



# Edwards

## Edwards EVOQUE Tricuspid Valve Replacement System

### Directory

English (en).....	1
Français (fr).....	8
Deutsch (de).....	15
Español (es).....	22
Italiano (it).....	29
Nederlands (nl).....	36
Dansk (da).....	43
Svenska (sv).....	50
Ελληνικά (el).....	57
Português (pt).....	64
Český (cs).....	71
Magyar (hu).....	78
Polski (pl).....	85
Slovensky (sk).....	92
Norsk (no).....	99
Suomi (fi).....	106
Български (bg).....	113
Română (ro).....	120
Eesti (et).....	127
Lietuvių (lt).....	134
Latviešu (lv).....	141
Türkçe (tr).....	148
Русский (ru).....	155
Srpski (sr).....	162
Hrvatski (hr).....	169
Figures ■ Figures ■ Abbildungen ■ Figuras ■ Figure ■ Afbeeldingen ■ Figurer ■ Figurer ■ Eikövec ■ Figuras ■ Obrázky ■ Ábrák ■ Rysunki ■ Obrázky ■ Figurer ■ Kuvat ■ Фигури ■ Figuri ■ Joonised ■ Paveikslėliai ■ Atteli ■ Şekiller ■ Рисунки ■ Slike ■ Slike.....	176
Symbol Legend ■ Légende des symboles ■ Zeichenklärung ■ 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 simbolurui ■ Sümbole seletus ■ Simbolui paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola.....	179

### English

#### Edwards EVOQUE Tricuspid Valve Replacement System

##### Instructions for Use

**Caution: Implantation of the transcatheter tricuspid valve should only be performed by physicians who have received training for the Edwards EVOQUE tricuspid valve replacement system.**

- Do not attempt to use the Edwards EVOQUE valve (herein referred to as the EVOQUE valve), delivery system, or associated accessories before completely reading and understanding the information contained in this booklet.
- Failure to follow these instructions, warnings, and precautions may lead to device damage or patient injury. Use of the EVOQUE system should be restricted to those physicians trained to perform invasive endovascular procedures and to those physicians trained in the proper use of the system.
- Consult with authorized Edwards personnel for appropriate selection of EVOQUE valve size.
- The EVOQUE valve, delivery system, dilator kit, loading system, and stabilizer are supplied STERILE. The single-use accessories (base and plate) and reusable accessories (rail, platform, and plate) are supplied NON-STERILE.
- For the Edwards reusable platform and plate, refer to the reprocessing instructions in the Edwards Reusable Accessories IFU for wipe down steps. For the Edwards reusable rail assembly, refer to the reprocessing instructions in the Edwards Reusable Rail Assembly IFU. All other devices are supplied for single-use only. After use, dispose in accordance with hospital administrative and/or government policy.

##### 1.0 Introduction

The Edwards EVOQUE tricuspid valve replacement system (herein referred to as the EVOQUE system) is designed to replace the native tricuspid valve in patients with symptomatic, severe tricuspid valve regurgitation without the need for conventional open-heart surgery. The EVOQUE system consists of four (4) elements which are used with either of the two (2) accessories sets, as outlined below:

Product Name	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE Valve (EVOQUE Valve)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE Loading System or Edwards EVOQUE Loading System and Trimmer		9850LS or 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE Tricuspid Delivery System		9850TDS		
Edwards EVOQUE Dilator Kit		9850DK		

##### Accessories Set 1

Product Name	Model Number
Edwards EVOQUE Stabilizer	9850SB
Edwards EVOQUE Stabilizer Base	9850BA
Edwards EVOQUE Stabilizer Plate	9850PT

Accessories Set 2	
Product Name	Model Number
Edwards EVOQUE Stabilizer	9850SZ
Edwards Reusable Rail	10500RL
Edwards Reusable Platform	10000UP
Edwards Reusable Plate	10000PT

**Note:** The EVOQUE system is designed for use with either Accessories set 1 or Accessories set 2. Accessories set 1 is considered an optional and single-use set for use with the EVOQUE system. Components from set 1 and set 2 are not interchangeable.

**Note:** The devices that comprise the EVOQUE system are intended to be used together and are not intended to be used as standalone devices. The information in this IFU is applicable to all the EVOQUE system devices.

## 2.0 Device Description

- **Edwards EVOQUE Valve (Figure 1)**

The EVOQUE valve is intended to be implanted in the tricuspid position as an alternative to surgery. The EVOQUE valve consists of a trileaflet bovine pericardial tissue valve, nitinol frame, and fabric skirt, and is packaged and terminally sterilized in glutaraldehyde.

Valve size recommendations are based on native valve annulus size, as measured by computed tomography (CT). Patient anatomical factors and imaging modalities should be considered during valve size selection.

Device Diameter (Recommended Valve Size)	Systole		Diastole	
	Recommended Treatable Perimeter - Derived Diameter Range (mm)	Maximum Treatable Annulus Length (mm)	Recommended Treatable Perimeter - Derived Diameter Range (mm)	Maximum Treatable Annulus Length (mm)
44	36.5 - 43	45.5	39.6 - 45.5	50
48	40 - 47	49.5	43.2 - 49.5	54
52	45 - 51	53.5	46.8 - 53.5	58
56	48 - 55	57.5	50.4 - 57.5	62

- **Edwards EVOQUE Tricuspid Delivery System (Figure 2)**

The delivery system has an outer diameter of 28 F and is intended to deliver the EVOQUE valve in the crimped position via the transfemoral venous approach. The delivery system handle contains a primary flex knob, secondary flex knob, and depth knob to facilitate EVOQUE valve alignment and positioning in the native valve, and a capsule knob and release knob to control the expansion and release of the EVOQUE valve.

- **Edwards EVOQUE Dilator Kit (Figure 3)**

The 24 F, 28 F, and 33 F diameter hydrophilic-coated dilators are intended to dilate the access site, facilitating delivery system insertion. All dilators accommodate a 0.035 inch (0.89 mm) guidewire and are tapered to minimize access site trauma.

- **Edwards EVOQUE Loading System (Figure 4) / Loading System and Trimmer (Figure 5)**

The loading system, which consists of multiple components, is intended to facilitate loading and attachment of the EVOQUE valve onto the delivery system. The loading system assists in crimping the EVOQUE valve to the appropriate diameter, which allows the outer capsule to advance over the EVOQUE valve.

- **Edwards EVOQUE System Accessories Set 1: Stabilizer (Model 9850SB), Base, and Plate (Figure 6)**

The single-use stabilizer with single-use base and plate are intended to secure the delivery system at an angle appropriate for the transfemoral venous approach and to enable fine adjustments of the position of the delivery system during the implantation procedure. The base is height-adjustable to accommodate patient lower extremities and is intended to provide a stable base for the stabilizer. The plate is intended to provide a stable, flat surface for the base on the operating table.

- **Edwards EVOQUE System Accessories Set 2: Stabilizer (Model 9850SZ) and Reusable Rail, Platform, and Plate (Figure 7)**

The reusable accessories compatible with the EVOQUE system include the reusable rail, platform, and plate. The reusable rail is a stable, sterilizable rail that provides a surface to secure compatible stabilizer to the reusable platform. The reusable platform allows for positioning and stabilization of Edwards transcatheter replacement delivery systems through adjustable leg height and a stable platform. The reusable plate is placed below the reusable platform, providing a flat and stable surface during use. The single-use stabilizer is intended to aid with positioning and stabilization of the EVOQUE system during implantation procedures. For the Accessories set utilizing reusable accessories (Figure 7), refer to the Edwards Reusable Accessories IFU for set up of the base platform and plate. If reusable rail is non-sterile or if unpackaging for the first time, refer to the Edwards Reusable Rail Assembly IFU.

## 3.0 Facilities and Training Requirement

Facilities that intend to perform an implantation procedure utilizing the EVOQUE system must have access to cine fluoroscopy and transesophageal echocardiography (TEE) throughout the procedure. In addition, the implanting physicians must have prompt access to facilities with the necessary equipment, instruments, supplies, and personnel to perform emergency tricuspid valve surgery, if required.

A comprehensive training program is provided by Edwards Lifesciences and must be completed by the implanting physicians before use of the EVOQUE system. The implanting physicians should have advanced technical knowledge and experience in related catheter-based procedures.

## 4.0 Indications for Use

### 4.1 Intended Use

The EVOQUE tricuspid valve replacement system is intended for the reduction of tricuspid regurgitation (TR) for patients who remain symptomatic on medical therapy and in whom no other surgical or transcatheter treatment option exists per heart team decision. The EVOQUE system percutaneously delivers the Implant to the tricuspid valve via femoral vein access using a transvenous approach.

### 4.2 Target Patient Population

- Patients with symptomatic, severe TR who do not have any of the following:
    - Severe aortic, mitral and/or pulmonic valve stenosis and/or regurgitation
    - LVEF < 25%
    - Severe right ventricular dysfunction as measured by echocardiography
    - Pacemaker dependency<sup>1</sup> on trans-tricuspid lead without alternative pacing option
    - Need for emergent or urgent surgery for any reason or any planned cardiac surgery within the next 12 months
    - Resting systolic blood pressure < 90 or > 160 mmHg after repeated measurements
    - Refractory heart failure requiring advanced intervention (i.e., left ventricular assist device, transplantation) (ACC/AHA/ESC/EACTS Stage D heart failure)
    - An occluded or thrombosed IVC filter that would interfere with the delivery catheter
  - Patient selection should be performed by a multi-disciplinary heart team specializing in the treatment of tricuspid regurgitation to assess patient risk and anatomical suitability.
- <sup>1</sup> Pacemaker dependency may increase the risk of serious injury or death from sudden pacemaker failure

## 5.0 Contraindications

The EVOQUE valve is contraindicated for patients with any of the following conditions:

- Active endocarditis within 3 months or infection requiring antibiotic therapy (oral or intravenous) within 2 weeks of the scheduled implant.
- Untreatable hypersensitivity or contraindication to any of the following: all antiplatelets, all anticoagulants, nitinol alloys (nickel and titanium), bovine tissue, glutaraldehyde, contrast media, or transesophageal echocardiography.
- Tricuspid valve anatomy that precludes proper device deployment and functionality based on CT and echocardiographic evaluation.

**Note: Patient must be able to tolerate at least one antiplatelet medication AND one anticoagulant medication.**

## 6.0 Warnings

- Do not use the EVOQUE valve outside of the labeled indication.
- The EVOQUE valve, delivery system, loading system, dilator kit, and stabilizer are designed, intended, and distributed for STERILE single-use only. The EVOQUE stabilizer base and EVOQUE stabilizer plate are provided nonsterile for single-use only. Do not resterilize or reuse any of the single-use devices. There are no data to support the sterility, nonpyrogenicity, or functionality of the devices after reprocessing.
- Ensure proper sterile techniques are utilized during the preparation, transfer, and use of the devices.

- Do not use the valve if the tamper evident seal is broken, the storage solution does not completely cover the valve, the temperature indicator has been activated, the valve is damaged, or the expiration date has elapsed. The EVOQUE valve must remain hydrated at all times. The valve cannot be exposed to solutions, antibiotics, or chemicals other than its shipping storage solution and sterile physiologic saline solution. This will help prevent leaflet damage that may impact valve functionality. Keep the EVOQUE valve hydrated with normal saline until ready for implantation.
- Ensure the correct valve size is selected. Implantation of the improper size (i.e., undersizing or oversizing) may lead to paravalvular leak (PVL), migration, embolization, and/or annular damage.
- Patients with previously-implanted devices (e.g., IVC filter) should be carefully assessed prior to insertion of the delivery system to avoid potential damage to vasculature or a previously-implanted device.
- Patients with pre-existing cardiac leads should be carefully assessed prior to implantation to avoid potential adverse interaction between devices.
- Care should be taken when implanting cardiac leads after EVOQUE valve implantation to avoid potential adverse interaction between the devices.
- Patients implanted with the EVOQUE valve should maintain anticoagulant/antiplatelet therapy as determined by their physicians in accordance with current guidelines, to minimize the risk of valve thrombosis or thromboembolic events.
- There are no data to support device safety and performance if the patient has:
  - Echocardiographic evidence of severe right ventricular dysfunction;
  - Pulmonary arterial systolic pressure (PASP) > 70 mmHg by echo Doppler;
  - A trans-tricuspid pacemaker or defibrillator lead that has been implanted in the RV within the last 3 months;
  - Dependency on a trans-tricuspid pacemaker without alternative pacing options.

## 7.0 Precautions

### 7.1 Precautions Prior to Use

- The patient's eligibility depends on the anatomic conditions based on CT scan.
- It is advised that a multi-disciplinary heart team be of the opinion that EVOQUE valve implantation is preferable to alternative percutaneous device solutions, including minimally-invasive open heart surgery.
- It is advised that a multi-disciplinary heart team takes into consideration the severity of disease and the chances of reversibility of right heart failure based on a complete hemodynamic assessment.
- The patient should have a life expectancy of at least 12 months.

### 7.2 Precautions

- The EVOQUE valve is to be used only with the EVOQUE delivery system and EVOQUE loading system.
- The procedure should be conducted under appropriate imaging modalities, such as transesophageal echocardiography (TEE), fluoroscopy, and/or intracardiac echocardiography (ICE).
- Glutaraldehyde may cause irritation of the skin, eyes, nose, and throat. Avoid prolonged or repeated exposure to, or breathing of, the solution. Use only with adequate ventilation. If skin contact occurs, immediately flush the affected area with water; in the event of contact with eyes, seek immediate medical attention. For more information about glutaraldehyde exposure, refer to the Safety Data Sheet available from Edwards Lifesciences.
- Conduction disturbances may occur before, during, or following implantation of the EVOQUE valve, which may require continuous ECG monitoring before hospital discharge. If a patient has confirmed or suspected conduction disturbances, consider patient monitoring and/or electrophysiology evaluation.
- Appropriate antibiotic prophylaxis is recommended post-procedure in patients at risk for prosthetic valve infection and endocarditis.
- Long-term durability has not been established for the EVOQUE valve. Clinical data are reflective of short-term follow-up. Regular medical follow-up is advised to evaluate EVOQUE valve performance.
- Implantation of the EVOQUE valve should be postponed in patients with (1) a history of myocardial infarction within one month (30 days) of planned intervention, (2) pulmonary emboli within 3 months (90 days) of planned intervention, (3) cerebrovascular accident (stroke or transient ischemic attack [TIA]) within 3 months (90 days) of planned intervention, (4) active upper gastrointestinal bleeding within 3 months (90 days) prior to procedure requiring transfusion.

## 8.0 Potential Adverse Events

Potential adverse events related to standard cardiac catheterization, use of anesthesia, the EVOQUE valve, and the implantation procedure include:

- Abnormal lab values
- Allergic reaction to anesthesia, contrast media, anti-coagulation medication, or device materials
- Anaphylactic shock
- Anemia or decreased hemoglobin (Hgb), may require transfusion
- Aneurysm or pseudoaneurysm
- Angina or chest pain
- Arrhythmia – atrial (i.e., atrial fibrillation, supraventricular tachycardia)
- Arrhythmias – ventricular (i.e., ventricular tachycardia, ventricular fibrillation)
- Arterio-venous fistula
- Bleeding
- Cardiac arrest
- Cardiac (heart) 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 implantation of a pacemaker (temporary or permanent)
- Conversion to open heart surgery
- Coronary artery occlusion
- Damage to or interference with function of pacemaker or implantable cardioverter defibrillator (ICD)
- Death
- Edema
- Electrolyte imbalance
- Embolization including air, particulate, calcific material, or thrombus
- Emergent cardiac surgery
- Endocarditis
- Esophageal irritation
- Esophageal perforation or stricture
- EVOQUE system component(s) embolization
- Failure to retrieve any EVOQUE system components
- Fever
- Gastrointestinal bleeding
- Hematoma
- Hemodynamic compromise
- Hemolysis / hemolytic anemia
- Hemorrhage requiring transfusion/surgery
- Hypertension
- Hypotension
- Inflammation
- Injury to the tricuspid apparatus including chordal damage, rupture, papillary muscle damage
- Local and systemic infection
- Mesenteric ischemia or bowel infarction
- Multi-system organ failure
- Myocardial infarction
- Nausea and/or vomiting
- Nerve injury
- Neurological symptoms, including dyskinesia, without diagnosis of TIA or stroke
- Non-emergent reoperation
- Pain
- Pannus formation

- Paralysis
- Percutaneous valve intervention
- Peripheral ischemia
- Permanent disability
- Pleural effusion
- Pneumonia
- Pulmonary edema
- Pulmonary embolism
- Reaction to anti-platelet or anticoagulation agents
- Rehospitalization
- Renal failure
- Respiratory failure, atelectasis – may require prolonged intubation
- Retroperitoneal bleed
- Right ventricular outflow tract (RVOT) obstruction
- Septicemia, sepsis
- Skin burn, injury, or tissue changes due to exposure to ionizing radiation
- Stroke
- Structural deterioration (wear, fracture, calcification, leaflet tear, leaflet thickening, stenosis of implanted device, or new leaflet motion disorder)
- Thromboembolism
- Transient ischemic attack (TIA)
- Valve dislodgement/embolization
- Valve endocarditis
- Valve explant
- Valve leaflet entrapment
- Valve malposition
- Valve migration
- Valve paravalvular leak (PVL)
- Valve regurgitation (new or worsening tricuspid, aortic, mitral, pulmonary)
- Valve thrombosis
- Vascular injury or trauma, including dissection or occlusion
- Vessel spasm
- Wound dehiscence, delayed or incomplete healing

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).

## 9.0 Additional Equipment

The implantation procedure requires additional equipment that is not supplied with the EVOQUE system. The additional equipment is provided below.

### 9.1 Equipment for EVOQUE Valve Loading

**Note: Volumes reflect adequate amount for preparing 1 implant.**

- 3500 ml (minimum) sterile physiological saline solution at ambient temperature (~ 23 °C)
- 500 ml (minimum) heparinized saline solution (2 units/ml) at ambient temperature (~ 23 °C)
- 4 sterile bowls ( $\geq$  500 ml,  $\geq$  7 cm depth, plastic)
- 1 large sterile bowl ( $\geq$  2 L,  $\geq$  10 cm depth, plastic)
- 1 scalpel, no. 11 scalpel blade
- 1 luer locking syringe ( $\geq$  20 cc)
- Gauze pads
- Blunt tip forceps
- Blunt tip scissors
- Sterile towels

### 9.2 Equipment for Access, Procedure, and Monitoring

- Standard cardiac catheterization lab equipment
- Femoral vessel introducer sheath
- Fluoroscopy (fixed, mobile, or semi-mobile fluoroscopy systems appropriate for use in percutaneous coronary interventions)
- Transesophageal echocardiography capabilities
- Steerable introducer sheath
- Exchange length 0.035 inch (0.89 mm) max guidewire
- Extra small curve 0.035 inch (0.89 mm) max guidewire
- Right coronary arterial catheter and guidewire
- Sterile table for EVOQUE valve and device preparation

### 9.3 Standby Equipment

- Arterial bypass cannula (~18 F)
- Cardiopulmonary bypass machine
- Compliant balloon ( $>$  20 mm diameter, 9 cc contrast volume)
- Diluted radiopaque contrast medium (15:85 medium to saline dilution)
- High pressure contrast injector
- Intra-aortic balloon pump and appropriately sized balloon
- Intracardiac echocardiography (ICE) equipment
- Pigtail angiographic catheter
- Venous return bypass cannula (~18 F)
- Transthoracic echocardiographic (TTE) equipment
- Vascular access lubricant
- Temporary pacing equipment

## 10.0 INSTRUCTION FOR USE

### 10.1 Prior to Use Inspection

Before using the EVOQUE system, visually examine each element and accessory for evidence of gross damage (e.g., a cracked jar or lid, leakage, broken or missing seals) that may have compromised the packaging sterility (if applicable) or functionality of the components.

**WARNING: Do not mishandle the delivery system or use the delivery system and accessory devices if the packaging and/or sterile barriers and any components have been opened or damaged, or the expiration date has elapsed, as sterility and/or function may be compromised.**

**WARNING: Do not mishandle the EVOQUE valve or use device/container if found to be damaged, leaking, or without adequate sterilant (not fully submerged in glutaraldehyde, or missing intact seals). The EVOQUE valve must not be used for implantation, as sterility may be compromised.**

**WARNING: Do not use the EVOQUE valve if the expiration date has elapsed, as either sterility or valve function may be compromised.**

**WARNING: Do not use the EVOQUE valve if the temperature indicator has been activated, as valve function may be compromised.**

**WARNING: Do not use the EVOQUE valve if the tamper evident seal is broken, as sterility may be compromised.**

## 10.2 Accessories Setup

### 10.2.1 Accessories Set 1 Setup

Step	Procedure
1	Place the plate on the operating table beneath the patient's leg to support the base during the procedure.
2	After the patient has been positioned on the operating table, place single-use base over the patient's leg, on top of the plate, at the desired distance from the mid-sternum.
3	Establish sterile barrier.
4	After sterile draping, place single-use base adapter in-line with the access site and attached to the front of the base using a clamp (Figure 6).

**Note: In the Accessories set 1 configuration, the base adapter and clamp are both supplied with the stabilizer.**

### 10.2.2 Accessories Set 2 Setup

For the Accessories set 2 configuration utilizing reusable accessories (Figure 7), refer to the Edwards Reusable Accessories IFU for set up of the platform and plate. If reusable rail is non-sterile or if unpackaging for the first time, refer to Edwards Reusable Rail Assembly IFU. Once reusable rail is sterile, refer to below instructions.

Step	Procedure
1	Remove Edwards reusable rail from sterilization wrap (blue wrap) and inspect for damage.
2	Prior to sterile draping the patient, assemble and position the reusable plate and reusable platform around the legs of patient, adjusting the height and angle of the platform as needed. Refer to the Edwards Reusable Accessories IFU.
3	Establish sterile barrier.
4	After sterile draping, assemble and attach Edwards reusable rail and stabilizer to the reusable platform.
5	Following the procedure, remove the reusable rail from the reusable platform. Perform standard wipe down of reusable rail before sending for reprocessing. Refer to the Edwards Reusable Rail Assembly IFU.

## 10.3 Device Preparation

All device preparations will be performed by authorized Edwards personnel.

**WARNING: Do not mishandle the EVOQUE valve. EVOQUE valve leaflets mishandled or damaged during any part of the loading process will require replacement of the EVOQUE valve.**

**WARNING: The EVOQUE valve should not remain fully crimped for a period of time longer than 120 minutes, as it may impair valve functionality.**

**CAUTION: Do not place the jar or the pouch of the delivery system into the sterile field. The outside of the jar and the pouch are not sterile, and the contents within the jar and pouch should be handled using standard aseptic techniques to prevent contamination.**

**CAUTION: To reduce the risk of contamination, do not open the EVOQUE valve jar until implantation is certain.**

**CAUTION: Ensure that the entire suture is removed when removing the serial number tag from the EVOQUE valve, as it may lead to emboli.**

**CAUTION: Do not allow the EVOQUE valve to come in contact with any sharp instrument, as it may impair valve function.**

**WARNING: Adequate rinsing with normal saline must be performed before implantation to reduce glutaraldehyde concentration, as it may result in glutaraldehyde toxicity.**

**CAUTION: Avoid contact of the leaflet tissue or the rinse solution with towels, linens, or other sources of lint or particulate matter that could be transferred to the leaflet tissue, as it may lead to emboli.**

## 10.4 EVOQUE Valve Implant

### 10.4.1 Guidewire Placement

Prepare femoral venous access using standard interventional techniques.

**WARNING: Do not use excessive force and/or manipulation during advancement and positioning of the guidewire, as it may result in perforation/dissection of arteries, veins, and/or other cardiac structures. This may also result in cardiac arrhythmias and conduction disturbances.**

Step	Procedure
1	Advance steerable sheath into the right atrium at the exit of the IVC.
2	Insert a guidewire through the steerable sheath.
3	Advance the guidewire across the tricuspid valve. <b>Note: Other interventional devices and techniques (e.g., guide catheters) may be used to assist the guidewire in crossing the tricuspid valve.</b>
4	Establish proper guidewire path and confirm no entanglement with cardiac structures.

