемый профиль безопасности.

### **10.4 Исследование CLASP TR**

Результаты проспективного несравнительного многоцентрового исследования CLASP TR демонстрируют высокую долю успешности устройства, процедуры и клинической успешности, уменьшения частоты ТР в период 2-летнего последующего наблюдения и улучшение клинических результатов в течение 1 года. Частота ЗНЯ в течение 1 года указывает на приемлемый профиль безопасности.

### **10.5 Постмаркетинговое регистровое исследование PASCAL**

Реальные результаты в течение 1 года, полученные в ходе постмаркетингового регистрового исследования PASCAL, подтверждают клиническую безопасность, эффективность и пользу системы PASCAL при лечении MP.

### **10.6 Дополнительные исследования**

Последующие исследования имплантатов PASCAL (MP и TP), включая исследование TriCLASP PMCF (в отношении трехстворчатого клапана), исследование CLASP IITR (в отношении трехстворчатого клапана) и исследование CLASP IIF (в отношении митрального клапана), в настоящий момент продолжаются и еще не достигли первичных конечных точек; следовательно, результаты не представлены в настоящем документе.

## **11.0 Сводные данные о безопасности и клинической эффективности (SSCP)**

Документ SSCP («Сводные данные о безопасности и клинической эффективности») был адаптирован в соответствии с оценкой клинических данных уполномоченным органом, на основании которой был выдан сертификат CE. SSCP содержит актуальный обзор той же информации.

Уполномоченный орган принял к сведению обоснования преимуществ и рисков в отношении безопасности и эффективности системы PASCAL Precision в краткосрочной и долгосрочной перспективе и согласился с ними.

Соответствие системы PASCAL Precision требованиям, предъявляемым к характеристикам (GSPR) безопасности (MDR GSPR 1), эффективности (MDR GSPR 1), приемлемости побочных эффектов (MDR GSPR 8), пригодности для использования (MDR GSPR 5), срока службы устройства (MDR GSPR 6), приемлемому профилю «преимущества — риски» (MDR GSPR 8), было установлено применительно к зарегистрированным показаниям.

Чтобы получить SSCP для данного медицинского устройства, обращайтесь на веб-сайт <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

После запуска Европейской базы данных по медицинским устройствам / Eudamed переходите на веб-сайт <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>, чтобы получить SSCP для данного медицинского устройства.

## **12.0 Клинические преимущества**

Клинические преимущества системы PASCAL Precision для лечения митральной регургитации (MP) включают в себя следующие:

- эффективное и стабильное уменьшение митральной регургитации;
- получение возможности минимально инвазивного чрескожного лечения митральной регургитации;
- улучшение функционального состояния, переносимости физической нагрузки и повышение качества жизни.

Клинические преимущества системы PASCAL Precision для лечения ТР включают в себя следующие:

- эффективное и стабильное уменьшение триkuspidальной регургитации;
- получение возможности минимально инвазивного чрескожного лечения триkuspidальной регургитации;
- улучшение функционального состояния, переносимости физической нагрузки и повышение качества жизни.

Стол не имеет относящихся к нему клинических преимуществ, поскольку стол является необязательной принадлежностью, которая не входит в контакт с пациентом. Преимущества стола по своей сути являются функциональными и относятся к предполагаемому применению этой принадлежности в дополнение к системе PASCAL Precision.

Система направляющей для стабилизаторов не имеет относящихся к ней клинических преимуществ, поскольку система направляющей для стабилизаторов является необязательной принадлежностью, которая не входит в контакт с пациентом и используется только во время процедуры имплантации. Преимущества системы направляющей для стабилизаторов по своей сути являются функциональными и относятся к предполагаемому применению этой принадлежности в дополнение к системе PASCAL Precision.

## **13.0 Основной уникальный идентификационный номер устройства — идентификатор устройства (UDI-DI)**

Основной UDI-DI представляет собой ключ доступа к связанной с устройством информации, которая введена в базу данных Eudamed. Основной UDI-DI системы PASCAL Precision можно использовать для поиска SSCP.

Приведенная ниже таблица содержит основной UDI-DI для системы PASCAL Precision и совместимых устройств.

Продукт	Модель	Основной UDI-DI
Система PASCAL Precision — имплантационная система	20000IS	0690103S004PAS000BC
Система PASCAL Precision — имплантационная система PASCAL Ace	20000ISM	0690103S004PAS000BC
Система PASCAL Precision — направляющая гильза	20000GS	0690103S004PAS000BC
Система PASCAL — система направляющей для стабилизаторов	20000ST	0690103D004PAC000S6
Система PASCAL — стол	10000T	0690103D004PNA000W7

## **14.0 Ожидаемый срок службы устройства**

Имплантаты PASCAL и PASCAL Ace проходят строгие доклинические испытания на долговечность в соответствии с требованиями, предъявляемыми к тестированию, и успешно прошли испытания с имитацией как минимум 5-летнего износа. Фактические параметры срока службы у людей зависят от множества биологических факторов и в значительной мере варьируются у разных пациентов. Конкретные действия или условия, которые могли бы укоротить или удлинить срок службы устройства, не установлены.

## **15.0 Информация для пациента**

С каждой имплантационной системой поставляется карточка имплантата пациента. После завершения процедуры имплантации запишите в карточку имплантата все необходимые сведения и передайте ее пациенту. Благодаря этой карточке при обращении за медицинской помощью пациенты смогут сообщать врачам о типе своего имплантата.

## **16.0 Эксплуатационные характеристики**

Эффективность устройства, в том числе его функциональные характеристики, подтверждена целым рядом тестов, результаты которых указывают на безопасность и эффективность устройства при использовании по назначению в соответствии с утвержденными инструкциями по применению.

Дизайн катетеров системы доставки PASCAL Precision основан на отзывах пользователей. Заявление о «точности» (Precision) будет подтверждено в ходе пострегистрационного мониторинга.

## 17.0 КОЛИЧЕСТВЕННАЯ И КАЧЕСТВЕННАЯ ИНФОРМАЦИЯ, ОТНОСЯЩАЯСЯ К ИМПЛАНТАМ PASCAL И PASCAL Ace

Имплантат PASCAL содержит титановые гайку и болт, втулку из полиэфирэфиркетона (PEEK) и силиконовое уплотнение. Имплантат PASCAL Ace содержит титановые гайку, болт, дистальную и проксимальную пластины и силиконовое уплотнение.

В приведенной ниже таблице представлена качественная и количественная информация о материалах и веществах.

Вещество	CAS	Диапазон массы в модели (мг)
Титан	7440-32-6	254–324
Никель	7440-02-0	235–258
Полиэтилентерефталат	25038-59-9	82,5–98,1
Полиэтилен	9002-88-4	14,3–42,6
Полиэфирэфиркетон	29658-26-2	0–23,2
Алюминий	7429-90-5	3,39–9,13
Ванадий	7440-62-2	2,16–6,32
Диоксид кремния	7631-86-9	5,08–5,40
Полидиметилсиликсан	63148-62-9	3,86–4,16
Перфторполиэфир	69991-67-9	2,44–2,52
Политетрафторэтилен	9002-84-0	1,15–1,22
Железо	7439-89-6	0–0,567
Диоксид титана	13463-67-7	0,180–0,541
Кислород	7782-44-7	0–0,355
Углерод	7440-44-0	0–0,285
Кобальт	7440-48-4	0–0,226
Триоксид сурьмы	1309-64-4	0,0847–0,118
Ниобий	2023505	0–0,113
Азот	7727-37-9	0–0,0918
Хром	7440-47-3	0–0,0452
Медь	7440-50-8	0–0,0452
Водород	1333-74-0	0–0,0384
4,4'-дифторбензофенон	345-92-6	0–0,00141
Дифенилсульфон	127-63-9	0–0,00114
Эрукамид	112-84-5	0,000516–0,00102
4-додецилбензолсульфоновая кислота	121-65-3	0,0000906–0,00857
Декаметилциклогентасилоксан; D5	541-02-6	0–0,000698
Додекаметилциклогексасилоксан; D6	540-97-6	0–0,000698
Октаметилциклотетрасилюксан; D4	556-67-2	0–0,000651

## Srpski

### Edwards PASCAL Precision sistem za transkatetersku popravku zališka

#### Uputstva za upotrebu

Pažljivo pročitajte ova uputstva za upotrebu u kom su navedeni upozorenja, mere opreza i preostali rizici koji se odnose na ovo medicinsko sredstvo.

Edwards PASCAL Precision sistem za transkatetersku popravku zališka obuhvata sledeće brojeve modela (u daljem tekstu PASCAL Precision sistem):

Broj modela	Sredstvo
20000IS	PASCAL Precision sistem – sistem implantata
20000ISM	PASCAL Precision sistem – PASCAL Ace sistem implantata
20000GS	PASCAL Precision sistem – vodeća košuljica

PASCAL Precision sistem je kompatibilan sa sledećim dodacima za jednokratnu upotrebu:

Broj modela	Sredstvo
10000T	PASCAL sistem – sto
20000ST	PASCAL sistem – sistem šine stabilizatora

PASCAL Precision sistem je kompatibilan sa sledećim dodacima za višekratnu upotrebu:

Broj modela	Sredstvo
10000UP	Edwards platforma za višekratnu upotrebu
10000PT	Edwards ploča za višekratnu upotrebu
10000CR	Edwards podloga za višekratnu upotrebu

#### • Sistem implantata (slika 4)

Sistem implantata se sastoji od upravlјivog katetera (prvi spoljašnji sloj), katetera implantata (prvi unutrašnji sloj) i implantata (u daljem tekstu PASCAL i PASCAL Ace implantati). Sistem implantata perkutano plasira implantat do zališka pristupom preko femoralne vene primenom transvenskog, transseptalnog [mitralnog] i transvenskog [trikuspidnog] pristupa.

#### • Implantat (slike 1–3)

Implantat se aktivira i učvršćuje za lističe zališka, vršeći ulogu ispuñe u regurgitantnom otvoru. Primarne komponente implantata su umetak, lopatice i kopče, konstruisane od nitinola i prekrivene polietilen-terefaltatom. Implantat PASCAL Ace je manje veličine kako bi se lekarima omogućio izbor. Predložena razmatranja za odabir PASCAL Ace implantata uključuju manje zone postavljanja i regije gustih hordi. Pogledajte materijale za obuku lekara za PASCAL Precision sistem za dodatne informacije o razlikama u veličini umetaka i drugih komponenti za PASCAL i PASCAL Ace implantate, uključujući dodatna razmatranja u vezi sa izborom implantata.

Implantat ima četiri glavna položaja lopatica: izduženi, zatvoreni, spreman za hvatanje listića i sa uhvaćenim listićem.

**Napomena: PASCAL Ace implantat je konvencija dodele naziva koja se odnosi na dodatnu veličinu implantata sa istom indikacijom za upotrebu kao PASCAL implantat.**

#### • Kateter implantata (slika 4)

Implantat se isporučuje pričvršćen za kateter implantata šavovima i ovinom sa navojem. Kateter implantata kontroliše aktiviranje implantata. Četiri primarne kontrole su klizači kopče, dugme za lopatice, dugme za otpuštanje implantata i sistemi za blokiranje šavova. Klizači kopče kontrolisu kopče (uvlačenjem klizača kopče oni se podižu, a uvođenjem klizača kopče one se spuštaju). Dugme za lopatice kontroliše lopatice (okretanje dugmeta za lopatice u smeru kazaljki na satu lopatice sa zatvaraju, a okretanjem u suprotnom smeru lopatice se otvaraju). Dugme za otpuštanje implantata kontroliše otpuštanje implantata sa katetera implantata. Sistemi za blokiranje šava kontrolišu otpuštanje šavova sa kopči. Kateter implantata se isporučuje sklopjen unutar upravlјivog katetera.

#### • Upravlјivi kateter (slika 4)

Upravlјivi kateter ima obrtno dugme za kontrolu (dugme za savijanje) kojim se pokreće mehanizam savijanja koji služi za navigaciju i pozicioniranje implantata na ciljnog mesta. Marker nepropusljiv za rendgenske zrake koji se nalazi na distalnom delu katetera pokazuje kraj savitljivog dela.

#### • Vodeća košuljica (slika 5)

Vodeća košuljica se koristi za obezbeđivanje atrijalnog pristupa. Ona ima hidrofilni premaz i obrtno dugme za kontrolu (dugme za savijanje) kojim se pokreće mehanizam savijanja koji služi za pozicioniranje vodeće košuljice na ciljno mesto.

#### • Uvodnik (slika 5)

Uvodnik se koristi za lakše vođenje vodeće košuljice do željenog mesta. Uvodnik je kompatibilan sa žicom vodicom od 0,89 mm (0,035 inča). Uvodnik je priložen u pakovanju vodeće košuljice.

#### • Punilac (slika 8)

Punilac se koristi za uvođenje implantata i katetera za dopermanje kroz zaptivke vodeće košuljice. Punilac je priložen uz pakovanje sistema implantata i vodeće košuljice da olakša korisniku.

#### • Sistem šine stabilizatora (slika 6)

Sistem šine stabilizatora predviđen je kao pomoć pri pozicioniranju i stabilizaciji PASCAL Precision sistema tokom procedura implantacije. Stabilizator može da se pričvrsti za vodeću košuljicu i sistem implantata po potrebi, u svakom trenutku tokom procedure. Upotreba sistema šine stabilizatora je proizvoljna.

#### • Sto (slika 7)

Predviđeno je da se sto koristi kao stabilna platforma za sistem implantata, vodeću košuljicu i sistem šine stabilizatora sistema PASCAL Precision. Sto se koristi van sterilnog polja. Visina stola je podešiva. Upotreba stola je proizvoljna.

#### • Dodaci za višekratnu upotrebu

Za dodatke za višekratnu upotrebu pogledajte uputstva za upotrebu dodataka za višekratnu upotrebu: platforme za višekratnu upotrebu (model 10000UP), ploče za višekratnu upotrebu (model 10000PT) i podloge za višekratnu upotrebu (model 10000CR) (u daljem tekstu nazivaju se uputstva za upotrebu Edwards dodataka za višekratnu upotrebu).

## 1.0 Indikacije za upotrebu

### 1.1 Namena

PASCAL Precision sistem je namenjen za popravku nedovoljno funkcionalnog mitralnog i/ili trikuspidnog zališka putem perkutanre rekonstrukcije aproksimacijom tkiva. PASCAL Precision sistem perkutano doprema implantat do zališka pristupom preko femoralne vene primenom transvenskog transseptalnog (mitralnog) i transvenskog (trikuspidnog) pristupa.

### 1.2 Ciljna populacija pacijenata

PASCAL Precision sistem je namenjen za:

- Odrasle pacijente sa klinički značajnom, simptomatskom mitralnom regurgitacijom (umerena do teška ili teška MR)
- Odrasle pacijente sa klinički značajnom, simptomatskom trikuspidnom regurgitacijom (teška ili teža TR) uprkos medicinskoj terapiji

Odarib pacijenata treba da vrši multidisciplinarni stručni tim za srce specijalizovan za lečenje mitralne i trikuspidne regurgitacije. Tim za srce treba da odmeri koristi i rizike svih mogućih intervencija pre lečenja pacijenata PASCAL Precision sistemom. Pacijenti su kandidati za PASCAL Precision sistem ako se ne smatraju pogodnim za kardiohirurgiju, uključujući minimalno invazivnu kardiohirurgiju, iako su anatomski pogodni za lečenje PASCAL Precision sistemom.

## 2.0 Kontraindikacije

PASCAL Precision sistem je kontraindikovan kod mitralnih i trikuspidnih pacijenata koji imaju:

- Kontraindikaciju za TEE ili je skrining za TEE bio neuspšan
- Ekhardiografski dokaz intrakardijalne mase, tromba ili vegetacije
- Prisustvo okludiranog ili trombotičnog filtera donje šupljine vene (IVC) koji bi ometao dopremanje katetera ili prisustvo tromboze duboke ipsilateralne vene
- Poznatu preosetljivost na nititol (nkl ili titanijum) ili kontraindikaciju za proceduralne lekove koja se ne može adekvatno medikamentozno kontrolisati
- Anamnezu sklonosti ka krvarenju ili koagulopatijs ili ako pacijent odbija transfuzije krvi

Pored toga, PASCAL Precision sistem je kontraindikovan kod mitralnih pacijenata sa kontraindikacijom za transseptalnu kateterizaciju.

## 3.0 Upozorenja

### 3.1 Razmatranja anatomskih karakteristika

U cilju dobijanja optimalnih rezultata treba razmotriti sledeće anatomске karakteristike pacijenata. Multidisciplinarni tim za srce treba da razmotri anatomiju zališka koja može da ograniči pravilan pristup PASCAL Precision sistemu, njegovu upotrebu i/ili primenu i/ili dovoljno smanjenje mitralne ili trikuspidne regurgitacije. Bezbednost i delotvornost nisu utvrđene za pacijente sa anatomskim karakteristikama koje obuhvataju, između ostalih sledeće:

Primenljivo na mitralne i trikuspidne pacijente:

- Dokaz teške kalcifikacije u anulusu ili subvalvularnom aparat
- Prisustvo značajnog rascepa ili perforacije u području hvatanja
- Dužina pokretljivog dela listića <8 mm

Primenljivo samo na mitralne pacijente:

- Visina transseptalne punkcije <3,5 cm
- Prečnik LA ≤35 mm
- LVEDD >8,0 cm

Primenljivo samo na trikuspidne pacijente:

- Dokaz umerene do teške kalcifikacije u području hvatanja
- Prisustvo primarne nedegenerativne trikuspidne bolesti

### 3.2 Rukovanje medicinskim sredstvom

#### 3.2.1 PASCAL Precision sistem, sto i sistem šine stabilizatora

- Sredstva su osmišljena, namenjena i distribuiraju se isključivo za jednokratnu upotrebu. Ne postoje podaci koji bi podržali sterilnost, apirogenost i funkcionalnost ovih sredstava nakon ponovne obrade. Takva radnja može da doveđe do oboljenja ili neželjenog dogadaja, jer sredstvo možda neće funkcionisati onako kako je prvobitno predviđeno.
- Sredstvima treba rukovati primenom standardne sterilne tehnike kako bi se sprečila infekcija.
- Nemojte izlagati nijedno sredstvo bilo kakvim rastvorima, hemikalijama itd., osim sterilnom fiziološkom rastvoru i/ili heparinizovanom slanom rastvoru. Može doći do nepopravljivog oštećenja sredstva, koje možda neće biti vidljivo prilikom vizuelnog pregleda.
- Nemojte koristiti nijedno od ovih sredstava u prisustvu sagorljivih ili zapaljivih gasova, anestetika ili sredstava za čišćenje/dezinfekciju.
- Nemojte koristiti sredstva ako im je istekao rok upotrebe.
- Nemojte koristiti ako je zatvarač na pakovanju slomljen ili ako je pakovanje sterilnih sredstava oštećeno.
- Nemojte koristiti nijedno od ovih sredstava ako je ispušteno, oštećeno ili ako je njime na bilo koji način pogrešno rukovano.
- Tokom pripreme i tokom procedure treba koristiti standardnu tehniku ispiranja i odzračivanja kako bi se sprečila vazdušna embolija.

#### 3.2.2 Edwards platforma za višekratnu upotrebu, ploča za višekratnu upotrebu i podloga za višekratnu upotrebu

- Sredstva su osmišljena, namenjena i distribuiraju se za višekratnu upotrebu. Za pribor za višekratnu upotrebu pogledajte uputstva za upotrebu Edwards dodataka za višekratnu upotrebu.

### 3.3 Klinička upozorenja

- Kao i kod svih implantiranih medicinskih sredstava, postoji mogućnost neželjene imunološke reakcije.
- Ozbiljni neželjeni dogadaji, koji ponekad dovode do hirurške intervencije i/ili smrti, mogu biti povezani sa upotrebom ovog sistema („potencijalni neželjeni dogadaji“). Pre upotrebe, svakom budućem pacijentu treba dati detaljno objašnjenje koristi i rizika.
- Savetuje se pažljiva i kontinuirana medicinska kontrola da bi se komplikacije povezane sa implantatom mogle dijagnostikovati i da bi se njima moglo pravilno upravljati.
- Antikoagulacionu terapiju mora odrediti lekar u skladu sa smernicama ustanove.
- PASCAL Precision sistem nije procenjen u upotrebi kod trudnica ili pedijatrijskih pacijenata.

## 4.0 Mere predostrožnosti

### 4.1 Mere predostrožnosti pre upotrebe

- Odabir pacijenata treba da vrši multidisciplinarni tim za srce specijalizovan za lečenje mitralne i/ili trikuspidne regurgitacije kako bi se procenili rizik za pacijenta i anatomska podobnost nakon razmatranja različitih opcija lečenja sredstvom.

### 4.2 Mere predostrožnosti nakon upotrebe

- Dugoročna trajnost nije utvrđena za implantat. Preporučuјu se redovne medicinske kontrole da bi se procenio učinak implantata.
- Kratkoročna antikoagulantna terapija može biti neophodna nakon popravke zališka PASCAL Precision sistemom. Prepišite antikoagulantnu i drugu medikamentoznu terapiju u skladu sa smernicama ustanove.

## 5.0 Potencijalni neželjeni dogadaji

Komplikacije povezane sa standardnom kateterizacijom srca, upotrebom anestezije i upotrebom PASCAL Precision sistema mogu dovesti do sledećih ishoda: prelaz na otvorenu operaciju, hitna ili nehitna ponovna operacija, eksplantat, trajni invaliditet ili smrt. Lekari se podstiču da kompaniji Edwards ili nadležnim organima bolnice prijave sumnje dogadaje u vezi sa ovim sredstvom.

Sledeći očekivani neželjeni dogadaji su identifikovani kao moguće komplikacije procedure PASCAL Precision sistema:

- Abnormalne laboratorijske vrednosti
- Alergijska reakcija na anestetik, kontrast, heparin, nitinol
- Anemija ili smanjeni Hgb, može zahtevati transfuziju
- Aneurizma ili pseudoaneurizma
- Angina ili bol u grudnom košu
- Anafilaktički šok
- Aritmije – atrijalne (tj. AF, SVT)
- Aritmije – ventrikularne (tj. VT, VF)
- Arteriovenska fistula
- Povreda atrijalnog septuma koja zahteva intervenciju
- Krvarenje
- Srčani zastoj
- Srčana insuficijencija
- Povreda srca, uključujući perforaciju
- Kardijalna tamponada / perikardni izliv
- Kardiogeni šok
- Zaplitanje ili ruptura hordi koja može zahtevati intervenciju
- Koagulopatijs, poremećaj koagulacije, sklonost ka krvarenju
- Povreda provodnog sistema koja može zahtevati trajni pejsmejker
- Duboka venska tromboza (DVT)
- Propadanje nativnog zališka (npr. cepanje listića, povlačenje, zadebljanje)
- Izmeštanje prethodno aktiviranog implantata
- Dispneja
- Edem
- Disbalans elektrolita
- Embolus/embolizacija koji uključuju vazduh, čestice materijala, kalcifikovani materijal ili tromb
- Endokarditis
- Ezofagealna iritacija
- Ezofagealna perforacija ili striktura
- Intolerancija na fizičku aktivnost ili slabost
- Neuspešno izvlačenje komponenta PASCAL Precision sistema
- Povišena temperatura
- Gastrointestinalno krvarenje ili infarkt
- Srčana insuficijencija
- Hematom
- Hemodinamska ugroženost
- Hemoliza
- Hemoragija koja zahteva transfuziju ili intervenciju
- Hipertenzija
- Hipotenzija
- Propadanje implantata (habanje, cepanje, frakturna ili drugo)
- Embolizacija implantatom
- Nepravilan položaj implantata ili propust da se implantat plasira na predviđeno mesto
- Migracija implantata
- Tromboza implantata
- Infekcija
- Zapaljenje
- Opstrukcija levog ventrikularnog izlaznog trakta (LVOT)
- Mezenterična ishemija
- Otkazivanje više sistema organa
- Infarkt miokarda
- Mučnina i/ili povraćanje
- Povreda nerva
- Neurološki simptomi, uključujući diskineziju, bez dijagnoze TIA ili moždanog udara
- Tromboembolijski dogadaji koji nisu neurološkog porekla
- Bol
- Oštećenje papilarnog mišića
- Paraliza
- Embolizacija komponente PASCAL Precision sistema
- Periferna ishemija
- Pleuralni izliv
- Plućni edem
- Plućna embolija
- Reakcija na antiagregaciona ili antikoagulantna sredstva
- Popuštanje bubrega
- Bubrežna insuficijencija
- Respiratori komplikacije, respiratorna insuficijencija, atelektaza, pneumonija – može zahtevati produženu ventilaciju
- Retroperitonealna krvarenje

- Oštećenje ili perforacija septuma
- Septikemija, sepsa
- Opekotina na koži, povreda ili promene tkiva usled izlaganja jonizujućem zračenju
- Pričvršćenje samo jednog listića sredstva (SLDA)
- Moždani udar
- Sinkopa
- Prolazni ischemijski napad (TIA)
- Infekcija i/ili krvarenje urinarnog trakta
- Povreda zališka
- Stenoza zališka
- Valvularna regurgitacija
- Povreda ili trauma krvnog suda, uključujući disekciju ili okluziju
- Spazam krvnog suda
- Oštećenje ili perforacija zida srčane komore
- Dehiscencija rane, odlöženo ili nepotpuno zaceljivanje
- Pogoršanje srčane insuficijencije
- Pogoršanje regurgitacije / insuficijencija zališka

Za pacijenta / korisnika / treće lice u Evropskom ekonomskom prostoru: ako dođe do ozbiljnog incidenta tokom upotrebe ovog sredstva ili kao posledica njegove upotrebe, prijavite incident proizvođaču i nacionalnom nadležnom organu kojeg možete pronaći na web-adresi [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Kako se isporučuje

### 6.1 Pakovanje

Sistem implantata, vodeća košuljica i sistem šine stabilizatora pojedinačno su upakovani i sterilisani etilen-oksidom. Sto je upakovani i isporučuje se u nesterilnom stanju. Edwards platforma za višekratnu upotrebu, ploča za višekratnu upotrebu i podloga za višekratnu upotrebu isporučuju se u nesterilnom stanju.