### 10.4.2 EVOQUE Valve Delivery

**WARNING: Avoid excessive movement of the delivery system while executing the procedure in order to protect vasculature or cardiac structures. Avoid excessive rotation of the delivery system to maintain functionality of the delivery system.**

**Note: Flush the delivery system with heparinized saline as needed throughout the procedure.**

Step	Procedure
1	Ensure the hydrophilic coating on dilators and delivery system is activated prior to use. Dilate access site. An Edwards EVOQUE dilator kit should be used as needed.
2	Insert the delivery system over the guidewire.
3	Advance the delivery system until the distal end of the tapered tip is positioned at the junction between IVC and right atrium.
4	Using fluoroscopy, ensure the delivery system is oriented in the proper orientation. <b>WARNING: The primary flex on the delivery system flexes in the direction of the flush ports; care should be taken to ensure that the delivery system is orientated correctly at this point.</b>
5	Retract the sheath.
6	Flex and orient the delivery system towards the tricuspid valve.
7	Advance the delivery system to cross the tricuspid valve. <b>Note: Delivery system flex, delivery system rotation, and guidewire position may be adjusted during valve crossing to optimize crossing position.</b>
8	Using echocardiography and fluoroscopic guidance, verify that the delivery system has crossed through the tricuspid valve into the right ventricle.
9	If using the Accessories set 1 configuration, dock the stabilizer onto the base adapter and secure it to the base. If using the Accessories set 2 configuration, dock the rail onto the platform and secure it. Next, dock the stabilizer onto the rail and secure it.
10	Attach the delivery system and sheath to the stabilizer.
11	Adjust the delivery system as needed to ensure hemodynamic stability.
12	Using pre-operative MSCT data (if available), position the C-arm at the optimal viewing projection.
13	Position the delivery system to be coaxial to the tricuspid annulus while minimizing contact with the native anatomy.
14	Using echocardiography and fluoroscopic guidance, confirm that the EVOQUE valve is positioned at the appropriate depth and coaxiality with relation to the native valve. <b>CAUTION: Once the capsule is retracted to expose the EVOQUE valve anchors, the valve is unable to be retrieved or recaptured into the delivery system.</b> <b>WARNING: Maintain central position of the delivery system within the native valve during deployment to ensure proper positioning of the valve.</b>
15	Retract the outer capsule until the anchors are exposed.
16	Adjust the position of the EVOQUE valve so that the anchors are positioned within native leaflets as dictated by patient anatomy.
17	Retract the outer and inner capsule until the desired EVOQUE valve diameter is achieved.
18	Engage the leaflets.
19	Confirm positioning of the EVOQUE valve by using echo imaging to assess engagement of the leaflets. Adjust the EVOQUE valve positioning as needed.
20	Using echo imaging, observe the motion of the native leaflets and adjust the position of the EVOQUE valve as required to fully engage native tricuspid valve leaflets.

Step	Procedure
21	Once full engagement has been confirmed, ensure that the EVOQUE valve is perpendicular to the tricuspid annular plane.
22	Retract the tapered tip until it is positioned within the EVOQUE valve.
23	Retract the inner capsule until the EVOQUE valve is released from the delivery system. <b>CAUTION: Care should be taken during final release of the EVOQUE valve using the release knob, as premature release may impact performance of the EVOQUE valve.</b>
24	Using echo and fluoroscopic imaging, assess final position and functionality of the EVOQUE valve.

#### 10.4.3 Delivery System Removal

**WARNING: Take care to maintain position of delivery system central within the EVOQUE valve during delivery system removal, as failure to do so may impact valve functionality or lead to dislodgement of the valve.**

**Note:** Delivery system can be removed from the stabilizer at any point during removal, if applicable.

Step	Procedure
1	Fully retract the tapered tip.
2	Unflex and retract delivery system as needed until the tapered tip is above the locking tabs of the EVOQUE valve. Adjust the guidewire as needed to maintain a central position relative to the EVOQUE valve. Ensure that the locking ring is free from the EVOQUE valve.
3	Rotate the release knob so that the inner capsule is in contact with the tapered tip.
4	Unflex and retract the delivery system as needed.
5	Rotate the capsule retraction knob until the outer capsule is in contact with the inner capsule.
6	Ensure the delivery system is fully unflexed and remove the delivery system from the access site. <b>Note: A sheath may be used to seal the femoral vein following system removal.</b>
7	Perform femoral closure as applicable using standard interventional techniques.
8	Perform a ventriculogram if needed to assess final position of the EVOQUE valve.

## 11.0 How Supplied

### 11.1 Sterilization and Packaging

The EVOQUE valve is provided sterile by terminal liquid sterilization and is non-pyrogenic. It is packaged and sterilized in a glutaraldehyde solution inside a jar to which a seal has been applied. The outer surface of the jar is not sterile and must not be placed in the sterile field. The EVOQUE valve is supplied with a temperature indicator and should not be used if the indicator has been activated.

The delivery system, dilator kit, and loading system are supplied sterilized by ethylene oxide and provided non-pyrogenic. The components are secured on a card and packaged in a pouch and shelf box.

The stabilizer is provided ethylene oxide sterilized. The components are secured on a card and packaged in a pouch and shelf box.

The single-use base and plate or the reusable rail, platform, and plate are provided non-sterile.

The components are packaged in individual shipper boxes.

### 11.2 Storage

The EVOQUE valve should be stored between 10 °C and 25 °C (50 °F and 77 °F). Stock inspection and rotation at regular intervals are recommended so that the EVOQUE valve with an earlier expiration date is used first.

The delivery system, dilator kit, loading system, single-use stabilizer/base/plate and reusable platform/plate should be stored in a cool, dry place that is contamination free. Refer to the Edwards Reusable Rail Assembly IFU for storage of the reusable rail.

## 12.0 Magnetic Resonance Imaging (MRI) Safety Information



Non-clinical testing has demonstrated that the Edwards EVOQUE valve is MR Conditional. A patient with the valve can be safely scanned in an MR system meeting the following conditions:

- Static magnetic field of 1.5 and 3 T only
- Maximum spatial gradient magnetic field of 3000 gauss/cm (30.0 T/m) or less
- Maximum MR system-reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg
- Normal operating mode of the MR system for both gradients and SAR

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

In non-clinical testing, the image artifact caused by the EVOQUE valve extends approximately 0.8 cm from the device when imaged with a gradient echo or spin echo pulse sequence and a 3 T MRI system.

## 13.0 Expected Lifetime of the Device

The EVOQUE valve has been subjected to rigorous pre-clinical durability testing per the valve testing requirements. The valves were successfully tested to 5 years of simulated wear. Actual lifetime performance in humans depends on many factors and varies from patient to patient.

## 14.0 Patient Information

A patient implant card is provided with each EVOQUE valve. After implantation, please complete all requested information and provide the implant card to the patient. The serial number is found on the EVOQUE valve package. This implant card allows patients to inform healthcare providers what type of implant they have when they seek care.

## 15.0 Recovered Implant and Device Disposal

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

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. Refrigeration is not necessary under these circumstances. Contact Edwards Lifesciences to request an Explant Kit for return to Edwards.

### 15.1 Disposal

Use universal precautions for biohazards and sharps to avoid user injury. Used devices (includes all devices that come in contact with patients) should be handled and resterilized or disposed of in accordance with institutional guidelines on biohazardous materials and hospital waste to avoid possible cross-contamination. For disposal of the reusable platform and plate accessories, refer to the Edwards Reusable Accessories IFU.

## 16.0 Qualitative and Quantitative Information Related to the EVOQUE Valve

For the EVOQUE valve, the following table shows the qualitative and quantitative information on the materials and substances:

### EVOQUE Valve

Substance	CAS	Model Mass Range (mg)
Nickel	7440-02-0	1250 - 1470
Titanium	7440-32-6	981 - 1171
Polyethylene terephthalate	25038-59-9	529 - 649

Substance	CAS	Model Mass Range (mg)
Polyethylene	9002-88-4	285
Polyurethane	9009-54-5	0 - 281
Collagens, bovine, polymers with glutaraldehyde	2370819-60-4	113
Titanium dioxide	13463-67-7	1.41 - 3.65
Cobalt	7440-48-4	0 - 1.29
Iron	7439-89-6	0 - 1.29
Carbon	7440-44-0	0 - 1.03
Oxygen	7782-44-7	0 - 1.03
Antimony trioxide	1309-64-4	0.632 - 0.777
Siloxanes and silicones, di-methyl, polymers with methyl silsesquioxanes, polyethylene-polypropylene glycol, and polyethylene-polypropylene glycol monobutyl ether	68554-68-7	0 - 0.762
Niobium	7440-03-1	0 - 0.643
Silicon dioxide	7631-86-9	0.00515 - 0.598
Polybutadiene diacrylate	9003-17-2	0 - 0.452
Polybutilate	24936-97-8	0.333
Chromium	7440-47-3	0 - 0.257
Copper	7440-50-8	0 - 0.257
Hydrogen	1333-74-0	0 - 0.129
Nitrogen	7727-37-9	0 - 0.129
4-Dodecylbenzenesulfonic acid	121-65-3	0.000541 - 0.0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0.0481 - 0.0503
Erucamide	112-84-5	0.00508 - 0.0256
Glycerol	56-81-5	0 - 0.0168
Bis(2-dimethylaminoethyl) ether	3033-62-3	0 - 0.00790
Triethylenediamine	280-57-9	0 - 0.00611

#### **EVOQUE Delivery System:**

This device contains the following substance(s) defined as CMR 1B in a concentration above 0.1% weight by weight:

Cobalt; CAS No. 7440-48-4; EC No. 231-158-0

Current scientific evidence supports that medical devices manufactured from cobalt alloys or stainless-steel alloys containing cobalt do not cause an increased risk of cancer or adverse reproductive effects.

#### **17.0 Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP)**

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. This is the location of the SSCP after the launch of European Database on Medical Devices/Eudamed.

The SSCP has been adapted in accordance with the clinical evaluation assessment by the Notified Body on which 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 EVOQUE system.

Conformity with the entire EVOQUE system of the Performance Requirements (GSPR) for safety (MDR GSPR1), performance (MDR GSPR1), acceptability of side-effects (MDR GSPR8), usability (MDR GSPR5), device lifetime (MDR GSPR6), and acceptable benefit-risk profile (MDR GSPR8) has been established for the labelled indications.

#### **18.0 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 valves, delivery system, and accessories can be used to locate the SSCP. The following table contains the Basic UDI-DIs for the EVOQUE system:

Product	Model				Basic UDI-DI
Edwards EVOQUE Valve	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z
Edwards EVOQUE Loading System or Edwards EVOQUE Loading System and Trimmer	9850LS or 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE Tricuspid Delivery System		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE Dilator Kit		9850DK			0690103D004EVK000WN

Accessories Set 1		
Edwards EVOQUE Stabilizer	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE Stabilizer Base	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE Stabilizer Plate	9850PT	0690103D004EVA000UG

Accessories Set 2		
Edwards EVOQUE Stabilizer	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards Reusable Rail	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards Reusable Platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards Reusable Plate	10000PT	0690103D004REU000YA

**Système de remplacement de la valve tricuspidé Edwards EVOQUE****Mode d'emploi**

**Avertissement : seuls les médecins ayant suivi la formation sur le système de remplacement de la valve tricuspidé Edwards EVOQUE peuvent procéder à l'implantation de la valve tricuspidé transcatéter.**

- Ne pas tenter d'utiliser la valve Edwards EVOQUE (dénommée valve EVOQUE dans ce document), le système de mise en place ou les accessoires associés avant d'avoir complètement lu et compris les informations présentées dans ce manuel.
- Le non-respect de ces instructions, des mises en garde et des précautions peut entraîner un endommagement du dispositif ou des blessures chez le patient. L'utilisation du système EVOQUE doit être limitée aux médecins formés aux procédures endovasculaires invasives et à ceux formés à l'utilisation correcte du système.
- Consulter le personnel Edwards agréé pour le choix de la taille de valve EVOQUE appropriée.
- La valve EVOQUE, le système de mise en place, le kit de dilatateurs, le système de chargement et le stabilisateur sont livrés STÉRILES. Les accessoires à usage unique (base et plateau) et les accessoires réutilisables (rail, plateforme et plateau) sont fournis NON STÉRILES.
- Consulter les instructions de retraitement dans le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards pour connaître les étapes de nettoyage de la plateforme et du plateau réutilisables Edwards. Concernant le rail réutilisable Edwards, consulter les instructions de retraitement dans le mode d'emploi du rail réutilisable Edwards. Tous les autres dispositifs sont conçus pour un usage unique. Après utilisation, les éliminer conformément au protocole administratif de l'établissement et/ou à la politique gouvernementale en vigueur.

**1.0 Introduction**

Le système de remplacement de la valve tricuspidé Edwards EVOQUE (ci-après désigné par « système EVOQUE ») est conçu pour remplacer la valve tricuspidé native chez les patients présentant une régurgitation tricuspidé symptomatique et grave sans avoir à recourir à une intervention à cœur ouvert classique. Le système EVOQUE comprend quatre (4) éléments à utiliser avec l'un des deux (2) ensembles d'accessoires, comme décrit ci-dessous :

Nom du produit	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Valve Edwards EVOQUE (valve EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Système de chargement Edwards EVOQUE		9850LS		
ou		ou		
Système de chargement Edwards EVOQUE et rogneur		9850LSB		9850LSB
Système de mise en place tricuspidé Edwards EVOQUE		9850TDS		
Kit de dilatateurs Edwards EVOQUE		9850DK		

**Ensemble d'accessoires 1**

Nom du produit	Numéro de modèle
Stabilisateur Edwards EVOQUE	9850SB
Base du stabilisateur Edwards EVOQUE	9850BA
Plateau du stabilisateur Edwards EVOQUE	9850PT

**Ensemble d'accessoires 2**

Nom du produit	Numéro de modèle
Stabilisateur Edwards EVOQUE	9850SZ
Rail réutilisable Edwards	10500RL
Plateforme réutilisable Edwards	10000UP
Plateau réutilisable Edwards	10000PT

**Remarque : le système EVOQUE est conçu pour être utilisé avec l'ensemble d'accessoires 1 ou l'ensemble d'accessoires 2. L'ensemble d'accessoires 1 à utiliser avec le système EVOQUE est optionnel et à usage unique. Les composants des ensembles d'accessoires 1 et 2 ne sont pas interchangeables.**

**Remarque : les dispositifs qui constituent le système EVOQUE sont destinés à être utilisés ensemble et ne sont pas destinés à être utilisés comme des dispositifs autonomes. Les informations contenues dans ce mode d'emploi sont applicables à tous les dispositifs du système EVOQUE.**

**2.0 Description du dispositif**• **Valve Edwards EVOQUE (Figure 1)**

La valve EVOQUE est prévue pour être implantée en position tricuspidé en remplacement de la chirurgie. La valve EVOQUE, qui comprend une valve à trois valvules en tissu péricardique bovin, une structure en nitinol et un manchon en tissu, est conditionnée et stérilisée au glutaraldéhyde au stade terminal.

Les tailles recommandées pour la valve sont basées sur la taille de l'anneau valvulaire natif, telle que mesurée par tomodensitométrie (TDM). Le choix de la taille de la valve doit également tenir compte des caractéristiques anatomiques du patient et des modalités d'imagerie.

Diamètre du dispositif (taille recommandée de la valve)	Systole		Diastole	
	Périmètre traitable recommandé – Plage de diamètres dérivés (mm)	Longueur maximale de l'anneau traitable (mm)	Périmètre traitable recommandé – Plage de diamètres dérivés (mm)	Longueur maximale de l'anneau traitable (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

• **Système de mise en place tricuspidé Edwards EVOQUE (Figure 2)**

Le système de mise en place a un diamètre externe de 28 F et est conçu pour mettre en place la valve EVOQUE en position sertie via l'approche veineuse transfémorale. La poignée du système de mise en place comprend une molette de section flexible primaire, une molette de section flexible secondaire et une molette de profondeur afin de faciliter l'alignement et le positionnement de la valve EVOQUE dans la valve native. Elle comprend également une molette de capsule et une molette de libération pour contrôler le déploiement et la libération de la valve EVOQUE.

• **Kit de dilatateurs Edwards EVOQUE (Figure 3)**

Les dilatateurs à revêtement hydrophilic de 24 F, 28 F et 33 F de diamètre sont prévus pour dilater le site d'accès, ce qui facilite l'insertion du système de mise en place. Tous les dilatateurs intègrent un fil-guide de 0,89 mm (0,035 po) et sont fuselés pour réduire au maximum le traumatisme au niveau du site d'accès.

• **Système de chargement Edwards EVOQUE (Figure 4) /Système de chargement et rogneur (Figure 5)**

Le système de chargement, qui intègre plusieurs composants, est conçu pour faciliter le chargement et la fixation de la valve EVOQUE sur le système de mise en place. Il aide également à sertir la valve EVOQUE au diamètre approprié, ce qui permet de faire progresser la capsule externe sur la valve EVOQUE.

• **Ensemble d'accessoires 1 pour système Edwards EVOQUE : stabilisateur (modèle 9850SB), base et plateau (Figure 6)**

Le stabilisateur à usage unique, avec la base et le plateau à usage unique sont conçus pour maintenir le système de mise en place à un angle approprié lors de l'approche par la veine transfémorale et pour ajuster précisément sa position au cours de la procédure d'implantation. La base est réglable en hauteur pour s'adapter aux extrémités inférieures du patient. Elle offre une base stable pour le stabilisateur. Le plateau fournit une surface stable et plate pour la base sur la table d'opération.

• **Ensemble d'accessoires 2 pour système Edwards EVOQUE : stabilisateur (modèle 9850SZ), et rail, plateforme et plateau réutilisables (Figure 7)**

Les accessoires réutilisables compatibles avec le système EVOQUE incluent le rail, la plateforme et le plateau réutilisables. Le rail réutilisable est un rail stable stérilisable qui fournit une surface pour fixer le stabilisateur compatible à la plateforme réutilisable. La plateforme réutilisable permet de positionner et de stabiliser les systèmes de mise en place pour le remplacement de la valve transcathéter Edwards, en fournissant la possibilité d'ajuster la hauteur des jambes du patient et une plateforme stable. Le plateau réutilisable est placé sous la plateforme réutilisable de manière à fournir une surface stable et plate pendant l'utilisation. Le stabilisateur à usage unique sert à faciliter le positionnement et la stabilisation du système EVOQUE lors des procédures d'implantation. Pour l'ensemble d'accessoires avec accessoires réutilisables (Figure 7), consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards pour installer la plateforme, la base et le plateau. Si le rail réutilisable est non stérile, ou s'il est sorti de son emballage pour la première fois, consulter le mode d'emploi du rail réutilisable Edwards.

### 3.0 Impératifs des établissements de formation

Les établissements qui envisagent de procéder à une implantation à l'aide du système EVOQUE doivent avoir accès à la cinéfluoroscopie et à l'échocardiographie transœsophagienne (ETO) tout au long de la procédure. Les médecins qui réalisent l'implantation doivent par ailleurs pouvoir accéder rapidement à des services disposant de l'équipement, des instruments, des fournitures et du personnel nécessaires pour pratiquer en urgence une chirurgie de la valve tricuspidale, le cas échéant.

Edwards Lifesciences propose un programme de formation complet que les médecins réalisant l'implantation doivent suivre avant d'utiliser le système EVOQUE. Les médecins réalisant l'implantation doivent avoir des connaissances techniques avancées et de l'expérience dans les procédures par cathéter connexes.

## 4.0 Indications

### 4.1 Utilisation prévue

Le système de remplacement de la valve tricuspidale EVOQUE permet de réduire la régurgitation tricuspidienne (TR) chez les patients qui restent symptomatiques sous traitement médical et chez qui aucune autre option de traitement chirurgical ou transcathéter n'existe selon l'avis de l'équipe cardiaque. Le système EVOQUE permet de placer par voie percutanée l'implant dans la valve tricuspidale à l'aide d'une approche transveineuse via la veine fémorale.

### 4.2 Population de patients cible

- Patients atteints de TR sévère et symptomatique qui ne présentent aucun des symptômes suivants :
  - Sténose et/ou régurgitation sévère de la valve aortique, mitrale et/ou pulmonaire
  - Fraction d'éjection ventriculaire gauche < 25 %
  - Dysfonctionnement grave du ventricle droit mesuré par échocardiographie
  - Dépendance<sup>1</sup> à un stimulateur cardiaque sur une sonde trans-tricuspidale sans autre option de stimulation
  - Nécessité d'une intervention chirurgicale urgente pour quelque motif que ce soit ou d'une intervention cardiaque prévue dans les 12 mois
  - Pression artérielle systolique au repos < 90 ou > 160 mmHg après des mesures répétées
  - Insuffisance cardiaque réfractaire nécessitant une intervention avancée (c'est-à-dire, un dispositif d'assistance ventriculaire gauche, une transplantation) (insuffisance cardiaque de stade D selon l'ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Un filtre obstrué ou thrombosé dans la VCI qui pourrait interférer avec le passage du cathéter de mise en place
- La sélection des patients doit être effectuée par une équipe de cardiologie pluridisciplinaire spécialisée dans le traitement de la régurgitation tricuspidienne afin d'évaluer le risque chez les patients et la faisabilité sur le plan anatomique.

<sup>1</sup> La dépendance à un stimulateur cardiaque peut augmenter le risque de blessure grave ou de décès par défaillance soudaine du stimulateur

## 5.0 Contre-indications

La valve EVOQUE est contre-indiquée chez les patients présentant une des conditions suivantes :

- Endocardite active dans les 3 mois ou infection nécessitant une antibiothérapie (par voie orale ou intraveineuse) dans les 2 semaines précédant l'implantation prévue.
- Hypersensibilité incurable ou contre-indication à l'un des éléments suivants : tous les antiplaquettaires, tous les anticoagulants, les alliages de nitinol (nickel et titane), le tissu bovin, le glutaraldéhyde, les produits de contraste ou l'échocardiographie transœsophagienne.
- Anatomie de la valve tricuspidale empêchant le déploiement et le fonctionnement appropriés du dispositif suivant l'évaluation TDM et échocardiographique.

Remarque : le patient doit tolérer au moins un traitement antiplaquétaire ET un traitement anticoagulant.

## 6.0 Mises en garde

- Ne pas utiliser la valve EVOQUE à d'autres fins que celles indiquées.
- La valve EVOQUE, le système de mise en place, le système de chargement, le kit de dilatateurs et le stabilisateur sont conçus, prévus et distribués exclusivement pour un usage unique STÉRILE. La base du stabilisateur EVOQUE et le plateau du stabilisateur EVOQUE sont fournis non stériles exclusivement pour un usage unique. Ne pas restériliser ni réutiliser aucun des dispositifs à usage unique. Il n'existe aucune donnée corroborant la stérilité, l'apyrégénicité ou le fonctionnement des dispositifs après retraitement.
- S'assurer que les techniques stériles appropriées sont utilisées pendant la préparation, le transfert et l'utilisation des dispositifs.
- Ne pas utiliser la valve si le sceau d'intégrité est brisé, si la solution de conservation ne recouvre pas entièrement la valve, si l'indicateur de température a été activé, si la valve est endommagée ou si la date de péremption est dépassée. La valve EVOQUE doit constamment rester hydratée. La valve ne doit pas être exposée à des solutions, à des antibiotiques ni à des produits chimiques autres que la solution de stockage dans laquelle elle a été expédiée et une solution saline physiologique stérile. Cela permet de prévenir les lésions des valvules susceptibles d'altérer le fonctionnement de la valve. Maintenir la valve EVOQUE hydratée avec une solution saline normale jusqu'au moment de l'implantation.
- S'assurer que la taille de valve correcte est sélectionnée. L'implantation d'une valve de taille inappropriate (trop petite ou trop grande) peut entraîner une fuite paravalvulaire (FPV), une migration, une embolisation et/ou des lésions au niveau de l'anneau.
- Les patients ayant des dispositifs précédemment implantés (p. ex. un filtre dans la VCI) doivent être évalués avec attention avant l'insertion du système de mise en place pour éviter d'endommager les structures vasculaires ou le dispositif précédemment implanté.
- Les patients porteurs de sondes cardiaques doivent être évalués avec attention avant l'implantation pour éviter toute interaction indésirable potentielle entre les dispositifs.
- Faire preuve de prudence lors de l'implantation de sondes cardiaques après l'implantation de la valve EVOQUE, pour éviter toute interaction indésirable potentielle entre les dispositifs.
- Les patients implantés avec la valve EVOQUE doivent poursuivre le traitement anticoagulant/antiplaquétaire prescrit par leur médecin conformément au protocole en vigueur afin de minimiser le risque de thrombose de la valve ou d'événements thromboemboliques.
- Aucune donnée ne garantit la sécurité et les performances du dispositif si le patient présente :
  - Un signe échocardiographique de dysfonctionnement grave du ventricle droit ;
  - Une pression artérielle pulmonaire systolique (PAPS) > 70 mmHg par échographie Doppler ;
  - Une sonde de stimulateur cardiaque ou de défibrillateur trans-tricuspidale implantée dans le VD au cours des 3 derniers mois ;
  - Une dépendance à un stimulateur cardiaque trans-tricuspidale sans autre option de stimulation.

## 7.0 Précautions

### 7.1 Précautions avant l'intervention

- L'éligibilité du patient dépend des conditions anatomiques déterminées par TDM.
- Il est conseillé qu'une équipe de cardiologie pluridisciplinaire évalue si l'implantation de la valve EVOQUE est préférable à d'autres solutions de dispositifs percutanés, y compris la chirurgie à cœur ouvert peu invasif.
- Il est conseillé qu'une équipe cardiaque pluridisciplinaire prenne en considération la gravité de la maladie et les chances de réversibilité de l'insuffisance cardiaque droite sur la base d'une évaluation hémodynamique complète.
- Le patient doit avoir une espérance de vie d'au moins 12 mois.

### 7.2 Précautions

- La valve EVOQUE doit être utilisée uniquement avec le système de mise en place EVOQUE et le système de chargement EVOQUE.
- Cette procédure doit être effectuée à l'aide des modalités d'imagerie appropriées, notamment sous échocardiographie transœsophagienne (ETO), fluoroscopie et/ou échocardiographie intra-cardiaque (ICE).
- Le glutaraldéhyde peut provoquer une irritation de la peau, des yeux, du nez et de la gorge. Éviter toute exposition prolongée ou répétée à la solution ou son inhalation. Utiliser uniquement avec une ventilation adaptée. En cas de contact avec la peau, rincer immédiatement la zone touchée à l'eau. En cas de contact avec les yeux, consulter immédiatement un médecin. Pour de plus amples informations sur l'exposition au glutaraldéhyde, consulter la fiche de sécurité, disponible auprès d'Edwards Lifesciences.
- Des troubles de la conduction peuvent survenir avant, pendant et après l'implantation de la valve EVOQUE, ce qui peut nécessiter une surveillance ECG continue avant la sortie de l'hôpital. Si un patient présente des troubles de la conduction confirmés ou suspectés, envisager une surveillance et/ou une évaluation électrophysiologique.
- Il est conseillé de recourir à des pratiques de prophylaxie antibiotique adaptées chez les patients risquant l'infection de la prothèse valvulaire et l'endocardite.
- La durabilité à long terme de la valve EVOQUE n'a pas été établie. Les données cliniques reflètent un suivi à court terme. Il est conseillé de prévoir un suivi médical régulier pour évaluer les performances de la valve EVOQUE.
- L'implantation de la valve EVOQUE doit être reportée chez les patients présentant (1) des antécédents d'infarctus du myocarde dans le mois (30 jours) précédent l'intervention programmée, (2) une embolie pulmonaire dans les 3 mois (90 jours) précédent l'intervention programmée, (3) un accident vasculaire cérébral (AVC ou accident ischémique transitoire (AIT)) dans les 3 mois (90 jours) précédent l'intervention programmée, (4) un saignement actif dans le tractus gastro-intestinal supérieur dans les 3 mois (90 jours) précédent l'intervention et nécessitant une transfusion.

## **8.0 Événements indésirables potentiels**

Les événements indésirables potentiels liés au cathétérisme cardiaque standard, à l'anesthésie, à la valve EVOQUE ainsi qu'à la procédure d'implantation incluent :

- Anomalies biologiques
- Réaction allergique à l'anesthésie, au produit de contraste, au traitement anticoagulant ou aux matériaux du dispositif
- Choc anaphylactique
- Anémie ou diminution de l'hémoglobine (Hgb) pouvant nécessiter une transfusion
- Anévrisme ou pseudoanévrisme
- Angine de poitrine ou douleurs thoraciques
- Arythmie — auriculaire (c'est-à-dire, fibrillation auriculaire, tachycardie supraventriculaire)
- Arythmie — ventriculaire (c'est-à-dire, tachycardie ventriculaire, fibrillation ventriculaire)
- Fistule artério-veineuse
- Saignement
- Arrêt cardiaque
- Insuffisance cardiaque
- Lésion cardiaque incluant la perforation
- Tamponnade cardiaque/épanchement péricardique
- Choc cardiogénique
- Enchevêtement 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 l'implantation d'un stimulateur cardiaque (provisoire ou permanent)
- Conversion en chirurgie à cœur ouvert
- Occlusion de l'artère coronaire
- Endommagement ou interférence avec le fonctionnement d'un stimulateur cardiaque ou d'un défibrillateur automatique implantable (DAI)
- Décès
- œdème
- Déséquilibre électrolytique
- Embolisation (gazeuse, particules, matériau calcifié ou thrombus)
- Intervention chirurgicale cardiaque en urgence
- Endocardite
- Irritation de l'œsophage
- Perforation ou striction de l'œsophage
- Embolisation d'un ou de plusieurs composants du système EVOQUE
- Échec de récupération des composants du système EVOQUE
- Fièvre
- Hémorragie gastro-intestinale
- Hématome
- Perturbation hémodynamique
- Hémolyse/anémie hémolytique
- Hémorragie nécessitant une transfusion/chirurgie
- Hypertension
- Hypotension
- Inflammation
- Lésion du système tricuspidal, notamment lésion des cordages, rupture, lésion du muscle papillaire
- Infection locale et systémique
- Ischémie mésentérique ou occlusion intestinale
- 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
- Reprise chirurgicale non urgente
- Douleurs
- Formation de pannus
- Paralysie
- Intervention valvulaire percutanée
- Ischémie périphérique
- Invalidité permanente
- Épanchement pleural
- Pneumonie
- œdème pulmonaire
- Embolie pulmonaire
- Réaction aux antiplaquettaires ou aux anticoagulants
- Réhospitalisation
- Insuffisance rénale
- Insuffisance respiratoire, atélectasie — pouvant nécessiter une intubation prolongée
- Saignement rétropéritonéal
- Obstruction de la chambre de chasse du ventricule droit (CCVD)
- Septicémie, sepsis
- Brûlures, lésions ou modifications cutanées dues à l'exposition à des rayonnements ionisants
- Accident vasculaire cérébral
- Détérioration structurelle (usure, fracture, calcification, déchirure de la valvule, épaissement de la valvule, sténose du dispositif implanté ou nouveau trouble du mouvement de la valvule)
- Thromboembolie
- Accident ischémique transitoire (AIT)
- Embolisation/déplacement de la valve
- Endocardite de la valve
- Explantation de la valve
- Inclusion d'une valvule de la valve
- Mauvais positionnement de la valve
- Migration de la valve
- Fuite paravalvulaire de la valve (FPV)
- Régurgitation de la valve (apparition ou aggravation d'une régurgitation tricuspidale, aortique, mitrale ou pulmonaire)
- Thrombose de la valve
- Lésion ou traumatisme vasculaire, incluant la dissection ou l'occlusion
- Spasme vasculaire
- Déhiscence de la plaie, cicatrisation retardée ou incomplète

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).

## 9.0 Équipement supplémentaire

La procédure d'implantation nécessite un équipement supplémentaire non fourni avec le système EVOQUE. Cet équipement supplémentaire est détaillé ci-après.

### 9.1 Équipement de chargement de la valve EVOQUE

**Remarque : Les volumes correspondent à la quantité nécessaire pour la préparation de 1 implant.**

- 3 500 ml (minimum) de solution saline physiologique stérile à température ambiante (env. 23 °C)
- 500 ml (minimum) de solution saline héparinée (2 unités/ml) à température ambiante (env. 23 °C)
- 4 cuvettes stériles ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm de profondeur, plastique)
- 1 grande cuvette stérile ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm de profondeur, plastique)
- 1 bistouri, lame n° 11
- 1 seringue Luer Lock ( $\geq 20$  cm<sup>3</sup>)
- Compresses de gaze
- Pince à bout arrondi
- Ciseaux à bout arrondi
- Serviettes stériles

### 9.2 Équipement d'abord, d'intervention et de surveillance

- Équipement de laboratoire de cathétérisme cardiaque standard
- Gaine d'introduction dans le vaisseau fémoral
- Fluoroscopie (systèmes de fluoroscopie fixes, mobiles ou semi-mobiles adaptés à des interventions coronariennes percutanées)
- Équipement d'échocardiographie transœsophagienne
- Gaine d'introduction orientable
- Fil-guide à longueur d'échange de 0,89 mm (0,035 po) max.
- Fil-guide de très petite courbure de 0,89 mm (0,035 po) max.
- Cathéter et fil-guide pour artère coronaire droite
- Table stérile pour la préparation de la valve EVOQUE et du dispositif

### 9.3 Équipement d'appoint

- Canule artérielle (env. 18 F)
- Machine de circulation extracorporelle
- Ballonnet souple ( $> 20$  mm de diamètre, 9 cm<sup>3</sup> de volume de contraste)
- Produit de contraste radio-opaque dilué (dilution à 15 : 85 du produit de contraste dans de la solution saline)
- Injecteur de produit de contraste haute pression
- Ballon de contre-pulsion intra-aortique et ballonnet de taille appropriée
- Équipement d'échocardiographie intra-cardiaque (ICE)
- Cathéter d'angiographie en queue de cochon
- Canule de retour veineux (env. 18 F)
- Équipement d'échocardiographie transthoracique (ETT)
- Lubrifiant pour l'accès vasculaire
- Équipement de stimulation provisoire

## 10.0 MODE D'EMPLOI

### 10.1 Inspection avant utilisation

Avant d'utiliser le système EVOQUE, examiner visuellement chaque élément et accessoire afin de vérifier qu'ils ne présentent pas de dommages évidents (p. ex. pot ou couvercle fêlé, fuite, sceaux cassés ou manquants) susceptibles de compromettre la stérilité du conditionnement (le cas échéant) ou la fonctionnalité des composants.

**MISE EN GARDE : manipuler le système de mise en place avec précaution et ne pas utiliser le système de mise en place ni les accessoires si le conditionnement et/ou les barrières stériles et tout composant ont été ouverts ou endommagés, ou si la date d'expiration est dépassée, car leur stérilité et/ou leur fonctionnement peuvent alors être compromis.**

**MISE EN GARDE : manipuler la valve EVOQUE avec précaution et ne pas utiliser le dispositif/pot s'il est endommagé, s'il présente des fuites ou s'il contient une quantité insuffisante de produit stérilisé (si la valve n'est pas totalement immergée dans le glutaraldéhyde ou si son sceau n'est pas intact). La valve EVOQUE ne doit alors pas être implantée, car sa stérilité peut être compromise.**

**MISE EN GARDE : ne pas utiliser la valve EVOQUE si la date d'expiration est dépassée, car sa stérilité ou son fonctionnement peuvent alors être compromis.**

**MISE EN GARDE : ne pas utiliser la valve EVOQUE si l'indicateur de température a été activé, car le fonctionnement de la valve peut alors être compromis.**

**MISE EN GARDE : ne pas utiliser la valve EVOQUE si le sceau d'inviolabilité de l'emballage est brisé, car la stérilité peut alors être compromise.**

### 10.2 Installation des accessoires

#### 10.2.1 Installation de l'ensemble d'accessoires 1

Étape	Procédure
1	Placer le plateau sur la table d'opération sous la jambe du patient pour soutenir la base pendant la procédure.
2	Une fois le patient positionné sur la table d'opération, placer la base à usage unique par-dessus la jambe du patient, sur le plateau, à la distance voulue du mésosternum.
3	Établir une barrière stérile.
4	Une fois le champ stérile en place, aligner l'adaptateur de la base à usage unique au site d'accès et le fixer à l'avant de la base à l'aide d'un clamp (Figure 6).

**Remarque : Dans la configuration de l'ensemble d'accessoires 1, l'adaptateur de la base et le clamp sont tous les deux fournis avec le stabilisateur.**

#### 10.2.2 Installation de l'ensemble d'accessoires 2

Pour la configuration de l'ensemble d'accessoires 2 avec accessoires réutilisables (Figure 7), consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards pour installer la plateforme et le plateau. Si le rail réutilisable est non stérile, ou s'il est sorti de son emballage pour la première fois, consulter le mode d'emploi du rail réutilisable Edwards. Dès que le rail réutilisable est stérile, consulter les instructions ci-après.

Étape	Procédure
1	Retirer le rail réutilisable Edwards de l'emballage de stérilisation (emballage bleu) et vérifier l'absence de dommage.
2	Avant de mettre en place les champs stériles sur le patient, assembler et placer le plateau et la plateforme réutilisables autour des jambes du patient, et régler la hauteur et l'angle de la plateforme, selon les besoins. Consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards.
3	Établir une barrière stérile.
4	Après la mise en place des champs stériles, assembler et fixer le stabilisateur et le rail réutilisables Edwards à la plateforme réutilisable.
5	Après la procédure, retirer le rail réutilisable de la plateforme réutilisable. Effectuer un nettoyage standard du rail réutilisable avant de procéder à son retraitement. Consulter le mode d'emploi du rail réutilisable Edwards.

### 10.3 Préparation du dispositif

Toutes les préparations du dispositif doivent être effectuées par du personnel Edwards agréé.

**MISE EN GARDE : manipuler la valve EVOQUE avec précaution. Si les valvules de la valve EVOQUE sont malmenées ou endommagées à tout moment pendant le processus de chargement, la valve EVOQUE doit être remplacée.**

**MISE EN GARDE : la valve EVOQUE ne doit pas rester entièrement serrée pendant une période de plus de 120 minutes, car cela risquerait d'altérer son fonctionnement.**

**AVERTISSEMENT : ne pas placer le pot ni la poche du système de mise en place dans le champ stérile. L'extérieur du pot et de la poche n'est pas stérile, et le contenu du pot et de la poche doit être manipulé en utilisant les techniques aseptiques standard pour éviter toute contamination.**

**AVERTISSEMENT : pour réduire le risque de contamination, n'ouvrir le pot de la valve EVOQUE que lorsque l'implantation est certaine.**

**AVERTISSEMENT : veiller à retirer la totalité de la suture lors du retrait de l'étiquette du numéro de série de la valve EVOQUE, car elle pourrait entraîner des embolies.**

**AVERTISSEMENT : ne pas laisser la valve EVOQUE entrer en contact avec un instrument tranchant, car cela pourrait altérer son fonctionnement.**

**MISE EN GARDE : rincer suffisamment le dispositif avec une solution saline normale avant l'implantation pour réduire la concentration en glutaraldéhyde, afin d'éviter toute intoxication au glutaraldéhyde.**

**AVERTISSEMENT : éviter tout contact du tissu des valvules ou de la solution de rinçage avec des serviettes, des draps ou d'autres sources de fibres et de matières particulières susceptibles d'être transférées au tissu des valvules, car cela pourrait entraîner des embolies.**

#### 10.4 Implantation de la valve EVOQUE

##### 10.4.1 Positionnement du fil-guide

Préparer l'accès veineux fémoral au moyen de techniques interventionnelles standard.

**MISE EN GARDE : ne pas trop forcer ni manipuler le fil-guide pendant sa progression et son positionnement pour éviter tout risque de perforation/dissection d'artères, de veines et/ou d'autres structures cardiaques. Cela pourrait également provoquer des arythmies cardiaques et des troubles de la conduction.**

Étape	Procédure
1	Faire progresser la gaine orientable dans l'oreillette droite au niveau de la sortie de la VCI.
2	Insérer un fil-guide dans la gaine orientable.
3	Faire progresser le fil-guide à travers la valve tricuspidale. <b>Remarque : d'autres dispositifs et techniques interventionnels (p. ex. cathétér guides) peuvent être utilisés pour faciliter la progression du fil-guide dans la valve tricuspidale.</b>
4	Vérifier que la trajectoire du fil-guide est appropriée et confirmer l'absence d'enchevêtrement dans les structures cardiaques.

##### 10.4.2 Mise en place de la valve EVOQUE

**MISE EN GARDE : éviter tout mouvement excessif du système de mise en place au cours de la procédure afin de protéger les structures vasculaires ou cardiaques. Éviter la rotation excessive du système de mise en place, car cela pourrait altérer son fonctionnement.**

**Remarque : rincer le système de mise en place avec de la solution saline héparinée selon les besoins pendant la procédure.**

Étape	Procédure
1	S'assurer que les dilatateurs et le système de mise en place sont recouverts d'un matériau hydrophile avant utilisation. Dilater le site d'accès. Un kit de dilatateurs Edwards EVOQUE doit être utilisé au besoin.
2	Insérer le système de mise en place par-dessus le fil-guide.
3	Faire progresser le système de mise en place jusqu'à ce que l'extrémité distale de l'embout fuselé se trouve à la jonction entre la VCI et l'oreillette droite.
4	Vérifier sous fluoroscopie que le système de mise en place est correctement orienté. <b>MISE EN GARDE : la section flexible primaire du système de mise en place fléchit dans le sens des orifices de rinçage. Veiller à ce que le système de mise en place soit orienté correctement à ce stade.</b>
5	Rétracter la gaine.
6	Fléchir et orienter le système de mise en place vers la valve tricuspidale.
7	Faire progresser le système de mise en place au-delà de la valve tricuspidale. <b>Remarque : la flexion et la rotation du système de mise en place ainsi que la position du fil-guide peuvent être ajustées pendant le franchissement de la valve pour optimiser la position du franchissement.</b>
8	Sous guidage échocardiographique et fluoroscopique, vérifier que le système de mise en place a traversé la valve tricuspidale jusqu'au ventricule droit.
9	Dans une configuration avec l'ensemble d'accessoires 1, arrimer le stabilisateur à l'adaptateur de la base et le fixer à la base. Dans une configuration avec l'ensemble d'accessoires 2, arrimer le rail à la plateforme et le fixer. Ensuite, arrimer le stabilisateur au rail et le fixer.
10	Fixer le système de mise en place et la gaine au stabilisateur.
11	Ajuster le système de mise en place selon les besoins pour garantir la stabilité hémodynamique.
12	En utilisant les données TDMMC préopératoires (le cas échéant), positionner l'arceau à l'angle de visualisation optimal.
13	Positionner le système de mise en place coaxialement à l'anneau tricuspidale tout en minimisant le contact avec l'anatomie native.
14	Sous guidage échocardiographique et fluoroscopique, confirmer que la valve EVOQUE est positionnée à la profondeur et à la coaxialité correctes par rapport à la valve native. <b>AVERTISSEMENT : une fois la capsule rétractée pour exposer les ancrages de la valve EVOQUE, il n'est plus possible de récupérer ou de recapturer la valve dans le système de mise en place.</b> <b>MISE EN GARDE : Maintenir le système de mise en place en position centrale dans la valve native lors du déploiement pour garantir le positionnement correct de la valve.</b>
15	Rétracter la capsule externe jusqu'à ce que les ancrages soient exposés.
16	Ajuster la position de la valve EVOQUE de sorte que les ancrages soient positionnés dans les valvules natives conformément à l'anatomie du patient.
17	Rétracter la capsule externe et la capsule interne jusqu'à obtenir le diamètre souhaité pour la valve EVOQUE.
18	Engager les valvules.
19	Confirmer le positionnement de la valve EVOQUE en utilisant l'imagerie échocardiographique pour évaluer l'engagement des valvules. Ajuster le positionnement de la valve EVOQUE selon les besoins.
20	En utilisant l'imagerie échocardiographique, observer le mouvement des valvules natives et ajuster la position de la valve EVOQUE selon les besoins pour engager complètement les valvules de la valve tricuspidale native.
21	Une fois l'engagement complet confirmé, s'assurer que la valve EVOQUE est perpendiculaire au plan de l'anneau tricuspidale.
22	Rétracter l'embout fuselé jusqu'à ce qu'il soit positionné dans la valve EVOQUE.
23	Rétracter la capsule interne jusqu'à ce que la valve EVOQUE soit libérée du système de mise en place. <b>AVERTISSEMENT : faire preuve de prudence lors de la libération finale de la valve EVOQUE à l'aide de la molette de libération, car une libération prématurée peut affecter le fonctionnement de la valve EVOQUE.</b>
24	Utiliser l'imagerie échocardiographique et fluoroscopique pour évaluer la position finale et le fonctionnement de la valve EVOQUE.

##### 10.4.3 Retrait du système de mise en place

**MISE EN GARDE : veiller à maintenir le système de mise en place centré par rapport à la valve EVOQUE pendant le retrait du système. Le non-respect de cette consigne peut affecter le fonctionnement de la valve ou entraîner son déplacement.**

**Remarque : le cas échéant, le système de mise en place peut être extrait du stabilisateur à tout moment du retrait.**

Étape	Procédure
1	Rétracter complètement l'embout fuselé.
2	Redresser et rétracter le système de mise en place selon les besoins jusqu'à ce que l'embout fuselé soit au-dessus des languettes de verrouillage de la valve EVOQUE. Ajuster le fil-guide selon les besoins pour le maintenir centré par rapport à la valve EVOQUE. S'assurer que la bague de verrouillage est dégagée de la valve EVOQUE.
3	Tourner la molette de libération de sorte que la capsule interne soit en contact avec l'embout fuselé.
4	Redresser et rétracter le système de mise en place selon les besoins.
5	Tourner la molette de rétraction de la capsule jusqu'à ce que la capsule externe soit en contact avec la capsule interne.
6	S'assurer que le système de mise en place n'est pas fléchi, puis le retirer du site d'accès. <b>Remarque : il est possible d'utiliser une gaine pour refermer la veine fémorale après le retrait du système.</b>
7	Procéder, selon les besoins, à la fermeture fémorale au moyen de techniques interventionnelles standard.
8	Si nécessaire, effectuer un ventriculogramme pour évaluer la position finale de la valve EVOQUE.

## 11.0 Présentation

### 11.1 Stérilisation et emballage

La valve EVOQUE est livrée stérile (stérilisation terminale liquide) et apyrogène. Elle est conditionnée et stérilisée dans une solution de glutaraldéhyde, dans un pot scellé. La surface externe du pot n'est pas stérile et ne doit pas être placée dans le champ stérile. La valve EVOQUE est fournie avec un indicateur de température et ne doit pas être utilisée si l'indicateur a été activé.

Le système de mise en place, le kit de dilatateurs et le système de chargement sont fournis stérilisés à l'oxyde d'éthylène et apyrogènes. Les composants sont fixés sur un carton et conditionnés dans une poche et une boîte.

Le stabilisateur est fourni stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Les composants sont fixés sur un carton et conditionnés dans une poche et une boîte.

Le plateau et la base à usage unique ou le plateau, la plateforme et le rail réutilisables sont fournis non stériles.

Les composants sont conditionnés dans des boîtes d'expédition individuelles.

### 11.2 Stockage

La valve EVOQUE doit être entreposée à une température comprise entre 10 °C et 25 °C (50 °F et 77 °F). Il est recommandé de procéder à une inspection et à une rotation des stocks à intervalles réguliers afin que la valve EVOQUE avec la date d'expiration la plus proche soit utilisée en premier.

Le système de mise en place, le kit de dilatateurs, le système de chargement, le stabilisateur / la base / le plateau à usage unique et la plateforme / le plateau réutilisables doivent être conservés dans un endroit frais et sec, exempt de contamination. Consulter le mode d'emploi du rail réutilisable Edwards pour le stockage du rail réutilisable.