### 6.2 Čuvanje

PASCAL Precision sistem treba čuvati na hladnom i suvom mestu.

## 7.0 Uputstvo za upotrebu

### 7.1 Obuka lekara

PASCAL Precision sistem je namenjen za upotrebu od strane interventnih kardiologa i kardiohirurga, uz drugo pomoćno osoblje koje je obučeno za pomaganje pri popravci mitralnog i/ili trikuspidnog srčanog zališka.

Lekar koji obavlja implantaciju mora biti iskusan u primeni transkateterskih tehnika i obučen za upotrebu PASCAL Precision sistema i obavljanje procedure. Svi lekari koji obavljaju proceduru primenom PASCAL Precision sistema moraju biti obučeni u skladu sa zahtevima za obuku kompanije Edwards rezimiranim u nastavku:

- Priručnik za obuku lekara za PASCAL Precision sistem, didaktička sesija: dizajn sredstva, proceduralno snimanje, proceduralni koraci i izazovne situacije
- Praktični laboratorijski model: praktična vežba proceduralnih koraka
- Fiziološki model simulacije: praktična vežba proceduralnih koraka sa proceduralnim snimanjem

Konačnu odluku o implantaciji PASCAL Precision sistema treba da donesu lekari specijalizovani za lečenje mitralne i/ili trikuspidne regurgitacije u specijalizovanim centrima koji mogu da utvrde razumne šanse za značajno kliničko poboljšanje koje treba očekivati na osnovu stadijuma bolesti i komorbiditeta.

### 7.2 Oprema i materijali

- Standardna oprema laboratorije za kateterizaciju srca
- Sistem za fluoroskopiju
- Mogućnost za transzeofagealnu ehokardiografiju (TEE) (2D i 3D)
- Komplet za venepunkciju
- Transseptalna igla, košuljica i žica vodica (samo kod mitralnih procedura)
- Dužina za zamenu 0,89 mm (0,035 inča) žice vodice
- Zdelice
- Špricevi od 50–60 ml sa Luer priključkom
- Heparinizovani slani rastvor
- Hemostat
- Hirurške komprese (npr. veličine 43 x 69 cm)
- Po izboru: zavojiti kateter za ubrizgavanje kontrasta (sa kompatibilnom košuljicom)
- Po izboru: postupni dilatatori
- Po izboru: kontinuirano kapanje slanog rastvora (rotirajući stalak za infuziju, IV cev sa okluderima sa ručnim točkićima, kese od 1 litra heparinizovanog sterilnog slanog rastvora)
- Po izboru: uređaj za praćenje pritiska

### 7.3 Priprema medicinskog sredstva

#### 7.3.1 Sto

Korak	Procedura
1	Izvadite sto iz pakovanja i pregledajte da li ima oštećenja. Ako sa stolom koristite i Edwards platformu za višekratnu upotrebu i podlogu zavisne upotrebe, pogledajte Edwards uputstvo za upotrebu dodataka za višekratnu upotrebu.
2	Sklopite sto kako je prikazano na slici 7.

#### 7.3.2 Sistem šine stabilizatora

Korak	Procedura
1	Izvadite komponente sistema šine stabilizatora iz pakovanja i pregledajte da li na njima ima bilo kakvih oštećenja.

#### 7.3.3 Vodeća košuljica

Korak	Procedura
1	Izvadite vodeću košuljicu, punilac i uvodnik iz pakovanja i proverite da li na njima vidljivih oštećenja.
2	Isperite i odzračite heparinizovanim slanim rastvrom.
3	Prebrišite vodeću košuljicu heparinizovanim slanim rastvrom pre upotrebe.

#### 7.3.4 Sistem implantata – provjeri sistema, provjeri kopče i resetovanje

Korak	Procedura
1	Izvadite sistem implantata i punilac iz pakovanja i proverite da li na njima vidljivih oštećenja. <b>OPREZ: Ako na otvoru za ispiranje katetera implantata nema ventiliranog poklopca, upotreba sredstva može dovesti do infekcije.</b>
2	U celosti izdužite implantat. U celosti uvucite unazad i uvedite klizače kopče kako biste potvrdili pravilnost kretanja kopče.
3	Ako se kopče ne pomeraju pravilno, sledite korake navedene u nastavku da biste ih resetovali. Ako se kopče pomeraju pravilno, predite na sledeći odeljak, „Sistem implantata – ispiranje i priprema“.
4	Uverite se da je implantat potpuno zatvoren. Odmotajte i uklonite sisteme za blokiranje šava iz osnove sistema za blokiranje šava. <b>Napomena: Uverite se da slobodni kraj šava nije uvučen u ručku dok otpuštate sistem za blokiranje šava.</b>
5	Potpuno uvucite klizače kopče i postavite alat za podešavanje kopče u ravni sa sistemima za blokiranje šava, osnovama za blokiranje šava i dugmetom za otpuštanje implantata.
6	Povucite slobodni kraj šava na jednu osnovu sistema za blokiranje šava da biste otklonili labavost šava. Otpustite zategnutost na slobodnom kraju šava i zamenite i zategnite sistem za blokiranje šava. Ponovite za drugi sistem za blokiranje šava.
7	Uklonite alat za podešavanje kopče. U celosti izdužite implantat. U celosti uvedite klizače kopče i uvucite ih unazad kako biste potvrdili pravilnost kretanja kopče.

#### 7.3.5 Sistem implantata – ispiranje i priprema

Korak	Procedura
1	Zatvorite implantat.
2	Uverite se da su klizači kopči u celosti povučeni unazad i da je implantat do kraja zatvoren.
3	Uklonite ventilirani poklopac sa otvoru za ispiranje katetera implantata. Podignite distalni kraj katetera implantata i isperite ga heparinizovanim slanim rastvrom.
4	Pričvrstite poklopac otvora za ispiranje na otvor za ispiranje katetera implantata.
5	Pričvrstite poklopac za otpuštanje implantata na ručku katetera implantata.
6	Potpuno uvucite kateter implantata. Uvedite klizače kopče i postavite implantat u izdužen položaj.
7	Uklonite poklopac punioca i vodite poklopac punioca do sistema implantata.
8	Umetnite implantat kroz proksimalni kraj punioca tako da izade na distalnom kraju. Povežite punilac i poklopac punioca.
9	Uvedite kateter implantata do kraja tako da implantat izade iz punioca.
10	Upravljavivi kateter isperite heparinizovanim slanim rastvrom.
11	Plasirajte punilac dok distalni kraj implantata u potpunosti ne bude u puniocu.

#### 7.4 Procedura implantacije

Svi koraci procedure implantacije odnose se i na PASCAL proceduru mitralnog implantata i na PASCAL proceduru trikuspidnog implantata, osim ako nije navedeno drugačije.

Dopremanje implantata treba izvršiti pod opštom anestezijom uz praćenje hemodinamskog stanja u operacionoj sali, hibridnoj operacionoj sali ili kateterizacionoj laboratoriji uz opremu za fluoroskopsko i ehokardiografsko snimanje.

**Napomena: Pre procedure implantacije pogledajte odeljak „Razmatranja anatomskih karakteristika“ (odeljak 3.1), jer upotreba bez zadovoljenja navedenih uslova može da omesta plasiranje implantata ili umetanje listića nativnog zališka.**

**OPREZ: Tokom procedure treba davati heparin, tako da se aktivirano vreme zgrušavanja (ACT) održava na nivou ≥250 s.**

**OPREZ: Prevelika količina kontrastnog sredstva može dovesti do popuštanja bubrega. Izmerite nivo pacijentovog kreatinina pre procedure. Neophodno je praćenje upotrebe kontrastnog sredstva.**

#### 7.4.1 Priprema pacijenta

Korak	Procedura
1	Pre stavljanja sterilne prekrivke na telo pacijenta, sastavite i postavite sto između nogu pacijenta, podešavajući visinu stola po potrebi. Koristite komprese kao podršku između stola i pacijentovih nogu. <b>OPREZ: Sto se isporučuje u nesterilnom stanju; uvođenje stola u sterilno polje može dovesti do infekcije.</b> ILI Pre stavljanja sterilne prekrivke na telo pacijenta, sastavite i postavite dodatke za višekratnu upotrebu oko nogu pacijenta, podešavajući visinu i ugao platforme po potrebi. Postavite podlogu na platformu u skladu sa predviđenim mestom za pristup femoralnoj veni. Pogledajte Edwards Uputstvo za upotrebu dodataka za višekratnu upotrebu na bilo kom trenutku tokom procedure.
2	Nakon postavljanja sterilne prekrivke na telo pacijenta, po potrebi sklopite i pričvrstite sistem šine stabilizatora u bilo kom trenutku tokom procedure.

#### 7.4.2 Pristup putem femoralne vene i uvođenje košuljice

Korak	Procedura
1	Pristupite zajedničkoj femoralnoj veni primenom konvencionalnih metoda perkutane punkcije.
2	Za PASCAL procedure mitralnog implantata: Pristupite levoj pretkomori putem transvenskih, transseptalnih tehnika primenom konvencionalnih perkutanih metoda i postavite žicu vodicu u levu pretkomoru. Po potrebi dilatirajte krvni sud. <b>OPREZ:</b> (samo za mitralne procedure) Neodgovarajuća punkcija može dovesti do oštećenja strukture srca koje zahteva hiruršku popravku ili drugu intervenciju. Za PASCAL procedure trikuspidnog implantata: Pristupite desnoj srčanoj pretkomori putem konvencionalnih perkutanih metoda i postavite žicu vodicu u desnu srčanu pretkomoru. Po potrebi dilatirajte krvni sud.
3	Za PASCAL procedure mitralnog implantata: Umetnute vodeću košuljicu sa uvodnikom preko žice vodice tako da vrh vodeće košuljice bude bezbedno postavljen preko septuma, koristeći mehanizam savijanja po potrebi. Za PASCAL procedure trikuspidnog implantata: Umetnute vodeću košuljicu sa uvodnikom preko žice vodice tako da vrh vodeće košuljice bude postavljen u desnu srčanu pretkomoru. <b>OPREZ:</b> Prekomerna manipulacija može dovesti do pomeranja ili ometanja prethodno implantiranog sredstva, do oštećenja strukture srca koje zahteva hiruršku popravku ili drugu intervenciju.
4	Uklonite uvodnik i žicu vodicu. Nemojte aspirirati ni ispirati vodeću košuljicu dok se sistem implantata uvodi. <b>OPREZ:</b> Aspiracija ili povezivanje neprekidnog ispiranja slanim rastvorom sa vodećom košuljicom pre umetanja sistema implantata može dovesti do vazdušne embolije.

#### 7.4.3 Navigacija i postavljanje implantata

Korak	Procedura
1	Umetnute sistem implantata sa puniocem u vodeću košuljicu.
2	Uvodite sistem implantata sve dok implantat ne izade iz punioca. Uvucite i rascepite i uklonite punilac.
3	Aspirirajte i isperite vodeću košuljicu heparinizovanim slanim rastvorom. Koristeći navedeni špric, aspirirajte minimalno 45 ml. <b>OPREZ:</b> Propust da se vodeća košuljica u potpunosti aspirira ili aspiracija bez prisustva poklopca otvara za ispiranje na otvor za ispiranje katetera implantata može dovesti do vazdušne embolije.
4	Po želji, povežite neprekidno kapanje slanog rastvora sa kateterom implantata. <b>OPREZ:</b> Povezivanje neprekidnog kapanja slanog rastvora sa sistemom implantata pre aspiracije može dovesti do vazdušne embolije.
5	Uvodite sistem implantata sve dok implantat ne izade na distalnom kraju vodeće košuljice.
6	Postavite implantat u zatvoren položaj. Povucite unazad klizače kopče.
7	Po potrebi podesite vodeću košuljicu.
8	Po načinjenju odgovornog lekara, ako se praćenje pritiska koristi za neprekidnu procenu atrijalnog pritiska tokom procedure, pratite uputstva proizvođača za upotrebu uređaja za praćenje pritiska. Povežite uređaj za praćenje pritiska ispunjen tečnošću sa upravlјivim kateterom. Aspirirajte ga, a zatim kalibrirate na nivou pacijentovog srca pre nego što obavite merenje. Pogledajte materijal za obuku lekara za PASCAL Precision sistem za dodatne smernice za praćenje atrijalnog pritiska, uključujući ograničenja. <b>Napomena:</b> Praćenje pritiska treba koristiti zajedno sa ehom. Pritisak treba uskladiti sa očitavanjima eha i doplera. Prilikom procene atrijalnog pritiska, uverite se da je distalni vrh katetera implantata potpuno izložen iz upravlјivog katetera.
9	Po potrebi uvedite sistem implantata. Po potrebi manipulišite upravlјivim kateterom i vodećom košuljicom (savijanje/ispravljanje, obrtni moment u suprotnim smerovima, uvođenje/izvlačenje) dok implant ne bude centriran u cilijnoj zoni koaptacije sa odgovarajućom putanjom. <b>OPREZ:</b> Prekomerna manipulacija može dovesti do pomeranja ili ometanja prethodno implantiranog sredstva ili do oštećenja strukture srca koje zahteva hiruršku popravku ili drugu intervenciju. <b>Napomena:</b> Traka markera nepropusljivog za rendgenske zrake na upravlјivom kateteru pokazuje kraj savitljivog dela i može se videti pod fluoroskopijom.
10	Okrećite dugme za lopatice da biste implantat postavili u položaj sprem za hrvatanje listića.
11	Po potrebi okrećite kateter implantata da biste orijentisali lopatice.
12	Pomerite jedan klizač kopče da biste putem vizuelizacije utvrdili koju kopču on kontroliše. Kada to utvrdate, uverite se da su klizači u potpunosti povučeni unazad.
13	Uvedite implantat kroz zalistak sve dok se lopatice ne nađu ispod slobodne ivice listića.
14	Potvrdite položaj i orijentaciju implantata i po potrebi blago podesite položaj. <b>OPREZ:</b> Prekomerna manipulacija implantatom ispod listića može dovesti do toga da se implantat zaplete u horde; zaplitanje

Korak	Procedura
	hordi može dovesti do povrede srca, pogoršanja regurgitacije ili poteškoća ili nemogućnosti uklanjanja implantata, što zahteva dodatnu intervenciju.
15	Uz vizuelno navođenje, povlačite implantat dok se listići ne postave između lopatica i kopči.
16	Uvedite klizač, tj. klizače kopči tako da se listići ili listići učvrste između kopči i lopatica. To se može uraditi za oba listića istovremeno (brava kopče je zaključana radi pomeranja obe kopče) ili za svaki listić pojedinačno (brava kopče je otključana da bi se pomerila pojedinačna kopča).
17	Vizuelizacijom potvrdite umetanje listića. Ako listići, tj. lističi nisu učvršćeni između kopči i lopatica, povucite klizače kopče unazad kako biste otpustili listići, tj. lističe i pokušajte ponovo.
18	Kada se listići učvrste između kopči i lopatica, zatvorite implantat.
19	Uvedite kateter implantata još malo da biste otpustili napetost listića.
20	Procenite regurgitaciju i po potrebi promenite položaj. Kada se položaj implantata potvrdi, uverite se da je implantat zatvoren. Ako je potrebna promena položaja unutar komore, povucite klizače kopče unazad i postavite implantat u položaj spreman za hrvatanje listića. Po potrebi podesite kopče i orijentaciju implantata. Ako je potrebna promena položaja unutar pretkomore, povucite klizače kopče unazad i polako izdužite implantat pod fluoroskopskim navođenjem dok se uveravate da se žica za aktiviranje ne savija i uvcuite implantat nazad u pretkomoru. <b>OPREZ:</b> Propust da se implantat izduži prilikom uvlačenja nazad u pretkomoru tokom promene položaja može dovesti do oštećenja listića ili zapitanja hordi. <b>OPREZ:</b> Propust da se listići otpuste iz kopči i lopatica pre promene položaja može da dovede do oštećenja listića.

#### 7.4.4 Izvlačenje implantata (po potrebi)

Po otpuštanju implantata, po potrebi se sistem implantata može uvući nazad u vodeću košuljicu radi uklanjanja. Sledite korake navedene u nastavku da biste izvukli implantat.

Pogledajte materijale za obuku lekara za PASCAL Precision sistem za dodatna razmatranja o manevrima vađenja implantata.

**OPREZ:** Prekomerna manipulacija može dovesti do pomeranja ili ometanja prethodno implantiranog sredstva ili do oštećenja strukture srca koje zahteva hiruršku popravku ili drugu intervenciju.

Korak	Procedura
1	Povucite unazad klizače kopče.
2	Polako izdužite implantat pod fluoroskopskim navođenjem dok istovremeno osiguravate da se žica za aktiviranje ne savija. Potom uvcuite implantat u pretkomoru. Postavite implantat u zatvoren položaj.
3	Ispравite upravlјivi kateter i izvlačite sistem implantata sve dok se implantat ne nađe u blizini vrha vodeće košuljice.
4	Uvedite klizače kopči.
5	Postavite implantat u izdužen položaj.
6	Uvcuite klizače kopči da biste otvorili kopče pod ugлом od približno 45° sa svake strane.
7	Uvcuite celokupni sistem implantata kroz vodeću košuljicu.

#### 7.4.5 Otpuštanje implantata

Da biste otpustili implantat, pratite sledeće korake:

**OPREZ:** Nepoštovanje navedenih koraka otpuštanja može dovesti do teškoća ili nemogućnosti otpuštanja implantata, što zahteva dodatnu intervenciju.

**OPREZ:** Otpuštanje implantata pre potvrde da su listići bezbedno uhvaćeni između lopatica i kopči može da dovede do pomeranja implantata ili njegovog izmeštanja, što dovodi do pričvršćivanja samo jednog listića (SLDA, engl. single leaflet device attachment) ili drugih potencijalnih neželjenih događaja koji zahtevaju dodatnu intervenciju.

**OPREZ:** Ponovna upotreba sredstava (uključujući sistem implantata i vodeću košuljicu) nakon izvlačenja može izazvati emboliju stranog materijala ili infekciju. Sredstvo može da otkaze ukoliko se pokuša ponovnu upotrebu.

**Napomena:** Ako se dodatni implantat [PASCAL ili PASCAL Ace] postavi po odluci odgovornog lekara, treba biti oprez da se izbegne izmeštanje prethodno postavljenog implantata. Prelazak preko zališka u konfiguraciji implantata niskog profila može da smanji na minimum interakciju sa prethodno postavljenim implantatom.

**OPREZ:** Prekomerna manipulacija može dovesti do pomeranja ili ometanja prethodno implantiranog sredstva ili do oštećenja strukture srca koje zahteva hiruršku popravku ili drugu intervenciju.

Korak	Procedura
1	Uverite se da je distalni vrh katetera implantata potpuno izložen iz upravlјivog katetera.
2	Odvirate i uklonite poklopac za otpuštanje implantata iz ručke katetera implantata.
3	Odmotajte i uklonite jedan sistem za blokiranje šava iz osnove sistema za blokiranje šava.
4	Svucite sistem za blokiranje šava sa ručke da biste u celosti uklonili šav.
5	Ponovite ove korake za drugi sistem za blokiranje šava.
6	Okrećite u smeru suprotnom od smera kretanja kazaljki na satu i uvcuite dugme za otpuštanje implantata tako da se implantat otpusti, što se potvrđuje vizuelizacijom.
7	Po potrebi zamenite sisteme za blokiranje šava.

#### 7.4.6 Uklanjanje medicinskog sredstva i zatvaranje

Korak	Procedura
1	U celosti uvcuite kateter implantata u upravljeni kateter. Postupno ga ispravite i uklonite sistem implantata. Postupno ga ispravite i uklonite vodeću košuljicu. <b>OPREZ: Propust da se sredstva isprave pre uklanjanja može dovesti do oštećenja krvnog suda.</b>
2	Obavite standardno perkutano zatvaranje pristupnog mesta.

#### 8.0 Bezbednost za magnetnu rezonancu (MR)

Nekliničko ispitivanje je pokazalo da su PASCAL i PASCAL Ace implantati uslovno bezbedni za MR. Pacijent koji ima ovo sredstvo može bezbedno da se skenira MR sistemom ako su ispunjeni sledeći uslovi:

- Statička magnetska polja od 1,5 T i 3,0 T
- Maksimalni prostorni gradijent polja od 3000 gausa/cm (30 T/m)
- Maksimalna specifična brzina apsorpcije (SAR), uprosećena za celo telo i prijavljena za MR sistem, od 4 W/kg (privi nivo kontrolisanog načina rada).

U prethodno navedenim uslovima skeniranja očekuje se da implant dovede do maksimalnog porasta temperature manjeg od 4 °C nakon 15 minuta neprekidnog skeniranja.

U nekliničkom testiranju, artefakt na slici uzrokovani sredstvom, u najgorem slučaju sa konfiguracijom više implantata, prostire se do 15 mm od implantata kada se snimanje u najgorem slučaju vrši gradijentnom eho-pulsnom sekvencom na MR sistemu od 3,0 T.

#### 9.0 Eksplantirani implantat i odlaganje sredstva

Kompanija Edwards Lifesciences je zainteresovana za prikupljanje eksplantiranih kliničkih primeraka implantata radi analize. Pismeni izveštaj sa sažetim pregledom naših zaključaka biće obezbeđen po završetku naše procene. Obratite se kompaniji Edwards radi slanja eksplantiranog implantata.

Ako odlučite da posaljete bilo koje sredstvo, sledite uputstva navedena u nastavku:

##### • Neotvoreno pakovanje sa neotećenom sterilnom barjerom:

Ako kesic nisu otvorene, vratite sredstvo u originalnom pakovanju.

##### • Pakovanje je otvoreno, ali sredstvo nije implantiрано:

Ako je kesica otvorena, sredstvo više nije sterilno. Vratite sredstvo u originalnom pakovanju.

##### • Eksplantirani implantat:

Eksplantirani implantat treba da stavite u odgovarajući histološki fiksativ, poput 10% formalina ili 2% glutaraldehida i vratite ga kompaniji Edwards.

#### 9.1 Odlaganje

Koristite univerzalne mere predostrožnosti za bioloski opasan otpad i oštре predmete da biste izbegli povredu korisnika. Korisćenim sredstvima za jednokratnu upotrebu (obuhvataju sva sredstva koja dolaze u kontakt sa pacijentima) treba rukovati i odlagati ih u skladu sa smernicama utstavne za bioloski opasne materijale i bolnički otpad kako bi se izbegla moguća unakrsna kontaminacija.

Za odlaganje dodataka za višekratnu upotrebu pogledajte uputstva za upotrebu Edwards dodataka za višekratnu upotrebu.

#### 10.0 Sažetak kliničkog iskustva

Stručni sažetak svih kliničkih iskustava naveden je u nastavku. Detaljan sažetak svih kliničkih iskustava može se pronaći u SSCP-u.

#### 10.1 CLASP studija

Rezultati CLASP studije, multicentrične, multinacionalne, prospективne studije sa jednom grupom ispitanika, pokazuju visoke stope uspešnosti sredstva, procedure i kliničkog ishoda, smanjenje stepena MR i poboljšanje funkcionalnog statusa u periodu do 3 godine, poboljšanje kvaliteta života i kapaciteta za vežbanje u periodu do 1 godine, kao i prihvatljivu stopu MAE.