## 12.0 Consignes de sécurité relatives à l'imagerie par résonance magnétique (IRM)



Des essais non cliniques ont démontré que la valve Edwards EVOQUE est compatible avec l'IRM sous conditions. Un patient porteur de la valve peut subir une IRM en toute sécurité si le système d'imagerie répond aux conditions suivantes :

- Champ magnétique statique de 1,5 ou 3 T uniquement
- Champ magnétique de gradient spatial maximal de 3 000 G/cm (30,0 T/m) ou moins
- Taux d'absorption spécifique (TAS) maximal moyen pour le corps entier indiqué par le système d'IRM de 2,0 W/kg
- Mode de fonctionnement normal du système d'imagerie pour les gradients et le TAS

Dans les conditions définies ci-dessus, la valve EVOQUE devrait produire une hausse de température maximale de 4 °C après 15 minutes d'examen continu.

Dans des essais non cliniques, les artefacts d'image provoqués par la valve EVOQUE s'étendent jusqu'à environ 0,8 cm du dispositif lors d'un examen avec une séquence d'écho de gradient ou d'écho de spin, le tout avec un système d'IRM de 3 T.

## 13.0 Durée de vie prévue du dispositif

La valve EVOQUE a été soumise à des tests précliniques de durabilité rigoureux, conformément aux exigences de test concernant les valves. Les valves ont passé avec succès un test simulant 5 ans d'usure. Les performances en matière de durée de vie chez l'homme dépendent de nombreux facteurs et varient d'un patient à l'autre.

## 14.0 Informations sur les patients

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

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

Edwards Lifesciences souhaite récupérer des échantillons cliniques de la valve EVOQUE pour analyse. Un compte rendu écrit de nos résultats sera fourni une fois notre évaluation terminée. Veuillez contacter Edwards pour retourner la valve récupérée.

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

- **Emballage non ouvert avec sceau stérile intact** : si le sachet n'a pas été ouvert, renvoyer le dispositif dans son emballage d'origine.
- **Emballage ouvert mais valve non implantée** : si le sachet a été 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 le formaldéhyde à 10 % ou le glutaraldéhyde à 2 %. Aucune réfrigération n'est nécessaire dans ces circonstances. Contacter Edwards Lifesciences pour obtenir un kit d'explantation à retourner à Edwards.

### 15.1 Mise au rebut

Respecter les précautions universelles relatives aux substances biologiques dangereuses et aux objets tranchants pour éviter les blessures. Les dispositifs usagés (notamment tous les dispositifs qui sont entrés en contact avec les patients) doivent être manipulés et restérilisés ou 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 de plateforme et plateau réutilisables, consulter le mode d'emploi des accessoires réutilisables Edwards.

## 16.0 Informations quantitatives et qualitatives sur la valve EVOQUE

Le tableau suivant présente les informations qualitatives et quantitatives concernant les matériaux et les substances de la valve EVOQUE :

### Valve EVOQUE

Substance	CAS	Plage de masse du modèle (mg)
Nickel	7440-02-0	1 250–1 470
Titane	7440-32-6	981–1 171
Polyéthylène téraphthalate	25038-59-9	529–649
Polyéthylène	9002-88-4	285
Polyuréthane	9009-54-5	0–281
Collagènes, tissus bovins, polymères avec glutaraldéhyde	2370819-60-4	113
Dioxyde de titane	13463-67-7	1,41–3,65
Cobalt	7440-48-4	0–1,29
Fer	7439-89-6	0–1,29
Carbone	7440-44-0	0–1,03
Oxygène	7782-44-7	0–1,03
Trioxide de diantimoine	1309-64-4	0,632–0,777
Siloxanes et silicones, diméthyle, polymères avec méthylsilsesquioxanes, polyéthylène-polypropylène glycol et éther monobutylique de polyéthylène-polypropylène glycol	68554-68-7	0–0,762
Niobium	7440-03-1	0–0,643
Dioxyde de silicium	7631-86-9	0,00515–0,598
Diacrylate de polybutadiène	9003-17-2	0–0,452
Polybutilate	24936-97-8	0,333
Chrome	7440-47-3	0–0,257
Cuivre	7440-50-8	0–0,257
Hydrogène	1333-74-0	0–0,129
Azote	7727-37-9	0–0,129

Substance	CAS	Plage de masse du modèle (mg)
Acide 4-dodécylbenzènesulfonique	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green n° 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Érucamide	112-84-5	0,00508–0,0256
Glycérol	56-81-5	0–0,0168
Éther de bis(2-diméthylaminoéthyle)	3033-62-3	0–0,00790
Triéthylénediamine	280-57-9	0–0,00611

**Système de mise en place EVOQUE :**

Ce dispositif contient la ou les substances suivantes, définies dans le CMR 1B, dans une concentration supérieure à 0,1 % masse/masse :

Cobalt ; n° CAS 7440-48-4 ; n° CE 231-158-0

Les preuves scientifiques actuelles montrent que les dispositifs médicaux fabriqués à partir d'alliages de cobalt ou d'alliages d'acier inoxydable contenant du cobalt n'entraînent pas de risque accru de cancer ou d'effets indésirables sur la reproduction.

**17.0 Résumé des caractéristiques de sécurité et des performances cliniques (RCSPC)**

Consulter la page <https://meddeviceinfo.edwards.com/> pour obtenir le 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 le RCSPC de ce dispositif médical. Il s'agit de l'emplacement du RCSPC après le lancement de la base de données européenne sur les dispositifs médicaux/Eudamed.

Le RCSPC 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 EVOQUE.

La conformité de l'ensemble du système EVOQUE aux exigences de performance (GSPR) pour la sécurité (MDR GSPr1), la performance (MDR GSPr1), l'acceptabilité des effets secondaires (MDR GSPr8), l'aptitude à l'utilisation (MDR GSPr5), la durée de vie du dispositif (MDR GSPr6) et le profil bénéfices/risques acceptable (MDR GSPr8), a été établie pour les indications figurant sur l'étiquette.

**18.0 Identification unique des dispositifs – Identifiant du dispositif (IUD-ID) de base**

L'IUD-ID de base est une clé pour accéder aux informations sur le dispositif saisies dans la base de données Eudamed. L'IUD-ID de base des valves, du système de mise en place et des accessoires peut être utilisé pour rechercher le RCSPC. Le tableau suivant indique les IUD-ID de base pour le système EVOQUE :

Produit	Modèle				IUD-ID de base
Valve Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Système de chargement Edwards EVOQUE ou Système de chargement Edwards EVOQUE et rogneur	9850LS ou 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Système de mise en place tricus- pide Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Kit de dilatateurs Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

Ensemble d'accessoires 1		
Stabilisateur Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Base du stabilisateur Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Plateau du stabilisateur Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Ensemble d'accessoires 2		
Stabilisateur Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Rail réutilisable Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Plateforme réutilisable Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Plateau réutilisable Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Deutsch

### Edwards EVOQUE Trikuspidalklappenersatzsystem

#### Gebrauchsanweisung

**Vorsicht: Die Implantation der Transkatheter-Trikuspidalklappe darf nur von Ärzten vorgenommen werden, die im Umgang mit dem Edwards EVOQUE Trikuspidalklappenersatzsystem geschult wurden.**

- Verwenden Sie die Edwards EVOQUE Klappe (nachfolgend die EVOQUE Klappe), das Applikationssystem bzw. das zugehörige Zubehör erst, wenn Sie die Informationen in dieser Gebrauchsanweisung vollständig gelesen und verstanden haben.
- Bei einer Nichtbeachtung dieser Anweisungen, Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen kann es zu einer Beschädigung des Produkts oder zu einer Verletzung des Patienten kommen. Die Verwendung des EVOQUE Systems darf nur durch Ärzte erfolgen, die in der Durchführung von invasiven endovaskulären Verfahren und im ordnungsgemäßen Umgang mit dem System geschult sind.
- Kontaktieren Sie die autorisierten Mitarbeiter von Edwards, um eine geeignete EVOQUE Klappengröße zu wählen.
- EVOQUE Klappe, Applikationssystem, Dilatator-Set, Ladesystem und Stabilisator werden STERIL geliefert. Das Zubehör für den Einmalgebrauch (Basis und Platte) sowie das wiederverwendbare Zubehör (Schiene, Plattform und Platte) werden UNSTERIL geliefert. Das Zubehör für den Einmalgebrauch (Basis und Platte) sowie das wiederverwendbare Zubehör (Schiene, Plattform und Platte) werden UNSTERIL geliefert.
- Die Schritte zum Abwischen der Edwards wiederverwendbaren Plattform und Platte finden Sie in der Gebrauchsanweisung für Edwards wiederverwendbares Zubehör in den Anweisungen zur Wiederaufbereitung. Informationen zur Edwards wiederverwendbaren Schienen-Einheit finden Sie in den Anweisungen zur Wiederaufbereitung der Gebrauchsanweisung für die Edwards wiederverwendbare Schienen-Einheit. Sämtliche andere Produkte sind nur für den einmaligen Gebrauch bestimmt. Entsorgen Sie die Produkte nach dem Gebrauch gemäß den Krankenhaus- und/oder staatlichen Richtlinien.

#### 1.0 Einleitung

Das Edwards EVOQUE Trikuspidalklappenersatzsystem (nachfolgend das EVOQUE System) dient dem Ersatz der nativen Trikuspidalklappe bei Patienten mit symptomatischer, schwerer Trikuspidalklappenregurgitation ohne Notwendigkeit einer konventionellen Operation am offenen Herzen. Das EVOQUE System besteht aus vier (4) Elementen, die mit einem der zwei (2) Zubehörsets wie unten aufgeführt verwendet werden:

Produktbezeichnung	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE Klappe (EVOQUE Klappe)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE Ladesystem oder Edwards EVOQUE Ladesystem und Trimmer		9850LS oder 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE Trikuspidalklappen-Applikationssystem		9850TDS		
Edwards EVOQUE Dilatator-Set		9850DK		

#### Zubehörset 1

Produktbezeichnung	Modellnummer
Edwards EVOQUE Stabilisator	9850SB
Edwards EVOQUE Stabilisator-Basis	9850BA
Edwards EVOQUE Stabilisator-Platte	9850PT

#### Zubehörset 2

Produktbezeichnung	Modellnummer
Edwards EVOQUE Stabilisator	9850SZ
Edwards Wiederverwendbare Schiene	10500RL
Edwards Wiederverwendbare Plattform	10000UP
Edwards Wiederverwendbare Platte	10000PT

**Hinweis:** Das EVOQUE System ist für die Verwendung mit dem Zubehörset 1 oder dem Zubehörset 2 bestimmt. Das Zubehörset 1 gilt als optionales Set für den Einmalgebrauch mit dem EVOQUE System. Die Komponenten der Sets 1 und 2 sind untereinander nicht austauschbar.

**Hinweis:** Die Komponenten, die zusammen das EVOQUE System bilden, sind für eine gemeinsame Verwendung vorgesehen und nicht als eigenständige Produkte anzusehen. Die Informationen in dieser Gebrauchsanweisung gelten für alle Produkte des EVOQUE Systems.

#### 2.0 Produktbeschreibung

##### • Edwards EVOQUE Klappe (Abbildung 1)

Die EVOQUE Klappe ist zur Implantation in die Trikuspidalposition als Alternative zu einer Operation bestimmt. Die EVOQUE Klappe besteht aus einer dreisegeligen Klappe aus bovinem Perikardgewebe, einem Nitinol-Rahmen und einer Stoffmanschette und wird in Glutaraldehyd verpackt und abschließend in der Endverpackung sterilisiert.

Die Empfehlungen zur Klappengröße basieren auf der Anulusgröße der Nativklappe, wie sie bei einer Computertomographie (CT) gemessen wird. Bei der Klappengrößenwahl sollten die anatomischen Faktoren des Patienten und Bildgebungsmodalitäten beachtet werden.

Produktdurchmesser (empfohlene Klappengröße)	Systole		Diastole	
	Empfohlener behandelbarer Umfang - abgeleiteter Durchmesserbereich (mm)	Maximale behandelbare Anuluslänge (mm)	Empfohlener behandelbarer Umfang - abgeleiteter Durchmesserbereich (mm)	Maximale behandelbare Anuluslänge (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Edwards EVOQUE Trikuspidalklappen-Applikationssystem (Abbildung 2)

Das Applikationssystem hat einen Außendurchmesser von 28 F und dient der Applikation der EVOQUE Klappe in gecrimptem Zustand über den transfemoralen venösen Ansatz. Der Griff des Applikationssystems umfasst einen primären Flexibilitätsknopf, einen sekundären Flexibilitätsknopf und einen Tiefe-Knopf zur leichteren Ausrichtung und Positionierung der EVOQUE Klappe in der Nativklappe sowie einen Kapsel-Knopf und einen Knopf zum Freisetzen (des Implantats), mit dem Expansion und Freisetzung der EVOQUE Klappe gesteuert werden.

##### • Edwards EVOQUE Dilatator-Set (Abbildung 3)

Die Dilatatoren mit den Durchmessern 24 F, 28 F und 33 F verfügen über eine hydrophile Beschichtung und dienen der Dilatation der Zugangsstelle zur einfacheren Einführung des Applikationssystems. Alle Dilatatoren sind für einen Führungsdraht von 0,89 mm (0,035 Zoll) geeignet und sind konisch geformt, um das Trauma an der Zugangsstelle zu minimieren.

##### • Edwards EVOQUE Ladesystem (Abbildung 4)/Ladesystem und Trimmer (Abbildung 5)

Das Ladesystem, das aus zahlreichen Komponenten besteht, soll das Laden und die Befestigung der EVOQUE Klappe am Applikationssystem vereinfachen. Das Ladesystem unterstützt das Crimpnen der EVOQUE Klappe auf einen geeigneten Durchmesser, wodurch die äußere Kapsel über die EVOQUE Klappe vorgeschoben werden kann.

##### • Edwards EVOQUE System Zubehörset 1: Stabilisator (Modell 9850SB), Basis und Platte (Abbildung 6)

Der Stabilisator für den Einmalgebrauch mit der Basis und Platte für den Einmalgebrauch sind dazu bestimmt, das Applikationssystem in einem Winkel zu sichern, der für den transfemoralen venösen Ansatz geeignet ist, und um eine Feinanpassung der Position des Applikationssystems bei der Implantation zu ermöglichen. Die Basis ist höhenverstellbar, um die unteren Extremitäten des Patienten aufzunehmen, und soll eine stabile Basis für den Stabilisator bieten. Die Platte ist als stabile, ebene Fläche für die Basis auf dem Operationstisch vorgesehen.

##### • Edwards EVOQUE System Zubehörset 2: Stabilisator (Modell 9850SZ) und wiederverwendbare Schiene, Plattform und Platte (Abbildung 7)

Das mit dem EVOQUE System kompatible wiederverwendbare Zubehör enthält die wiederverwendbare Schiene, Plattform und Platte. Die wiederverwendbare Schiene ist eine stabile, sterilisierbare Schiene, die eine Oberfläche bietet, um einen kompatiblen Stabilisator an der wiederverwendbaren Plattform zu befestigen. Die wiederverwendbare Plattform ermöglicht die Positionierung und Stabilisierung von Edwards Transkatheter-Ersatz-Applikationssystemen durch höhenverstellbare Beine und eine stabile Plattform. Die wiederverwendbare Platte befindet sich unter der wiederverwendbaren Plattform und bietet einen flachen und stabilen Untergrund während der Verwendung. Der Stabilisator für den Einmalgebrauch dient zur Unterstützung der Positionierung und Stabilisierung des EVOQUE Systems während Implantationsverfahren. Informationen zum Einrichten der Basis, Plattform und Platte für das Zubehörset unter Verwendung von wiederverwendbaren Zubehörteilen (Abbildung 7) finden Sie in der Gebrauchsanweisung für Edwards wiederverwendbares Zubehör. Informationen für den Fall, dass die wiederverwendbare Schiene unsteril ist oder dass sie erstmalig ausgepackt wird, finden Sie in der Gebrauchsanweisung für Edwards wiederverwendbare Schienen-Einheit.

### 3.0 Einrichtungen und Schulungsvoraussetzungen

Einrichtungen, die eine Implantation mit dem EVOQUE System planen, müssen während des Verfahrens Zugang zu einer bildgebenden Fluoroskopie und transösophagealen Echokardiographie (TEE) haben. Zudem muss der implantierende Arzt direkten Zugriff auf Einrichtungen mit der benötigten Ausrüstung sowie den benötigten Instrumenten, dem benötigten Zubehör und dem benötigten Personal haben, um bei einer Trikuspidalklappen-Notoperation durchführen zu können.

Edwards Lifesciences bietet ein umfassendes Schulungsprogramm, das der implantierende Arzt vor der Verwendung des EVOQUE Systems absolviert haben muss. Der implantierende Arzt muss über ein umfassendes technisches Wissen verfügen und eingehende Erfahrungen in der Durchführung verwandter Katheterverfahren haben.

### 4.0 Indikationen

#### 4.1 Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Das EVOQUE Trikuspidalklappenersatzsystem ist zur Reduzierung der Trikuspidalregurgitation (TR) bei Patienten vorgesehen, die trotz medikamentöser Behandlung symptomatisch bleiben und für die gemäß der Entscheidung des Herzteams keine anderen Operationen oder Transkatheter-Behandlungen zur Verfügung steht. Mit dem EVOQUE System wird das Implantat perkutan mit einem transvenösen Verfahren über die Femoralvene in die Trikuspidalklappe eingebracht.

#### 4.2 Zielpatientenpopulation

- Patienten mit symptomatischer, schwerer TR, die nicht an einer der folgenden Erkrankungen leiden:
  - Schwere Aorten-, Mitralklappenstenose und/-oder -regurgitation
  - LVEF < 25%
  - Schwere ventrikuläre Dysfunktion, gemessen durch eine Echokardiographie
  - Abhängigkeit von einem Schrittmacher<sup>1</sup> auf trans-tricuspidaler Elektrode ohne alternative Stimulationsmöglichkeit
  - Erforderliche Notfallopération oder dringende Operation aus irgendeinem Grund oder geplante Operation am Herzen innerhalb der nächsten 12 Monate
  - Systolischer Blutdruck bei Ruhe < 90 oder > 160 mmHg nach wiederholten Messungen
  - Refraktäre Herzinsuffizienz, die eine erweiterte Intervention erfordert (z. B. linksventrikuläres Unterstützungsstystem, Transplantation) (Stadium D Herzinsuffizienz gemäß ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Bei einem okkludierten oder thrombosierten V.-cava-inferior-Filter, der den Platzierungskatheter behindern würde
- Die Patientenauswahl muss durch ein multidisziplinäres Herzteam erfolgen, das auf die Behandlung von Trikuspidalregurgitation spezialisiert ist, um das Risiko für Patienten sowie deren anatomische Eignung zu beurteilen.

<sup>1</sup> Die Abhängigkeit von einem Schrittmacher kann das Risiko einer schwerwiegenden Verletzung oder für Tod durch plötzliches Schrittmacherversagen erhöhen

### 5.0 Gegenanzeigen

Die EVOQUE Klappe ist bei Patienten mit den folgenden Erkrankungen kontraindiziert:

- Aktive Endokarditis innerhalb von 3 Monaten oder Infektion, die eine Antibiotikatherapie erfordert (oral oder intravenös) innerhalb von 2 Wochen vor der geplanten Implantation.
- Nicht behandelbare Überempfindlichkeit oder Kontraindikation gegenüber allen Thrombozytenaggregationshemmern, allen Gerinnungshemmern, Nitinol-Legierungen (aus Nickel und Titan), bovinem Gewebe, Glutaraldehyd, Kontrastmittel oder transösophagealer Echokardiographie.
- Eine Trikuspidalklappenanatomie, die basierend auf einer computertomographischen und echokardiographischen Bewertung eine ordnungsgemäße Freisetzung und Funktionalität des Produkts unmöglich macht.

**Hinweis: Der Patient muss mindestens einen Thrombozytenaggregationshemmer UND einen Gerinnungshemmer vertragen können.**

### 6.0 Warnungen

- Die EVOQUE Klappe ausschließlich für die zugelassenen Indikationen verwenden.
- EVOQUE Klappe, Applikationssystem, Ladesystem, Dilatator-Set und Stabilisator sind nur zum einmaligen STERILEN Gebrauch konzipiert und bestimmt und werden nur zum einmaligen STERILEN Gebrauch angeboten. EVOQUE Stabilisator-Basis und EVOQUE Stabilisator-Platte werden nur zum einmaligen Gebrauch und unsteril geliefert. Die Produkte für den einmaligen Gebrauch nicht resterilisieren und nicht wiederverwenden. Über Sterilität, Nichtpyrogenität und Funktionsfähigkeit der Produkte nach einer Wiederaufbereitung liegen keine Daten vor.
- Achten Sie auf die Anwendung einer geeigneten sterilen Arbeitsweise während der Vorbereitung, dem Transfer und der Anwendung der Produkte.
- Die Klappe nicht benutzen, wenn das Sicherheitssiegel gebrochen ist, die Lagerflüssigkeit die Klappe nicht vollständig bedeckt, die Temperaturanzeige aktiviert wurde, die Klappe beschädigt ist oder das Verfallsdatum überschritten wurde. Die EVOQUE Klappe muss stets hydratisiert bleiben. Die Klappe darf keinen anderen Lösungen, Antibiotika oder Chemikalien ausgesetzt sein als der für den Versand vorgesehenen Lagerflüssigkeit sowie einer sterilen physiologischen Kochsalzlösung. So lässt sich eine Schädigung der Klappensegel vermeiden, die die Funktion der Klappe beeinträchtigen könnte. Die EVOQUE Klappe bis zur Implantation in isotonischer Kochsalzlösung hydratisiert verstauen.
- Sicherstellen, dass eine passende Klappengröße ausgewählt wurde. Wird eine Klappe der falschen Größe (d. h. eine zu große oder zu kleine Klappe) implantiert, kann dies zu einem paravalvulären Leck (PVL), einer Migration, einer Embolisierung und/oder einer Anulusschädigung führen.
- Bei Patienten mit bereits implantierten Produkten (z. B. V.-cava-inferior-Filter) sollte eine besonders sorgfältige Beurteilung vor der Einführung des Applikationssystems erfolgen, um eine mögliche Schädigung des Gefäßsystems oder des bereits implantierten Produkts zu vermeiden.
- Bei Patienten mit bereits implantierten kardialen Elektroden sollte eine besonders sorgfältige Beurteilung vor der Implantation erfolgen, um eine mögliche unerwünschte Interaktion zwischen den Medizinprodukten zu vermeiden.
- Bei der Implantation von kardialen Elektroden nach der Implantation der EVOQUE Klappe ist besondere Vorsicht angezeigt, um eine potenziell negative Interaktion zwischen den Medizinprodukten zu vermeiden.
- Patienten mit einer implantierten EVOQUE Klappe sollten weiterhin eine antikoagulative/antithrombotische Therapie entsprechend einer ärztlichen Verordnung und in Übereinstimmung mit den aktuellen Leitlinien erhalten, um das Risiko von Klappenthrombosen bzw. thromboembolischen Ereignissen zu minimieren.
- Es gibt keine Daten, die die Sicherheit und Leistung des Produkts belegen, wenn Folgendes auf den Patienten zutrifft:
  - Echokardiographischer Nachweis einer schweren rechtsventrikulären Dysfunktion
  - Systolischer Pulmonalarteriendruck (PASP) > 70 mmHg, ermittelt durch Echo-/Doppler-Messungen
  - Implantation eines trans-tricuspidalen Schrittmachers oder einer Defibrillatorelektrode im RV innerhalb der letzten 3 Monate
  - Abhängigkeit von einem trans-tricuspidalen Schrittmacher ohne alternative Stimulationsmöglichkeit

### 7.0 Vorsichtsmaßnahmen

#### 7.1 Vorsichtsmaßnahmen vor dem Gebrauch

- Die Eignung der Patienten ist abhängig von den anatomischen Bedingungen, die auf einer CT-Bewertung basieren.
- Ein multidisziplinäres Herzteam sollte die Meinung vertreten, dass die Implantation der EVOQUE Klappe alternativen perkutanen Produkten, einschließlich einer minimalinvasiven Operation am offenen Herzen, vorzuziehen ist.
- Es wird empfohlen, dass ein multidisziplinäres Herzteam die Schwere der Erkrankung sowie die Wahrscheinlichkeit der Reversibilität der Rechtsherzinsuffizienz basierend auf einer vollständigen häodynamischen Bewertung berücksichtigt.
- Der Patient sollte eine Lebenserwartung von mindestens 12 Monaten haben.