#### 10.2 CLASP IID studija

Unapred određena privremena analiza randomizovane kohorte iz ključne, randomizovane, kontrolisane studije CLASP IID pokazala je neinferiornost PASCAL sistema u odnosu na MitraClip sistem u pogledu primarnog bezbednosnog parametra praćenja stopne MAE (engl. major adverse events) i primarnog parametra praćenja delotvornosti MR < 2+. Rezultati iz uvođene kohorte u periodu do 30 dana i kohorte registra u periodu do 6 meseci pokazuju poboljšanje stepena MR i kliničkih ishoda, zajedno sa stopama MAE u okviru očekivanog raspona.

#### 10.3 MiCLASP PMCF studija

Rezultati MiCLASP PMCF studije, multicentrične, prospективne, kliničke studije sa jednom grupom ispitanika radi praćenja nakon stavljanja sredstva u promet, pokazuju smanjenje stepena MR i poboljšanje funkcionalnog statusa, kapacitet za vežbanje i kvalitetu života u periodu do 1 godine. Stopa MAE nakon 1 godine ukazuje na prihvatljiv bezbednosni profil.

#### 10.4 CLASP TR studija

Rezultati CLASP TR studije, prospективne, multicentrične studije sa jednom grupom ispitanika, pokazuju visoku stopu uspešnosti sredstva, procedure i kliničkog ishoda, smanjenje stepena TR do kontrole nakon 2 godine, kao i poboljšanje kliničkih ishoda u periodu do 1 godine. Stopa MAE nakon 1 godine ukazuje na prihvatljiv bezbednosni profil.

#### 10.5 PASCAL registar nakon plasiranja na tržište

Ishodi primene u stvarnom svetu tokom perioda od 1 godine iz PASCAL registra nakon njegovog plasiranja na tržište idu u prilog kliničke bezbednosti, učinka i koristi PASCAL sistema u lečenju MR.

#### 10.6 Dodatne studije

Trenutno su u toku sledeće PASCAL studije implantata (MR i TR), uključujući TriCLASP PMCF studiju (trikuspidični), CLASP IITR studiju (trikuspidični) i CLASP IIF studiju (mitralni) i u njima tek treba da se dostignu primarni parametri praćenja; stoga njihovi rezultati ovde nisu predstavljeni.

#### 11.0 Sažetak bezbednosnih i kliničkih performansi (SSCP)

SSCP (Sažetak bezbednosnih i kliničkih performansi) prilagođen je u skladu sa kliničkom procenom koju je obavilo notifikovano telo i na osnovu koje je dodeljen CE sertifikat. SSCP sadrži relevantni sažetak istih informacija.

Notifikovano telo je uželo u obzir obrazloženje koristi i rizika u pogledu kratkoročne i dugoročne bezbednosti i delotvornosti za PASCAL Precision sistem i složilo se sa njim.

Usaglašenost Zahteva za performanse PASCAL Precision sistema (GSPR) u pogledu bezbednosti (MDR GSPR 1), performansi (MDR GSPR 1), prihvatljivosti neželjenih dejstava (MDR GSPR 8), upotrebljivosti (MDR GSPR 5), radnog veka sredstva (MDR GSPR 6) i prihvatljivog profila koristi i rizika (MDR GSPR 8) uspostavljena je za naznačene indikacije.

SSCP za ovo medicinsko sredstvo potražite na web-adresi <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Kad se pokrene Evropska baza podataka o medicinskim sredstvima/Eudamed, SSCP za ovo medicinsko sredstvo potražite na web-adresi <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

#### 12.0 Kliničke koristi

Kliničke koristi PASCAL Precision sistema u lečenju MR-a obuhvataju sledeće:

- Delotvorna i stabilna redukcija mitralne regurgitacije.
- Omogućava opciju minimalno invazivnog perkutanog lečenja mitralne regurgitacije.
- Poboljšanje funkcionalnog statusa, kapaciteta za vežbanje i kvaliteta života.

Kliničke koristi PASCAL Precision sistema u lečenju TR-a obuhvataju sledeće:

- Delotvorna i stabilna redukcija trikuspidne regurgitacije.
- Omogućava opciju minimalno invazivnog perkutanog lečenja trikuspidne regurgitacije.
- Poboljšanje funkcionalnog statusa, kapaciteta za vežbanje i kvaliteta života.

Nema kliničkih koristi specifičnih za sto, jer je stojeći dodatak koji ne dolazi u kontakt sa pacijentom. Koristi od stola su po prirodi funkcionalne i povezane su sa previdenom upotrebo dodatka u cilju podrške PASCAL Precision sistemu.

Nema kliničkih koristi specifičnih za sistem šine stabilizatora, jer je sistem šine stabilizatora opcioni dodatak koji ne dolazi u kontakt sa pacijentom i koristi se samo tokom procedure implantačne. Koristi od sistema šine stabilizatora su po prirodi funkcionalne i povezane su sa previdenom upotrebo dodatka kao podrške PASCAL Precision sistemu.

#### 13.0 Osnovna jedinstvena identifikacija medicinskog sredstva – identifikator medicinskog sredstva (UDI-DI)

Osnovni UDI-DI je pristupni ključ za informacije o sredstvu koje se unose u Eudamed. Osnovni UDI-DI za PASCAL Precision sistem može se koristiti za pronađenje SSCP-a.

Sledeća tabela navodi osnovne UDI-DI oznake za PASCAL Precision sistem i kompatibilna sredstva:

Proizvod	Model	Osnovni UDI-DI
PASCAL Precision sistem – sistem implantata	20000IS	06901035004PAS000BC
PASCAL Precision sistem – PASCAL Ace sistem implantata	20000ISM	06901035004PAS000BC
PASCAL Precision sistem – vodeća košuljica	20000GS	06901035004PAS000BC
PASCAL sistem – sistem šine stabilizatora	20000ST	0690103D004PAC00056
PASCAL sistem – sto	10000T	0690103D004PNA000W7

Sledeća tabela navodi osnovne UDI-DI oznake za dodatke za višestruku upotrebu koja je kompatibilna sa PASCAL Precision sistemom:

Proizvod	Model	Osnovni UDI-DI
Platforma za višekratnu upotrebu	10000UP	0690103D004REU000YA
Ploča za višekratnu upotrebu	10000PT	0690103D004REU000YA
Podloga za višekratnu upotrebu	10000CR	0690103D004REU000YA

#### 14.0 Očekivani rok trajanja sredstva

PASCAL i PASCAL Ace implantati podleže rigoroznom pretkliničkom testiranju izdržljivosti prema zahtevima testiranja i uspešno su testirani na minimalno 5 godina simuliranog habanja. Stvaran učinak tokom roka trajanja zavisi od više bioloskih faktora i može se znatno razlikovati od pacijenta do pacijenta. Nisu utvrđene specifične aktivnosti ili uslovi koji bi mogli da skrate ili produže vek trajanja ovog sredstva.

#### 15.0 Informacije za pacijente

Uz svaki sistem implantata dostavlja se kartica implantata za pacijenta. Nakon implantacije popunite sve tražene podatke i predajte pacijentu karticu implantata. Ova kartica implantata omogućava pacijentima da obavestite zdravstvene radnike o tome koji tip implantata imaju kada dođu na pregled.

#### 16.0 Karakteristike performansi

Performanse sredstva, uključujući funkcionalne karakteristike, potvrđene su u sveobuhvatnoj seriji testiranja kako bi se podržali bezbednost i performanse sredstva za njegovu namenu kad se koristi u skladu sa utvrđenim uputstvima za upotrebu.

Dizajn katetera PASCAL Precision sistema za dopremanje zasnovan je na komentarima korisnika. Tvrđnja za sistem „Precision“ biće potvrđena tokom praćenja nakon plasiranja na tržište.

## 17.0 Kvalitativne i kvantitativne informacije u vezi sa PASCAL i PASCAL Ace implantatima

PASCAL implantat se sastoji od titanijumske navrtke i zavrtnja, čaure od polieter-eter-ketona (PEEK) i silikonske zaptivke. PASCAL Ace implantat se sastoji od titanijumske navrtke i zavrtnja, distalne i proksimalne ploče i silikonske zaptivke.

U sledećoj tabeli prikazane su kvalitativne i kvantitativne informacije o materijalima i supstancama:

Supstanca	CAS	Raspon mase modela (mg)
Titanijum	7440-32-6	254–324
Nikl	7440-02-0	235–258
Polietyl-terefatalat	25038-59-9	82,5–98,1
Polietyl	9002-88-4	14,3–42,6
Polieter-eter-keton	29658-26-2	0–23,2
Aluminijum	7429-90-5	3,39–9,13
Vanadijum	7440-62-2	2,16–6,32
Silicijum-dioksid	7631-86-9	5,08–5,40
Polidimetilsilosan	63148-62-9	3,86–4,16
Perfluoropolietil	69991-67-9	2,44–2,52
Politetrafluoroetilen	9002-84-0	1,15–1,22
Gvožđe	7439-89-6	0–0,567
Titanijum-dioksid	13463-67-7	0,180–0,541
Kiseonik	7782-44-7	0–0,355
Ugljenik	7440-44-0	0–0,285
Kobalt	7440-48-4	0–0,226
Antimon-trioksid	1309-64-4	0,0847–0,118
Niobijum	2023505	0–0,113
Azot	7727-37-9	0–0,0918
Hrom	7440-47-3	0–0,0452
Bakar	7440-50-8	0–0,0452
Vodonik	1333-74-0	0–0,0384
4,4-difluorobenzofenon	345-92-6	0–0,00141
Difenil-sulfon	127-63-9	0–0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516–0,00102
4-dodecilbenzen-sulfonska kiselina	121-65-3	0,0000906–0,00857
Dekametilciklopentasiloksan; D5	541-02-6	0–0,000698
Dodekametilcikloheksasiloksan; D6	540-97-6	0–0,000698
Oktametilciklotetrasilosan; D4	556-67-2	0–0,000651

## Hrvatski

### Transkateterski sustav za popravak srčanog zalistka

#### Edwards PASCAL Precision

##### Upute za upotrebu

Pozorno pročitajte upute za upotrebu u kojima se navode upozorenja, mjere preduostrožnosti i ostali rizici povezani s ovim medicinskim uređajem.

Transkateterski sustav za popravak srčanog zalistka Edwards PASCAL Precision (dalje u tekstu sustav PASCAL Precision) uključuje sljedeće brojove modela:

Broj modela	Proizvod
20000IS	Sustav PASCAL Precision – implantacijski sustav
20000ISM	Sustav PASCAL Precision – implantacijski sustav PASCAL Ace
20000GS	Sustav PASCAL Precision – obloga vodilice

Sustav PASCAL Precision kompatibilan je sa sljedećim dodatnim priborom za jednokratnu upotrebu:

Broj modela	Proizvod
10000T	Sustav PASCAL – stol
20000ST	Sustav PASCAL – sustav stabilizatora na vodilici

Sustav PASCAL Precision kompatibilan je sa sljedećim dodatnim priborom za višekratnu uporabu:

Broj modela	Proizvod
10000UP	Platforma za višekratnu uporabu tvrtke Edwards
10000PT	Ploča za višekratnu uporabu tvrtke Edwards
10000CR	Postolje za višekratnu uporabu tvrtke Edwards

##### • Implantacijski sustav (slika 4)

Implantacijski sustav sastoji se od usmjerivog katetera (krajnji vanjski sloj), implantacijskog katetera (krajnji unutarnji sloj) i implantata (dalje u tekstu odnosi se na implantate PASCAL i PASCAL Ace). Implantacijski sustav perkutano uvođi implantat do zalistka putem pristupa bedrenoj veni transvenskim, transseptalnim (mitralni zalistak) i transvenским (trikuspidalni zalistak) pristupom.

##### • Implantat (slike 1 – 3)

Implantat se postavlja i pričvršćuje na listiću zalistka te djeluje kao punilo u regurgitirajućem otvoru. Primarne komponente implantata su odstojnik, lopatice i kvačice izradene od nitinola i prekrivene polietyl-terefatalatom. Implantat PASCAL Ace manje je veličine kako bi se liječnicima pružilo više mogućnosti. Predloženi savjeti o odabiru implantata PASCAL Ace uključuju manje zone postavljanja i gosta područja korde. Pogledajte materijale za obuku liječnika o uporabi sustava PASCAL Precision za dodatne informacije o razlikama u veličini odstojnika i drugih komponenti za implantate PASCAL i PASCAL Ace, uključujući dodatne savjete o odabiru implantata.

Implantat ima četiri glavna položaja lopatica: produljeni, zatvoreni, položaj za pričvršćivanje listića i položaj s pričvršćenim listićima.

**Napomena: Implantat PASCAL Ace prihvaci je naziv koji se odnosi na dodatne veličine implantata s istom indikacijom za upotrebu kao i implantat PASCAL.**

##### • Implantacijski kateter (slika 4)

Implantat se isporučuje pričvršćen koncima i osovinom s navojima na implantacijski kateter. S pomoću implantacijskog katetera upravlja se postavljanjem implantata. Četiri primarne kontrole jesu klizača kvačica, gumb za lopatice, gumb za otpuštanje implantata i mehanizmi za zatezanje konca. S pomoću klizača kvačica upravlja se kvačicama implantata (povlačenjem klizača kvačica kvačice se podižu, a guranjem klizača kvačica prema naprijed kvačice se spuštaju). Gumb za lopatice upravlja lopaticama implantata (okretanjem gumba za lopatice u smjeru kretanja kazaljki na satu lopatice se zatvaraju, a okretanjem gumba za lopatice u smjeru suprotnom od kazaljke na satu lopatice se otvaraju). S pomoću gumba za otpuštanje implantata upravlja se otpuštanjem implantata s implantacijskog katetera. Mehanizmi za zatezanje konca upravljaju otpuštanjem konca s kvačicom. Implantacijski kateter isporučuje se sastavljen unutar usmjerivog katetera.

##### • Usmjerivi kateter (slika 4)

Usmjerivi kateter ima rotacijski gumb za upravljanje (gumb za savijanje) koji pokreće mehanizam savijanja radi navođenja i postavljanja implantata na ciljno mjesto. Rendgenski vidljiva traka koja se nalazi na distalnom dijelu katetera označava završetak fleksibilnog dijela.

##### • Obloga vodilice (slika 5)

Obloga vodilice upotrebljava se za pristup atriju. Ima hidrofilni premaz i rotacijski gumb za upravljanje (gumb za savijanje) koji pokreće mehanizam savijanja radi postavljanja obloge vodilice na ciljno mjesto.

##### • Uvodni instrument (slika 5)

Uvodni instrument upotrebljava se za lakše praćenje obloge vodilice do željenog položaja. Uvodni instrument kompatibilan je sa žicom vodilicom od 0,89 mm (0,035 in). Uvodni instrument uključen je u pakiranje obloge vodilice.

##### • Uvodnik (slika 8)

Uvodnik se upotrebljava za uvodenje implantata i katetera za uvodenje kroz brte obloge vodilice. Uvodnik je uključen u pakiranje implantacijskog sustava i obloge vodilice radi praktičnosti upotrebe za korisnika.

##### • Sustav stabilizatora na vodilici (slika 6)

Sustav stabilizatora na vodilici namijenjen je kao pomagalo za postavljanje sustava PASCAL Precision u željeni položaj te njegovu stabilizaciju tijekom postupaka implantacije. Stabilizator se po potrebi u bilo kojem trenutku tijekom postupka može pričvrstiti na oblogu vodilice i implantacijski sustav. Uporaba sustava stabilizatora na vodilici je opcionala.

##### • Stol (slika 7)

Edwards, Edwards Lifesciences, logotip sa stiliziranim slovom E, CLASP, Edwards PASCAL, Edwards PASCAL Precision, PASCAL, PASCAL Ace i PASCAL Precision zaštitni su znakovi tvrtke Edwards Lifesciences. Svi ostali zaštitni znakovi vlasništvo su pripadajućih vlasnika.

Stol je namijenjen za uporabu kao stabilna platforma za implantacijski sustav, oblogu vodilice i sustav stabilizatora na vodilici sustava PASCAL Precision. Stol se upotrebljava izvan sterilnog polja. Moguće je prilagoditi visinu stola. Uporaba stola je opcija.

#### • Dodatni pribor za višekratnu uporabu

Za dodatni pribor za višekratnu uporabu pogledajte dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards: upute za upotrebu (dalje u tekstu upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards) za platformu za višekratnu uporabu (model 10000UP), ploču za višekratnu uporabu (model 10000PT) i postolje za višekratnu uporabu (model 10000CR).

### 1.0 Indikacije za upotrebu

#### 1.1 Namjena

Sustav PASCAL Precision indiciran je za popravak insuficijentnog mitralnog i/ili trikuspidalnog zališka perkutanom rekonstrukcijom tako da se napravi aproksimacija tkiva. Sustav PASCAL Precision perkutano uvodi implantat do zališka putem pristupa bedrenoj veni transvenskim, transeptalnim (mitralni zališak) i transveniskim (trikuspidalni zališak) pristupom.

#### 1.2 Ciljna populacija pacijenata

Sustav PASCAL Precision namijenjen je za:

- odrasle pacijente s klinički značajnom, simptomatskom mitralnom regurgitacijom (umjerena do teška ili teška mitralna regurgitacija (MR)),
- odrasle pacijente s klinički značajnom, simptomatskom trikuspidalnom regurgitacijom (teška ili vrlo teška trikuspidalna regurgitacija (TR)), unatoč medicinskoj terapiji.

Odabir pacijenta treba izvršiti multidisciplinarni tim stručnjaka specijaliziranih za liječenje mitralne i trikuspidalne regurgitacije. Kardiološki tim treba procijeniti prednosti i rizike svih mogućih intervencija prije liječenja pacijenata s pomoću sustava PASCAL Precision. Pacijenti su kandidati za sustav PASCAL Precision ako se smatraju nepriladnjima za operaciju srca, uključujući minimalno invazivnu operaciju srca, te ako su anatomski prikladni za liječenje s pomoću sustava PASCAL Precision.

### 2.0 Kontraindikacije

Sustav PASCAL Precision u sljedećim je slučajevima kontraindiciran u pacijenata s mitralnom i trikuspidalnom regurgitacijom:

- pacijenti za koje je transzeofagealna ehokardiografija (TEE) kontraindicirana ili je snimanje transzeofagealnom ehokardiografijom (TEE) neuspješno izvršeno
- ehokardiografski dokaz o postojanju intrakardijalne mase, tromba ili izrasline
- prisutnost zatvorenog ili tromboziranog filtra IVC-a koji bi smetao kateteru za uvođenje ili prisutnost ipsilateralne duboke venске tromboze
- poznata preosjetljivost na nitinol (nikal ili titanij) ili kontraindikacija za lijekove koji se upotrebljavaju u postupku kojom nije moguće adekvatno medicinsko upravljanje
- povijest hemoragijske dijateze ili koagulopatije ili pacijent koji odbija transfuzije krvi.

Dodatao, sustav PASCAL Precision kontraindiciran je u pacijenata s mitralnom regurgitacijom s kontraindikacijom za transseptalnu katerizaciju.

### 3.0 Upozorenja

#### 3.1 Anatomski čimbenici

Radi optimalnih rezultata potrebno je uzeti u obzir sljedeće anatomske karakteristike pacijenta. Multidisciplinarni kardiološki tim treba uzeti u obzir anatomiju zališka koja može ograničiti odgovarajući pristup, uporabu i/ili postavljanje sustava PASCAL Precision ili dostatno smanjenje mitralne ili trikuspidalne regurgitacije. Sigurnost i učinkovitost nisu utvrđene za pacijente s anatomskim karakteristikama koje, između ostalog, uključuju sljedeće:

#### Primenjivo na pacijente s mitralnom i trikuspidalnom regurgitacijom:

- dokaz o ozbiljnoj kalcifikaciji u prstenu ili subvalvularnom aparatu
- prisutnost značajne pukotine ili perforacije na području zahvaćanja
- dužina mobilnosti listića < 8 mm.

#### Primenjivo samo na pacijente s mitralnom regurgitacijom:

- visina transseptalne punkcije < 3,5 cm
- promjer lijevog atrija ≤ 35 mm
- LVEDD > 8,0 cm.

#### Primenjivo samo na pacijente s trikuspidalnom regurgitacijom:

- dokaz o umjerenoj do ozbiljnoj kalcifikaciji na području zahvaćanja
  - prisutnost primarne nedegenerativne trikuspidalne bolesti
- #### 3.2 Rukovanje proizvodom
- ##### 3.2.1 Sustav PASCAL Precision, stol i sustav stabilizatora na vodilici
- Proizvodi su dizajnirani, namijenjeni te se distribuiraju samo za jednokratnu uporabu. Ne postoje podaci koji bi podržali sterilitet, nepirogenost i funkcionalnost proizvoda nakon ponovne obrade. Takođe postupanje moglo bi dovesti do bolesti ili štetnog događaja jer proizvod možda neće funkcionirati u skladu sa svojom izvornom namjenom.
  - Proizvodima je potrebno rukovati s pomoću standardne sterilne tehničke 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.
  - Uređaje nemojte koristiti ako su pali, ako su oštećeni ili ako se njima pogrešno rukovalo.
  - Potrebno je upotrijebiti standardnu tehniku ispiranja i odzračivanja tijekom pripreme i tijekom izvođenja postupka radi sprječavanja zračne embolije.

##### 3.2.2 Platforma za višekratnu uporabu, ploča za višekratnu uporabu i postolje za višekratnu uporabu tvrtke Edwards

- Proizvodi su dizajnirani, namijenjeni te se distribuiraju za višekratnu uporabu. Za dodatni pribor za višekratnu uporabu pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards.

#### 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 upotrebotom ovog sustava ("Potencijalni štetni događaji"). Svakom potencijalnom pacijentu prije upotrebe treba dati potpuno objašnjenje koristi i rizika.

- Savjetuje se da se obavljaju pažljivi i kontinuirani kontrolni pregledi kako bi se dijagnosticirale i pravilno otklonile komplikacije vezane uz implantat.
- Liječnik mora odrediti antikoagulacijsku terapiju u skladu sa smjernicama ustanove.
- Sustav PASCAL Precision nije procijenjen na trudnicama ili pedijatrijskim pacijentima.

### 4.0 Mjere predostražnosti

#### 4.1 Mjere predostražnosti prije upotrebe

- Multidisciplinarni kardiološki tim liječnika specijaliziranih za liječenje mitralne i/ili trikuspidalne regurgitacije treba izvršiti odabir pacijenta kako bi ocijenio rizik za pacijenta i pacijentovu anatomsku prikladnost nakon što razmotri različite mogućnosti liječenja uređajem.

#### 4.2 Mjere predostražnosti nakon upotrebe

- Za implantat nije utvrđena dugoročna postojanost. Preporučuje se redovno medicinsko praćenje kako bi se procijenila učinkovitost implantata.
- Nakon popravka zališka sustavom PASCAL Precision može biti potrebna kratkoročna antikoagulacijska terapija. Propisivanje antikoagulacijske i drugih medicinskih terapija treba izvršiti u skladu sa smjernicama ustanove.

### 5.0 Potencijalni štetni događaji

Komplikacije povezane sa standardnom katerizacijom srca, primjenom anestezije i upotrebom sustava PASCAL Precision mogu dovesti do sljedećih ishoda: prijelaz na otvorenu operaciju, hitnu ili planiranu ponovnu operaciju, eksplantaciju, trajni invaliditet ili smrt. Liječnike potičemo da sumnje događaje povezane s primjenom proizvoda prijave tvrtki Edwards ili odgovarajućim nadležnim bolničkim tijelima.