#### 7.2 Vorsichtsmaßnahmen

- Die EVOQUE Klappe ist ausschließlich in Verbindung mit dem EVOQUE Applikationssystem und dem EVOQUE Ladesystem zu verwenden.
- Das Verfahren hat unter Anwendung angemessener Bildgebungsverfahren wie beispielsweise einer transösophagealen Echokardiographie (TEE), einer Fluoroskopie und/oder einer intrakardialen Echokardiographie (ICE) zu erfolgen.
- Glutaraldehyd kann Haut, Augen, Nase und Rachen reizen. Längerer oder wiederholter Kontakt mit der Lösung bzw. Inhalation von Lösungsdämpfen vermeiden. Nur bei ausreichender Belüftung verwenden. Bei Hautkontakt den betroffenen Bereich sofort mit Wasser abspülen. Bei Augenkontakt sofort einen Arzt aufsuchen. Weitere Informationen zur Glutaraldehyd-Exposition entnehmen Sie bitte dem Sicherheitsdatenblatt (erhältlich bei Edwards Lifesciences).
- Es können vor, während und nach der Implantation der EVOQUE Klappe Reizleitungsstörungen auftreten, die möglicherweise vor der Entlassung aus dem Krankenhaus eine kontinuierliche EKG-Überwachung erforderlich machen. Wenn bei einem Patienten bestätigte Reizleitungsstörungen vorliegen oder diese vermutet werden, sollte(n) eine Überwachung des Patienten und/oder eine elektrophysiologische Beurteilung in Betracht gezogen werden.
- Bei Patienten mit dem Risiko einer Infektion der Klappenprothese und einer Endokarditis wird eine adäquate Antibiotikaprophylaxe nach dem Eingriff empfohlen.
- Die langfristige Lebensdauer der EVOQUE Klappe ist bisher nicht belegt. Klinische Daten spiegeln die kurzfristige Nachbeobachtungszeit wider. Es wird eine regelmäßige medizinische Nachbeobachtung zur Beurteilung der Leistung der EVOQUE Klappe empfohlen.

- 
- Bei Patienten mit (1) einem vorangegangenen Myokardinfarkt innerhalb eines Monats (30 Tage) vor dem geplanten Eingriff, (2) einer Lungenembolie innerhalb von 3 Monaten (90 Tage) vor dem geplanten Eingriff, (3) einem zerebrovaskulären Insult (Schlaganfall oder transiente ischämische Anfall [TIA]) innerhalb von 3 Monaten (90 Tage) vor dem geplanten Eingriff, (4) einer aktiven Blutung im oberen Magen-Darm-Trakt innerhalb von 3 Monaten (90 Tage) vor dem Eingriff, die eine Transfusion erfordert, sollte die Implantation der EVOQUE Klappe verschoben werden.

## 8.0 Potenzielle unerwünschte Ereignisse

Potenzielle unerwünschte Ereignisse in Verbindung mit der EVOQUE Klappe und einer standardmäßigen Herzkatheterisierung, einer Anästhesie und dem entsprechenden Implantationsverfahren können sein:

- Auffällige Laborwerte
- Allergische Reaktionen auf Anästhetika, Kontrastmittel, Gerinnungshemmer oder Materialien des Medizinprodukts
- Anaphylaktischer Schock
- Anämie oder niedriger Hämoglobin(Hb)-Wert, die/der eine Transfusion erforderlich machen kann
- Aneurysma oder Pseudoaneurysma
- Angina pectoris oder Schmerzen im Brustkorb
- Arrhythmie – atrial (d. h. Vorhofflimmern, supraventrikuläre Tachykardie)
- Arrhythmen – ventrikulär (d. h. Kammertachykardie, Kammerflimmern)
- Arteriovenöse Fistel
- Blutung
- Herzstillstand
- Herzversagen/Herzinsuffizienz
- 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 die Implantation eines Schrittmachers (temporär oder permanent) erforderlich machen kann
- Konversion zur Operation am offenen Herzen
- Okklusion einer Koronararterie
- Defekt oder Beeinträchtigung der Funktion des Schrittmachers oder des implantierbaren Kardioverter-Defibrillators (ICD)
- Tod
- Ödem
- Gestörter Elektrolythaushalt
- Embolisierung, einschließlich durch Luft, Partikel, kalzifiziertes Material oder Thrombus
- Notfalloperation am Herzen
- Endokarditis
- Reizung der Speiseröhre
- Ösophagusperforation oder -struktur
- Embolisierung einer oder mehrerer Komponenten des EVOQUE Systems
- Erfolgender Versuch, eine der EVOQUE Systemkomponenten zurückzuholen
- Fieber
- Blutung im Magen-Darm-Trakt
- Hämatom
- Hämodynamische Beeinträchtigung
- Hämolyse/hämolytische Anämie
- Blutungen, die eine Transfusion/Operation erforderlich machen
- Hypertonie
- Hypotonie
- Entzündung
- Verletzung des Trikuspidalapparats, einschließlich Sehnenschäden, Ruptur, Schäden am Papillarmuskel
- Lokale und systemische Infektion
- Mesenterialischämie oder Darminfarkt
- Multiorganversagen
- Myokardinfarkt
- Übelkeit und/oder Erbrechen
- Nervenschädigung
- Neurologische Symptome, einschließlich Dyskinesie, ohne Diagnose eines TIA oder eines Schlaganfalls
- Elektive Reoperation
- Schmerzen
- Pannusbildung
- Lähmung
- Perkutane Herzkappenintervention
- Peripherie Ischämie
- Dauerhafte Behinderung
- Pleuraerguss
- Pneumonie
- Lungenödem
- Lungenembolie
- Reaktion auf Thrombozytenaggregationshemmer oder Gerinnungshemmer
- Erneute stationäre Aufnahme
- Nierenversagen
- Atemversagen, Atelektase – möglicherweise längere Beatmung erforderlich
- Retroperitoneale Blutung
- Obstruktion des rechtsventrikulären Ausflusstrakts (RVOT)
- Septikämie, Sepsis
- Hautverbrennung, Gewebeverletzung oder -veränderungen infolge einer Exposition gegenüber ionisierender Strahlung
- Schlaganfall
- Strukturelle Verschlechterung (Abnutzung, Bruch, Verkalkung, Abriss eines Segels, Verdickung der Segel, Stenose des implantierten Produkts oder neu auftretende Störung der Segelbewegung)
- Thromboembolie
- Transienter ischämischer Anfall (TIA)
- Verschiebung/Embolisierung der Klappe
- Klappen-Endokarditis
- Explantation der Klappe
- Verfangen eines Klappensegels
- Fehlpositionierung der Klappe
- Klappenmigration
- Paravalvuläres Leck (PVL) der Klappe
- Klappenregurgitation (neu auftretende oder sich verschlechternde Trikuspidalklappen-, Aortenklappen-, Mitralklappen- oder Pulmonalklappeninsuffizienz)
- Klappenthrombose
- Gefäßverletzung oder -trauma, einschließlich Dissektion oder Okklusion
- Gefäßspasmen

- Wunddehiszenz, verzögerte oder unvollständige Heilung

Für eine/n Patienten/Anwender/Drittpartei im Europäischen Wirtschaftsraum: Sollte während der Verwendung dieses Produkts oder infolge seiner Verwendung ein schwerwiegendes Vorkommnis auftreten, melden Sie dieses bitte dem Hersteller und der für Sie zuständigen nationalen 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.

## 9.0 Erforderliche Ausrüstung

Für die Implantation ist eine zusätzliche Ausrüstung erforderlich, die nicht mit dem EVOQUE System geliefert wird. Zusätzlich benötigte Ausrüstung ist nachfolgend aufgeführt.

### 9.1 Ausrüstung für das Laden der EVOQUE Klappe

**Hinweis:** Die Volumenangaben richten sich nach der Menge, die zur Vorbereitung von 1 Implantat erforderlich ist.

- Mindestens 3500 ml sterile physiologische Kochsalzlösung, Umgebungstemperatur (ca. 23 °C)
- Mindestens 500 ml heparinisierte Kochsalzlösung (2 Einheiten/ml), Umgebungstemperatur (ca. 23 °C)
- 4 sterile Schalen ( $\geq 500 \text{ ml}$ ,  $\geq 7 \text{ cm}$  Tiefe, Kunststoff)
- 1 große, sterile Schale ( $\geq 2 \text{ l}$ ,  $\geq 10 \text{ cm}$  Tiefe, Kunststoff)
- 1 Skalpell mit Skalpell-Klinge Nr. 11
- 1 Luer-Lock-Spritze ( $\geq 20 \text{ ml}$ )
- Multtücher
- Stumpfe Pinzette
- Stumpfe Schere
- Sterile Tücher

### 9.2 Ausrüstung für Zugang, Verfahren und Überwachung

- Standard-Labourausrüstung für Herzkateterisierung
- Einführschleuse für femoralen Gefäßzugang
- Fluoroskopie (fixierte, mobile oder semimobile Fluoroskopiesysteme, die sich für perkutane Koronarinterventionen eignen)
- Transösophageale Echokardiographie
- Steuerbare Einführschleuse
- Führungsdräht, max. 0,89 mm (0,035 Zoll) mit Austauschlänge
- Führungsdräht mit extrakleiner Krümmung, max. 0,89 mm (0,035 Zoll)
- Katheter und Führungsdräht für rechte Koronararterie
- Steriler Tisch zur Vorbereitung der EVOQUE Klappe und weiterer Produkte

### 9.3 Standby-Ausrüstung

- Kanüle für arteriellen Bypass (~18 F)
- Gerät für kardiopulmonalen Bypass
- Dehnbarer Ballon (Durchmesser von > 20 mm, Kontrastmittelvolumen von 9 ml)
- Verdünntes röntgendifisches Kontrastmittel (15 : 85 Kontrastmittel zu Kochsalzlösung)
- Hochdruck-Kontrastmittelinjektor
- Intraortale Ballonpumpe und Ballon in passender Größe
- Ausrüstung für intrakardiale Echokardiographie (IKE)
- Pigtail-Angiographiekatheter
- Kanüle für Venenrückfluss-Bypass (~18 F)
- Ausrüstung für transthorakale Echokardiographie (TTE)
- Schmiermittel für den Gefäßzugang
- Ausrüstung zur vorübergehenden Stimulation

## 10.0 GEBRAUCHSANWEISUNG

### 10.1 Inspektion vor Gebrauch

Führen Sie vor der Verwendung des EVOQUE Systems eine Sichtprüfung der einzelnen Elemente und Zubehörteile durch und achten Sie dabei auf grobe Beschädigungen (z. B. gesprungener Behälter oder Deckel, Leck, beschädigte oder fehlende Siegel), welche die Sterilität der Verpackung (sofern vorhanden) oder die Funktion der Komponenten kompromittiert haben können.

**WARNUNG:** Das Applikationssystem nicht unsachgemäß behandeln und Applikationssystem und Zubehör nicht verwenden, wenn die Verpackung und/oder die Sterilbarriere oder irgendeine Komponente geöffnet oder beschädigt ist oder wenn deren Verfallsdatum abgelaufen ist, da hierdurch die Sterilität und/oder Funktion nicht mehr gewährleistet ist.

**WARNUNG:** Die EVOQUE Klappe ordnungsgemäß handhaben und das Medizinprodukt/den Behälter nicht verwenden, wenn Schäden oder Lecks erkennbar sind, nicht ausreichend Sterilisationsmittel vorhanden ist (nicht vollständig von Glutaraldehyd umgeben) oder die Siegel nicht mehr intakt sind. Die EVOQUE Klappe darf dann nicht mehr zur Implantation bei Patienten verwendet werden, da die Sterilität nicht mehr gewährleistet ist.

**WARNUNG:** Die EVOQUE Klappe nicht verwenden, wenn das Verfallsdatum überschritten wurde. Sterilität und Klappenfunktion sind in diesem Fall nicht mehr gewährleistet.

**WARNUNG:** Die EVOQUE Klappe nicht verwenden, wenn die Temperaturanzeige aktiviert wurde. Die Klappenfunktion ist in diesem Fall nicht mehr gewährleistet.

**WARNUNG:** Die EVOQUE Klappe nicht verwenden, wenn das Sicherheitssiegel beschädigt ist. Die Sterilität ist in diesem Fall nicht mehr gewährleistet.

### 10.2 Einrichten des Zubehörs

#### 10.2.1 Einrichten des Zubehörsets 1

Schritt	Verfahren
1	Platzieren Sie die Platte auf dem Operationstisch unter dem Bein des Patienten, um während des Verfahrens die Basis zu stützen.
2	Nachdem der Patient auf dem Operationstisch positioniert wurde, platzieren Sie die Basis für den Einmalgebrauch über dem Bein des Patienten, und zwar oben auf der Platte im gewünschten Abstand zur Mitte des Brustbeins.
3	Errichten Sie eine sterile Barriere.
4	Nach dem sterilen Abdecken montieren Sie den Basisadapter für den Einmalgebrauch in einer Linie mit der Zugangsstelle und mithilfe einer Klemme vorne an der Basis (Abbildung 6).

**Hinweis:** In der Konfiguration für das Zubehörset 1 sind der Basisadapter und die Klemme im Lieferumfang des Stabilisators enthalten.

#### 10.2.2 Einrichten des Zubehörsets 2

Informationen zum Einrichten der Plattform und der Platte für die Konfiguration des Zubehörsets 2 unter Verwendung von wiederverwendbaren Zubehörteilen (Abbildung 7) finden Sie in der Gebrauchsanweisung für Edwards wiederverwendbares Zubehör. Informationen für den Fall, dass die wiederverwendbare Schiene unsteril ist oder dass sie erstmalig ausgepackt wird, finden Sie in der Gebrauchsanweisung für die Edwards wiederverwendbare Schienen-Einheit. Sobald die wiederverwendbare Schiene steril ist, beachten Sie die nachfolgenden Anweisungen.

Schritt	Verfahren
1	Nehmen Sie die Edwards wiederverwendbare Schiene aus der Sterilfolie (blaue Folie) und überprüfen Sie sie auf Schäden.
2	Bevor Sie den Patienten steril abdecken, montieren und positionieren Sie die wiederverwendbare Platte und die wiederverwendbare Plattform um die Beine des Patienten und stellen die Höhe und den Winkel der Plattform nach Bedarf ein. Siehe die Gebrauchsanweisung für Edwards wiederverwendbares Zubehör.
3	Errichten Sie eine sterile Barriere.
4	Setzen Sie die Edwards wiederverwendbare Schiene und den Edwards wiederverwendbaren Stabilisator nach dem sterilen Abdecken zusammen und bringen Sie diese an der wiederverwendbaren Plattform an.
5	Entfernen Sie die wiederverwendbare Schiene nach dem Eingriff von der wiederverwendbaren Plattform. Wischen Sie die wiederverwendbare Schiene gemäß Standard ab, bevor Sie sie in die Wiederaufbereitung geben. Siehe die Gebrauchsanweisung für die Edwards wiederverwendbare Schienen-Einheit.

### 10.3 Vorbereitung des Produkts

Die Vorbereitung des Produkts erfolgt durch autorisierte Mitarbeiter von Edwards.

**WARNUNG:** Die EVOQUE Klappe stets ordnungsgemäß handhaben. Bei falscher Handhabung oder gar Beschädigung der EVOQUE Klappensegel muss die EVOQUE Klappe durch eine neue EVOQUE Klappe ersetzt werden. Dies gilt für den gesamten Ladeschritt.

**WARNUNG:** Die EVOQUE Klappe sollte nicht länger als 120 Minuten vollständig gecompt sein, da dies die Funktion der Klappe beeinträchtigen kann.

**VORSICHT:** Behälter und Beutel des Applikationssystems nicht in den sterilen Bereich des Operationsfelds stellen. Die äußeren Flächen von Behälter und Beutel sind unsteril; die Inhalte von Behälter und Beutel sind gemäß der standardmäßigen aseptischen Arbeitsweise zu handhaben, um eine Kontamination zu verhindern.

**VORSICHT:** Um das Risiko einer Kontamination zu minimieren, den Behälter der EVOQUE Klappe erst öffnen, wenn die Implantation feststeht.

**VORSICHT:** Beim Entfernen des Etiketts mit der Seriennummer von der EVOQUE Klappe sicherstellen, dass die gesamte Naht entfernt wird, da Reste davon zu Embolien führen können.

**VORSICHT:** Die EVOQUE Klappe nicht mit scharfen Instrumenten handhaben, da diese die Funktion der Klappe beeinträchtigen können.

**WARNUNG:** Zur Verringerung der Glutaraldehyd-Konzentration ist vor der Implantation eine ausreichende Spülung mit normaler Kochsalzlösung sicherzustellen, da es andernfalls zu einer Glutaraldehyd-Vergiftung kommen kann.

**VORSICHT:** Jeden Kontakt des Klappensegelgewebes oder der Spülösung mit Handtüchern, Abdecktüchern oder anderen fusselnden oder partikelabsondernden Materialien vermeiden, da sonst eine Embolie auftreten kann.

#### 10.4 EVOQUE Klappenimplantat

##### 10.4.1 Platzierung des Führungsdräts

Mithilfe einer Standard-Interventionstechnik einen femoralen Venenzugang legen.

**WARNUNG:** Beim Vorschieben und Positionieren des Führungsdräts keine übermäßige Kraft und/oder Manipulation anwenden, da andernfalls Arterien, Venen und/oder andere Herzstrukturen perforiert/dissekiert werden können. Dies wiederum kann zu Herzrhythmen und Reizleitungsstörungen führen.

Schritt	Verfahren
1	Die steuerbare Einführschleuse in den rechten Vorhof am Ausgang der V. cava inferior vorschieben.
2	Einen Führungsdräts durch die steuerbare Einführschleuse einführen.
3	Den Führungsdräts durch die Trikuspidalklappe vorschieben. <b>Hinweis:</b> Es können andere Interventionsprodukte und -techniken (z. B. Führungskatheter) verwendet werden, um den Führungsdräts durch die Trikuspidalklappe zu führen.
4	Einen ordnungsgemäßen Führungsdrätspfad schaffen und sicherstellen, dass sich der Führungsdräts nicht in den Herzstrukturen verfängt.

##### 10.4.2 Applikation der EVOQUE Klappe

**WARNUNG:** Zum Schutz des Gefäßsystems und der Herzstrukturen das Applikationssystem während des Verfahrens nicht übermäßig bewegen. Zur Aufrechterhaltung der Funktion des Applikationssystems darf dieses nicht übermäßig gedreht werden.

**Hinweis:** Das Applikationssystem während des Verfahrens nach Bedarf mit heparinisierter Kochsalzlösung spülen.

Schritt	Verfahren
1	Vor der Verwendung sicherstellen, dass die hydrophile Beschichtung auf den Dilatatoren und dem Applikationssystem aktiviert wurde. Die Zugangsstelle dilatieren. Bei Bedarf sollte ein Edwards EVOQUE Dilatator-Set verwendet werden.
2	Das Applikationssystem über den Führungsdräts einführen.
3	Das Applikationssystem so weit vorschieben, bis das distale Ende der konischen Spitze am Übergang zwischen V. cava inferior und rechtem Vorhof liegt.
4	Mittels Fluoroskopie sicherstellen, dass das Applikationssystem richtig ausgerichtet ist. <b>WARNUNG:</b> Der erste flexible Teil des Applikationssystems biegt sich in Richtung der Spülanschlüsse; es ist darauf zu achten, dass das Applikationssystem an dieser Stelle richtig ausgerichtet ist.
5	Die Einführschleuse zurückziehen.
6	Das Applikationssystem auf die Trikuspidalklappe ausrichten und in Richtung der Trikuspidalklappe biegen.
7	Das Applikationssystem durch die Trikuspidalklappe vorschieben. <b>Hinweis:</b> Biegung und Drehung des Applikationssystems sowie die Position des Führungsdräts können beim Passieren der Klappe angepasst werden, um die Position für die Klappenpassage zu optimieren.
8	Mittels Echokardiographie und Fluoroskopie prüfen, ob das Applikationssystem durch die Trikuspidalklappe in den rechten Ventrikel führt.
9	Bei Verwendung der Zubehörset-1-Konfiguration den Stabilisator an dem Basisadapter andocken und an der Basis befestigen. Bei Verwendung der Zubehörset-2-Konfiguration die Schiene an der Plattform andocken und befestigen. Als Nächstes den Stabilisator an der Schiene andocken und befestigen.
10	Das Applikationssystem und die Einführschleuse am Stabilisator montieren.
11	Das Applikationssystem nach Bedarf anpassen, um hämodynamische Stabilität sicherzustellen.
12	Anhand von präoperativen MSCT-Daten (sofern verfügbar) den C-Bogen in die optimale Ansichtsprojektion bringen.
13	Das Applikationssystem muss koaxial mit dem Trikuspidalanulus ausgerichtet sein und darf gleichzeitig die native Anatomie nur minimal berühren.
14	Mittels Echokardiographie und Fluoroskopie bestätigen, dass die EVOQUE Klappe in Bezug auf die Nativklappe in entsprechender Tiefe und Koaxialität liegt. <b>VORSICHT:</b> Wenn die Kapsel zum Freilegen der Anker der EVOQUE Klappe zurückgeschoben wurde, kann die Klappe nicht mehr ins Applikationssystem zurückgeholt bzw. zurückgezogen werden. <b>WARNUNG:</b> Während der Freisetzung die mittige Ausrichtung des Applikationssystems innerhalb der Nativklappe beibehalten, um eine korrekte Positionierung der Klappe sicherzustellen.
15	Die äußere Kapsel zurückziehen, bis die Anker freiliegen.
16	Die Position der EVOQUE Klappe so anpassen, dass die Anker – je nach Patientenanatomie – innerhalb der nativen Segel liegen.
17	Die äußere und die innere Kapsel zurückziehen, bis der gewünschte Durchmesser der EVOQUE Klappe erreicht ist.
18	Die Segel aktivieren.
19	Mittels Echokardiographie die Position der EVOQUE Klappe und die Verankerung an den Segeln beurteilen. Die Position der EVOQUE Klappe nach Bedarf anpassen.
20	Mittels Echokardiographie die Bewegung der nativen Segel beobachten und die Position der EVOQUE Klappe nach Bedarf anpassen, um sicherzustellen, dass die nativen Trikuspidalklappensegel vollständig umfasst werden.
21	Nach Bestätigung der vollständigen Verankerung an den Segeln sicherstellen, dass sich die EVOQUE Klappe senkrecht zur Trikuspidalklappenanulusebene befindet.
22	Die konische Spitze so weit zurückziehen, bis sie in der EVOQUE Klappe liegt.
23	Die innere Kapsel so weit zurückziehen, bis die EVOQUE Klappe vom Applikationssystem freigesetzt wird. <b>VORSICHT:</b> Bei der finalen Freisetzung der EVOQUE Klappe mit dem Knopf zum Freisetzen (des Implantats) äußerst vorsichtig vorgehen, da eine vorzeitige Freisetzung die Leistung der EVOQUE Klappe beeinträchtigen kann.
24	Mittels Echokardiographie und Fluoroskopie die endgültige Position und die Funktion der EVOQUE Klappe beurteilen.

##### 10.4.3 Entfernung des Applikationssystems

**WARNUNG:** Es ist darauf zu achten, dass das Applikationssystem bei der Entfernung mittig in der EVOQUE Klappe liegt, da andernfalls die Funktion der Klappe beeinträchtigt werden oder eine Verschiebung der Klappe auftreten kann.

**Hinweis:** Das Applikationssystem kann während der Entfernung ggf. zu jeder Zeit aus dem Stabilisator entfernt werden.

Schritt	Verfahren
1	Die konische Spitze vollständig zurückziehen.
2	Das Applikationssystem nach Bedarf wieder geraderichten und zurückziehen, bis die konische Spitze über den Verriegelungsschlaufen der EVOQUE Klappe liegt. Den Führungsdräts nach Bedarf anpassen, um ihn mittig in der EVOQUE Klappe zu halten. Sicherstellen, dass der Verriegelungsring die EVOQUE Klappe nicht berührt.
3	Den Knopf zum Freisetzen (des Implantats) drehen, sodass die innere Kapsel die konische Spitze berührt.
4	Das Applikationssystem nach Bedarf wieder geraderichten und zurückziehen.
5	Den Retraktionsknopf der Kapsel drehen, bis die äußere Kapsel die innere Kapsel berührt.
6	Sicherstellen, dass das Applikationssystem wieder vollständig geraderichtet ist, und das Applikationssystem aus der Zugangsstelle entfernen.