Sljedeći predviđeni štetni događaji prepoznati su kao moguće komplikacije postupka sa sustavom PASCAL Precision:

- 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 prsima
- anafilaktički šok
- aritmije – atrijske (npr. fibrilacija atrija (AF), supraventrikularna tahikardija (SVT))
- aritmije – ventrikulare (npr. ventrikularna tahikardija (VT), ventrikularna fibrilacija (VF))
- arteriovenska fistula
- oštećenje atrijskog septuma za koje je potrebna intervencija
- kvarenje
- srčani zastoj
- zatajenje srca
- srčano oštećenje, uključujući perforaciju
- tamponada srca / perikardni 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 zališka (npr. pučanje, povlačenje, zadebljanje listića)
- izmještanje prethodno postavljenog implantata
- dispneja
- edem
- neravnoteža elektrolita
- embolija/embolizacija uključujući zrak, čestice, kalcificirani materijal ili tromb
- endokarditis
- iritacija jednjaka
- perforacija ili suženje jednjaka
- nepodnošenje fizičkog opterećenja ili slabost
- neuspješno vraćanje bilo koje komponente sustava PASCAL Precision
- vrućica
- gastrointestinalno kvarenje ili infarkt
- zatajenje srca
- hematom
- ugrozenost hemodinamske funkcije
- hemoliza
- kvarenje 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 komponenti sustava PASCAL Precision
- 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
- septikemiјa, sepsa
- opeklina kože, ozljeda ili promjene tkiva zbog izloženosti ionizirajućem zračenju
- pričvršćenje proizvoda na jedan listić (SLDA)
- moždani udar
- sinkopa
- prolazni ishemski napadaj (TIA)
- infekcija i/ili krvarenje mokraćnih putova
- ozljeda zaliska
- stenosa zaliska
- regurgitacija zaliska
- ozljeda ili trauma krvnih žila, uključujući disekciju ili okluziju
- spazam žile
- oštećenje ili perforacija stjenke ventrikula
- dehiscencija rane, odgodeno ili nepotpuno zacjeljivanje
- pogoršanje zatajenja srca
- pogoršanje regurgitacije / valvularne insuficijencije

Za pacijenta / korisnika / treću stranu u Europskom gospodarskom području; ako je tijekom upotrebe ovog proizvoda ili kao posljedica upotrebe ovog proizvoda došlo do ozbiljnog štetnog događaja, događaj prijavite proizvođaču i nadležnom tijelu u vašoj zemlji, koje možete pronaći na [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 6.0 Način isporuke

### 6.1 Pakiranje

Implantacijski sustav, obloga vodilice i sustav stabilizatora na vodilici pojedinačno su pakirani i sterilizirani etilen-oksidom. Stol je pakiran i isporučen nesterilan. Platforma za višekratnu uporabu, ploča za višekratnu uporabu i postolje za višekratnu uporabu tvrtke Edwards pojedinačno su pakirani i isporučeni nesterilni.

### 6.2 Čuvanje

Sustav PASCAL Precision treba čuvati na hladnom i suhom mjestu.

## 7.0 Upute za upotrebu

### 7.1 Obuka lječnika

Sustav PASCAL Precision namijenjen je intervencijskim kardiolozima i kardiokirurzima te ostalom pomoćnom osoblju obučenom za pomoć pri popravku mitralnog i/ili trikuspidalnog srčanog zaliska.

Lječnik koji izvršava implantaciju mora imati iskustva u transkateterskim tehnikama te mora biti obučen za sustav PASCAL Precision i postupak. Svi lječnici koji provode postupak uz uporabu sustava PASCAL Precision moraju biti osposobljeni u skladu sa zahtjevima tvrtke Edwards koji se odnose na osposobljavanje, a sažeti su u nastavku:

- Didaktička sesija o Priručniku za osposobljavanje lječnika za rad sa sustavom PASCAL Precision: dizajn proizvoda, snimanje u postupku, koraci postupka i izazovne situacije
  - Praktičan model za radnu površinu: praktična vježba koraka postupka
  - Fiziološki simulacijski model: praktična vježba koraka postupka sa snimanjem u postupku
- Konačnu odluku za implantaciju s pomoću sustava PASCAL Precision trebaju donijeti lječnici koji su se specijalizirali za liječenje mitralne i/ili trikuspidalne regurgitacije u specijaliziranim centrima, koji mogu odrediti razumne izglede za značajno kliničko poboljšanje koje se može očekivati na temelju stupnja bolesti i komorbiditeti.
- 7.2 Oprema i materijali**
- standardna laboratorijska oprema za kateterizaciju srca
  - sustav za fluoroskopiju
  - mogućnosti transsezofagealne ehokardiografije (TEE) (2D i 3D)
  - komplet za vensku punkciju
  - transseptalna igla, obloga i žica vodilica (samo za postupke popravka mitralnog zaliska)
  - žica vodilica izmjerenje dužine od 0,89 mm (0,035 inča)
  - posude
  - šprice od 50 – 60 cm<sup>3</sup> s priključkom Luer
  - heparinizirana fiziološka otopina
  - hemostat
  - kirurške tkanine (npr. veličine 43 x 69 cm)
  - opcionalno: „pigtail“ kateter za ubrizgavanje kontrasta (s kompatibilnom oblogom)
  - opcionalno: koračni dilatatori
  - opcionalno: kontinuirana infuzija fiziološkom otopinom (IV šipka s kotačićima, IV cijev sa zatvaračima s kotačićima, vrećice s hepariniziranoj sterilnoj fiziološkoj otopinom od 1 litre)
  - opcionalno: sustav za praćenje tlaka

### 7.3 Priprema proizvoda

#### 7.3.1 Stol

Korak	Postupak
1	Izvadite stol iz pakiranja i provjerite ima li na njemu oštećenja. Ako upotrebljavate platformu za višekratnu uporabu i postolje za višekratnu uporabu tvrtke Edwards umjesto stola, pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards.
2	Sastavite stol kao što je prikazano na slici 7.

#### 7.3.2 Sustav stabilizatora na vodilici

Korak	Postupak
1	Izvadite komponente sustava stabilizatora na vodilici iz pakiranja i pregledajte ima li na njima oštećenja.

### 7.3.3 Obloga vodilice

Korak	Postupak
1	Izvadite oblogu vodilice, uvodnik i uvodni instrument iz pakiranja i pregledajte ima li na njima oštećenja.
2	Isperite ih i odzračite hepariniziranim fiziološkom otopinom.
3	Prije upotrebe obrišite oblogu vodilice hepariniziranim fiziološkom otopinom.

### 7.3.4 Implantacijski sustav – provjera sustava, provjera kvačica i ponovno postavljanje

Korak	Postupak
1	Izvadite implantacijski sustav i uvodnik iz pakiranja i pregledajte ima li na njima oštećenja. <b>OPREZ: ako na otvoru za ispiranje implantacijskog katetera nema poklopac s odzračivanjem, upotreba proizvoda može dovesti do infekcije.</b>
2	Do kraja produljite implantat. Do kraja povucite i gurnite klizače kvačica kako biste osigurali ispravno kretanje kvačica.
3	Ako se kvačice ne kreću pravilno, slijedite korake navedene u nastavku kako biste ih ponovno postavili. Ako se kvačice pravilno kreću, prijeđite na sljedeći odjeljak „Implantacijski sustav – ispiranje i priprema“.
4	Provjerite je li implantat do kraja zatvoren. Otpustite i uklonite mehanizme za zatezanje konca s baze mehanizama za zatezanje konca. <b>Napomena: pobrinite se da slobodan kraj konca ne bude povučen u ručku pri otpuštanju mehanizma za zatezanje konca.</b>
5	Do kraja povucite klizače kvačica i postavite alat za namještanje kvačica tako da bude povrnat s mehanizmima za zatezanje konca, bazama mehanizama za zatezanje konca i s gumboom za otpuštanje implantata.
6	Povucite slobodan kraj konca na jednoj bazi mehanizma za zatezanje konca kako biste uklonili labavost konca. Otpustite napetost na slobodnom kraju konca, ponovo ga postavite i zategnite mehanizam za zatezanje konca. Ponovite za drugi mehanizam za zatezanje konca.
7	Uklonite alat za namještanje kvačica. Do kraja produljite implantat. Do kraja gurnite i povucite klizače kvačica kako biste osigurali ispravno kretanje kvačica.

### 7.3.5 Implantacijski sustav – ispiranje i priprema

Korak	Postupak
1	Zatvorite implantat.
2	Pobrinite se da su klizači kvačica do kraja povučeni i da je implantat do kraja zatvoren.
3	Skinite poklopac s odzračivanjem s otvora za ispiranje implantacijskog katetera. Podignite distalni kraj implantacijskog katetera i isperite hepariniziranim fiziološkom otopinom.
4	Postavite poklopac otvora za ispiranje na otvor za ispiranje implantacijskog katetera.
5	Postavite poklopac za otpuštanje implantata na ručku implantacijskog katetera.
6	Do kraja povucite implantacijski kateter. Pogurnite klizače kvačica i postavite implantat u produljeni položaj.
7	Uklonite poklopac uvodnika i gurnite poklopac uvodnika na implantacijski sustav.
8	Umetnute implantat kroz proksimalni kraj uvodnika dok ne izađe iz distalnog kraja. Spojite uvodnik i poklopac uvodnika.
9	Do kraja gurnite implantacijski kateter tako da implantat izađe iz uvodnika.
10	Usmjeriti kateter isperite hepariniziranim fiziološkom otopinom.
11	Gurajte uvodnik dok distalni kraj implantata ne uđe u potpunosti u uvodnik.

### 7.4 Postupak implantacije

Svi koraci postupka implantacije odnose se i na postupke popravka mitralnog implantata s pomoću sustava PASCAL i na postupke popravka trikuspidalnog implantata s pomoću sustava PASCAL, osim ako je drugačije navedeno.

Uvođenje implantata treba se izvoditi pod djelovanjem opće anestezije s hemodinamskim praćenjem u kirurškoj dvorani, hibridnoj kirurškoj dvorani ili laboratoriju za kateterizaciju srca s fluoroskopskim i ehokardiografskim mogućnostima snimanja.

**Napomena: prije postupka postavljanja implantata pogledajte odjeljak Anatomski čimbenici (odjeljak 3.1) jer upotreba izvan navedenih uvjeta može utjecati na postavljanje implantata ili umetanje listića nativnog zalistka.**

**OPREZ: tijekom postupka treba davati heparin radi održavanja ACT-a na ≥ 250 s.**

**OPREZ: prekomjerna količina kontrastnog sredstva može dovesti do zatajenja bubrega. Prije postupka izmjjerite pacijentovu razinu kreatinina. Potrebno je nadzirati upotrebu kontrastnog sredstva.**

#### 7.4.1 Priprema pacijenta

Korak	Postupak
1	<p>Prije postavljanja sterilne prekrivke na pacijenta sastavite i postavite stol između pacijentovih nogu i po potrebi prilagodite visinu stola. Upotrijebite tkaninu kao potporu između stola i pacijentovih nogu.</p> <p><b>OPREZ:</b> stol se isporučuje nesterilan; uvođenje stola u sterilno polje može dovesti do infekcije.</p> <p>ILI</p> <p>Prije postavljanja sterilne prekrivke na pacijenta sastavite i postavite dodatni pribor za višekratnu uporabu oko pacijentovih nogu te po potrebi prilagodite visinu i kut platforme. Stavite postolje na platformu u skladu s predviđenim mjestom pristupa bedrenoj veni. Pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards.</p> <p><b>OPREZ:</b> dodatni pribor za višekratnu uporabu je nesterilan; uvođenje dodatnog pribora za višekratnu uporabu u sterilno polje može dovesti do infekcije.</p>
2	Nakon postavljanja sterilne prekrivke po potrebi u bilo kojem trenutku tijekom postupka sastavite i pričvrstite sustav stabilizatora na vodilici.

#### 7.4.2 Pristup bedrenoj veni i uvođenje obloge

Korak	Postupak
1	Pristupite zajedničkoj bedrenoj veni s pomoću uobičajenih perkutanih metoda punkcije.
2	<p>Za postupke popravka mitralnog implantata PASCAL:</p> <p>Pristupite lijevom atriju transvenskim, transseptalnim tehnikama s pomoću uobičajenih perkutanih metoda i postavite žicu vodilicu u lijevi atrij. Po potrebi proširite žilu.</p> <p><b>OPREZ:</b> (samo za postupke popravka mitralnog zališka) neprikladna punkcija može dovesti do oštećenja strukture srca za koje je potreban kirurški popravak ili druga intervencija.</p> <p>Za postupke popravka trikuspidalnog implantata PASCAL:</p> <p>Pristupite desnom atriju s pomoću uobičajenih perkutanih metoda i postavite žicu vodilicu u desni atrij. Po potrebi proširite žilu.</p>
3	<p>Za postupke popravka mitralnog implantata PASCAL:</p> <p>Umetnite oblogu vodilice s uvodnim instrumentom preko žice vodilice dok vrh obloge vodilice sigurno ne prođe septum, po potrebi s pomoću mehanizma savijanja.</p> <p>Za postupke popravka trikuspidalnog implantata PASCAL:</p> <p>Umetnite oblogu vodilice uvodnim instrumentom preko žice vodilice dok se vrh obloge vodilice ne nade u desnom atriju.</p> <p><b>OPREZ:</b> 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>
4	<p>Uklonite uvodni instrument i žicu vodilicu. Nemojte aspirirati i ispirati oblogu vodilice dok implantacijski sustav nije umetnut.</p> <p><b>OPREZ:</b> aspiriranje ili spajanje sustava za kontinuirano ispiranje fiziološkom otopinom na oblogu vodilice prije umetanja implantacijskog sustava može uzrokovati zračnu emboliju.</p>

#### 7.4.3 Navigacija i postavljanje implantata

Korak	Postupak
1	S pomoću uvodnika umetnite implantacijski sustav u oblogu vodilice.
2	Gurajte implantacijski sustav dok implantat ne izade iz uvodnika. Povucite i uklonite uvodnik.
3	Aspirirajte i isperite oblogu vodilice hepariniziranim fiziološkom otopinom. Koristeći se navedenom špricom, aspirirajte minimalno 45 cm <sup>3</sup> tekutine.
	<b>OPREZ:</b> Izostanak potpune aspiracije obloge vodilice ili aspiracija bez prisutnosti poklopca otvora za ispiranje na otvor za ispiranje implantacijskog katetera mogu dovesti do zračne embolije.
4	Po želji spojite kontinuiranu infuziju s fiziološkom otopinom na implantacijski kateter.
	<b>OPREZ:</b> Spajanje kontinuirane infuzije s fiziološkom otopinom na implantacijski sustav prije aspiracije može dovesti do zračne embolije.
5	Gurajte implantacijski sustav dok implantat ne izade iz distalnog kraja obloge vodilice.
6	Postavite implantat u zatvoreni položaj. Povucite klizače kvačica.
7	Prilagodite oblogu vodilice po potrebi.
8	Ako se prema nadođenju liječnika zaduženog za liječenje za kontinuiranu procjenu atriskog tlaka tijekom postupka primjenjuje praćenje tlaka, slijedite upute za upotrebu proizvođača sustava za praćenje tlaka. Spojite sustav za praćenje tlaka napunjeno tekućinom na usmjereni kateter. Prije dobivanja rezultata mjerenja aspirirajte i zatim kalibrirajte na razini srca pacijenta.
	Pogledajte materijal za obuku liječnika o upotrebi sustava PASCAL Precision za dodatne savjete o praćenju atriskog tlaka, uključujući ograničenja.
	<b>Napomena:</b> praćenje tlaka treba se upotrebljavati u kombinaciji s ehokardiografijom. Tlak treba uskladiti s očitanjima ehokardiografije i Doppler ultrazvuka. Prilikom procjene atriskog tlaka pobrinite se da je distalni vrh implantacijskog katetera potpuno izložen u odnosu na usmjereni kateter.

Korak	Postupak
9	<p>Po potrebi gurajte implantacijski sustav prema naprijed. Upravljajte usmjerenim 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 odgovarajući putanjut.</p> <p><b>OPREZ:</b> 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><b>Napomena:</b> rendgenski vidljiva traka na usmjerenom kateteru označava kraj fleksibilnog dijela i ona se može vidjeti pod fluoroskopijom.</p>
10	Okrećite gumb za lopatice kako biste postavili implantat u položaj za pričvršćivanje listića.
11	Po potrebi zakrenite implantacijski kateter radi usmjerenja lopatice.
12	Pomaknite jedan klizač kvačica da biste putem navođenja na snimci utvrdili kojom kvačicom upravlja. Kada ga otkrijete, provjerite jesu li klizači potpuno povučeni.
13	Gurajte implantat kroz zalistak dok se lopatice ne nadu ispod slobodnog ruba listića.
14	Provjerite lokaciju i usmjerenje implantata te po potrebi blago prilagodite položaj.
	<b>OPREZ:</b> Prekomerna manipulacija implantatom ispod listića može uzrokovati zapletanje implantata u korde; zapletanje u kordu može dovesti do ozljede srca, pogorsanja regurgitacije, poteškoća ili onemogućavanja uklanjanja implantata, što zahtijeva dodatnu intervenciju.
15	S pomoću navođenja na snimci povlačite implantat dok se listići ne smjesti između lopatice i kvačica.
16	Gurnite klizač/klizače kvačica tako da se listić/ lističi učvrste između kvačica i lopatice.
	To je moguće izvesti za oba listića istovremeno (blokada kvačice aktivirana radi pomicanja obju kvačica) ili za svaki listić zasebno (blokada kvačica deblokirana radi pomicanja pojedinačne kvačice).
17	S pomoću navođenja na snimci provjerite jesu li se listići pravilno umetnuli.
	Ako listići nisu pričvršćeni između kvačica i lopatice, povucite klizače kvačica kako biste listiće otpustili te pokušajte ponovno.
18	Kad se listići pričvrste između kvačica i lopatice, implantat zatvorite.
19	Blago pogurnite implantacijski kateter kako biste smanjili opterećenje na listićima.
20	<p>Procijenite regurgitaciju i po potrebi promjenite položaj. Po potrdi položaja implantata pobrinite se da je implantat zatvoren.</p> <p>Ako je potrebna promjena položaja unutar kljukete, povucite klizače kvačica i postavite implantat u položaj za pričvršćivanje listića. Po potrebi prilagodite usmjerenje kvačica i implantata.</p> <p>Ako je potrebna promjena položaja u atriju, povucite klizače kvačica i polako produljite implant pod fluoroskopskim navođenjem pritom pazeci da se žica za pokretanje ne savije te povucite implant natrag u atriju.</p> <p><b>OPREZ:</b> neuspješno produljenje implantata pri povlačenju u atrij tijekom promjene položaja može dovesti do oštećenja listića ili zapletanja u kordu.</p> <p><b>OPREZ:</b> neuspješno otpuštanje listića iz kvačica i lopatice prije promjene položaja može dovesti do oštećenja listića.</p>

#### 7.4.4 Vraćanje implantata (po potrebi)

Prije otpuštanja implantata moguće je po potrebi vratiti implantacijski sustav u oblogu vodilice radi uklanjanja. Pratite korake navedene u nastavku kako biste vratili implantat.

Pogledajte materijale za obuku liječnika o upotrebi sustava PASCAL Precision za dodatne savjete o postupcima vraćanja implantata.

**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.

Korak	Postupak
1	Povucite klizače kvačica.
2	Polako produljite implantat pod fluoroskopskim navođenjem pritom pazeci da se žica za pokretanje ne savije. Zatim povucite implantat u atrij. Postavite implantat u zatvoreni položaj.
3	Izravnjajte usmjereni kateter i povlačite implantacijski sustav dok implantat ne bude položen pokraj vrha obloge vodilice.
4	Pogurnite klizače kvačica.
5	Postavite implantat u produljeni položaj.
6	Povucite klizače kvačica kako biste otvorili kvačice na približno 45° na svakoj strani.
7	Povucite cijeli implantacijski sustav kroz oblogu vodilice.

#### 7.4.5 Otpuštanje implantata

Kako biste otpustili implantat, pratite sljedeće korake:

**OPREZ:** nepridržavanje propisanih koraka za otpuštanje može otežati ili onemogućiti otpuštanje implantata, što zahtijeva dodatnu intervenciju.

**OPREZ:** otpuštanje implantata prije potvrđivanja da su listići sigurno pričvršćeni između lopatice i kvačica može uzrokovati pomicanje ili izmještanje implantata, što vodi do pričvršćenja proizvoda na jedan listić (SLDA) ili drugih potencijalno štetnih dogadaja koji zahtijevaju dodatnu intervenciju.

**OPREZ:** ponovna upotreba 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.

**Napomena: Ako se dodatni implantat [PASCAL ili PASCAL Ace] postavi prema odluci liječnika zaduženog za liječenje, potrebno je biti na oprezu kako bi se izbjeglo izmjешtanje prethodno postavljenog implantata. Prolaskom kroz zalistak pri konfiguraciji implantata niskog profila može se smanjiti utjecaj na prethodno postavljeni implantat.**

**OPREZ: Prekomjerna manipulacija može dovesti do izmjешtanja prethodno implantiranog proizvoda ili ometanja njegove funkcije, oštećenja strukture srca za koje je potreban kirurški popravak ili druga intervencija.**

Korak	Postupak
1	Pobrinite se da je distalni vrh implantacijskog katetera potpuno izložen u odnosu na usmjerivi kateter.
2	Odvrnite i uklonite poklopac za otpuštanje implantata s ručke implantacijskog katetera.
3	Odvrnite i uklonite jedan mehanizam za zatezanje konca s baze mehanizama za zatezanje konca.
4	Povucite mehanizam za zatezanje konca u smjeru suprotnom od ručke kako biste u potpunosti uklonili konac.
5	Ponovite korake za drugi mehanizam za zatezanje konca.
6	Okrećite u smjeru suprotnom od kazaljke na satu i povlačite gumb za otpuštanje implantata dok se implantat ne otpusti, što se potvrđuje putem navođenja na snimci.
7	Po potrebi ponovno postavite mehanizme za zatezanje konca.

#### 7.4.6 Uklanjanje proizvoda i zatvaranje

Korak	Postupak
1	Implantacijski kateter potpuno povucite u usmjerivi kateter. Postupno izravnajte i uklonite implantacijski sustav. Postupno izravnajte i uklonite oblogu vodilice. <b>OPREZ: neuspješno izravnavanje proizvoda prije uklanjanja može dovesti do oštećenja žile.</b>
2	Izvršite standardno perkutano zatvaranje mesta pristupa.

## 8.0 Sigurnost kod pregleda magnetskom rezonancijom (MR)

Nekliničkim ispitivanjima utvrđeno je da su implantati PASCAL i PASCAL Ace uvjetno sigurni kod pregleda MR-om. Pacijent s ovim proizvodom može se sigurno snimati u MR sustavu koji zadovoljava sljedeće uvjete:

- staticka magnetska polja od 1,5 T i 3,0 T
- maksimalni prostorni gradijent polja od 3000 gausa/cm (30 T/m)
- maksimalna prosječna specifična stopa apsorpcije (SAR) za cijelo tijelo zabilježena za MR sustav 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 nekliničkim ispitivanjima, artefakt slike uzrokovani proizvodom u najgorem slučaju u konfiguraciji s više implantata širi se do 15 mm od implantata pri snimanju u najgorem slučaju impulsne sekvencije gradient echo u sustavu za MR od 3,0 T.

## 9.0 Izvađeni implantat i odlaganje proizvoda u otpad

Tvrta 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 radi vraćanja izvađenog implantata.

Ako se odlučite vratiti bilo koji proizvod, slijedite sljedeće upute:

### • Neotvoreno pakiranje s netaknutom sterilnom barijerom:

Ako vrećice nisu otvorene, vratite proizvod u njegovom izvornom pakiranju.

### • Pakiranje je otvoreno, no nije proizvod implantiran:

Ako se vrećica otvoriti, proizvod više nije sterilan. Proizvod vratite u njegovom izvornom pakiranju.

### • Eksplantirani implantat:

Eksplantirani implantat treba staviti u odgovarajući histološki učvršćivač, kao što je formalin od 10 % ili glutaraldehid od 2 % te vratiti tvrtki Edwards.

### 9.1 Odlaganje u otpad

Pripremajući univerzalne mjere preostrožnosti za biološki opasne tvari i oštре predmete kako izbjegli ozljedu korisnika. Korištenim proizvodima za jednokratnu upotrebu (uključujući sve proizvode koji dolaze u kontakt s pacijentima) treba rukovati te ih odložiti u otpad u skladu sa smjernicama ustanove za biološki opasne materijale i bolnički otpad kako bi se izbjegla moguća krizna kontaminacija.

Za odlaganje dodatnog pribora za višekratnu uporabu pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards.

## 10.0 Sažetak kliničkog iskustva

Općeniti sažetak cjelokupnog kliničkog iskustva naveden je u nastavku. Detaljan sažetak cjelokupnog kliničkog iskustva možete pronaći u SSCP-u.

### 10.1 Ispitivanje CLASP

Rezultati ispitivanja CLASP, multicentričnog, multinacionalnog, prospektivnog ispitivanja u jednoj skupini, pokazuju visoke stupnjeve uspješnosti proizvoda, uspješnosti postupka i kliničke uspješnosti, smanjenje stupnja mitralne regurgitacije (MR) i poboljšanje funkcionalnog statusa tijekom 3 godine, poboljšanje kvalitete života i kapaciteta vježbanja tijekom 1 godine te prihvatljivu stopu glavnih štetnih događaja (MAE).

### 10.2 Ispitivanje CLASP IID

Unaprijed određena privremena analiza randomizirane skupine iz pivotalnog, randomiziranog, kontroliranog ispitivanja CLASP IID pokazala je neinferiornost sustava PASCAL u odnosu na sustav MitraClip s obzirom na primarnu sigurnosnu krajnju točku stope glavnih štetnih događaja (MAE) i primarnu krajnju točku učinkovitosti MR ≤ 2+. Rezultati nerandomizirane skupine tijekom 30 dana i skupine registra tijekom 6 mjeseci pokazuju poboljšanje stupnja MR-a i kliničkih ishoda te stopa glavnih štetnih događaja (MAE) koje se nalaze u granicama očekivanog raspona.

### 10.3 Ispitivanje MiCLASP PMCF

Rezultati ispitivanja MiCLASP PMCF, multicentričnog, neusporednog, prospektivnog, kliničkog ispitivanja nakon stavljanja u promet, pokazuju smanjenje stupnja mitralne regurgitacije (MR) i poboljšanje funkcionalnog statusa, kapaciteta vježbanja i kvalitete života tijekom 1 godine. Procjena stope glavnih štetnih događaja (MAE) nakon 1 godine ukazuje na prihvatljiv sigurnosni profil.

### 10.4 Ispitivanje CLASP TR

Rezultati ispitivanja CLASP TR, prospektivnog, multicentričnog ispitivanja u jednoj skupini, pokazuju visok stupanj uspješnosti proizvoda, uspješnosti postupka i kliničke uspješnosti, smanjenje stupnja trikuspidalne regurgitacije (TR) tijekom praćenja od 2 godine te poboljšanje kliničkih ishoda tijekom 1 godine. Stopa glavnih štetnih događaja (MAE) tijekom 1 godine ukazuje na prihvatljiv sigurnosni profil.

### 10.5 Registracija nakon stavljanja na tržište PASCAL

Stvarni ishodi tijekom 1 godine iz registra nakon stavljanja na tržište PASCAL podupiru kliničku sigurnost, učinkovitost i prednost sustava PASCAL za liječenje MR-a.

### 10.6 Dodatna ispitivanja

Navedena ispitivanja implantata PASCAL (mitralna regurgitacija (MR) i trikuspidalna regurgitacija (TR)), uključujući ispitivanje TriCLASP PMCF (trikuspidalna), ispitivanje CLASP IIIR (trikuspidalna) i ispitivanje CLASP IIF (mitralna) trenutačno su u tijeku i tek se očekuju njihove primarne krajnje točke te stoga nisu ovdje opisana.

## 11.0 Sažetak o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti (SSCP)

SSCP (sažetak o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti) je usvojen u skladu s ocjenjivanjem kliničke procjene od strane prijavljenog tijela na temelju kojeg je dodjeljena oznaka CE. SSCP sadržava relevantan sažetak istih informacija.

Prijavljeno tijelo uzelo je u obzir i složilo se s obrazloženjima koristi i rizika za kratkoročnu i dugoročnu sigurnost i učinkovitost sustava PASCAL Precision.

Usklađenost sustava PASCAL Precision s Općim zahtjevima sigurnosti i učinkovitosti (GSPR) za sigurnost (MDR GSPR 1), učinkovitost (MDR GSPR 1), prihvatljivost nuspojava (MDR GSPR 8), upotrebljivost (MDR GSPR 5), vijek trajanja proizvoda (MDR GSPR 6), prihvatljivi omjer koristi i rizika (MDR GSPR 8) utvrđena je za navedenu indikaciju.

SSCP za ovaj medicinski proizvod potražite na: <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Nakon pokretanja Europske baze podataka o medicinskim proizvodima/Eudamed, SSCP za ovaj medicinski proizvod potražite na <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>.

## 12.0 Kliničke koristi

Kliničke koristi sustava PASCAL Precision za liječenje mitralne regurgitacije (MR) uključuju sljedeće:

- učinkovito i stabilno smanjenje mitralne regurgitacije
- omogućava minimalno invazivnu opciju perkutanog liječenja mitralne regurgitacije
- poboljšanje funkcionalnog statusa, kapaciteta vježbanja i kvalitete života.

Kliničke koristi sustava PASCAL Precision za liječenje trikuspidalne regurgitacije (TR) uključuju sljedeće:

- učinkovito i stabilno smanjenje trikuspidalne regurgitacije
- omogućava minimalno invazivnu opciju perkutanog liječenja trikuspidalne regurgitacije
- poboljšanje funkcionalnog statusa, kapaciteta vježbanja i kvalitete života.

Ne postoje kliničke koristi specifične za stol jer je stol optionalan dodatni pribor koji ne dolazi u kontakt s pacijentom. Koristi stola po svojoj su prirodi funkcionalne i povezane s namjenom dodatnog pribora za postavljanje sustava PASCAL Precision.

Ne postoje kliničke koristi specifične za sustav stabilizatora na vodilici jer je sustav stabilizatora na vodilici optionalan dodatni pribor koji ne dolazi u kontakt s pacijentom i koji se upotrebljava samo tijekom postupka implantacije. Koristi sustava stabilizatora na vodilici po svojoj su prirodi funkcionalne i povezane s namjenom dodatnog pribora za postavljanje sustava PASCAL Precision.

## 13.0 Osnovni jedinstveni identifikator proizvoda – identifikator proizvoda (UDI-DI)

Osnovni UDI-DI služi kao pristupni ključ za podatke o proizvodu unesene u bazu podataka Eudamed. Osnovni UDI-DI za sustav PASCAL Precision može se upotrijebiti za pronađenje Sažetka o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti (SSCP).

U tablici u nastavku navedeni su osnovni UDI-DI brojevi za sustav PASCAL Precision i kompatibilne proizvode:

Proizvod	Model	Osnovni UDI-DI
Sustav PASCAL Precision – implantacijski sustav	20000IS	06901035004PAS000BC
Sustav PASCAL Precision – implantacijski sustav PASCAL Ace	20000ISM	06901035004PAS000BC
Sustav PASCAL Precision – obloga vodilice	20000GS	06901035004PAS000BC
Sustav PASCAL – sustav stabilizatora na vodilici	20000ST	0690103D004PAC000S6
Sustav PASCAL – stol	10000T	0690103D004PNA000W7

U tablici u nastavku navedeni su osnovni UDI-DI brojevi za dodatni pribor za višekratnu uporabu kompatibilan sa sustavom PASCAL Precision:

Proizvod	Model	Osnovni UDI-DI
Platforma za višekratnu uporabu	10000UP	0690103D004REU000YA
Ploča za višekratnu uporabu	10000PT	0690103D004REU000YA
Postolje za višekratnu uporabu	10000CR	0690103D004REU000YA

## 14.0 Očekivani vijek trajanja proizvoda

Implantati PASCAL i PASCAL Ace podvrgavaju se temeljitim pretkliničkim ispitivanjima trajnosti u skladu s ispitnim zahtjevima te su uspješno ispitani za najmanje 5 godina simuliranog korištenja. Stvarna učinkovitost tijekom vijeka trajanja u ljudi ovisi o brojnim biološkim čimbenicima te se uvelike razlikuje od jednog pacijenta do drugog. Posebne aktivnosti ili stanja koji bi mogli skratiti ili produžiti vijek trajanja proizvoda nisu utvrđeni.

## 15.0 Podaci o pacijentu

Kartica implantata za pacijenta isporučuje se sa svakim implantacijskim sustavom. Nakon implantacije ispunite sve potrebe podatke i uručite karticu implantata pacijentu. Kartica implantata omogućava pacijentima da u slučaju potrebe za zdravstvenom skrbu predoče pružateljima zdravstvene skrbne podatke o vrsti ugrađenog implantata.

## 16.0 Karakteristike učinkovitosti

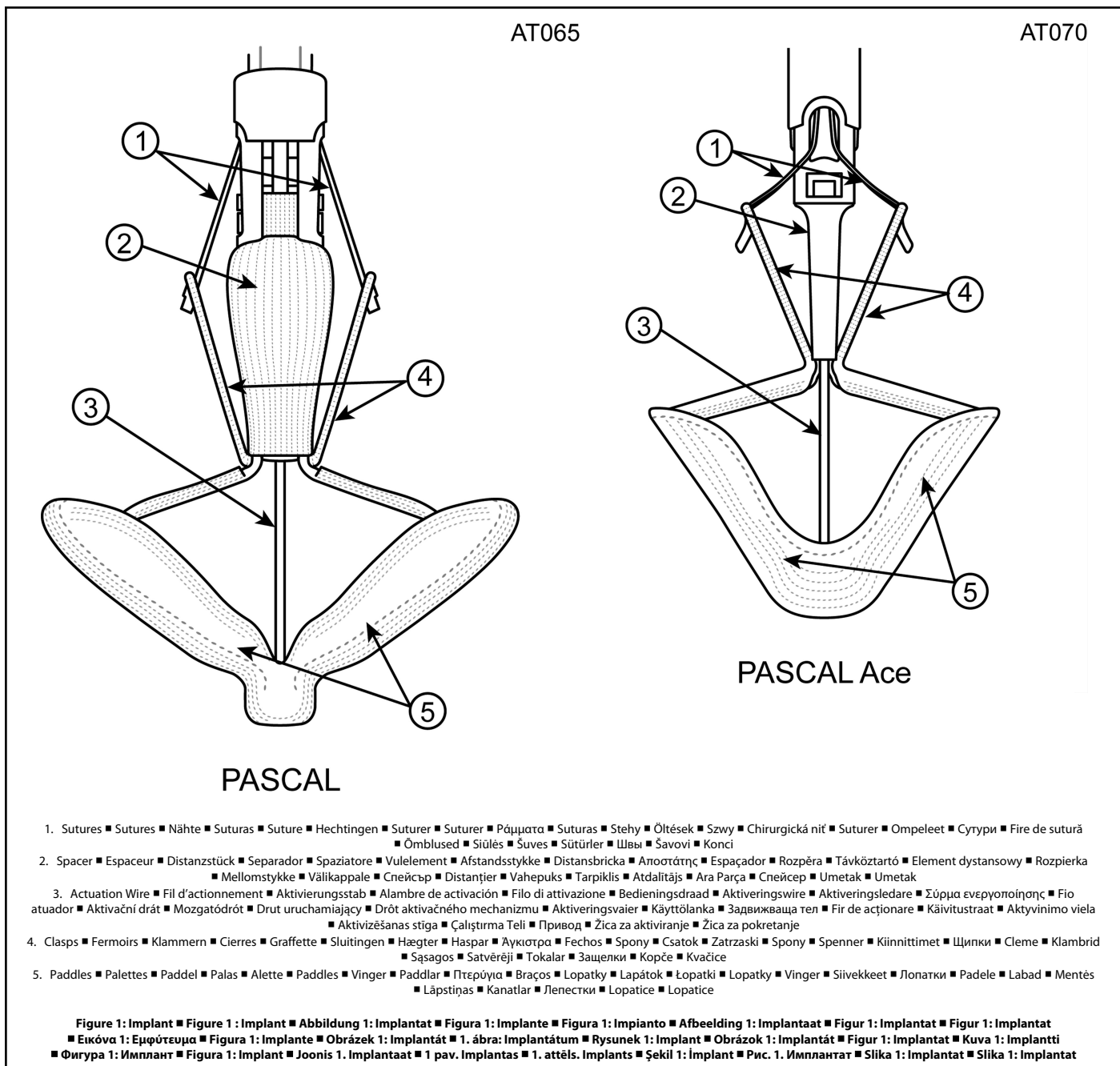
Učinkovitost proizvoda, uključujući njegove funkcionalne karakteristike, provjerena je sveobuhvatnim nizom ispitivanja radi utvrđivanja sigurnosti i učinkovitosti proizvoda za njegovu namjenu kada se proizvod upotrebljava u skladu s odgovarajućim uputama za upotrebu. Dizajn katetera sustava za uvođenje PASCAL Precision osmišljen je u skladu s povratnim informacijama korisnika. Sustav „Precision“ bit će potvrđen tijekom praćenja nakon stavljanja na tržiste.

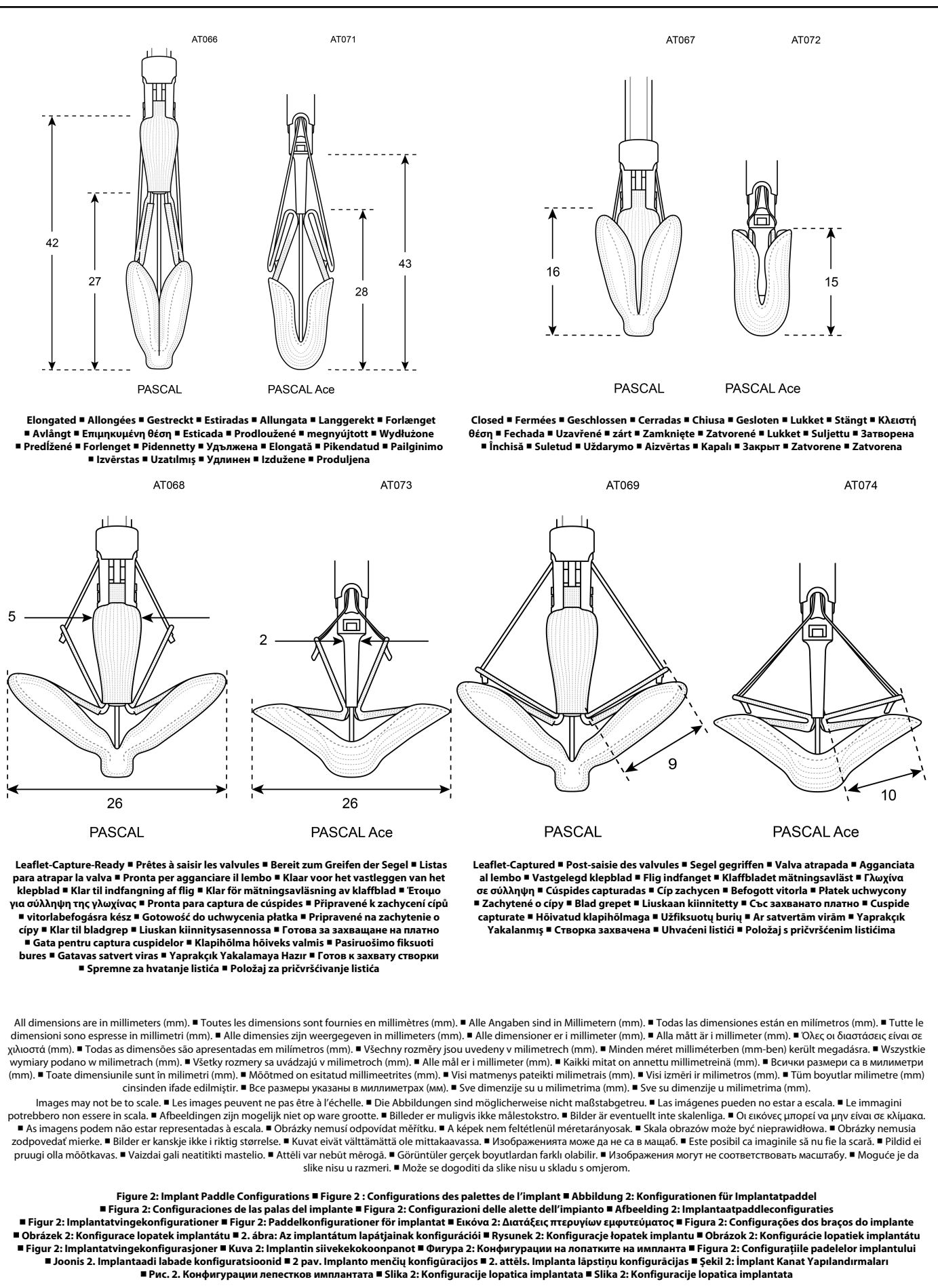
## 17.0 Kvalitativni i kvantitativni podaci vezani uz implantate PASCAL i PASCAL Ace

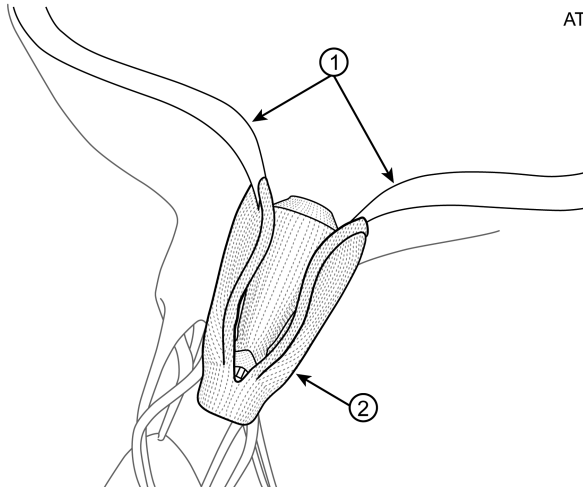
Implantat PASCAL uključuje maticu i vijak od titanija, umetak od PEEK plastike i silikonsku brtvu. Implantat PASCAL Ace uključuje maticu, vijak te distalnu i proksimalnu pločicu od titanija i silikonsku brtvu.

U tablici u nastavku prikazani su kvalitativni i kvantitativni podaci o materijalima i tvarima:

Tvar	CAS	Raspon mase modela (mg)
Titanij	7440-32-6	254 – 324
Nikal	7440-02-0	235 – 258
Polietilen-tereftalat	25038-59-9	82,5 – 98,1
Polietilen	9002-88-4	14,3 – 42,6
Poli(eter-eter-keton)	29658-26-2	0 – 23,2
Aluminij	7429-90-5	3,39 – 9,13
Vanadij	7440-62-2	2,16 – 6,32
Silicijev dioksid	7631-86-9	5,08 – 5,40
Polidimetilsilosan	63148-62-9	3,86 – 4,16
Perfluoropolieter	69991-67-9	2,44 – 2,52
Politetrafluoroeten	9002-84-0	1,15 – 1,22
Željezo	7439-89-6	0 – 0,567
Titanijev dioksid	13463-67-7	0,180 – 0,541
Kisik	7782-44-7	0 – 0,355
Ugljik	7440-44-0	0 – 0,285
Kobalt	7440-48-4	0 – 0,226
Antimonov trioksid	1309-64-4	0,0847 – 0,118
Niobij	2023505	0 – 0,113
Dušik	7727-37-9	0 – 0,0918
Krom	7440-47-3	0 – 0,0452
Bakar	7440-50-8	0 – 0,0452
Vodik	1333-74-0	0 – 0,0384
4,4'-difluorobenzofenon	345-92-6	0 – 0,00141
Difenil sulfon	127-63-9	0 – 0,00114
Erukamid	112-84-5	0,000516 – 0,00102
4-dodecilbenzensulfonska kiselina	121-65-3	0,0000906 – 0,00857
Dekametilciklopentasilosan; D5	541-02-6	0 – 0,000698
Dodekametilcikloheksilosan; D6	540-97-6	0 – 0,000698
Oktametilciklotetrasilosan; D4	556-67-2	0 – 0,000651



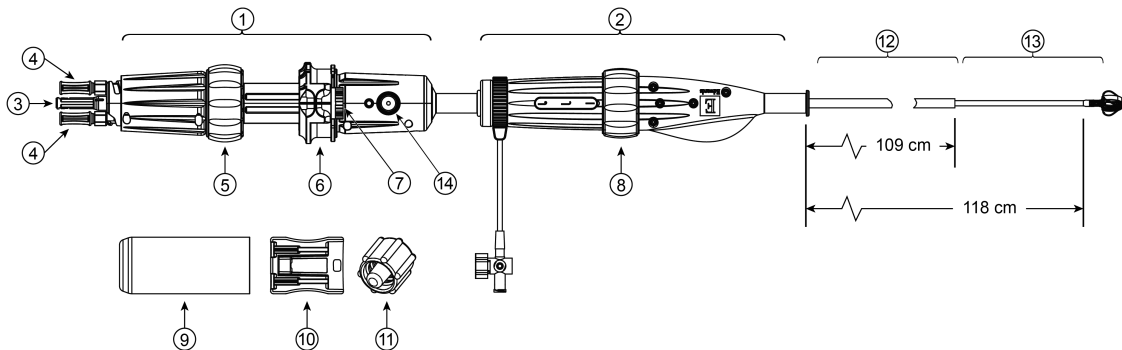




**Note:** Figure 3 is representative of both PASCAL and PASCAL Ace Implants. ■ **Remarque :** la Figure 3 représente les implants PASCAL et PASCAL Ace. ■ **Hinweis:** Abbildung 3 ist eine repräsentative Darstellung der PASCAL und PASCAL Ace Implantate. ■ **Nota:** la Figura 3 es representativa tanto del implante PASCAL como del implante PASCAL Ace. ■ **Nota:** la Figura 3 è rappresentativa degli impianti PASCAL e PASCAL Ace. ■ **Opmærkning:** Afbeeling 3 er repræsentativ for både PASCAL og PASCAL Ace implantater. ■ **Obs!** Figur 3 representerar både PASCAL -implantet och PASCAL Ace -implantat. ■ **Σημείωση:** Η Εικόνα 3 είναι αντιπροσωπευτική τόσο των εμφύτευμάτων PASCAL όσο και των εμφύτευμάτων PASCAL Ace. ■ **Nota:** a Figura 3 é representativa dos implantes PASCAL e PASCAL Ace. ■ **Poznámka:** Obrázek 3 znázorňuje implantát PASCAL a také PASCAL Ace. ■ **Megjegyzés:** A 3. ábra minden a PASCAL, minden a PASCAL Ace implantátumra érvényes. ■ **Uwaga:** Rysunek 3 dotyczy zarówno implantów PASCAL, jak i implantów PASCAL Ace. ■ **Poznámka:** Na obrázku 3 je znázornený implantát PASCAL aj implantát PASCAL Ace. ■ **Merk:** Figur 3 er representativ for både PASCAL og PASCAL Ace implantater. ■ **Huomautus:** Kuva 3 esittää sekä PASCAL että PASCAL Ace -implantteja. ■ **Zábeléjka:** Фигура 3 е представителна за имплантите PASCAL и PASCAL Ace. ■ **Notă:** figura 3 este reprezentativă atât pentru implanturile PASCAL, cât și pentru cele PASCAL Ace. ■ **Märkus.** Joonisel 3 on kujutatud nii implantaati PASCAL kui ka PASCAL Ace. ■ **Pastaba:** 3 pav. taikomas tiek „PASCAL“, tiek „PASCAL Ace“ implantams. ■ **Piezime.** 3. attēls attiecas gan uz PASCAL, gan uz PASCAL Ace implantiem. ■ **Not:** Şekil 3, hem PASCAL hem de PASCAL Ace implantlarını temsil eder. ■ **Примечание.** Рисунок 3 применим и к имплантату PASCAL, и к имплантату PASCAL Ace. ■ **Napomena:** Slika 3 prikazuje i PASCAL i PASCAL Ace implantate. ■ **Napomena:** slika 3 odnosi se i na implantat PASCAL i na implantat PASCAL Ace.