Schritt	Verfahren
	<b>Hinweis: Die Femoralvene kann nach der Entfernung des Systems mit einer Einführschleuse versiegelt werden.</b>
7	Nach Bedarf mithilfe einer standardmäßigen Interventionstechnik eine femorale Schließung durchführen.
8	Bei Bedarf ein Ventrikulogramm erstellen, um die finale Position der EVOQUE Klappe zu beurteilen.

## 11.0 Lieferung

### 11.1 Sterilisation und Verpackung

Die EVOQUE Klappe wird abschließend durch Flüssigsterilisation sterilisiert und ist nicht pyrogen. Sie ist in einem versiegelten Behälter in Glutaraldehyd-Lösung verpackt und sterilisiert. Der Behälter ist außen nicht steril und darf nicht im sterilen Bereich des Operationsfelds platziert werden. Die EVOQUE Klappe wird mit einer Temperaturanzeige geliefert und sollte nicht verwendet werden, wenn die Anzeige aktiviert wurde.

Applikationssystem, Dilatator-Set und Ladesystem werden mit Ethylenoxid sterilisiert und nicht pyrogen geliefert. Die Komponenten sind an einer Karte befestigt und in einem Beutel in einem Lagerbehälter verpackt.

Der Stabilisator wurde mit Ethylenoxid sterilisiert. Die Komponenten sind an einer Karte befestigt und in einem Beutel in einem Lagerbehälter verpackt.

Die Basis und die Platte für den Einmalgebrauch oder die wiederverwendbare Schiene, Plattform und Platte werden unsteril geliefert.

Die Komponenten sind in einzelnen Transportbehältern verpackt.

### 11.2 Lagerung

Die EVOQUE Klappe muss bei Temperaturen zwischen 10 °C und 25 °C (50 °F und 77 °F) gelagert werden. Es werden regelmäßige Inspektionen und Rotationen des Lagerbestands empfohlen, um sicherzustellen, dass zuerst eine EVOQUE Klappe mit früherem Verfallsdatum verwendet wird.

Applikationssystem, Dilatator-Set, Ladesystem, Stabilisator/Basis/Platte für den Einmalgebrauch und die wiederverwendbare Plattform/Platte sollten an einem kühlen, trockenen und kontaminationsfreien Ort gelagert werden. Informationen zur Lagerung der wiederverwendbaren Schiene finden Sie in der Gebrauchsanweisung für die Edwards wiederverwendbare Schienen-Einheit.

## 12.0 Sicherheitsinformationen zur Magnetresonanz-Bildgebung (MRT)



In nichtklinischen Tests erwies sich die Edwards EVOQUE Klappe als bedingt MR-sicher. Ein Patient mit dieser Klappe kann unter den folgenden Bedingungen sicher einer Untersuchung in einem MR-System unterzogen werden:

- Statisches Magnetfeld von 1,5 oder 3 T
- Räumliches Gradientenfeld von max. 3000 Gauß/cm (30,0 T/m)
- Maximale, vom MR-System gemeldete, ganzkörpergemittelte, spezifische Absorptionsrate (SAR) von 2,0 W/kg
- Normaler Betriebsmodus des MR-Systems für beide Gradienten und SAR

Unter den oben definierten Scan-Bedingungen ist zu erwarten, dass die EVOQUE Klappe nach 15-minütiger kontinuierlicher Scan-Dauer einen maximalen Temperaturanstieg von 4 °C erzeugt.

In nichtklinischen Tests tritt das durch die EVOQUE Klappe verursachte Bildartefakt in einem Bereich von ca. 0,8 cm um das Produkt herum auf, wenn die Bildgebung mit einer Gradientenecho-Pulssequenz oder einer Spin-Echo-Pulssequenz und einem 3-T-MRT-System erfolgt.

## 13.0 Erwartete Lebensdauer des Produkts

Die EVOQUE Klappe wurde gemäß den Klappentestanforderungen strengen präklinischen Haltbarkeitstests unterzogen. Die Klappen wurden erfolgreich im Hinblick auf einen simulierten 5-Jahres-Verschleiß getestet. Die tatsächliche Lebensdauer beim Menschen hängt von vielen Faktoren ab und variiert von Patient zu Patient.

## 14.0 Patienteninformationen

Jeder EVOQUE Klappe liegt ein Patienten-Implantatpass bei. Nach der Implantation bitte alle geforderten Daten ausfüllen und dem Patienten den Implantatpass aushändigen. Die Seriennummer befindet sich auf der Verpackung der EVOQUE Klappe. Dieser Implantatpass bietet den Patienten die Möglichkeit, die Gesundheitsdienstleister über den Typ des eingesetzten Implantats zu informieren, wenn sie medizinische Hilfe benötigen.

## 15.0 Entsorgung des entfernten Implantats und des Produkts

Edwards Lifesciences ist daran interessiert, entfernte klinische Proben der EVOQUE Klappe 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 der entfernten Klappe zu vereinbaren.

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

- **Bei ungeöffneter Verpackung mit intakter Sterilbarriere:** Wenn die Beutel noch nicht geöffnet wurden, kann das Produkt in der Originalverpackung zurückgeschickt werden.
- **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. Eine Kühlung ist dabei nicht erforderlich. Wenden Sie sich an Edwards Lifesciences, um ein Explantations-Set für die Rücksendung an Edwards anzufordern.

### 15.1 Entsorgung

Es sind die allgemeingültigen Vorsichtsmaßnahmen für biogefährliche und scharfkantige Objekte zu beachten, um Gesundheitsschäden des Anwenders zu vermeiden. Gebrauchte Produkte (einschließlich aller Produkte, die mit Patienten in Kontakt kommen) sind gemäß den Richtlinien der Einrichtung für biogefährliche Materialien und Krankenhausmüll zu handhaben, zu resterilisieren und zu entsorgen, um mögliche Kreuzkontaminationen zu vermeiden. Informationen zur Entsorgung des wiederverwendbaren Plattform- und Plattenzubehörs finden Sie in der Gebrauchsanweisung für Edwards wiederverwendbares Zubehör.

## 16.0 Qualitative und quantitative Angaben zur EVOQUE Klappe

Die folgende Tabelle enthält qualitative und quantitative Angaben zu den Materialien und Substanzen der EVOQUE Klappe:

### EVOQUE Klappe

Substanz	CAS	Modellmassenbereich (mg)
Nickel	7440-02-0	1250–1470
Titan	7440-32-6	981–1171
Polyethylenterephthalat	25038-59-9	529–649
Polyethylen	9002-88-4	285
Polyurethan	9009-54-5	0–281
Kollagene, bovin, Polymere mit Glutaraldehyd	2370819-60-4	113
Titandioxid	13463-67-7	1,41–3,65
Kobalt	7440-48-4	0–1,29
Eisen	7439-89-6	0–1,29
Kohlenstoff	7440-44-0	0–1,03
Sauerstoff	7782-44-7	0–1,03
Antimontrioxid	1309-64-4	0,632–0,777
Siloxane und Silikone, Dimethyl, Polymere mit Methylsilsesquioxanen, Polyethylen-Polypropylenglykol und Polyethylen-Polypropylenglycol-Monobutylether	68554-68-7	0–0,762
Niob	7440-03-1	0–0,643
Siliziumdioxid	7631-86-9	0,00515–0,598
Polybutadiendiacylat	9003-17-2	0–0,452

Substanz	CAS	Modellmassenbereich (mg)
Polybutilat	24936-97-8	0,333
Chrom	7440-47-3	0-0,257
Kupfer	7440-50-8	0-0,257
Wasserstoff	1333-74-0	0-0,129
Stickstoff	7727-37-9	0-0,129
4-Dodecylbenzolsulfonsäure	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erucamid	112-84-5	0,00508-0,0256
Glycerin	56-81-5	0-0,0168
Bis(2-dimethylaminoethyl)-Ether	3033-62-3	0-0,00790
Triethylenediamin	280-57-9	0-0,00611

#### EVOQUE Applikationssystem:

Dieses Produkt enthält die folgende(n) Substanz(en), die in einer Konzentration über 0,1 Gewichts-% als CMR 1B definiert wird/werden:

Kobalt; CAS-Nr. 7440-48-4; EG-Nr. 231-158-0

Die aktuelle wissenschaftliche Evidenz belegt, dass Medizinprodukte, die aus Kobalt- oder kobalthaltigen Edelstahllegierungen hergestellt werden, kein erhöhtes Risiko für Krebs oder nachteilige Auswirkungen auf die Fortpflanzung haben.

#### 17.0 Zusammenfassung der Sicherheit und der klinischen Leistung (Summary of Safety and Clinical Performance, SSCP)

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

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

Der SSCP wurde entsprechend der Bewertung der klinischen Beurteilung durch die Benannte Stelle, auf deren Grundlage die CE-Zertifizierung erteilt wurde, angepasst. Der SSCP enthält eine entsprechende Zusammenfassung derselben Informationen. Die Benannte Stelle hat die Nutzen-Risiko-Abwägungen zur kurz- und langfristigen Sicherheit und Wirksamkeit des EVOQUE Systems zur Kenntnis genommen und stimmt diesen zu.

Die Konformität des gesamten EVOQUE 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 ein akzeptables Nutzen-Risiko-Profil (MDR GSPR 8) wurde für die zugelassenen Indikationen bestätigt.

#### 18.0 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-DIs für die Klappen, das Applikationssystem und das Zubehör können zum Auffinden des SSCP verwendet werden. Die Basis-UDI-DIs für das EVOQUE System sind in der nachfolgenden Tabelle aufgeführt:

Produkt	Modell				Basis-UDI-DI
Edwards EVOQUE Klappe	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE Ladesystem oder Edwards EVOQUE Ladesystem und Trimmer	9850LS oder 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE Trikuspidalklappen-Applikationssystem		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE Dilatator-Set		9850DK			0690103D004EVK000WN

#### Zubehörset 1

Edwards EVOQUE Stabilisator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE Stabilisator-Basis	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE Stabilisator-Platte	9850PT	0690103D004EVA000UG

#### Zubehörset 2

Edwards EVOQUE Stabilisator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards Wiederverwendbare Schiene	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards Wiederverwendbare Plattform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards Wiederverwendbare Platte	10000PT	0690103D004REU000YA

## Español

### Sistema de sustitución de la válvula tricúspide Edwards EVOQUE

#### Instrucciones de uso

**Aviso: solo podrán realizar la implantación de la válvula tricúspide transcatéter los médicos que hayan recibido la formación pertinente para utilizar el sistema de sustitución de válvula tricúspide Edwards EVOQUE.**

- No intente usar la válvula Edwards EVOQUE (en adelante denominada válvula EVOQUE), el sistema de colocación ni los accesorios asociados antes de haber leído y entendido completamente la información contenida en este folleto.
- Si no sigue estas instrucciones, advertencias y precauciones, se pueden producir daños en el dispositivo o lesiones al paciente. Solo deben usar el sistema EVOQUE los médicos que hayan recibido formación para realizar procedimientos endovasculares invasivos y para usar correctamente el sistema.
- Consulte con un miembro autorizado de Edwards para seleccionar una válvula EVOQUE del tamaño apropiado.
- La válvula EVOQUE, el sistema de colocación, el sistema de carga, el kit de dilatadores y el estabilizador se proporcionan ESTÉRILES. Los accesorios de un solo uso (base y placa) y los accesorios reutilizables (riel, plataforma y placa) se suministran NO ESTÉRILES.
- Para la plataforma y la placa reutilizables de Edwards, consulte las instrucciones de recoprocésamiento de las instrucciones de uso de los accesorios reutilizables de Edwards para ver los pasos que hay que seguir para limpiarlos. Para el conjunto de riel reutilizable de Edwards, consulte las instrucciones de reprocesamiento de las instrucciones de uso del conjunto de riel reutilizable de Edwards. Todos los demás dispositivos se suministran para un solo uso. Después del uso, deberán desecharse según las normas administrativas del hospital y las políticas del gobierno.

#### 1.0 Introducción

El sistema de sustitución de válvula tricúspide Edwards EVOQUE (de ahora en adelante, sistema EVOQUE) está diseñado para sustituir la válvula tricúspide nativa en pacientes con una regurgitación de válvula tricúspide grave y sintomática, sin necesidad de cirugía convencional a corazón abierto. El sistema EVOQUE está compuesto por cuatro (4) elementos que se utilizan con cualquiera de los dos (2) juegos de accesorios, según se indica a continuación:

Nombre del producto	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Válvula Edwards EVOQUE (válvula EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Sistema de carga Edwards EVOQUE		9850LS		
o		o		
Sistema de carga y recortador Edwards EVOQUE		9850LSB		9850LSB
Sistema de colocación de tricúspide Edwards EVOQUE		9850TDS		
Kit de dilatadores Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Juego de accesorios 1

Nombre del producto	Número de modelo
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SB
Base del estabilizador Edwards EVOQUE	9850BA
Placa del estabilizador Edwards EVOQUE	9850PT

#### Juego de accesorios 2

Nombre del producto	Número de modelo
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SZ
Riel reutilizable de Edwards	10500RL
Plataforma reutilizable de Edwards	10000UP
Placa reutilizable de Edwards	10000PT

**Nota: El sistema EVOQUE se ha diseñado para usarlo con el juego de accesorios 1 o el juego de accesorios 2. El juego de accesorios 1 se considera un juego opcional y de un solo uso para usarlo con el sistema EVOQUE. Los componentes del juego 1 y el juego 2 no son intercambiables.**

**Nota: Los componentes que forman el sistema EVOQUE están destinados a utilizarse conjuntamente y no están pensados para ser utilizados como dispositivos independientes. La información recogida en estas instrucciones de uso es aplicable a todos los dispositivos del sistema EVOQUE.**

#### 2.0 Descripción del dispositivo

##### • Válvula Edwards EVOQUE (Figura 1)

La válvula EVOQUE está diseñada para implantarse en la posición tricúspide como alternativa a la cirugía. La válvula EVOQUE consiste en una válvula trivalva de tejido pericárdico bovino, armazón de nitinol y faja de tela, envasada y esterilizada terminalmente en glutaraldehído.

Las recomendaciones de tamaño de la válvula se basan en el tamaño del anillo valvular nativo, de acuerdo con la medición obtenida por la tomografía computarizada (TAC). A la hora de seleccionar el tamaño de la válvula, deberán considerarse los factores anatómicos del paciente y las modalidades de adquisición de imágenes.

Diámetro del dispositivo (tamaño de válvula recomendado)	Sístole		Diástole	
	Perímetro tratable recomendado — Rango de diámetro derivado (mm)	Longitud máxima tratable del anillo (mm)	Perímetro tratable recomendado — Rango de diámetro derivado (mm)	Longitud máxima tratable del anillo (mm)
44	36,5-43	45,5	39,6-45,5	50
48	40-47	49,5	43,2-49,5	54
52	45-51	53,5	46,8-53,5	58
56	48-55	57,5	50,4-57,5	62

##### • Sistema de colocación de tricúspide Edwards EVOQUE (Figura 2)

El sistema de colocación tiene un diámetro exterior de 28 F y está diseñado para colocar la válvula EVOQUE en la posición comprimida mediante un acceso venoso transfemoral. El mango del sistema de colocación tiene un botón de flexión primario, un botón de flexión secundario y un botón de profundidad para facilitar la alineación y posicionamiento de la válvula EVOQUE en la válvula nativa, además de un botón de la cápsula y un botón de liberación para controlar la expansión y liberación de la válvula EVOQUE.

##### • Kit de dilatadores Edwards EVOQUE (Figura 3)

Los dilatadores con revestimiento hidrófilo de diámetros de 24 F, 28 F y 33 F están diseñados para dilatar el lugar de acceso y facilitar la inserción del sistema de colocación. Todos los dilatadores admiten una guía de 0,89 mm (0,035 in) y tienen forma cónica para minimizar traumatismos en el lugar de acceso.

##### • Sistema de carga Edwards EVOQUE (Figura 4) / Sistema de carga y recortador (Figura 5)

El sistema de carga, que consta de varios componentes, está diseñado para facilitar la carga y el acoplamiento de la válvula EVOQUE en el sistema de colocación. El sistema de carga ayuda a comprimir la válvula EVOQUE hasta el diámetro adecuado, lo que permite a la cápsula exterior avanzar sobre la válvula EVOQUE.

##### • Juego de accesorios del sistema Edwards EVOQUE 1: estabilizador (modelo 9850SB), base y placa (Figura 6)

El estabilizador de un solo uso con la base de un solo uso y la placa están diseñados para garantizar que el sistema de colocación esté en el ángulo apropiado para el acceso venoso transfemoral y permitir que se ajuste con precisión la posición del sistema de colocación durante el procedimiento de implantación. Se puede ajustar la altura de la base para acomodar las extremidades inferiores del paciente y está diseñada para que el estabilizador tenga una base estable. La placa está diseñada para que la base tenga una superficie plana y estable en la mesa de operaciones.

##### • Juego de accesorios del sistema Edwards EVOQUE 2: estabilizador (modelo 9850SZ) y riel, plataforma y placa reutilizables (Figura 7)

Los accesorios reutilizables compatibles con el sistema EVOQUE incluyen el riel, la plataforma y la placa reutilizables. El riel reutilizable es un riel esterilizable y estable que proporciona una superficie para sujetar un estabilizador compatible a la plataforma reutilizable. La plataforma reutilizable permite posicionar y estabilizar los sistemas de colocación para la sustitución transcatéter de Edwards gracias a la altura regulable de las patas y a una plataforma estable. La placa reutilizable está situada debajo de la plataforma reutilizable y proporciona una superficie plana y estable durante el uso. El estabilizador de un solo uso está indicado para posicionar y estabilizar con mayor facilidad el sistema EVOQUE durante los procedimientos de implantación. Para el juego de accesorios que incluye accesorios reutilizables (Figura 7), consulte las instrucciones de uso de los accesorios reutilizables de Edwards para la configuración de la plataforma de la base y la placa. Si el riel reutilizable no es estéril o se está desembalando por primera vez, consulte las instrucciones de uso del conjunto de riel reutilizable de Edwards.

### 3.0 Instalaciones y formación requeridas

Las instalaciones que vayan a realizar un procedimiento de implantación usando el sistema EVOQUE deben tener acceso a cinefluoroscopia y ecocardiografía transesofágica (ETE) durante todo el procedimiento. Además, los médicos que realicen el implante deben tener acceso inmediato a instalaciones con equipo, instrumentos, suministros y personal necesarios para llevar a cabo la cirugía de válvula tricúspide de urgencia, si es necesario.

Edwards Lifesciences proporciona un programa de formación integral que los médicos que realicen el implante deben completar antes de usar el sistema EVOQUE. Los médicos que realicen el implante deben contar con experiencia y conocimientos técnicos avanzados sobre procedimientos relacionados con catéteres.

### 4.0 Indicaciones de uso

#### 4.1 Uso previsto

El sistema de sustitución de válvula tricúspide EVOQUE está diseñado para disminuir la regurgitación tricuspidea (RT) en pacientes que siguen siendo sintomáticos con el tratamiento médico y en los que no existe ninguna otra opción de tratamiento quirúrgico o transcatéter por decisión del equipo cardiológico. El sistema EVOQUE introduce por vía percutánea el implante en la válvula tricúspide a través de un acceso a la vena femoral mediante un abordaje transvenoso.

#### 4.2 Población de pacientes objetivo

- Pacientes con RT grave y sintomática que no presentan ninguno de los siguientes elementos:
  - Estenosis y/o regurgitación grave de la válvula aórtica, mitral y/o pulmonar
  - Fracción de eyeción ventricular izquierda (FEVI) < 25 %
  - Disfunción ventricular derecha grave medida por ecocardiografía
  - Dependencia de marcapasos<sup>1</sup> en la derivación transtricuspidea sin opción de estimulación alternativa
  - Necesidad de cirugía urgente por cualquier motivo, o cirugía cardíaca de cualquier tipo planificada en los próximos 12 meses
  - Presión arterial sistólica en reposo < 90 o > 160 mm Hg tras repetidas mediciones
  - Insuficiencia cardiaca refractaria que requiere una intervención avanzada (es decir, dispositivo de asistencia ventricular izquierda, trasplante) (insuficiencia cardiaca en estadio D del ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Un filtro de VCI oculto o trombosado que pudiera interferir con el catéter de colocación
- La selección de pacientes debe realizarla un equipo cardíaco multidisciplinar especializado en el tratamiento de la regurgitación tricuspidea para evaluar el riesgo y la idoneidad anatómica del paciente.

<sup>1</sup> La dependencia del marcapasos puede aumentar el riesgo de lesiones graves o muerte por un fallo repentino del marcapasos

### 5.0 Contraindicaciones

La válvula EVOQUE está contraindicada para pacientes con alguna de las siguientes afecciones:

- Endocarditis activa dentro de los 3 meses anteriores o infección que requiera tratamiento antibiótico (oral o intravenoso) dentro de las 2 semanas anteriores al implante programado.
- Hipersensibilidad intratable o contraindicación a cualquiera de los siguientes elementos: todos los antiagregantes plaquetarios, todos los anticoagulantes, aleaciones de nitinol (níquel y titanio), tejido bovino, glutaraldehído, medio de contraste o ecocardiografía transesofágica.
- Anatomía de la válvula tricúspide que impida la implantación y la funcionalidad adecuadas del dispositivo según la evaluación por TAC y ecocardiografía.

**Nota: El paciente debe poder tolerar al menos una medicación antiplaquetaria Y una medicación anticoagulante.**

### 6.0 Advertencias

- No use la válvula EVOQUE al margen de las indicaciones descritas.
- La válvula EVOQUE, el sistema de colocación, el sistema de carga, el kit de dilatadores y el estabilizador se han diseñado, concebido y distribuido para un solo uso ESTÉRIL. La base del estabilizador EVOQUE y la placa del estabilizador EVOQUE son para un solo uso y no están esterilizados. No vuelva a esterilizar ni reutilice ninguno de los dispositivos de un solo uso. No existen datos que confirmen la esterilidad, la no pirogenicidad ni la funcionalidad de los dispositivos después de volver a procesarlos.
- Asegúrese de utilizar técnicas estériles adecuadas durante la preparación, transferencia y uso del dispositivo.
- No utilice la válvula si el precinto está roto, la solución de almacenamiento no cubre completamente la válvula, el indicador de temperatura se ha activado, la válvula está dañada o se ha superado la fecha de caducidad. La válvula EVOQUE debe permanecer hidratada en todo momento. La válvula no se puede exponer a soluciones, antibióticos o productos químicos que no sean la solución de almacenamiento utilizada durante el envío y la solución salina fisiológica estéril. Eso impedirá daños en las valvas que puedan afectar al funcionamiento de la válvula. Mantenga hidratada la válvula EVOQUE con solución salina normal hasta que esté lista para implantarse.
- Asegúrese de seleccionar el tamaño de válvula adecuado. La implantación de un tamaño inadecuado (es decir, un tamaño insuficiente o excesivo) puede provocar una fuga paravalvular (FPV), migración, embolización y/o daño anular.
- Los pacientes con dispositivos previamente implantados (por ejemplo, filtro de VCI) deben ser evaluados cuidadosamente antes de la inserción del sistema de colocación para evitar posibles daños a la vasculatura o a un dispositivo previamente implantado.
- Los pacientes con derivaciones cardíacas preexistentes deben ser evaluados cuidadosamente antes de la implantación para evitar una posible interacción adversa entre los dispositivos.
- Hay que tener cuidado al implantar electrodos cardíacos a pacientes después de implantarles la válvula EVOQUE para evitar una posible interacción adversa entre ellos.
- Los pacientes a los que se implante la válvula EVOQUE deben recibir tratamiento con anticoagulantes o antiagregantes plaquetarios, según determinen sus médicos de acuerdo con las directrices vigentes, para minimizar el riesgo de trombosis valvular o episodios de tromboembolia.
- No hay datos que respalden la seguridad y el rendimiento del dispositivo si el paciente presenta:
  - evidencia ecocardiográfica de disfunción ventricular derecha grave;
  - presión arterial sistólica pulmonar (PASP) > 70 mm Hg según ecografía Doppler;
  - un marcapasos transtricuspideo o un electrodo desfibrilador que se haya implantado en el VD en los últimos 3 meses;
  - dependencia de un marcapasos trantricuspideo sin opciones de estimulación alternativas.

### 7.0 Precauciones

#### 7.1 Precauciones previas al uso

- La idoneidad del paciente depende de sus condiciones anatómicas según el TAC.
- Se recomienda que un equipo cardiológico multidisciplinar estime si la implantación de la válvula EVOQUE es preferible a otras soluciones de dispositivos percutáneos, incluida la cirugía a corazón abierto mínimamente invasiva.
- Se recomienda que un equipo cardíaco multidisciplinar considere la gravedad de la enfermedad y las posibilidades de reversibilidad de la insuficiencia cardíaca derecha a partir de una evaluación hemodinámica completa.
- El paciente debe tener una esperanza de vida de al menos 12 meses.

#### 7.2 Precauciones

- La válvula EVOQUE solo debe usarse con el sistema de colocación EVOQUE y el sistema de carga EVOQUE.
- El procedimiento debe realizarse bajo las modalidades adecuadas de adquisición de imágenes, como ecocardiografía transesofágica (ETE), radioscopia y/o ecocardiografía intracardíaca (ICE).
- El glutaraldehído puede provocar irritación de la piel, los ojos, la nariz y la garganta. Evite una exposición prolongada o reiterada a la solución, así como la inhalación de esta. Utilícelo solo con una ventilación adecuada. Si se produce contacto con la piel, lave inmediatamente la zona afectada con agua; en caso de que el contacto sea con los ojos, acuda al médico inmediatamente. Si desea obtener más información sobre la exposición al glutaraldehído, consulte la ficha de datos de seguridad disponible en Edwards Lifesciences.
- Pueden producirse alteraciones de la conducción antes, durante o después de la implantación de la válvula EVOQUE, lo que puede requerir una monitorización continua del ECG antes del alta hospitalaria. Si se sospecha o se ha confirmado que un paciente presenta alteraciones de la conducción, considere la monitorización del paciente y/o la evaluación electrofisiológica.
- Se recomienda la administración profiláctica adecuada de antibióticos tras la intervención en pacientes con riesgo de sufrir endocarditis e infección de la válvula protésica.
- No se ha establecido la durabilidad a largo plazo de la válvula EVOQUE. Los datos clínicos reflejan un seguimiento a corto plazo. Se recomienda realizar un seguimiento médico periódico para evaluar el rendimiento de la válvula EVOQUE.
- Debe posponerse el implante de la válvula EVOQUE en pacientes que hayan sufrido (1) un infarto de miocardio en un período de un mes (30 días) anterior a la intervención prevista, (2) una embolia pulmonar en un período de 3 meses (90 días) anterior a la intervención prevista, (3) un accidente cerebrovascular o accidente isquémico transitorio (AIT) en un período de 3 meses (90 días) anterior a la intervención prevista o (4) una hemorragia gastrointestinal alta activa en un período de 3 meses (90 días) anterior a un procedimiento que requiera transfusión.

### 8.0 Posibles reacciones adversas

Entre las posibles reacciones adversas relacionadas con el cateterismo cardíaco estándar, el uso de anestesia, la válvula EVOQUE y el procedimiento de implantación, se incluyen:

- Valores analíticos anómalos

- Reacción alérgica a la anestesia, el medio de contraste, la medicación anticoagulante o los materiales del dispositivo
- Choque anafiláctico
- Anemia o disminución de hemoglobina (Hgb), que puede requerir transfusión
- Aneurisma o pseudoaneurisma
- Angina de pecho o dolor torácico
- Arritmia: auricular (es decir, fibrilación auricular, taquicardia supraventricular)
- Arritmia: ventricular (es decir, taquicardia ventricular, fibrilación ventricular)
- Fístula arteriovenosa
- 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 (temporal o permanente)
- Conversión a cirugía a corazón abierto
- Obstrucción de arterias coronarias
- Daños o interferencias en el funcionamiento del marcapasos o el desfibrilador cardioversor implantable (DCI)
- Muerte
- Edema
- Desequilibrio electrolítico
- Embolia, incluida gaseosa, partículas, material calcificado o trombo
- Cirugía cardíaca de urgencia
- Endocarditis
- Irritación esofágica
- Perforación o estenosis esofágica
- Embolia por componentes del sistema EVOQUE
- Imposibilidad de recuperar cualquier componente del sistema EVOQUE
- Fiebre
- Hemorragia gastrointestinal
- Hematomas
- Deterioro hemodinámico
- Hemólisis/anemia hemolítica
- Hemorragia que requiera transfusión/cirugía
- Hipertensión
- Hipotensión
- Inflamación
- Lesión en el aparato tricúspide, como daño cordal, ruptura o daño en el músculo papilar
- Infección sistémica y local
- Isquemia mesentérica o infarto intestinal
- Insuficiencia sistémica multiorgánica
- Infarto de miocardio
- Náuseas o vómitos
- Lesión de nervios
- Síntomas neurológicos, incluida discinesia, sin diagnóstico de AIT o accidente cerebrovascular
- Reoperación no urgente
- Dolor
- Formación de pannus
- Parálisis
- Intervención percutánea de válvula
- Isquemia periférica
- Discapacidad permanente
- Derrame pleural
- Neumonía
- Edema pulmonar
- Embolia pulmonar
- Reacción a agentes antiplaquetarios o anticoagulantes
- Reingreso
- Fallo renal
- Fallo respiratorio, atelectasia, que puede requerir intubación prolongada
- Hemorragia retroperitoneal
- Obstrucción del tracto de salida ventricular derecho (TSVD)
- Septicemia, sepsis
- Quemaduras o lesiones en la piel, cambios en el tejido por exposición a radiación ionizante
- Accidente cerebrovascular
- Deterioro estructural (desgaste, fractura, calcificación, desgarro de la valva, engrosamiento de la valva, estenosis del dispositivo implantado o nuevo trastorno de movimiento de la valva)
- Tromboembolismo
- Accidente isquémico transitorio (AIT)
- Desprendimiento de válvula/embolización
- Endocarditis valvular
- Explante valvular
- Atrapamiento de valva valvular
- Malposición valvular
- Migración valvular
- Fuga paravalvular (FPV)
- Regurgitación valvular (nueva o empeoramiento de regurgitación tricuspídea, aórtica, mitral o pulmonar)
- Trombosis valvular
- Lesión o traumatismo vascular, incluyendo disección u oclusión
- Espasmo vascular
- Dehiscencia de la herida, cicatrización retardada o incompleta

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 la autoridad nacional competente, la cual puede encontrar en [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Equipo adicional

El procedimiento de implante requiere equipo adicional que no se suministra con el sistema EVOQUE. El equipo adicional se describe a continuación.

## 9.1 Equipo para la carga de la válvula EVOQUE

**Nota: Los volúmenes reflejan la cantidad adecuada para preparar 1 implante.**

- 3500 ml (mínimo) de solución salina fisiológica estéril a temperatura ambiente (~ 23 °C)
- 500 ml (mínimo) de solución salina heparinizada (2 unidades/ml) a temperatura ambiente (~ 23 °C)
- 4 recipientes estériles ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm de profundidad, de plástico)
- 1 recipiente estéril grande ( $\geq 2$  litros,  $\geq 10$  cm de profundidad, de plástico)
- 1 bisturí, hoja de bisturí número 11
- 1 jeringa Luer-Lock ( $\geq 20$  cc)
- Apóstitos
- Fórceps de punta rompa
- Tijeras de punta rompa
- Toallas estériles

## 9.2 Equipo para acceso, procedimiento y control

- Equipo de laboratorio para cateterismo cardíaco estándar
- Vaina introductora de vasos femorales
- Radioscopia (sistemas de radioscopia fija, móvil o semimóvil adecuados para su uso en intervenciones coronarias percutáneas)
- Capacidad para ecocardiografía transesofágica
- Vaina introductora dirigible
- Guía con longitud para intercambio con diámetro máximo de 0,89 mm (0,035 in)
- Guía con curva extrapequeña con diámetro máximo de 0,89 mm (0,035 in)
- Catéter y guía de arteria coronaria derecha
- Mesa estéril para la preparación de la válvula EVOQUE y de los dispositivos

## 9.3 Equipo de reserva

- Cánula de derivación arterial (~18 F)
- Máquina de derivación cardiopulmonar
- Balón compatible ( $> 20$  mm de diámetro, 9 cc de volumen de contraste)
- Medio de contraste radiopaco diluido (dilución del medio con respecto a la solución salina de 15 : 85)
- Inyector de contraste de alta presión
- Bomba de balón intraórtico y balón de tamaño adecuado
- Equipo de ecocardiografía intracardíaca (ICE)
- Catéter angiográfico en espiral
- Cánula de derivación de retorno venoso (~18 F)
- Equipo de ecocardiografía transtorácica (ETT)
- Lubricante para acceso vascular
- Equipo de estimulación temporal

## 10.0 INSTRUCCIONES DE USO

### 10.1 Inspección anterior al uso

Antes de usar el sistema EVOQUE, inspeccione visualmente cada elemento y accesorio en busca de daños importantes (p. ej. roturas en frascos o tapas, fugas, precintos rotos o inexistentes) que puedan haber puesto en peligro la esterilidad del envase (si procede) o la funcionalidad de los componentes.

**ADVERTENCIA: No manipule de forma incorrecta el sistema de colocación ni utilice el sistema de colocación y los accesorios si se ha abierto o dañado la barrera estéril o el envase o si ha vencido la fecha de caducidad, ya que puede estar en peligro la esterilidad y la funcionalidad.**

**ADVERTENCIA: No manipule de forma incorrecta la válvula EVOQUE ni use el dispositivo/recipiente si tiene daños, fugas o carece del esterilizante adecuado (no está totalmente sumergida en glutaraldehído o los precintos no están intactos). No se debe usar la válvula EVOQUE para el implante, dado que la esterilidad puede estar en peligro.**

**ADVERTENCIA: No utilice la válvula EVOQUE si ha vencido la fecha de caducidad, ya que esto podría afectar al funcionamiento de la válvula o a su esterilidad.**

**ADVERTENCIA: No utilice la válvula EVOQUE si el indicador de temperatura se ha activado, ya que esto podría afectar al funcionamiento de la válvula.**

**ADVERTENCIA: No utilice la válvula EVOQUE si el precinto de seguridad está roto, ya que esto podría afectar a la esterilidad.**

### 10.2 Configuración de los accesorios

#### 10.2.1 Configuración del juego de accesorios 1

Paso	Procedimiento
1	Coloque la placa en la mesa de operaciones bajo la pierna del paciente para apoyar la base durante el procedimiento.
2	Una vez colocado el paciente en la mesa de operaciones, coloque la base de un solo uso sobre la pierna del paciente, encima de la placa, a la distancia deseada de la parte media del esternón.
3	Establezca una barrera estéril.
4	Después de preparar el campo estéril, coloque el adaptador de la base de un solo uso alineado con el lugar de acceso y sujetelo a la parte delantera de la base con una pinza (Figura 6).

**Nota: En la configuración del juego de accesorios 1, tanto el adaptador de la base como la pinza se suministran con el estabilizador.**

#### 10.2.2 Configuración del juego de accesorios 2

Para la configuración del juego de accesorios 2 que incluye accesorios reutilizables (Figura 7), consulte las instrucciones de uso de los accesorios reutilizables de Edwards para la configuración de la plataforma y la placa. Si el riel reutilizable no es estéril o se está desembalando por primera vez, consulte las instrucciones de uso del conjunto de riel reutilizable de Edwards. Una vez que el riel reutilizable sea estéril, consulte las instrucciones que aparecen debajo.

Paso	Procedimiento
1	Retire el riel reutilizable de Edwards del envoltorio para esterilización (envoltorio azul) y compruebe que no está dañado.
2	Antes de preparar el campo estéril sobre el paciente, Monte y coloque la placa reutilizable y la plataforma reutilizable en torno a las piernas del paciente, ajustando la altura y el ángulo de la plataforma según sea necesario. Consulte las IU de los accesorios reutilizables de Edwards.
3	Establezca una barrera estéril.
4	Después de preparar el campo estéril, Monte y acople el riel reutilizable y el estabilizador de Edwards sobre la plataforma reutilizable.
5	Tras el procedimiento, retire el riel reutilizable de la plataforma reutilizable. Limpie de manera estándar el riel reutilizable antes de enviarlo para reprocesarlo. Consulte las instrucciones de uso del conjunto de riel reutilizable de Edwards.

### 10.3 Preparación del dispositivo

Todas las preparaciones del dispositivo se llevarán a cabo por personal autorizado de Edwards.

**ADVERTENCIA: No manipule de forma incorrecta la válvula EVOQUE. Si las valvas de la válvula EVOQUE no se manipulan correctamente o se dañan en cualquier momento del procedimiento de carga, deberá sustituirse la válvula EVOQUE.**

**ADVERTENCIA: La válvula EVOQUE no debe permanecer totalmente comprimida durante más de 120 minutos, ya que puede afectar a su funcionamiento.**

**AVISO: No coloque el frasco o la bolsa del sistema de colocación en la zona estéril. El exterior del frasco y la bolsa no son estériles, y es necesario manipular el contenido del frasco y la bolsa usando técnicas asépticas estándar para evitar la contaminación.**

**AVISO: Para reducir el riesgo de contaminación, no abra el frasco de la válvula EVOQUE hasta que tenga la certeza de que se va a implantar.**

**AVISO: Asegúrese de retirar toda la sutura al quitar la etiqueta con el número de serie de la válvula EVOQUE, ya que se podría producir una embolia.**

**AVISO: No deje que la válvula EVOQUE entre en contacto con instrumentos cortantes, ya que puede afectar al funcionamiento de la válvula.**

**ADVERTENCIA: Debe enjuagarse correctamente con solución salina antes del implante para reducir la concentración de glutaraldehído, ya que puede producirse una toxicidad por glutaraldehído.**

**AVISO: Evite que el tejido de la valva o la solución de enjuague entren en contacto con toallas, ropa de cama u otras fuentes de pelusa y partículas que puedan ser transferidas al tejido de la valva, ya que puede producirse una embolia.**

#### 10.4 Implante de la válvula EVOQUE

##### 10.4.1 Colocación de la guía

Prepare el acceso venoso femoral mediante técnicas de intervención estándar.

**ADVERTENCIA:** No aplique demasiada fuerza ni manipule excesivamente la guía durante su avance y colocación, ya que podría producirse una perforación/disección en arterias, venas y otras estructuras cardíacas. Esto también podría provocar arritmias cardíacas y alteraciones de la conducción.

Paso	Procedimiento
1	Haga avanzar la vaina dirigible en la aurícula derecha a la salida de la VCI.
2	Inserte una guía a través de la vaina dirigible.
3	Haga avanzar la guía a través de la válvula tricúspide. <b>Nota:</b> Se pueden emplear otros dispositivos o técnicas de intervención (p. ej. catéteres guía) para ayudar a la guía a cruzar la válvula tricúspide.
4	Asegúrese de que la guía esté correctamente orientada y no interfiera con las estructuras cardíacas.

##### 10.4.2 Colocación de la válvula EVOQUE

**ADVERTENCIA:** No mueva excesivamente el sistema de colocación mientras lleva a cabo el procedimiento para proteger las estructuras vasculares o cardíacas. No gire excesivamente el sistema de colocación para mantener la funcionalidad del sistema de colocación.

**Nota:** Purgue el sistema de colocación con solución salina heparinizada según sea necesario durante el procedimiento.

Paso	Procedimiento
1	Asegúrese de que el revestimiento hidrófilo de los dilatadores y el sistema de colocación estén activados antes de su uso. Dilate el lugar de acceso. Puede usar un kit de dilatadores Edwards EVOQUE si es necesario.
2	Inserte el sistema de colocación por la guía.
3	Haga avanzar el sistema de colocación hasta que el extremo distal de la punta cónica quede situado en la unión entre la VCI y la aurícula derecha.
4	Usando radioscopía, asegúrese de que el sistema de colocación esté orientado correctamente. <b>ADVERTENCIA:</b> La flexión principal del sistema de colocación se produce en la dirección de los puertos de purgado; asegúrese de que el sistema de colocación queda orientado correctamente hacia ese punto.
5	Retraiga la vaina.
6	Flexione y oriente el sistema de colocación hacia la válvula tricúspide.
7	Haga avanzar el sistema de colocación a través de la válvula tricúspide. <b>Nota:</b> La flexión y la rotación del sistema de colocación y la posición de la guía se pueden ajustar mientras cruza la válvula para mejorar la posición de cruce.
8	Usando ecocardiografía y radioscopía, compruebe que el sistema de colocación ha atravesado la válvula tricúspide hasta el ventrículo derecho.
9	Si utiliza la configuración del juego de accesorios 1, acople el estabilizador al adaptador de la base y sujetelo a la base. Si utiliza la configuración del juego de accesorios 2, acople el riel a la plataforma y sujetelo. A continuación, acople el estabilizador al riel y sujetelo.
10	Sujete el sistema de colocación y la vaina al estabilizador.
11	Ajuste el sistema de colocación según sea necesario para garantizar la estabilidad hemodinámica.
12	Usando datos TCMC preoperatorios (si están disponibles), coloque el arco en C en la proyección de visualización óptima.
13	Coloque el sistema de colocación de forma coaxial con el anillo tricúspideo minimizando el contacto con la anatomía nativa.
14	Usando ecocardiografía y radioscopía, confirme que la válvula EVOQUE está colocada a la profundidad correcta y en posición coaxial con la válvula nativa. <b>AVISO:</b> Una vez retraída la cápsula para exponer los anclajes de la válvula EVOQUE, no se puede recuperar ni volver a capturar la válvula en el sistema de colocación. <b>ADVERTENCIA:</b> Mantenga la posición central del sistema de colocación dentro de la válvula nativa durante el despliegue para asegurar el posicionamiento adecuado de la válvula.
15	Retraiga la cápsula exterior hasta que los anclajes queden expuestos.
16	Ajuste la posición de la válvula EVOQUE de manera que los anclajes queden situados dentro de las valvas nativas según lo dicte la anatomía del paciente.
17	Retraiga la cápsula interior y exterior hasta alcanzar el diámetro deseado de la válvula EVOQUE.
18	Acople las valvas.
19	Confirme la posición de la válvula EVOQUE usando imágenes ecográficas para comprobar el acoplamiento de las valvas. Ajuste la posición de la válvula EVOQUE según sea necesario.
20	Usando imágenes ecográficas, observe el movimiento de las valvas nativas y ajuste la posición de la válvula EVOQUE según sea necesario para acoplar totalmente las valvas de la válvula tricúspide nativa.
21	Una vez confirmado el acoplamiento total, asegúrese de que la válvula EVOQUE está en posición perpendicular al plano anular tricúspide.
22	Retraiga la punta cónica hasta que quede colocada dentro de la válvula EVOQUE.
23	Retraiga la cápsula interior hasta que la válvula EVOQUE se suelte del sistema de colocación. <b>AVISO:</b> Debe tener cuidado al liberar finalmente la válvula EVOQUE usando el botón de liberación, ya que hacerlo prematuramente podría afectar al rendimiento de la válvula EVOQUE.
24	Usando imágenes ecográficas y radioscopía, evalúe la posición final y la funcionalidad de la válvula EVOQUE.

##### 10.4.3 Retirada del sistema de colocación

**ADVERTENCIA:** Tenga cuidado de mantener el sistema de colocación en el centro de la válvula EVOQUE durante su retirada, ya que de lo contrario puede verse afectada la funcionalidad de la válvula o producirse su desprendimiento.

**Nota:** El sistema de colocación se puede retirar del estabilizador en cualquier momento durante su retirada, si procede.

Paso	Procedimiento
1	Retraiga totalmente la punta cónica.
2	Enderece y retraiga el sistema de colocación según sea necesario hasta que la punta cónica quede sobre las pestañas de bloqueo de la válvula EVOQUE. Ajuste la guía según sea necesario para mantenerla en una posición centrada respecto a la válvula EVOQUE. Asegúrese de que el anillo de retención está liberado de la válvula EVOQUE.
3	Gire el botón de liberación para que la cápsula interna quede en contacto con la punta cónica.
4	Enderece y retraiga el sistema de colocación según sea necesario.
5	Gire el botón de retracción de la cápsula hasta que la cápsula exterior quede en contacto con la cápsula interior.
6	Asegúrese de que el sistema de colocación esté totalmente enderezado y retire el sistema de colocación del lugar de acceso. <b>Nota:</b> Se puede usar una vaina para cerrar la vena femoral tras la retirada del sistema.
7	Ejecute el cierre femoral según corresponda usando técnicas de intervención estándar.
8	Realice un ventriculograma si es necesario para evaluar la posición final de la válvula EVOQUE.

## 11.0 Presentación

### 11.1 Esterilización y envase

La válvula EVOQUE se suministra estéril mediante esterilización líquida terminal y es no pirogénica. Se envasa y esteriliza en una solución de glutaraldehído dentro de un frasco con un precinto de seguridad. La superficie externa del frasco no es estéril y no debe colocarse en el campo estéril. La válvula EVOQUE se suministra con un indicador de temperatura y no debe usarse si este indicador se ha activado.

El sistema de colocación, el kit de dilatadores y el sistema de carga se suministran esterilizados con óxido de etileno y son no pirogénicos. Los componentes están asegurados con una tarjeta y envasados en una bolsa y una caja cerrada.

El estabilizador se suministra esterilizado en óxido de etileno. Los componentes están asegurados con una tarjeta y envasados en una bolsa y una caja cerrada.

La base y la placa de un solo uso o el riel, plataforma y placa reutilizables se suministran no estériles.

Los componentes están envasados en cajas de envío individuales.

## 11.2 Almacenamiento

La válvula EVOQUE debe almacenarse entre 10 °C y 25 °C (50 °F y 77 °F). Se recomienda llevar a cabo una inspección y una rotación a intervalos regulares de las existencias para usar antes la válvula EVOQUE con fecha de caducidad más próxima.

El sistema de colocación, el kit de dilatadores, el sistema de carga, el estabilizador/base/placa de un solo uso y la plataforma/placa reutilizable deben almacenarse en un lugar fresco, seco y sin contaminación. Consulte las instrucciones de uso del conjunto de riel reutilizable de Edwards para almacenar el riel reutilizable.

## 12.0 Información de seguridad sobre la imagen por resonancia magnética (IRM)



Se ha demostrado, mediante pruebas no clínicas, que la válvula Edwards EVOQUE es condicional con respecto a RM. Un paciente con la válvula puede ser explorado de forma inocua en un sistema de RM que cumpla con las siguientes condiciones:

- Campo magnético estático de 1,5 y 3 T, únicamente
- Campo magnético con un gradiente espacial máximo de 3000 gauss/cm (30,0 T/m) o menos
- Tasa de absorción específica (SAR) media en todo el cuerpo máxima notificada por el sistema de RM de 2,0 W/kg
- Modo de funcionamiento normal del sistema de RM tanto para gradientes como SAR

En las condiciones de exploración descritas anteriormente, se espera que la válvula EVOQUE produzca un aumento máximo de temperatura de 4 °C tras 15 minutos de exploración continua.

En pruebas no clínicas, el artefacto de imagen provocado por la válvula EVOQUE se extiende aproximadamente 0,8 cm desde el dispositivo cuando se obtiene con una secuencia de pulso de eco de gradiente o de eco de espín y un sistema de IRM de 3 T.

## 13.0 Duración prevista del dispositivo

La válvula EVOQUE se ha sometido a rigurosos ensayos preclínicos de durabilidad de acuerdo con los requisitos de evaluación de la válvula. Las válvulas demostraron una duración de 5 años en la simulación de desgaste. La duración real en humanos depende de numerosos factores y varía de un paciente a otro.

## 14.0 Información para el paciente

Se proporciona una tarjeta de implante del paciente con cada válvula EVOQUE. Después de la implantación, especifique toda la información solicitada y proporcione la tarjeta de implante al paciente. El número de serie se encuentra en el paquete de la válvula EVOQUE. Esta tarjeta de implante permite a los pacientes informar al personal sanitario sobre qué tipo de implante tienen cuando soliciten asistencia médica.