1. Leaflets ■ Valvules ■ Segel ■ Valvas ■ Lembí ■ Kleppbladen ■ Flige ■ Klaffblad ■ Гълъбче ■ Cúspides ■ Cipy ■ Vitorák ■ Platki ■ Cipy ■ Blader ■ Liuskat ■ Платна ■ Cuspide ■ Klapihölmad ■ Burés ■ Viras ■ Yaprakçıklar ■ Створки ■ Lističi ■ Lističi
2. Implant ■ Implant ■ Implantat ■ Implantte ■ Implanto ■ Implantaat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat ■ Имплант ■ Implant ■ Implantat ■ Implantas ■ Implants ■ Implant ■ Имплантат ■ Implantat ■ Implantat ■ Implantat

**Figure 3: Implant in Final Implanted Position ■ Figure 3 : Implant en position finale après implantation ■ Abbildung 3: Implantat in der endgültigen Position ■ Figura 3: Implantante en posición implantada final ■ Figura 3: Impianto nella posizione implantata definitiva ■ Afbeelding 3: Implantaat in uiteindelijke positie ■ Figur 3: Implantat i endelig implanteret position ■ Figur 3: Implantat i slutligt implanterat läge ■ Eikόνα 3: Εμφύτευμα στην τελική θέση εμφύτευσης ■ Figura 3: Implantat i sluttligt implantert posisjon ■ Rysunek 3: Implant w końcowym położeniu implantacji ■ Obrázek 3: Implantát v konečnej polohe implantacie ■ Figur 3: Implantat i endelig implantert posisjon ■ Kuva 3: Implantti lopullisessa implantoontikohdassa ■ Фигура 3: Имплант в окончательна имплантирана позиция ■ Figura 3: Implantul în poziția implantată finală ■ Joonis 3: Implantaadi lõplik implanteerimisasend ■ 3 pav. Implantas, nustatytas į galutinę implantavimo padėtį ■ 3. attēls. Implants galigā implantētā stāvokli ■ Şekil 3: Nihai İmplatne Konumda İmplant ■ Рис. 3. Имплантат в окончательном имплантированном положении ■ Slika 3: Implantat u konačnom implantiranom položaju ■ Slika 3: Implantat u završnom implantiranom položaju**



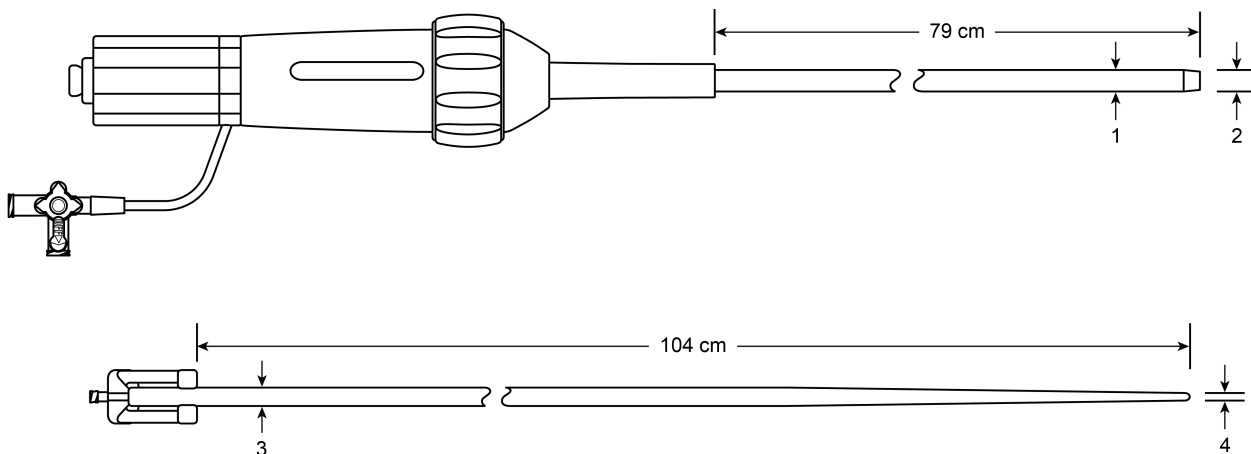
1. Implant Catheter Handle ■ Poignée du cathéter d'implantation ■ Griff des Implantationskatheters ■ Mango del catéter de implante ■ Impugnatura del catere dell'implanto ■ Handgrip implantatkatkatheret ■ Implantatkathers händtag ■ Handtag till implantatkateret ■ Χειρολαβή καθετήρα εμφυτεύματος ■ Manipulo do cateter de implante ■ Rukojet implantacního katétru ■ Beültetőkatéter nyele ■ Uchwyt cewnika implantu ■ Rukováť implantacného katétra ■ Håndtak på implantsjønkateret ■ Implantatkatetrin kahva ■ Дръжка на катетъра с имплант ■ Mânerul cateterului de implantare ■ Implantadikateetri käepide ■ Implanto kateterio rankena ■ Implantata katetra rokturis ■ Implant Kateteri Kolu ■ Рука имплантационного катетера ■ Ručka katetera implantata ■ Poignée du cathéter orientable ■ Griff des steuerbaren Katheters ■ Mango del cateter orientable ■ Impugnatura del catetere orientabile ■ Handgrip stuurbare katheret ■ Styrbart kateters håndtag ■ Handtag till styrbar kateter ■ Χειρολαβή κατευθυνόμενου καθετήρα ■ Manipulo do cateter orientável ■ Rukojet řiditelného katétru ■ Irányítható katéter nyele ■ Uchwyt cewnika sterowalnego ■ Rukováť řiditelného katétra ■ Styrbart kateterhåndtak ■ Ohjattavan katetarin kahva ■ Дръжка на направляващ катетър ■ Mânerul cateterului manevrabil ■ Juhitava kateetari käepide ■ Valdomojo katetario rankena ■ Vadámá katetra rokturis ■ Yönlendirilebilir Kateter Kolu ■ Рука управляемого катетера ■ Ručka upravljivog katetera ■ Ručka usmjerivog katetera
2. Steerable Catheter Handle ■ Poignée du cathéter orientable ■ Griff des steuerbaren Katheters ■ Mango del cateter orientable ■ Impugnatura del catetere orientabile ■ Handgrip stuurbare katheret ■ Styrbart kateters håndtag ■ Handtag till styrbar kateter ■ Χειρολαβή κατευθυνόμενου καθετήρα ■ Manipulo do cateter orientável ■ Rukojet řiditelného katétru ■ Irányítható katéter nyele ■ Uchwyt cewnika sterowalnego ■ Rukováť řiditelného katétra ■ Styrbart kateterhåndtak ■ Ohjattavan katetarin kahva ■ Дръжка на направляващ катетър ■ Mânerul cateterului manevrabil ■ Juhitava kateetari käepide ■ Valdomojo katetario rankena ■ Vadámá katetra rokturis ■ Yönlendirilebilir Kateter Kolu ■ Рука управляемого катетера ■ Ručka upravljivog katetera ■ Ručka usmjerivog katetera
3. Implant Release Knob ■ Molette de libération de l'implant ■ Knopf zum Freisetzen des Implantats ■ Botón de liberación del implante ■ Manopola di rilascio impianto ■ Ontkoppelknop van het implantaat ■ Implantatfrigørelsesknap ■ Frikopplingsreglage för implantat ■ Διακόπτης απλευθέρωσης εμφυτεύματος ■ Botão de libertação do implante ■ Uvolňovač otocný ovládač implantátu ■ Implantatumkold gomb ■ Pokréto zwalniające implantu ■ Styrbart kateterhåndtak ■ Ohjattavan katetarin kahva ■ Дръжка на направляващ катетър ■ Mânerul cateterului manevrabil ■ Juhitava kateetari käepide ■ Buton de eliberare a implantului ■ Implantadiabastusnupp ■ Implanto atleidimo rankenėle ■ Implantata vabastusnupp ■ Implant atvienotājoga ■ Implant Serbest Birakma Düğmesi ■ Ручка вы свобождения имплантата ■ Dugme za otpuštanje implantata ■ Gumb za otpuštanje implantata
4. Suture Locks ■ Arrêts de suture ■ Nahtmaterialsperre ■ Mecanismos de liberación de suturas ■ Blocchi di sutura ■ Hechtdraadvergrendelingen ■ Suturlåse ■ Suturlås ■ Διατάξεις ασφάλισης ράμφατος ■ Bloqueios de sutura ■ Zámky stehu ■ Öltészár ■ Blokady nici ■ Zámkы stehov ■ Suturläser ■ Ommellukot ■ Ключалки на сутура ■ Opritoarele suturi ■ Ömbluslukud ■ Siılık fiksatoriai ■ Šuvju blokētāji ■ Sütür Kilitleri ■ Фиксаторы шовных нитей ■ Sistemi za blokiranje šava ■ Mechanizmi za zatezanje konca
5. Paddle Knob ■ Molette des palettes ■ Paddelknopf ■ Botón de las palas ■ Manopola ad alette ■ Paddleknop ■ Aktiverungsdrückknopf ■ Paddelreglage ■ Διακόπτης πτερυίου ■ Botão de braço ■ Ovládač pro ovládání lopatek ■ Lapát gombja ■ Pokréto lopatok ■ Otočný ovládač lopatiek ■ Vingebytter ■ Sivekenuppi ■ Konč za lopatky ■ Buton padelă ■ Labanupp ■ Menči rankenélle ■ Läpstiņu poga ■ Kanat Düğmesi ■ Ручка лопатков ■ Dugme za lopatice ■ Gumb za lopatice
6. Clasp Sliders ■ Curseurs des fermoirs ■ Klammerschieber ■ Controles deslizantes ■ Dispositivi di scorrimento ■ Schuifregelaars van de sluiting ■ Hægteksydere ■ Haspskjutreglage ■ Olisøfttørpes økystørtro ■ Corredicas de fecho ■ Posuvníky spon ■ Csatcsúszkák ■ Suwaki zatrasków ■ Posuvače spón ■ Spenneglidere ■ Kiinnittimen liukusäätimet ■ Слайдеры тип ципка ■ Glisoarele clemelor ■ Klamerliugurid ■ Saşagu slanklikai ■ Satvérjüli slidni ■ Toka Kaydırıcılar ■ Пловзунки защелок ■ Клизачи корпче ■ Klixaci kvačica
7. Clasp Lock ■ Verrou des fermoirs ■ Klammersperre ■ Bloqueo de cierres ■ Blocco graffetta ■ Sluiting ■ Hægtelás ■ Hasplás ■ Διάταξη ασφάλισης økystørtro ■ Bloqueio de fecho ■ Zámek spony ■ Csatrögöztő ■ Blokada zatrasku ■ Zámká spony ■ Spennelás ■ Kiinnittimen lukko ■ Ключалка на ципка ■ Opritor cu elemă ■ Klamberlukk ■ Saşagos fiksatorius ■ Satvérjüli blokētājs ■ Toka Klidi ■ Фиксатор защелки ■ Blokada korpče ■ Blokada kvačice
8. Flex Knob ■ Molette de flexion ■ Drehknopf ■ Botón de flexión ■ Manopola di flessione ■ Flexieknop ■ Fleksibel drejeknap ■ Bøjningsmekanism ■ Διακόπτης κάμψης ■ Botão de dobragem ■ Knoflik oybu ■ Hajlitgóbomb ■ Pokréto regulacji zakrzywienia ■ Otočný ovládač ohýbového mechanizmu ■ Fleksionsbryter ■ Taivutusnupp ■ Konč za skvávanie ■ Buton de flexie ■ Painutamisnupp ■ Lanksčioji rankenėle ■ Liekšāns pogā ■ Sirkma Düğmesi ■ Ручка изгибаия ■ Dugme za savijanje ■ Gumb za savijanje
9. Implant Release Cover ■ Capuchon de libération de l'implant ■ Abdeckung zum Freisetzen des Implants ■ Cubierta de liberación del implante ■ Copertura di rilascio impianto ■ Snelsluitdeksel van het implantaat ■ Implantatfrigørelsescovre ■ Frikopplingsskydd för implantat ■ Kálümäa otaleuethérwörts emfytéumatos ■ Tampa de libertação do implante ■ Kryt pro uvolnění implantátu ■ Implantatumkold borítása ■ Osłona zwalniająca implantu ■ Kryt uvolňovača implantátu ■ Utlosserdetes for implantat ■ Implantin vapautusnuppi ■ Конч за освобождание на имплантата ■ Butonul de eliberare a implantului ■ Implantadiabastusnupp ■ Implanto atleidimo dangtelis ■ Implantata vabastusnupp ■ Implant Serbest Birakma Kapağı ■ Крышка вы свобождения имплантата ■ Dugme za otpuštanje implantata ■ Poklopac za otpuštanje implantata
10. Clasp Setting Tool ■ Outil de réglage des fermoirs ■ Klammerplatzierungsinstrument ■ Herramienta de ajuste de los cierres ■ Strumento di fissaggio delle griffette ■ Instrument voor instelling van de sluiting ■ Hægteindstillingsværktøj ■ Haspinställningsverktyg ■ Ерудалю рůžtovýs økystørtro ■ Ferramenta de fixação dos fechos ■ Nástroj pro umístění spon ■ Csatbeállító eszköz ■ Narzędzie do ustawniania zatrasku ■ Nástroj na nastavenie spón ■ Spenneinstillingsverktojt ■ Kiinnittimen asetusystykalu ■ Инструмент для позиционирования на ципке ■ Instrumentul de setare a celor mai ■ Klambr seadistustööriisti ■ Saşagos nastutymo įrankis ■ Satvérjüli iestāšanas riks ■ Toka Ayarlama Aleti ■ Инструмент установки защелок ■ Alat za podešavanje kopče ■ Alat za namještanje kvačica
11. Flush Port Cap ■ Capuchon de le rincage ■ Spülanschlusskappe ■ Tapa del puerto de irrigación ■ Cappuccio della porta di irrigazione ■ Kap van de spoelpoort ■ Skylleportthette ■ Lock till spolningsport ■ Пóмса щóрас єктульшың ■ Tampa da porta de irrigação ■ Krytka pro plachovacího portu ■ Öblítónylás sapkája ■ Zatyczka portu do przepłukiwacjego portu ■ Hette på skyllerport ■ Huuhiteluportin suojuus ■ Капачка на порта за промиване ■ Capac port de spâlare ■ Loputusava kork ■ Plovimo angos dangtelis ■ Skalošanas atveres vāciņš ■ Yıkama Portu Kapağı ■ Колачок промывочного порта ■ Poklopac s otvorm za ispiranje ■ Poklopac otvora za ispiranje ■ Капачка с отвором за испаряне ■ Capuchon de le rincage ■ Spülanschlusskappe ■ Tapa del puerto de irrigación ■ Cappuccio della porta di irrigazione ■ Kap van de spoelpoort ■ Skylleportthette ■ Lock till spolningsport ■ Пóмса щóрас єктульшың ■ Tampa da porta de irrigação ■ Krytka pro plachovacího portu ■ Öblítónylás sapkája ■ Zatyczka portu do przepłukiwacjego portu ■ Hette på skyllerport ■ Huuhiteluportin suojuus ■ Капачка на порта за промиване ■ Capac port de spâlare ■ Loputusava kork ■ Plovimo angos dangtelis ■ Skalošanas atveres vāciņš ■ Yıkama Portu Kapağı
12. Steerable Catheter ■ Cathéter orientable ■ Steuerbarer Katheter ■ Catétre orientable ■ Stuurbaar katheret ■ Styrbar kateter ■ Катетер управляющий ■ Cateter orientável ■ Řiditelný katétr ■ Irányítható katéter ■ Cewnik sterowalny ■ Riadený katéter ■ Styrbart kateter ■ Ohjattava katetari ■ Направляващ катетър ■ Cateter manevrabil ■ Juhitava kateetari käepide ■ Valdomis kateetris ■ Vadámá kateetra ■ Yönlendirilebilir Kateter ■ Управляемый катетер ■ Usmjerivni kateter ■ Fiyatlı kateter ■ Implantatkatkatheret ■ Implantatkathers händtag ■ Handtag till implantatkateret ■ Χειρολαβή κατευθυνόμενου καθετήρα ■ Manipulo do cateter orientável ■ Rukojet řiditelného katétru ■ Irányítható katéter nyele ■ Uchwyt cewnika sterowalnego ■ Rukováť řiditelného katétra ■ Styrbart kateterhåndtak ■ Ohjattavan katetarin kahva ■ Дръжка на направляващ катетър ■ Mânerul cateterului manevrabil ■ Juhitava kateetari käepide ■ Valdomojo katetario rankena ■ Vadámá katetra rokturis ■ Yönlendirilebilir Kateter Kolu ■ Рука управляемого катетера ■ Ručka upravljivog katetera ■ Ručka usmjerivog katetera
13. Implant Catheter ■ Cathéter d'implantation ■ Implantationskatheret ■ Catétre de implante ■ Catetere dell'implanto ■ Implantatkatheret ■ Implantatkathers händtag ■ Handtag till implantatkateret ■ Χειρολαβή κατευθυνόμενου καθετήρα ■ Manipulo do cateter orientável ■ Rukojet řiditelného katétru ■ Irányítható katéter nyele ■ Uchwyt cewnika sterowalnego ■ Rukováť řiditelného katétra ■ Styrbart kateterhåndtak ■ Ohjattavan katetarin kahva ■ Дръжка на направляващ катетър ■ Mânerul cateterului de implantare ■ Implantadikateetri käepide ■ Implanto kateterio rankena ■ Implantata katetra rokturis ■ Implant Kateteri ■ Имплантационный катереп ■ Катетер имплантата ■ Implantacijski kateter
14. Vented Cap ■ Capuchon ventile ■ Belüftete Schutzkappe ■ Tapón de ventilación ■ Cappuccio di ventilazione ■ Geventileerde kap ■ Ventileret hætte ■ Ventiler lock ■ Ехтеријомено појма ■ Tampa ventiliada ■ Krytka s odvzdušňovacím otvorem ■ Szellőzősapka ■ Zatyczka z odpowietrzniakiem ■ Uzáver s otvormi ■ Ventilert hette ■ Ilmanvaitokorkki ■ Капачка с отвором ■ Capac ventilat ■ Ventilatsioonikork ■ Ventiliuojamasis dangtelis ■ Ventilējamas vāciņš ■ Havalandirmali Kapak ■ Вентилируемый колпачок ■ Ventilirani poklopac ■ Poklopac s odzračivanjem

Figure 4: Implant System ■ Figure 4 : Système d'implantation ■ Abbildung 4: Implantatsystem ■ Figura 4: Sistema de implante ■ Figura 4: Sistema di impianto

■ Afbeelding 4: Implanteesysteem ■ Figur 4: Implantationssystem ■ Figur 4: Implantatsystem ■ Εγκόνι 4: Σύστημα εμφυτεύματος ■ Figura 4: Sistema de implante

■ Obrázek 4: Implantáční systém ■ 4. ábra: Implantatumrendszer ■ Rysunek 4: System implantu ■ Obrázok 4: Implantáčny systém ■ Figur 4: Implantasjonssystem ■ Kuva 4: Implanttijärjestelmä ■ Фигура 4: Система за имплантране ■ Figura 4: Sistem de implantare ■ Joonis 4. Implantadiabastusnupp ■ 4 pav. Implanto sistema ■ 4. atēls. Implaata sistema ■ Şekil 4: İmplant Sistemi

■ Рис. 4. Имплантационная система ■ Slika 4: Sistem implantata ■ Slika 4: Implantacijski sustav



**Guide Sheath:** ■ Gaine de guidage; ■ Einführschleuse; ■ Vaina guía; ■ Guaina di guida; ■ Geleideschacht; ■ Guidehylster; ■ Styrhylsa; ■ Οδηγό Θηκάρι; ■ Bainha guia; ■ Zavádēci pouzdro; ■ Vezetőhüvely; ■ Koszulka prowadząca; ■ Vodiace puzdro; ■ Ledehylse; ■ Ohjainholkki; ■ Дезиле на водача; ■ Teacă de ghidare; ■ Juhtkanüül; ■ Kreipiamoji mova; ■ Vaditājapvalks; ■ Kilavuz Kılıfı; ■ Направляющая гильза; ■ Vodeča košuljica; ■ Obloga vodilice;

1. OD 7,3 mm (22 Fr) ■ Diamètre externe 7,3 mm (22 Fr) ■ AD 7,3 mm (22 Fr) ■ Diámetro exterior 7,3 mm (22 Fr) ■ DE 7,3 mm (22 Fr) ■ Buitendiameter 7,3 mm (22 Fr) ■ U.d. 7,3 mm (22 Fr)
- Ytterdiameter 7,3 mm (22 Fr) ■ Eξωτερική διάμετρος (OD) 7,3 mm (22 Fr) ■ DE 7,3 mm (22 Fr) ■ Vnější průměr 7,3 mm (22 Fr) ■ Kúlsó átmérő: 7,3 mm (22 Fr) ■ Średnica zewnętrzna 7,3 mm (22 Fr) ■ OD 7,3 mm (22 Fr) ■ OD 7,3 mm (22 Fr) ■ Ulkahalkaisija 7,3 mm (22 Fr) ■ Внешен диаметър 7,3 мм (22 Fr) ■ Diametru exterior 7,3 mm (22 Fr) ■ Välimine läbimõõt 7,3 mm (22 Fr) ■ Išorinis skersmuo 7,3 mm (22 Fr) ■ Aréjais diametrs 7,3 mm (22 Fr) ■ DÇ 7,3 mm (22 Fr) ■ Внешн. диам. 7,3 мм (22 Fr) ■ Spoljni prečnik (OD) 7,3 mm (22 Fr) ■ Vanjski promjer 7,3 mm (22 Fr)
2. ID 5,5 mm ■ Diamètre interne 5,5 mm ■ ID 5,5 mm ■ Diámetro interior 5,5 mm ■ DI 5,5 mm ■ Binnendiameter 5,5 mm ■ I.d. 5,5 mm ■ Innerdiameter 5,5 mm ■ Εσωτερική διάμετρος (ID) 5,5 mm ■ DI 5,5 mm ■ Vnitřní průměr 5,5 mm ■ Belső átmérő: 5,5 mm ■ Średnica wewnętrzna 5,5 mm ■ ID 5,5 mm ■ Sisähalkaisija 5,5 mm ■ Вътрешен диаметър 5,5 mm ■ Diametru interior 5,5 mm ■ Sisemine läbimõõt 5,5 mm ■ Vidinis skersmuo 5,5 mm ■ Iekšējais diametrs 5,5 mm ■ IÇ 5,5 mm ■ Внутр. диам. 5,5 мм ■ Unutrašnji prečnik (ID) 5,5 mm ■ Unutrašnji promjer 5,5 mm

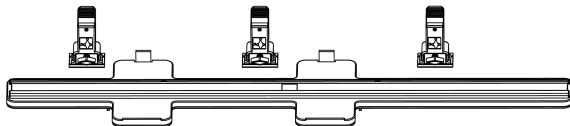
**Introducer:** ■ **Introduceur:** ■ **Einführhilfe:** ■ **Introduktor:** ■ **Introduttore:** ■ **Introducer:** ■ **Indføringsanordning:** ■ **Införare:** ■ **Εισαγωγέας:** ■ **Introduttore:** ■ **Zavádēč:** ■ **Bevezető:** ■ **Introduktor:** ■ **Zavádzac:** ■ **Innfører:** ■ **Sisäänviejä:** ■ **Интродюсер:** ■ **Dispositiv de introducere:** ■ **Sisesti** ■ **Ivediklis:** ■ **Ievadītājs:** ■ **Introduser:** ■ **Интродьюсер:** ■ **Uvodnik:** ■ **Uvodni instrument:**

3. OD 5,7 mm (17 Fr) ■ Diamètre externe 5,7 mm (17 Fr) ■ AD 5,7 mm (17 Fr) ■ Diámetro exterior 5,7 mm (17 Fr) ■ DE 5,7 mm (17 Fr) ■ Buitendiameter 5,7 mm (17 Fr) ■ U.d. 5,7 mm (17 Fr)
- Ytterdiameter 5,7 mm (17 Fr) ■ Εξωτερική διάμετρος (OD) 5,7 mm (17 Fr) ■ DE 5,7 mm (17 Fr) ■ Vnější průměr 5,7 mm (17 Fr) ■ Kúlsó átmérő: 5,7 mm (17 Fr) ■ Średnica zewnętrzna 5,7 mm (17 Fr)
- OD 5,7 mm (17 Fr) ■ OD 5,7 mm (17 Fr) ■ Ulkahalkaisija 5,7 mm (17 Fr) ■ Внешен диаметър 5,7 мм (17 Fr) ■ Diametru exterior 5,7 mm (17 Fr) ■ Välimine läbimõõt 5,7 mm (17 Fr) ■ Išorinis skersmuo 5,7 mm (17 Fr) ■ Aréjais diametrs 5,7 mm (17 Fr) ■ DÇ 5,7 mm (17 Fr) ■ Внешн. диам. 5,7 мм (17 Fr) ■ Spoljni prečnik (OD) 5,7 mm (17 Fr) ■ Vanjski promjer 5,7 mm (17 Fr)
4. ID 1,0 mm ■ Diamètre interne 1,0 mm ■ ID 1,0 mm ■ Diámetro interior 1,0 mm ■ DI 1,0 mm ■ Binnendiameter 1,0 mm ■ I.d. 1,0 mm ■ Innerdiameter 1,0 mm ■ Εσωτερική διάμετρος (ID) 1,0 mm ■ DI 1,0 mm ■ Vnitřní průměr 1,0 mm ■ Belső átmérő: 1,0 mm ■ Średnica wewnętrzna 1,0 mm ■ ID 1,0 mm ■ Sisähalkaisija 1,0 mm ■ Вътрешен диаметър 1,0 mm ■ Diametru interior 1,0 mm ■ Sisemine läbimõõt 1,0 mm ■ Vidinis skersmuo 1,0 mm ■ Iekšējais diametrs 1,0 mm ■ IÇ 1,0 mm ■ Внутр. диам. 1,0 мм ■ Unutrašnji prečnik (ID) 1,0 mm ■ Unutrašnji promjer 1,0 mm

**Figure 5: Guide Sheath (top) and Introducer (bottom) ■ Figure 5 : Gaine de guidage (en haut) et introduceur (en bas) ■ Abbildung 5: Einführschleuse (oben) und Einführhilfe (unten)**

■ **Figura 5: Vaina guía (parte superior) e introducer (parte inferior) ■ Figur 5: Guidehylster (överst) och införare (nederst) ■ Figur 5: Styrhylsa (överdel) och införare (underdel)**

- **Afbeelding 5: Geleideschacht (bovenaan) en introducer (onderaan) ■ Figur 5: Guidehylster (øverst) og indføringsanordning (nederst) ■ Figur 5: Styrhylsa (øverdel) og införare (underdel)**
  - **Εικόνα 5: Οδηγό θηκάρι (επάνω) και εισαγωγέας (κάτω) ■ Figura 5: Bainha guia (topo) e introduutor (base) ■ Obrázek 5: Zavádēci pouzdro (nahoře) nebo zavádēč (dole)**
  - **5. ábra: Vezetőhüvely (fent) és bevezető (lent) ■ Rysunek 5: Koszulka prowadząca (u góry) i introduktor (u dołu) ■ Obrázok 5: Vodiace puzdro (hora) a zavádzac (dole)**
  - **Figur 5: Ledehylse (topp) og innfører (bunn) ■ Kuva 5: Ohjainholkki (ylempi) ja sisäänviejä (allempi) ■ Фигура 5: Дезиле на водача (отгоре) и интродюсер (отдолу)**
  - **Figura 5: Teaca de ghidare (sus) și dispositivul de introducere (jos) ■ Joonis 5: Juhtkanüül (ülemine) ja sisesti (alumine) ■ 5 pav. Kreipiamoji mova (viršuje) ir įvediklis (apačioje)**
  - **5. attēls. Vaditājapvalks (augšdaļā) un ievadītājs (apakšdaļā). ■ Şekil 5: Kilavuz Kılıfı (üstte) ve Introdüser (altta) ■ Рис. 5. Направляющая гильза (вверху) и интродьюсер (внизу)**
  - **Slika 5: Vodeča košuljica (gore) i uvodnik (dole) ■ Slika 5: Obloga vodilice (gore) i uvodni instrument (dolje)**



Model 20000ST ■ Modèle 20000ST ■ Modell 20000ST ■ Modelo 20000ST ■ Modello 20000ST  
 ■ Model 20000ST ■ Modèle 20000ST ■ Model 20000ST ■ Model 20000ST ■ Μοντέλο 20000ST ■ Modelo 20000ST  
 ■ Model 20000ST ■ 20000ST típus ■ Model 20000ST ■ Model 20000ST ■ Model 20000ST  
 ■ Malli 20000ST ■ Moden 20000ST ■ Model 20000ST ■ Mudei 20000ST ■ 20000ST modelis  
 ■ Modelis 20000ST ■ Model 20000ST ■ Model 20000ST ■ Model 20000ST ■ Model 20000ST

Figure 6: Stabilizer Rail System ■ Figure 6 : Système de rail pour stabilisateurs

■ Abbildung 6: Stabilisator schienensystem ■ Figura 6: Sistema estabilizador sobre riel

■ Figura 6: Sistema guida con stabilizzatori

■ Afbeelding 6: Stabilisatorbevestigingsysteem ■ Figur 6: Stabilisatorskinnesystem

■ Figur 6: Skensystem för stabilisatorer ■ Εικόνα 6: Σύστημα ράγας σταθεροποίησης

■ Figura 6: Sistema de estrutura para estabilizador

■ Obrázek 6: Systém kolejnice pro stabilizátor ■ 6. ábra: Stabilizáló sínenrendszer

■ Rysunek 6: System prowadniczy do stabilizatorów

■ Obrázok 6: Kolajnicový systém so stabilizátorom ■ Figur 6: Stabilisatorskinnesystem

■ Kuva 6: Vakainen kiskojärjestelmä ■ Фигура 6: Рекурсивна система със стабилизатори

■ Figura 6: Sistem cu şină și stabilizator ■ Joonis 6. Stabilisaatorite rööbassüsteem

■ 6 pav. Stabilizatoriaus bėgių sistema ■ 6. attēls. Stabilizatora vadotnes sistēma

■ Şekil 6: Raylı Stabilizatör Sistemi ■ Рис. 6. Система направляющей для стабилизаторов

■ Slika 6: Sistem šine stabilizatora ■ Slika 6: Sustav stabilizatora na vodičici

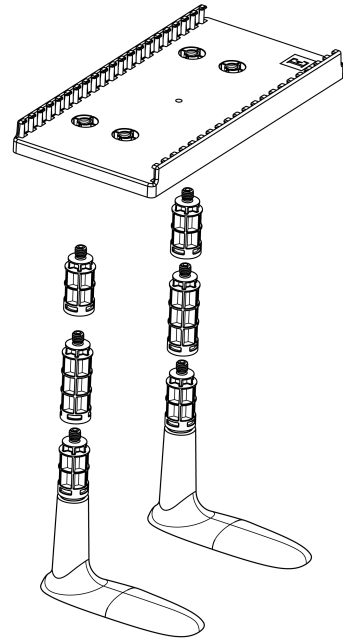


Figure 7: Table ■ Figure 7 : Table ■ Abbildung 7: Tisch ■ Figura 7: Mesa

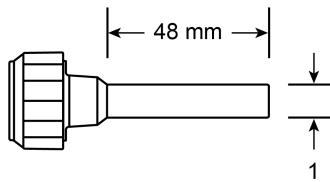
■ Figura 7: Tavolo da lavoro ■ Afbeelding 7: Tafel ■ Figur 7: Bord ■ Figur 7: Bord

■ Εικόνα 7: Βάση στήριξης ■ Figura 7: Mesa ■ Obrázek 7: Stolek ■ 7. ábra: Tartólemez

■ Rysunek 7: Stół ■ Obrázok 7: Stolik ■ Figur 7: Bord ■ Kuva 7: Pöytä ■ Figura 7: Maca

■ Figura 7: Masă ■ Joonis 7. Laud ■ 7 pav. Stalas ■ 7. attēls. Galds ■ Şekil 7: Stant

■ Рис. 7. Стол ■ Slika 7: Sto ■ Slika 7: Stol



1. ID 6,2 mm ■ Diamètre interne 6,2 mm ■ ID 6,2 mm ■ Diámetro interior 6,2 mm ■ DI 6,2 mm  
 ■ Binnendiameter 6,2 mm ■ I.d. 6,2 mm ■ Innerdiameter 6,2 mm ■ Εσωτερική διάμετρος (ID)  
 6,2 mm ■ DI 6,2 mm ■ Vnitřní průměr 6,2 mm ■ Belšo átmérő 6,2 mm ■ Srednja wevnjetrzna:  
 6,2 mm ■ Vnút. priem. 6,2 mm ■ ID 6,2 mm ■ Sisähalkaisija 6,2 mm ■ Външрен диаметър  
 6,2 mm ■ Diametru interior 6,2 mm ■ Sisediameteer 6,2 mm ■ Vidinis skersmuo 6,2 mm ■ Iekšējais  
 diametrs 6,2 mm ■ Iç 6,2 mm ■ Внутр. диаметр 6,2 мм ■ Unutrašnji prečnik (ID) 6,2 mm  
 ■ Unutrašnji promjer 6,2 mm

Figure 8: Loader ■ Figure 8 : Chargeur ■ Abbildung 8: Aufnahmeverrichtung

■ Figura 8: Cargador ■ Figura 8: Caricatore ■ Afbeelding 8: Inbrenghulpmiddel

■ Figur 8: Isatningsanordning ■ Figur 8: Laddare ■ Εικόνα 8: Οργανό φόρτωσης

■ Figura 8: Carregador ■ Obrázek 8: Loader ■ 8. ábra: Betölítő

■ Rysunek 8: Urządzenie ładowające ■ Obrázok 8: Vkladacia pomôcka ■ Figur 8: Laster

■ Kuva 8: Latauslaite ■ Фигура 8: Зареждащо устройство

■ Figura 8: Dispozitivul de încărcare ■ Joonis 8. Laadur ■ 8 pav. Kroviklis ■ 8. attēls. Ievietotājs

■ Şekil 8: Yükleyici ■ Рис. 8. Загрузчик ■ Slika 8: Punilac ■ Slika 8: Uvodnik

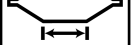
Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Упомянута συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

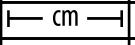
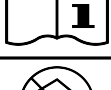
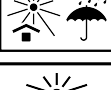
	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
<b>REF</b>	Catalogue Number	Référence catalogue	Artikelnummer	Número de catálogo	Numero di catalogo
<b>LOT</b>	Lot Number	N° du lot	Chargenbezeichnung	Número de lote	Numero di lotto
<b>#</b>	Model Number	Référence	Modellnummer	Número de modelo	Numero di modello
	Contents	Contenu	Inhalt	Contenido	Contenuti
— cm —	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
	Consult instructions for use or consult electronic instructions for use	Consultez le mode d'emploi sur papier ou le mode d'emploi au format électronique	Gebrauchsanweisung beachten oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten	Consulte las instrucciones de uso o las instrucciones de uso electrónicas	Consultare le istruzioni per l'uso o le istruzioni per l'uso elettroniche
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use	Ne pas utiliser si le conditionnement est endommagé et consulter le mode d'emploi	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten	No lo utilice si el envase está dañado y consulte las instrucciones de uso	Non utilizzare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso
	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
	Importer	Importateur	Importeur	Importador	Importatore
<b>UDI</b>	Unique device identifier	Identifiant unique du dispositif	Einmalige Produktkennung	Identificador único del dispositivo	Identificatore univoco del dispositivo
<b>QTY</b>	Quantity	Quantité	Menge	Cantidad	Quantità
	Date of implantation	Date de l'implantation	Implantationsdatum	Fecha de implantación	Data di impianto
<b>MD</b>	Medical device	Dispositif médical	Medizinprodukt	Producto sanitario	Dispositivo medico
	Single sterile barrier system	Système de barrière stérile unique	Einfaches Sterilbarrieresystem	Un único sistema de barrera estéril	Sistema a singola barriera sterile
eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	Consult instructions for use on the website	Consulter le mode d'emploi sur le 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
<b>Rx only</b>	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.
<b>STERILE EO</b>	Sterilized using ethylene oxide	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Esterilizado con óxido de etileno	Sterilizzato con ossido di etilene

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Υπόμνημα συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Sümbole seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
<b>STERILE R</b>	Sterilized using irradiation	Stérilisé par irradiation	Durch Bestrahlung sterilisiert	Esterilizado con radiación	Sterilizzato mediante radiazioni
<b>STERILE LC</b>	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
<b>SN</b>	Serial Number	Numéro de série	Seriennummer	Número de serie	Numero di serie
<b>EC REP</b>	Authorized representative in the European Community/European Union	Représentant autorisé dans la Communauté européenne/l'Union européenne	Bevollmächtigter in der Europäischen Gemeinschaft/ Europäischen Union	Representante autorizado en la Comunidad Europea/Unión Europea	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea/Unione Europea
	Manufacturer	Fabricant	Hersteller	Fabricante	Produttore
	Date of manufacture	Date de fabrication	Herstellungsdatum	Fecha de fabricación	Data di produzione
	Patient information website	Site web d'information du patient	Website mit Patienteninformationen	Sitio web de información para el paciente	Sito Web con le informazioni per i pazienti
	Patient Name	Nom du patient	Patientenname	Nombre del paciente	Nome del paziente
<b>44 mm</b>	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
<b>48 mm</b>	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
<b>GW</b>	Recommended guidewire size	Taille de fil-guide recommandée	Empfohlene Führungsdrähtgröße	Tamaño de guía recomendado	Misura filo guida consigliata
<b>GWC</b>	Guidewire compatibility	Compatibilité du fil-guide	Führungsdräht-Kompatibilität	Compatibilidad con la guía	Compatibilità del filo guida

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ 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 ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
<b>SZ</b>	Size	Taille	Größe	Tamaño	Misura
Catheter 	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.	[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 Anweisung 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.	[Solo per impianto] Questo dispositivo impiantabile era stato classificato come a compatibilità RM condizionata se utilizzato nelle condizioni riportate nelle istruzioni.
	MR Unsafe	Risques en milieu RM	MR-unsicher	No seguro para RM	Non compatibile con RM
	Name and Address of the implanting healthcare institution/provider	Nom et adresse de l'établissement de soins/du prestataire du système d'implantation	Name und Adresse der/des implantierenden Gesundheitseinrichtung/-anbieters	Nombre y dirección de la institución/proveedor de atención sanitaria que realiza el implante	Nome e indirizzo della struttura sanitaria/dell'operatore sanitario addetto all'impianto

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
<b>REF</b>	Catalogusnummer	Katalognummer	Katalognummer	Αριθμός καταλόγου	Número de catálogo
<b>LOT</b>	Lotnummer	Partinummer	Lotnummer	Αριθμός παρτίδας	Número de lote
<b>#</b>	Modelnummer	Modelnummer	Modellnummer	Αριθμός μοντέλου	Número do modelo
	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
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing of de elektronische gebruiksaanwijzing	Se brugsanvisningen, eller se elektronisk brugsanvisning	Se bruksanvisningen eller den elektroniska bruksanvisningen	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης ή συμβουλευτείτε τις ηλεκτρονικές οδηγίες χρήσης	Consultar as instruções de utilização ou consultar as instruções de utilização eletrônicas
	Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd en raadpleeg de gebruiksaanwijzing	Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget, og se brugsanvisningen	Använd inte om förpackningen är skadad och se bruksanvisningen	Μη χρησιμοποιείτε εάν η συσκευασία έχει υποστεί ζημιά και συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης	Não utilizar se a embalagem estiver danificada e consultar as instruções de utilização
	Op een koele en droge plaats bewaren	Skal opbevares køligt og tørt	Förvara svalt och torrt.	Φυλάσσετε σε δροσερό και ξηρό χώρο	Guardar num local fresco e seco
	Uit het zonlicht houden	Beskyttes 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
	Importeur	Importør	Importör	Εισαγωγέας	Importador

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ 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 ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
	Unieke instrumentidentificatie	Unik udstyrstidsidentifikation	Unik produktidentificering	Αποκλειστικό αναγνωριστικό ιατροτεχνολογικού προϊόντος	Identificador único de dispositivo
	Hoeveelheid	Mængde	Antal	Ποσότητα	Quantidade
	Datum van implantatie	Implantationsdato	Implantationsdatum	Ημερομηνία εμφύτευσης	Data de implantação
	Medisch hulpmiddel	Medicinsk udstyr	Medicinteknisk produkt	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Dispositivo médico
	Enkelvoudig steriel barrièresysteem	Enkelt sterilt barriärsystem	Enkelt steril barriärsystem	Σύστημα μονού αποστειρωμένου φραγμού	Sistema de barreira única esterilizada
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing op de website +1 888 570 4016	Se brugsanvisningen på webstedet	Se bruksanvisningen på webbplatsen	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης στον ιστότοπο	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 ethylenoxid	Steriliserad med etylenoxid	Αποστειρωμένο με χρήση οξειδίου του αιθυλενίου	Esterilizado com óxido de etileno
	Gesteriliseerd met behulp van straling	Steriliseret ved brug af bestråling	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 ikke 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/ Europese Unie	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab/Den Europæiske Union	Auktoriserad representant inom Europeiska gemenskapen/ Europeiska unionen	Εξουσιοδοτημένος αντιπρόσωπος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα/ Ευρωπαϊκή Ένωση	Representante autorizado na Comunidade Europeia/União Europeia
	Fabrikant	Producent	Tillverkare	Κατασκευαστής	Fabricante
	Fabricagedatum	Fremstillingsdato	Tillverkningsdatum	Ημερομηνία κατασκευής	Data de fabrico
	Patiënteninformatiewebsite	Websted med patientinformation	Webbplats för patientinformation	Ιστότοπος πληροφοριών ασθενούς	Site de informações para o doente
	Patiëntnaam	Patientens navn	Patientnamn	Όνομα ασθενούς	Nome do doente

**Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ 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 ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola**

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
<b>44 mm</b>	Voor gebruik met de Edwards transkatherterhartklep van 44 mm	Til brug med størrelse 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
<b>48 mm</b>	Voor gebruik met de Edwards transkatherterhartklep van 48 mm	Til brug med størrelse 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	Όροι θερμοκρασίας	Limite de temperatura
	Buitendiameter	Udvendig diameter	Ytterdiameter	Εξωτερική διάμετρος	Diâmetro exterior
	Binnendiameter	Indre diameter	Indvärdig diameter	Εσωτερική διάμετρος	Diâmetro interno
	Aanbevolen voerdraadlengte	Anbefalet guidewirelængde	Rekommenderad ledarlängd	Συνιστώμενο μήκος οδηγού σύρματος	Comprimento recomendado do fio-guia
<b>GW</b>	Aanbevolen maat voerdraad	Anbefalet guidewirestørrelse	Rekommenderad ledarstorlek	Συνιστώμενο μέγεθος οδηγού σύρματος	Tamanho recomendado do fio-guia
<b>GWC</b>	Compatibiliteit voerdraad	Guidewirekompatibilitet	Ledarkompatibilitet	Συμβατότητα οδηγού σύρματος	Compatibilidade do fio-guia
<b>SZ</b>	Afmetingen	Størrelse	Storlek	Μέγεθος	Tamanho
	Afmetingen kathereterschacht	Kateterstørrelse	Kateterskafstorlek	Μέγεθος στελέχους καθετήρα	Tamanho do eixo do cateter
	Ballondiameter	Ballondiameter	Ballongdiameter	Διάμετρος μπαλονιού	Diâmetro do balão
	Werklengte ballon	Ballonens arbejds længde	Ballongens arbetslängd	Ωφέλιμο μήκος μπαλονιού	Comprimento útil do balão
	[Alleen implantaat] Er is vastgesteld dat het te implanteren hulpmiddel MRI-veilig onder bepaalde voorwaarden is onder de voorwaarden opgenomen in de instructies.	[Kun implantat] Implantatet er blevet bestemt som værende MR-betinget, når det anvendes under forholdene opført i anvisningerne.	[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 προϋπόθεσης όταν χρησιμοποιείται υπό τις συνθήκες που παρατίθενται στις οδηγίες.	[Apenas implante] Foi determinado que o dispositivo para implante está sujeito a utilização condicionada em ambiente de RM nas condições indicadas nas instruções.
	MRI-onveilig	MR-usikker	MR-farlig	Μη ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR)	Utilização não segura em ambiente de RM
	Naam en adres van de gezondheidszorginstelling/zorgverlener die de implantaatie verzorgt	Navn og adresse på den planterende sundhedsinstitution/-udbyder	Namn och adress för sjukhuset/vårdgivaren som utför implantationen	Όνομα και διεύθυνση του δρώματος/παρόχου υγειονομικής περιθαλψής όπου πραγματοποιείται η εμφύτευση	Nome e morada da instituição de cuidados de saúde/fornecedor responsável pela implantação

	Český	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
<b>REF</b>	Katalogové číslo	Katalógusszám	Numer katalogowy	Katalógové číslo	Katalognummer
<b>LOT</b>	Číslo šarže	Téteszám	Numer serii	Číslo šarže	Lotnummer
<b>#</b>	Číslo modelu	Tipusszám	Numer modelu	Číslo modelu	Modellnummer
	Obsah	Tartalom	Zawartość	Obsah	Innhold
	Použitelná délka	Hasznos hossz	Długość użytkowa	Použitelná dĺžka	Anvendelig lengde

**Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ 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 ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola**

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
	Nepoužívejte opakovaně	Tilos újrafelhasználni	Nie używać ponownie	Nepoužívajte opakovane	Må ikke gjenbrukes
	Výstraha	Vigyázat!	Przestroga	Upozornenie	Forsiktig
	Postupujte podle návodu k použití nebo elektronického návodu k použití	Olvassa el a használati utasítást vagy az elektronikus használati utasítást	Zapoznać się z instrukcją użycia lub elektroniczną instrukcją użycia	Prečítajte si návod na použitie alebo si pozrite elektronický návod na použitie	Se bruksanvisningen eller den elektroniske bruksanvisningen
	Nepoužívejte, pokud je obal poškozený, a postupujte podle návodu k použití	Ne használja, ha a csomagolás sérült, hanem olvassa el a használati utasítást	Nie stosować, jeśli opakowanie jest uszkodzone oraz zapoznać się z instrukcją użycia	Nepoužívajte, ak je obal poškodený, a prečítajte si návod na použitie	Skal ikke brukes hvis pakningen er skadet. Se bruksanvisningen
	Uskladněte na chladném a suchém místě.	Hűvös, száraz helyen tartandó	Przechowywać w chłodnym i suchym miejscu	Skladujte na chladnom a suchom mieste	Oppbevares tørt og kjølig
	Chraňte před slunečním světlem	Napříentől távol tartandó	Chronić przed działaniem promieni słonecznych	Chráňte pred slnečným žiareniom	Holdes vekk fra sollys
	Chraňte před vlhkem	Tartsa szárazon	Chronić przed wilgocią	Uchovávajte v suchu	Oppbevares tørt
	Dovozce	Importőr	Importer	Dovozca	Importør
<b>UDI</b>	Jedinečné číslo zařízení	Egyedi eszközazonosító	Unikalny identyfikator wyrobu medycznego	Jedinečný identifikátor pomôcky	Unik enhetsidentifikator
<b>QTY</b>	Množství	Mennyiségek	Ilość	Množstvo	Antall
	Datum implantace	Beültetés dátuma	Data wszczepienia	Dátum implantácie	Dato for implantering
<b>MD</b>	Zdravotnický prostředek	Orvostechnikai eszköz	Wyrób medyczny	Zdravotnícka pomôcka	Medisinsk utstyr
	Systém jednoduché sterilní bariéry	Egyszeres steril gártrendszer	Pojedynczy system bariery sterylinej	Systém jednej sterilnej bariéry	Enkelt, steril barrieresystem
	Postupujte podle návodu k použití, který naleznete na webových stránkách	Olvassa el a használati utasítást a weboldalon	Należy zapoznać się z instrukcją użycia na stronie internetowej	Prečítajte si návod na použitie na webovej stránke	Se bruksanvisningen på nettstedet
<b>Rx only</b>	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.
<b>STERILE EO</b>	Sterilizováno etylenoxidem	Etilén-oxiddal sterilizálva	Wysterylizowano przy użyciu tlenku etylenu	Sterilizované pomocou etylénoxidu	Sterilisert med etylenoksid
<b>STERILE R</b>	Radiačně sterilizováno	Besugárzással sterilizálva	Wysterylizowano przez napromienienie	Sterilizované pomocou ožarovania	Sterilisert med stråling
<b>STERILE LC</b>	Sterilizováno pomocí kapalné chemikálie	Folyékony vegyszerrrel sterilizálva	Wyjalowiono przy użyciu płynnego środka chemicznego	Sterilizované pomocou tekutej chemikálie	Sterilisert med flytende kjemikalie
	Neresterilizujte	Ne sterilizálja újra	Nie sterylizować ponownie	Opakovane nesterilizujte	Må ikke resteriliseres
	Nesterilní	Nem steril	Niejałowy	Nesterilné	Usteril
	Nepyrogenní	Nem pirogén	Niepirogenne	Nepyrogénne	Ikke-pyrogen

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Упомянута συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
	Bez DEHP	Nem tartalmaz DEHP-t	Nie zawiera DEHP	Neobsahuje DEHP	Ikke-DEHP
	Datum použitelnosti	Szavatossági dátum	Data przydatności do użycia	Dátum spotreby	Utløpsdato
	Sériové číslo	Sorozatszám	Numer seryjny	Sériové číslo	Serienummer
	Autorizovaný zástupce v Evropském společenství / Evropské unii	Hivatalos képviselő az Európai Közösségen/Európai Unióban	Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej/Unii Europejskiej	Autorizovaný zástupca v krajinách Európskeho spoločenstva/Európskej únie	Autorisert representant i Det europeiske fellesskap / EU
	Výrobce	Gyártó	Producent	Výrobca	Produsent
	Datum výroby	Gyártás ideje	Data produkcji	Dátum výroby	Produksjonsdato
	Webová stránka s informacemi pro pacienta	Betegtájékoztató weboldal	Witryna internetowa z informacjami dla pacjentów	Informačná stránka pre pacientov	Nettsted for pasientinformasjon
	Jméno pacienta	Beteg neve	Imię i nazwisko pacjenta	Meno pacienta	Navn på pasient
<b>44 mm</b>	Pro použití s transkatetrační srdeční chlopni Edwards o velikosti 44 mm	44 mm-es Edwards transzkatéteres szívbillentyűvel való használatra	Do užytka z zastawką serca do implantacji przezewnikowej firmy Edwards o rozmiarze 44 mm	Na použitie so srdcovou chlopňou na transkatérovú implantáciu Edwards veľkosti 44 mm	Til bruk med Edwards transkatereter hjerteklaff, størrelse 44 mm
<b>48 mm</b>	Pro použití s transkatetrační srdeční chlopni Edwards o velikosti 48 mm	48 mm-es Edwards transzkatéteres szívbillentyűvel való használatra	Do užytka z zastawką serca do implantacji przezewnikowej firmy Edwards o rozmiarze 48 mm	Na použitie so srdcovou chlopňou na transkatérovú implantáciu Edwards veľkosti 48 mm	Til bruk med Edwards transkatereter hjerteklaff, størrelse 48 mm
	Teplotní limit	Hőmérsékleti korlátozás	Granica temperatury	Obmedzenie teploty	Temperaturgrense
	Vnější průměr	Külső átmérő	Średnica zewnętrzna	Vonkajší priemer	Ytre diameter
	Vnitřní průměr	Belső átmérő	Średnica wewnętrzna	Vnútorný priemer	Innvendig diameter
	Doporučená délka vodicího drátu	Ajánlott vezetődróthossz	Zalecana długość prowadnika	Odporúčaná dĺžka vodiaceho drôtu	Anbefalt ledevaierlengde
<b>GW</b>	Doporučená velikost vodicího drátu	Ajánlott vezetődrót-méret	Zalecany rozmiar prowadnika	Odporúčaná veľkosť vodiaceho drôtu	Anbefalt ledevaierstørrelse
<b>GWC</b>	Kompatibilita vodicího drátu	Vezetődrót-kompatibilitás	Zgodność prowadnika	Kompatibilita s vodiacim drôtom	Ledevaierkompatibilitet
<b>SZ</b>	Velikost	Méret	Rozmiar	Velkosť	Størrelse
	Velikost dříku katétru	Katéterszár mérete	Rozmiar trzonu cewnika	Velkosť dříku katétra	Kateterskraftets størrelse
	Průměr balónku	Ballonátmérő	Średnica balonu	Priemer balónika	Ballongdiameter
	Pracovní délka balónku	Ballon munkahossza	Długość robocza balonu	Pracovná dĺžka balónika	Ballongens arbeidslengde

**Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Упомянута συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola**

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
	[Pouze implantát] Implantovaný prostředek je bezpečný při zachování specifických podmínek MR uvedených v návodu k použití.	[Csak implantátum] Az implantátumhoz besorolásra feltételekkel MR-kompatibilis, ha a használati utasításban felsorolt feltételekkel használjak.	[Tylko implant] Ustalonko, że wszczepiony wyrób stosowany zgodnie z warunkami wymienionymi w instrukcji użycia jest warunkowo bezpieczny w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego.	[Len implantát] Implantácia pomôcka bola stanovená ako podmienene bezpečná v prostredí MR, keď sa používa za podmienok uvedených v návode.	[Kun for implantat] Implantatenheten har blitt fastslått å være MR-sikker under spesifiserte forhold når den brukes under forholdene som er angitt i bruksanvisningen.
	Není bezpečný v prostředí MR	MR-környezetben nem biztonságos	Produktu nie možna bezpiecznie używać w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego	Nie je bezpečné v prostredí MR	MR-usikker
	Název a adresa zdravotnické instituce/poskytovatele zdravotní péče, kteří provedli implantaci	A beültetést végző egészségügyi intézmény/szolgáltató neve és címe	Nazwa i adres odpowiedzialnej za implantację instytucji/placówki służby zdrowia	Názov a adresa implantujúcej zdravotníckej inštitúcie/poskytovateľa zdravotnej starostlivosti	Navn og adresse til implanterende helseinstitusjon/helsepersonell

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Luettelonnumero	Каталожен номер	Număr de catalog	Kataloogi number	Katalogo numeris
	Eränumero	Партиден номер	Număr de lot	Partii number	Partijos numeris
	Mallinumero	Номер на модела	Număr model	Mudeli number	Modelio numeris
	Sisältö	Съдържание	Cuprins	Sisu	Turinys
	Käyttöpituuus	Използваема дължина	Lungimea utilă	Kasutatav pikkus	Naudingasis ilgis
	Ei uudelleenkäytettävä	Да не се използва повторно	A nu se reutiliza	Mitte korduskasutada	Nenaudoti pakartotinai
	Tärkeää huomautus	Внимание	Atenție	Ettevaatust	Perspējimas
	Katso käyttöohjeet tai sähköiset käyttöohjeet	Направете справка с инструкциите за употреба или електронните инструкции за употреба	Consultați instrucțiunile de utilizare sau consultați instrucțiunile de utilizare în format electronic	Tutvuge paberkandjal või elektroonilise kasutusjuhisega	Žr. naudojimo instrukcijas arba elektronines naudojimo instrukcijas
	Älä käytä, jos pakaus on vahingoittunut, ja katso käyttöohjeet	Да не се използва, ако опаковката е повредена, и направете справка с инструкциите за употреба	A nu se utiliza dacă ambalajul este deteriorat. Consultați instrucțiunile de utilizare	Ärge kasutage, kui pakend on kahjustatud, ja lugege kasutusjuhiseid	Nenaudoti, jei pakuotė pažeista, ir žr. naudojimo instrukcijas
	Säilytettävä kuivassa ja viileässä	Да се съхранява на хладно, сухо място	Stocați într-un loc rece și uscat	Säilitage jahedas ja kuivas kohas.	Laikyti vēsioje, sausojo vietoje
	Säilytä auringonvalolta suojahtuna	Да се пази от слънчева светлина	A se feri de lumina solară	Hoida eemal päikesevalgusest	Saugoti nuo saulės šviesos
	Pidä kuivana	Да се пази сухо	A se păstra uscat	Hoida kuivalt	Laikykite sausoje vietoje
	Maahantuaja	Вносител	Importator	Importija	Importuotojas
	Laitteen yksilöivä tunnus	Уникален идентификатор на изделието	Identifier unic al dispozitivului	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus	Unikalusis priemonės identifikatorius
	Määrä	Количество	Cantitate	Kogus	Kiekis
	Implantointipäivä	Дата на имплантране	Data implantării	Implanteerimise kuupäev	Implantavimo data

**Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Упомянута συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola**

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Lääkinnällinen laite	Медицинско изделие	Dispozitiv medical	Meditsiiniseade	Medicinos priemonė
	Yksinkertainen steriliili sulkujärjestelmä	Единична стерилна барьерна система	Sistem cu barieră sterilă individuală	Ühekordne steriilne kattesüsteem	Vieno sterilaus barjero sistema
	Katso käyttöohjeet verkkosivustolta	Направете справка с инструкциите за употреба в уебсайта	Consultați instrucțiunile de utilizare de pe site-ul web	Palun lugege kasutusjuhiseid veebisaidilt	Žr. naudojimo instrukcijas interneto svetainėje
	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.
	Steriloitu etyleenioksidilla	Стерилизирано с етиленов оксид	Sterilizat cu oxid de etilenă	Steriliseeritud etüleenoksiidi kasutades	Sterilizuota etileno oksidu
	Steriloitu säteilyttämällä	Стерилизирано с облучване	Sterilizat prin iradiere	Steriliseeritud kiiratamist kasutades	Sterilizuota švitinant
	Steriloitu nestemäisellä kemikaalilla	Стерилизирано с течни химикали	Sterilizat cu substanțe chimice lichide	Steriliseeritud vedelat kemikaali kasutades	Sterilizuota skystomis cheminėmis medžiagomis
	Älä steriloi uudelleen	Не стерилизрайте повторно	A nu se resteriliza	Ärge resteriliseerge	Kartotinai nesterilizuokite
	Epästeriliili	Нестерилно	Nesteril	Mittesterieliline	Nesterilus
	Pyrogeeniton	Непирогенно	Non pirogen	Mittepürogeenne	Nepirogeniškas
	Ei sisällä DEHP:tä	Не съдържа DEHP	Nu conține DEHP	Mitte-DEHP	Ne DEHP
	Viimeinen käyttöpäivämäärä	Срок на годност	A se utiliza până la data de	Kölblik kuni	Tinkamumo terminas
	Sarjanumero	Сериен номер	Număr de serie	Seerianumber	Serijos numeris
	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa	Уполномощен представител в Европейската общност/ Европейския съюз	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană/Uniunea Europeană	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Europa Liidus	Igaliotas atstovas Europos Bendrijoje / Europos Sajungoje
	Valmistaja	Производител	Producător	Tootja	Gamintojas
	Valmistuspäivämäärä	Дата на производство	Data fabricației	Tootmiskuupäev	Pagaminimo data
	Potilastietojen verkkosivusto	Уеб сайт с информация за пациента	Site web cu informații pentru pacient	Patsiendiandmete veebleht	Informacijos pacientui interneto svetainė
	Potilaan nimi	Име на пациента	Numele pacientului	Patsiendi nimi	Paciente vardas, pavardė
	Käytetään 44 mm:n kokoisten katetrillä 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	Skirta naudoti su 44 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“
	Käytetään 48 mm:n kokoisten katetrillä 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	Skirta naudoti su 48 mm dydžio transkateteriniu širdies vožtuvu „Edwards“
	Lämpötilaraja	Температурно ограничение	Limită de temperatură	Temperatūripiirang	Temperatūros apribojimas

Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Упомянута συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Ulkohalkaisija	Външен диаметър	Diametru exterior	Väilsläbimõõt	Išorinis skersmuo
	Sisäläpimitta	Вътрешен диаметър	Diametru interior	Sisemine läbimõõt	Vidinis skersmuo
	Suositeltu ohjainlangan pituus	Препоръчителна дължина на теления водач	Lungimea recomandată a firului de ghidaj	Soovituslik juhtetraadi pikkus	Rekomenduojamas kreipiamosios vienos ilgis
<b>GW</b>	Ohjainlangan suositeltu koko	Препоръчителен размер телен водач	Mărimea recomandată a firului de ghidaj	Juhtetraadi soovituslik suurus	Rekomenduojamas kreipiamosios vienos dydis
<b>GWC</b>	Ohjainlangan yhteensopivuus	Съвместимост на теления водач	Compatibilitatea firului de ghidaj	Juhtetraadi ühilduvus	Kreipiamosios vienos suderinamumas
<b>SZ</b>	Koko	Размер	Mărime	Suurus	Dydis
	Katetrin varren koko	Размер на шафта на катетъра	Mărime a tigei cateterului	Kateetri varre suurus	Kateterio vamzdelio dydis
	Pallon halkaisija	Диаметър на балона	Diametru balon	Balloon läbimõõt	Balionėlio skersmuo
	Pallon käyttöpituus	Работна дължина на балона	Lungimea de lucru a balonului	Balloon tööpikkus	Balionėlio darbinis ilgis
	[Vain implantti] Implanttilaitteen katsottiin olevan ehdollisesti turvallinen magneettikuvauksessa, kun sitä käytetään ohjeissa lueteltujen ehtojen mukaisesti.	[Само за имплант] За имплантираното изделие е определено, че е безопасно при MR при определени условия, когато се използва при условията, посочени в инструкциите.	(Numai pentru implanturi) S-a stabilit că dispozitivul implantabil este condiționat RM atunci când este utilizat în condițiile enumerate în instrucțiuni.	[Ainult implantaat] Implantata seade on määratud ohutuks magnetresonantstomograafias teatud tingimustel, kui seda kasutatakse juhendis nimetatud tingimustel.	[Tik implantas] Buvo nustatyta, kad implanto prietais yra saftykinai saugus MR aplinkoje, kai naudojamas pagal šioje naudojimo instrukcijoje nurodytas sąlygas.
	Ei sovi magneettikuvaukseen	Небезопасно при MR	Incompatibil RM	Ohtlik magnetresonantstomograafias	MR nesaugus
	Implantoivan terveydenhuoltoitoksen / terveyspalvelujen tarjoajan nimi ja osoite	Име и адрес на здравното заведение/доставчика, извършващи имплантането	Numele și adresa instituției/ furnizorului de servicii medicale pentru implanturi	Implanteerimist teostava tervishoiusatuse/teenuse osutaja nimi ja aadress	Implantuojančios sveikatos priežiūros įstaigos / teikėjo pavadinimas ir adresas

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
<b>REF</b>	Kataloga numurs	Katalog Numarası	Номер по каталогу	Kataloški broj	Kataloški broj
<b>LOT</b>	Partijas numurs	Lot Numarası	Номер партии	Broj partije	Broj serije
<b>#</b>	Modeļa numurs	Model Numarası	Номер модели	Broj modela	Broj modela
	Saturs	İçindekiler	Содержимое	Sadržaj	Sadržaj
	Izmantojamais garums	Kullanılabilir uzunluk	Рабочая длина	Upotrebljiva dužina	Upotrebljiva dužina
	Nelietot atkārtoti	Yeniden kullanmayın	Не использовать повторно	Ne koristiti ponovo	Nemojte ponovno upotrebljavati
	Uzmanibu!	Dikkat	Предостережение	Oprez	Oprez
	Skatiet lietošanas instrukcijas vai elektroniskās lietošanas instrukcijas	Kullanım talimatlarına veya elektronik kullanım talimatlarına başvurun	См. инструкции по применению либо электронные инструкции по применению	Pogledajte uputstvo za upotrebu ili elektronsko uputstvo za upotrebu	Pogledajte upute za upotrebu ili elektroničke upute za upotrebu

**Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförfärling ■ 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 ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola**

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts, un skaitit lietošanas instrukciju	Ambalaj hasarlıysa kullanmayın ve kullanım talimatlarına başvurun	Не использовать, если упаковка повреждена; использовать в соответствии с инструкцией	Ne koristite ako je pakovanje oštećeno i pogledajte uputstvo za upotrebu	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno i pogledajte upute za upotrebu
	Uzglabāt vēsā, sausā vietā	Serin, kuru yerde saklayın	Хранить в прохладном, сухом месте	Čuvati na hladnom i suvom mestu	Pohranite na hladnom, suhom mjestu
	Sargāt no saules gaismas	Güneş ışığından uzak tutun	Беречь от солнечных лучей	Držite podalje od sunčeve svetlosti	Držite dalje od sunčeve svjetlosti
	Uzglabāt sausu	Kuru halde tutun	Беречь от влаги	Držite suvo	Držati suhim
	Importētājs	İthalatçı	Импортер	Uvoznik	Uvoznik
<b>UDI</b>	Unikāls ierices identifikators	Benzersiz cihaz tanımlayıcısı	Уникальный идентификатор устройства	Jedinstveni identifikator sredstva	Jedinstveni identifikator proizvoda
<b>QTY</b>	Daudzums	Miktar	Количество	Količina	Količina
	Implantācijas datums	İmplantasyon tarihi	Дата имплантации	Datum implantacije	Datum ugradnje
<b>MD</b>	Mediciniska ierīce	Tibbi cihaz	Медицинское устройство	Medicinsko sredstvo	Medicinski uređaj
	Viena sterilitātes aizsargslāņa sistēma	Tek steril bariyer sistemi	Одинарная барьерная система для стерилизации	Sistem sa jednom sterilnom barijerom	Sustav jedne sterilne barijere
	Skaitit lietošanas instrukciju tīmekļa vietnē	Web sitesindeki kullanım talimatlarına başvurun	См. инструкции по применению на веб-сайте	Pogledajte uputstvo za upotrebu na internet stranici	Pogledajte upute za upotrebu na internetskoj stranici
<b>Rx only</b>	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.
<b>STERILE EO</b>	Sterilizēts ar etilēna oksidu	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmişdir	Стерилизовано этиленоксидом	Sterilizovano etilen-oksidom	Sterilizirano etilen-oksidom
<b>STERILE R</b>	Sterilizēts apstarojot	İşinlama yoluyla sterilize edilmişdir	Стерилизовано излучением	Sterilizovano zračenjem	Sterilizirano zračenjem
<b>STERILE LC</b>	Sterilizēts, izmantojot šķidru ķimisko vielu	Sıvı kimyasal kullanılarak sterilize edilmişdir	Стерилизовано с использованием жидкого химического вещества	Sterilisano korisčenjem tečne hemikalije	Sterilizirano tekućom kemikalijom
	Nesterilizēt atkārtoti	Yeniden sterilize etmeyin	Не стерилизовать повторно	Nemojte ponovo sterilisati	Nemojte ponovno sterilizirati
	Nesterils	Steril değildir	Нестерильно	Nesterilno	Nesterilno
	Nepirogēna	Nonpirojeniktir	Апирогенно	Apirogeno	Nepirogeno
	DEHP nesaturošs	DEHP değildir	Не содержит диэтилгексилфталата (ДЭГФ)	Bez DEHP	Ne sadrži DEHP
	Deriguma termiň	Şu tarihe kadar kullanın	Срок годности	Rok korišćenja	Rok upotrebe
<b>SN</b>	Sērijas numurs	Seri Numarası	Серийный номер	Serijski broj	Serijski broj

**Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenerklärung ■ Significado de los símbolos ■ Legenda dei simboli ■ Lijst met symbolen ■ Symbolforklaring ■ Symbolförförklaring ■ Упомянута συμβόλων ■ Legenda de símbolos ■ Legenda se symboly ■ Jelmagyarázat ■ Legenda symboli ■ Vysvetlivky k symbolom ■ Symbolforklaring ■ Merkkien selitykset ■ Легенда на символите ■ Legenda de simboluri ■ Símbolite seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola**

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
<b>EC REP</b>	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	Avrupa Birliği'nde/Avrupa Topluluğu'nda Yetkilii Temsilci	Официальный представитель в Европейском сообществе/Европейском союзе	Ovlašćeni predstavnik u Evropskoj zajednici / Evropskoj Uniji	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici / Europskoj uniji
	Ražotājs	Üretici	Производитель	Proizvodač	Proizvodač
	Izgatavošanas datums	Üretim tarihi	Дата производства	Datum proizvodnje	Datum proizvodnje
	Pacienta informācijas tīmekļa vietne	Hasta bilgileri web sitesi	Веб-сайт с информацией для пациентов	Veb-sajt sa informacijama za pacijente	Internetska stranica s informacijama za pacijenta
	Pacienta vārds un uzvārds	Hasta Adı	Ф. И. О. пациента	Ime i prezime pacijenta	Pacijentovo ime i prezime
<b>44 mm</b>	Lietošanai ar 44 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	44 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanılmıştır	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 44 мм	Za upotrebu sa Edwards transkateterskim srčanim zališkom veličine 44 mm	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zališkom tvrtke Edwards veličine 44 mm
<b>48 mm</b>	Lietošanai ar 48 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	48 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanılmıştır	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 48 мм	Za upotrebu sa Edwards transkateterskim srčanim zališkom veličine 48 mm	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zališkom tvrtke Edwards veličine 48 mm
	Temperatūras ierobežojums	Sıcaklık sınırı	Ограничение по температуре	Ograničenje temperature	Ograničenje temperature
	Ārējais diametrs	Dış çap	Внешний диаметр	Spoljašnji prečnik	Vanjski promjer
	Iekšējais diametrs	İç çap	Внутренний диаметр	Unutrašnji prečnik	Unutrašnji promjer
	Ieteicamais vaditājstīgas garums	Kılavuz tel için önerilen uzunluk	Рекомендуемая длина проводника	Preporučena dužina žice vodilice	Preporučena dužina žice vodilice
<b>GW</b>	Ieteicamais vaditājstīgas izmērs	Kılavuz Tel İçin Önerilen Boyut	Рекомендованный размер проводника	Preporučena veličina žice vodilice	Preporučena veličina žice vodilice
<b>GWC</b>	Vaditājstīgas saderiba	Kılavuz tel uyumluluğu	Совместимо с проводником	Kompatibilnost žice vodilice	Kompatibilnost žice vodilice
<b>SZ</b>	Izmērs	Boyut	Размер	Veličina	Veličina
	Katetra ass izmērs	Kateter şaft boyutu	Размер стержня катетера	Veličina osoviny katetera	Veličina osoviny katetera
	Balona diametrs	Balon çapı	Диаметр баллона	Prečnik balona	Promjer balona
	Balona darba garums	Balon çalışma uzunluğu	Рабочая длина баллона	Radna dužina balona	Radna duljina balona
	[Tikai implantam] Tika noteikts, ka implantēšanas ierice ir izmantojama MR vide, ievērojot noteiktus nosacījumus, ja tā tiek izmantota saskānā ar instrukciju minētajiem nosacījumiem.	[Sadece implant] İmplant cihazının, talimatlarda listelenen koşullar altında kullanıldığındaysa 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.	[Samo za implantat] Utvrđeno je da je implantat uslovno bezbedan za MR kada se koristi pod uslovima navedenim u uputstvima.	[Samo za implantat] Utvrđeno je da je implantat uvjetno siguran kod pregleda MR-om kad se upotrebljava pod uvjetima navedenima u uputama.

**Symbol Legend** ■ **Légende des symboles** ■ **Zeichenerklärung** ■ **Significado de los símbolos** ■ **Legenda dei simboli** ■ **Lijst met symbolen** ■ **Symbolforklaring** ■ **Symbolförförklaring** ■ **Υπόμνημα συμβόλων** ■ **Legenda de símbolos** ■ **Legenda se symboly** ■ **Jelmagyarázat** ■ **Legenda symboli** ■ **Vysvetlivky k symbolom** ■ **Symbolforklaring** ■ **Merkkien selitykset** ■ **Легенда на символите** ■ **Legenda de simboluri** ■ **Sümbolite seletus** ■ **Simbolių paaškinimas** ■ **Simbolu skaidrojums** ■ **Sembol Açıklamaları** ■ **Условные обозначения** ■ **Legenda sa simbolima** ■ **Legenda simbola**

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
	Nedrikst lietot MR vidē	MR için Güvenli Değildir	Опасно при проведении МРТ	Nije bezbedno za MR	Nije sigurno kod pregleda MR-om
	Veselības aprūpes iestādes, kas veic implantēšanu / implantēšanas nodrošinātāja nosaukums un adrese	İmplanti uygulayan sağlık kurumunun/uzmanının Adı ve Adresi	Название и адрес медицинского учреждения / поставщика медицинских услуг, выполняющего имплантацию	Naziv i adresa ustanove / pružaoca zdravstvene nege koji rade implantaciju	Ime i adresa zdravstvene ustanove/ pružatelja zdravstvene skrbi koji ugrađuje implantat

**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. ■ **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 symbolforklaring. ■ **Σημείωση:** Η σήμανση του προϊόντος ενέργεται να μην περιέχει κάθε σύμβολο που αναφέρεται στο παρόν υπόμνημα. ■ **Nota:** a rotulagem deste produto pode não conter todos os símbolos ilustrados nesta legenda. ■ **Poznámká:** Označení tohoto výrobku nemusí obsahovat všechny symboly uvedené v této legendě. ■ **Megjegyzés:** A termék címkejé 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. ■ **Merk:** Merkningen av dette produktet inneholder kanskje ikke alle symbolene som er gjengitt i denne symbolforklaringen. ■ **Huomautus:** Tämän tuotteen merkinnät eivät väittämättä sisällä kaikkia tässä selityksessä olevia symbolleita. ■ **Забележка:** Етикетите по този продукт може да не съдържат всеки символ, представен в тази легенда. ■ **Nota:** este posibil ca eticheta acestui produs să nu contină fiecare simbol descris în această legendă. ■ **Markus.** Toote esinev märgistus ei pruugi sisalda kõiki tingmärkide seletuses välja toodud sümboleid. ■ **Pastaba.** Šio gaminio etiketėje gali nebūti visų šiame paaškinimė pavaizduotų simbolių. ■ **Piezime.** Ši produkta markējumā var nebūti visu simbolu, kuri iekļauti šajā simbolu skaidrojumā. ■ **Not:** Bu ürünün etiketi bu açıklamada verilen her simbolu içermeyebilir. ■ **Примечание.** Маркировка изделия может содержать не все условные обозначения. ■ **Napomena:** Na ambalaži proizvoda se možda ne nalaze svi simboli. ■ **Napomena:** oznaka ovoga proizvoda možda ne sadrži svaki simbol prikazan u ovoj legendi simbola.



Edwards

EC REP

**Edwards Lifesciences GmbH**  
Parkring 30  
85748 Garching bei München  
Germany

  
**Edwards Lifesciences LLC**  
One Edwards Way  
Irvine, CA 92614 USA

11/2024

10047576005 A

© Copyright 2024, Edwards Lifesciences LLC  
All rights reserved.



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

Telephone +1.949.250.2500  
+1.800.424.3278  
FAX +1.949.250.2525

Web IFU

---

**For Internal Edwards Lifesciences Use Only.  
For proofreading documentation only.**

 <b>Edwards</b>	Title:	eIFU, PASCAL Precision, ML	Page: 156 of 156
	Label Item/Revision:	10047576005/A	
	Visual Representation/Revision:	N/A	
	Drawing/Specification:	N/A	
	English Master/Revision:	DOC-0174493/G	
	eIFU Visual Representation/Revision:	DOC-0252962/A	
	Refer to supporting material for signatures.		