## 15.0 Recuperación del implante y eliminación del dispositivo

Edwards Lifesciences se interesa en la obtención de ejemplares clínicos de la válvula EVOQUE que se hayan recuperado para poder analizarlos. Le proporcionaremos un informe por escrito con un resumen de los resultados una vez finalizada nuestra evaluación. Póngase en contacto con Edwards para devolver la válvula recuperada.

Si decide devolver alguno de los dispositivos, siga estas instrucciones:

- **Envase sin abrir con barreras estériles intactas:** si las bolsas no se han abierto, devuelva el dispositivo en su envase original.
- **Paquete abierto pero no implantado:** si se abre una bolsa, el dispositivo deja de ser estéril. Devuelva el dispositivo en su envase original.
- **Implante extraído:** El implante extraído se debe colocar en un fijador histológico apropiado como formol al 10 % o glutaraldehído al 2 %. En estas circunstancias, no se necesita refrigeración. Póngase en contacto con Edwards Lifesciences para solicitar un kit de explantación para la devolución a Edwards.

## 15.1 Eliminación

Aplique las precauciones universales de riesgos biológicos y objetos cortopunzantes para evitar lesiones al usuario. Los dispositivos utilizados (es decir, todos los que entran en contacto con los pacientes) se deben manipular y volver a esterilizar o 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 de la plataforma y la placa reutilizables, consulte las instrucciones de uso de los accesorios reutilizables de Edwards.

## 16.0 Información cualitativa y cuantitativa relacionada con la válvula EVOQUE

Para la válvula EVOQUE, en la tabla siguiente se muestra la información cualitativa y cuantitativa sobre los materiales y las sustancias:

### Válvula EVOQUE

Sustancia	CAS	Rango de masa del modelo (mg)
Níquel	7440-02-0	1250-1470
Titanio	7440-32-6	981-1171
Tereftalato de polietileno	25038-59-9	529-649
Polietileno	9002-88-4	285
Poliuretano	9009-54-5	0-281
Colágenos, bovino, polímeros con glutaraldehído	2370819-60-4	113
Dióxido de titanio	13463-67-7	1,41-3,65
Cobalto	7440-48-4	0-1,29
Hierro	7439-89-6	0-1,29
Carbono	7440-44-0	0-1,03
Oxígeno	7782-44-7	0-1,03
Trióxido de antimonio	1309-64-4	0,632-0,777
Siloxanos y siliconas, di-metil, polímeros con metilsilsesquioxanos, polietilen-polipropilenglicol y polietilen-polipropilenglicol monobutil éter	68554-68-7	0-0,762
Niobio	7440-03-1	0-0,643
Dióxido de silicio	7631-86-9	0,00515-0,598
Diacrilato de polibutadieno	9003-17-2	0-0,452
Polibutilato	24936-97-8	0,333
Cromo	7440-47-3	0-0,257
Cobre	7440-50-8	0-0,257
Hidrógeno	1333-74-0	0-0,129
Nitrógeno	7727-37-9	0-0,129
Ácido 4-dodecilbenceno sulfónico	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green n.º 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erucamida	112-84-5	0,00508-0,0256
Glicerol	56-81-5	0-0,0168
Bis(2-dimetilaminoetil) éter	3033-62-3	0-0,00790
Trietilendiamina	280-57-9	0-0,00611

**Sistema de colocación EVOQUE:**

Este dispositivo contiene la(s) siguiente(s) sustancia(s) definida(s) como CMR 1B en una concentración superior al 0,1 % en peso/peso:

Cobalto; CAS n.º 7440-48-4; CE n.º 231-158-0

La evidencia científica actual avala que los productos sanitarios fabricados con aleaciones de cobalto o aleaciones de acero inoxidable que contienen cobalto no aumentan el riesgo de cáncer ni causan efectos nocivos para la reproducción.

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

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

Una vez lanzada la base de datos europea sobre productos sanitarios (EUDAMED), el SSCP de este producto sanitario podrá consultarla en <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Esta es la ubicación del SSCP tras el lanzamiento de la base de datos europea sobre productos sanitarios (Eudamed).

El SSCP 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 EVOQUE.

Se ha establecido la conformidad de todo el sistema EVOQUE con las indicaciones recogidas en la ficha técnica en cuanto a los requisitos sobre prestaciones (GSPR) de seguridad (MDR GSPR1), rendimiento (MDR GSPR1), aceptabilidad de los efectos secundarios (MDR GSPR8), usabilidad (MDR GSPR5), durabilidad del producto (MDR GSPR6) y el perfil de aceptabilidad de beneficios y riesgos (MDR GSPR8).

## 18.0 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 para las válvulas, el sistema de colocación y los accesorios se puede utilizar para localizar el SSCP. En la siguiente tabla se presentan los UDI-DI básicos para el sistema EVOQUE:

Producto	Modelo				UDI-DI básico
Válvula Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Sistema de carga Edwards EVOQUE o Sistema de carga y recortador Edwards EVOQUE	9850LS o 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Sistema de colocación de tricúspide Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Kit de dilatadores Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

Juego de accesorios 1		
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Base del estabilizador Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Placa del estabilizador Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Juego de accesorios 2		
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Riel reutilizable de Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Plataforma reutilizable de Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Placa reutilizable de Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

**Sistema di sostituzione della valvola tricuspide Edwards EVOQUE****Istruzioni per l'uso**

**Attenzione: l'impianto della valvola tricuspide transcatetere deve essere eseguito esclusivamente da medici opportunamente formati per quanto riguarda il sistema di sostituzione della valvola tricuspide Edwards EVOQUE.**

- Non tentare di utilizzare la valvola Edwards EVOQUE (qui indicata come valvola EVOQUE), il sistema di rilascio o i relativi accessori prima di aver interamente letto e compreso le informazioni contenute in questo manuale.
- L'utilizzo non conforme a queste istruzioni, avvertenze e precauzioni potrebbe provocare il danneggiamento del dispositivo o lesioni al paziente. Il sistema EVOQUE deve essere utilizzato esclusivamente da medici formati per l'esecuzione di interventi endovascolari invasivi e per l'utilizzo corretto del sistema.
- Rivolgersi al personale Edwards autorizzato per scegliere correttamente la misura della valvola EVOQUE.
- La valvola EVOQUE, il sistema di rilascio, il kit di dilatatori, il sistema di caricamento e lo stabilizzatore vengono forniti STERILI. Gli accessori monouso (base e piastra) e gli accessori riutilizzabili (guida, supporto e piastra) sono forniti NON STERILI.
- Per il supporto e la piastra riutilizzabili Edwards, consultare le istruzioni di ritrattamento nelle istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards per i passaggi di pulizia. Per il gruppo guida riutilizzabile Edwards, consultare le istruzioni di ritrattamento nelle istruzioni per l'uso del gruppo guida riutilizzabile Edwards. Tutti gli altri dispositivi sono esclusivamente monouso. Dopo l'uso, smaltire in conformità alle normative vigenti e/o alle disposizioni amministrative della struttura ospedaliera.

**1.0 Introduzione**

Il sistema di sostituzione della valvola tricuspide Edwards EVOQUE (qui denominato "sistema EVOQUE") è progettato per sostituire la valvola tricuspide nativa nei pazienti con rigurgito della valvola tricuspide grave e sintomatico senza dover eseguire un convenzionale intervento chirurgico a cuore aperto. Il sistema EVOQUE è composto da quattro (4) elementi usati con uno dei due (2) set di accessori, come descritto di seguito:

Nome del prodotto	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Valvola Edwards EVOQUE (valvola EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Sistema di caricamento Edwards EVOQUE oppure Sistema di caricamento e trimmer Edwards EVOQUE		9850LS oppure 9850LSB		9850LSB
Sistema di rilascio tricuspidale Edwards EVOQUE		9850TDS		
Kit di dilatatori Edwards EVOQUE		9850DK		

**Set 1 di accessori**

Nome del prodotto	Codice modello
Stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850SZ
Base dello stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850BA
Piastra dello stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850PT

**Set 2 di accessori**

Nome del prodotto	Codice modello
Stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850SZ
Guida riutilizzabile Edwards	10500RL
Supporto riutilizzabile Edwards	10000UP
Piastra riutilizzabile Edwards	10000PT

**Nota: il sistema EVOQUE è destinato all'uso con il set 1 o il set 2 di accessori. Il set 1 di accessori è considerato un set opzionale e monouso da usare con il sistema EVOQUE. I componenti del set 1 e del set 2 non sono intercambiabili.**

**Nota: i dispositivi che costituiscono il sistema EVOQUE sono destinati a essere usati insieme e non come dispositivi autonomi. Le informazioni contenute in queste istruzioni per l'uso si applicano a tutti i dispositivi del sistema EVOQUE.**

**2.0 Descrizione del dispositivo****• Valvola Edwards EVOQUE (Figura 1)**

La valvola EVOQUE è progettata per essere impiantata in posizione tricuspidale come alternativa all'intervento chirurgico. La valvola EVOQUE è composta da una valvola a tre lembi in tessuto pericardico bovino, un telo in Nitinol e una gonnellina in tessuto ed è confezionata e sterilizzata terminalmente in glutaraldeide.

Le raccomandazioni sulla misura della valvola si basano sulla misurazione dell'annulus della valvola nativa mediante tomografia computerizzata (TC). Durante la selezione della misura della valvola dovranno essere considerati i fattori anatomici del paziente e le modalità di imaging.

Diametro del dispositivo (misura della valvola consigliata)	Sistole		Diastole	
	Perimetro trattabile consigliato: intervallo diametri derivati (mm)	Lunghezza massima annulus trattabile (mm)	Perimetro trattabile consigliato: intervallo diametri derivati (mm)	Lunghezza massima annulus trattabile (mm)
44	36,5-43	45,5	39,6-45,5	50
48	40-47	49,5	43,2-49,5	54
52	45-51	53,5	46,8-53,5	58
56	48-55	57,5	50,4-57,5	62

**• Sistema di rilascio tricuspidale Edwards EVOQUE (Figura 2)**

Il sistema di rilascio ha un diametro esterno di 28 Fr ed è progettato per inserire la valvola EVOQUE in posizione crimpata per via venosa transfemorale. Il manico del sistema di rilascio contiene una manopola di flessione primaria, una manopola di flessione secondaria e una manopola di profondità per facilitare l'allineamento della valvola EVOQUE e il suo posizionamento all'interno della valvola nativa e, infine, una manopola della capsula e una manopola di rilascio per controllare l'espansione e il rilascio della valvola EVOQUE.

**• Kit di dilatatori Edwards EVOQUE (Figura 3)**

I dilatatori con rivestimento idrofilo e diametro di 24 Fr, 28 Fr e 33 Fr sono utilizzati per dilatare il sito di accesso, semplificando così l'inserimento del sistema di rilascio. Tutti i dilatatori contengono un filo guida da 0,89 mm (0,035 pollici) e sono dotati di estremità conica per ridurre al minimo i traumi a livello del sito di accesso.

**• Sistema di caricamento Edwards EVOQUE (Figura 4)/Sistema di caricamento e trimmer (Figura 5)**

Il sistema di caricamento è costituito da diversi componenti che contribuiscono a semplificare il caricamento e il fissaggio della valvola EVOQUE nel sistema di rilascio. Il sistema di caricamento facilita il crimpaggio della valvola EVOQUE fino al raggiungimento del diametro appropriato per consentire alla capsula esterna di avanzare sulla valvola EVOQUE.

**• Set 1 di accessori del sistema Edwards EVOQUE: stabilizzatore (modello 9850SB), base e piastra (Figura 6)**

Lo stabilizzatore monouso con la base e la piastra monouso sono concepiti per fissare il sistema di rilascio con un'inclinazione adeguata all'approccio per via venosa transfemorale e per consentire la regolazione di precisione della posizione del sistema di rilascio durante la procedura di impianto. La base è regolabile in altezza per contenere le estremità inferiori del paziente ed è concepita per fornire una base stabile per lo stabilizzatore. La piastra è progettata per fornire una superficie stabile e piana per la base sul tavolo operatorio.

**• Set 2 di accessori del sistema Edwards EVOQUE: stabilizzatore (modello 9850SZ) e guida, supporto e piastra riutilizzabili (Figura 7)**

Gli accessori riutilizzabili compatibili con il sistema EVOQUE includono guida, supporto e piastra riutilizzabili. La guida riutilizzabile è una guida stabile e sterilizzabile che fornisce una superficie per fissare lo stabilizzatore compatibile al supporto riutilizzabile. Il supporto riutilizzabile consente il posizionamento e la stabilizzazione dei sistemi di rilascio per sostitutore transcatetere Edwards tramite l'altezza regolabile della gamba e un supporto stabile. La piastra riutilizzabile è sistemata sotto il supporto riutilizzabile in modo da assicurare una superficie piana e stabile durante l'utilizzo. Lo stabilizzatore monouso è destinato ad agevolare il posizionamento e la stabilizzazione del sistema EVOQUE durante le procedure di impianto. Per il set di accessori con accessori riutilizzabili (Figura 7), consultare le istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards per preparare la base, il supporto e la piastra. In caso di guida non sterile o di primo disimballaggio, consultare le istruzioni per l'uso del gruppo guida riutilizzabile Edwards.

### 3.0 Strutture e formazione necessarie

Le strutture che intendono eseguire un intervento di impianto utilizzando il sistema EVOQUE devono garantire l'accesso a cinefluoroscopia ed ecocardiografia transesofagea (TEE) per tutta la durata dell'intervento. Inoltre, i medici che eseguono l'impianto devono poter accedere immediatamente alle strutture con le attrezzature, gli strumenti e i materiali di consumo e il personale necessari per eseguire, in caso di necessità, un intervento chirurgico di emergenza sulla valvola tricuspide.

Edwards Lifesciences mette a disposizione un percorso di formazione completo che deve essere portato a termine dai medici che eseguono l'impianto prima di utilizzare il sistema EVOQUE. I medici che eseguono l'impianto devono avere esperienza e competenze tecniche avanzate per quanto riguarda gli interventi di cateterismo di questo tipo.

### 4.0 Indicazioni per l'uso

#### 4.1 Uso previsto

Il sistema di sostituzione della valvola tricuspide EVOQUE è concepito per ridurre il rigurgito tricuspidale (RT) nei pazienti che continuano a manifestare sintomi durante la terapia medica e per i quali non esistono opzioni di trattamento chirurgico o transcattetere alternative secondo l'équipe cardiaca. Il sistema EVOQUE consente di introdurre l'impianto nella valvola tricuspide con metodica percutanea sfruttando l'accesso a livello della vena femorale mediante l'utilizzo di un approccio transvenoso.

#### 4.2 Popolazione di pazienti di destinazione

- Pazienti con RT grave e sintomatico che non presentano nessuna delle seguenti:
  - Stenosi valvolare e/o rigurgito aortico, mitrale e/o polmonare grave
  - LVEF < 25%
  - Grave disfunzione ventricolare destra misurata con ecocardiografia
  - Dipendenza da pacemaker<sup>1</sup> dall'elettrocattetere trans-tricuspidale senza altre opzioni di stimolazione
  - Necessità di interventi chirurgici urgenti per qualsiasi motivo o interventi di chirurgia cardiaca pianificati entro i successivi 12 mesi
  - Pressione sanguigna sistolica a riposo < 90 o > 160 mmHg dopo misurazioni ripetute
  - Insufficienza cardiaca refrattaria che richiede un intervento avanzato (ad es., dispositivo di assistenza ventricolare sinistra, trapianto) (insufficienza cardiaca di stadio D ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Filtro VCI occluso o trombotico che interferisce con il catetere di erogazione
- La selezione del paziente deve essere eseguita da un'équipe cardiaca multidisciplinare specializzata nel trattamento del rigurgito tricuspidale al fine di valutarne l'idoneità anatomica e il rischio.

<sup>1</sup>La dipendenza da pacemaker può aumentare il rischio di lesioni gravi o decesso a causa di un guasto improvviso del pacemaker

### 5.0 Controindicazioni

La valvola EVOQUE è controindicata per i pazienti con una qualsiasi delle seguenti condizioni:

- Endocardite attiva entro 3 mesi o infezione che richiede una terapia antibiotica (per via orale o intravenosa) entro 2 settimane dall'impianto programmato.
- Ipersensibilità non trattabile o controindicazioni a uno dei seguenti trattamenti: tutti i farmaci antipiastri, tutti i farmaci anticoagulanti, leghe in Nitinol (nickel e titanio), tessuto bovino, glutaraldeide, mezzi di contrasto o ecocardiografia transesofagea.
- Anatomia della valvola tricuspide che preclude il corretto posizionamento e la funzionalità del dispositivo in base alla TC e alla valutazione ecocardiografica.

**Nota: il paziente deve essere in grado di tollerare almeno un medicinale antipiastri e un medicinale anticoagulante.**

### 6.0 Avvertenze

- Utilizzare la valvola EVOQUE esclusivamente nell'ambito dell'indicazione in etichetta.
- La valvola EVOQUE, il sistema di rilascio, il sistema di caricamento, il kit di dilatatori e lo stabilizzatore sono progettati, concepiti e distribuiti esclusivamente come dispositivi monouso per l'utilizzo STERILE. La base dello stabilizzatore EVOQUE e la piastra dello stabilizzatore EVOQUE sono fornite non sterili e sono esclusivamente monouso. Non risterilizzare né riutilizzare nessun dispositivo monouso. Non esistono dati che confermano la sterilità, l'apirogenicità e la funzionalità dei dispositivi dopo la risterilizzazione.
- Assicurarsi che vengano utilizzate tecniche sterili adeguate durante la preparazione, il trasferimento e l'utilizzo del dispositivo.
- Non utilizzare la valvola se il sigillo antimanomissione non appare integro, la soluzione di conservazione non ricopre completamente la valvola, l'indicatore di temperatura è stato attivato, la valvola appare danneggiata o è stata superata la data di scadenza. La valvola EVOQUE deve restare sempre idratata. Non esporre la valvola a soluzioni, agenti antibiotici o sostanze chimiche diverse dalla soluzione di conservazione nella quale è stata consegnata o dalla soluzione fisiologica sterile. In questo modo si contribuisce a evitare il danno del lembo, che potrebbe compromettere la funzionalità della valvola. Mantenere sempre idrata la valvola EVOQUE con normale soluzione fisiologica fino al momento dell'impianto.
- Accertarsi di selezionare una valvola della misura corretta. Un impianto di misura errata (ossa, sottodimensionamento o sovradimensionamento) potrebbe comportare perdita paravalvolare (PVL), migrazione, embolizzazione e/o danni dell'annulus.
- I pazienti con dispositivi già impiantati (ad es. filtro VCI) devono essere valutati attentamente prima dell'inserimento del sistema di rilascio per evitare potenziali danni al sistema vascolare o a un dispositivo già impiantato.
- I pazienti già portatori di derivazioni cardiache devono essere valutati attentamente prima dell'impianto per evitare potenziali interazioni dannose tra i dispositivi.
- Se si impiantano elettrodi cardiaci dopo la procedura di impianto della valvola EVOQUE, prestare attenzione a evitare potenziali interazioni dannose tra i dispositivi.
- I pazienti a cui è stata impiantata la valvola EVOQUE devono essere sottoposti a terapia anticoagulante/antipiastri continua secondo il giudizio dei loro medici in base alle linee guida correnti, per ridurre al minimo il rischio di trombosi della valvola o tromboemboli.
- Non esistono dati che supportino la sicurezza e le prestazioni del dispositivo se il paziente presenta:
  - Evidenza ecocardiografica di grave disfunzione ventricolare destra
  - Pressione sistolica arteriosa polmonare (PASP) > 70 mmHg mediante eco Doppler;
  - Un pacemaker trans-tricuspidale o un elettrocattetere defibrillatore che è stato impiantato nel VD negli ultimi 3 mesi;
  - Dipendenza da pacemaker trans-tricuspidale senza altre opzioni di stimolazione.

### 7.0 Precauzioni

#### 7.1 Precauzioni prima dell'uso

- L'idoneità del paziente dipende dalle condizioni anatomiche basate sulla scansione TC.
- L'équipe cardiaca multidisciplinare dovrebbe considerare l'impianto della valvola EVOQUE preferibile a soluzioni alternative di dispositivi percutanei, inclusa la chirurgia a cuore aperto minimamente invasiva.
- Si raccomanda che un'équipe cardiaca multidisciplinare prenda in considerazione la gravità della malattia e le probabilità di reversibilità dell'insufficienza cardiaca destra secondo una valutazione emodinamica completa.
- Il paziente deve avere un'aspettativa di vita di almeno 12 mesi.

#### 7.2 Precauzioni

- Utilizzare la valvola EVOQUE solo con il sistema di rilascio EVOQUE e il sistema di caricamento EVOQUE.
- L'intervento deve essere effettuato sotto la guida di modalità di imaging appropriate, quali ecocardiografia transesofagea (TEE), fluoroscopia e/o ecocardiografia intracardiac (ICE).
- La glutaraldeide potrebbe causare irritazione di pelle, occhi, naso e gola. Evitare l'esposizione prolungata o ripetuta alla soluzione o la sua inalazione. Utilizzarla solo in presenza di adeguata ventilazione. In caso di contatto con la pelle, sciaccuare immediatamente la zona interessata con acqua; in caso di contatto con gli occhi, contattare immediatamente un medico. Per ulteriori informazioni sull'esposizione alla glutaraldeide, fare riferimento alla Scheda informativa sulla sicurezza, disponibile presso Edwards Lifesciences.
- Disturbi della conduzione cardiaca potrebbero verificarsi prima, durante o dopo l'impianto della valvola EVOQUE, che potrebbero richiedere un monitoraggio dell'ECG continuo prima della dimissione dall'ospedale. Se un paziente mostra disturbi della conduzione cardiaca confermati o sospetti, considerare il monitoraggio del paziente e/o una valutazione elettrofisiologica.
- Si consiglia un'adeguata profilassi antibiotica postprocedura nei pazienti a rischio di infezione della valvola protesica e di endocardite.
- Non è stata stabilita la durata a lungo termine della valvola EVOQUE. I dati clinici si riferiscono a follow-up a breve termine. Si consiglia un regolare follow-up medico per valutare le prestazioni della valvola EVOQUE.
- L'impianto della valvola EVOQUE deve essere rinvviato in pazienti con (1) storia di infarto miocardico entro un mese (30 giorni) dalla data programmata dell'intervento, (2) embolia polmonare entro 3 mesi (90 giorni) dalla data programmata dell'intervento, (3) accidenti cerebrovascolari (ictus o attacco ischemico transitorio [TIA]) entro 3 mesi (90 giorni) dalla data programmata dell'intervento, (4) emorragia del tratto gastrointestinale superiore attiva entro 3 mesi (90 giorni) da un intervento che richieda una trasfusione.

### 8.0 Potenziali eventi avversi

I potenziali eventi avversi correlati alla cateterizzazione cardiaca standard, all'uso di anestesia, della valvola EVOQUE e all'intervento di impianto comprendono:

- Anomalie nei valori di laboratorio
- Reazione allergica all'anestesia, al mezzo di contrasto, ai medicinali anticoagulanti o ai materiali del dispositivo
- Shock anafilattico

- Anemia o riduzione del valore dell'emoglobina (Hgb), che può richiedere una trasfusione
- Aneurisma o pseudoaneurisma
- Angina o dolore toracico
- Aritmie, atriali (ossia, fibrillazione atriale, tachicardia sopraventricolare)
- Aritmie, ventricolari (ossia, tachicardia ventricolare, fibrillazione ventricolare)
- Fistola artero-venosa
- Emorragia
- Arresto cardiaco
- Insufficienza cardiaca
- Lesione cardiaca, compresa la perforazione
- Tamponamento cardiaco/versamento pericardico
- Shock cardiogeno
- Intrappolamento cordale o rottura delle corde che può richiedere intervento
- Coagulopatia, disturbo della coagulazione, diatesi emorragica
- Danno al sistema di conduzione, che può richiedere l'impianto di un pacemaker (temporaneo o permanente)
- Conversione dell'intervento a procedura chirurgica a cuore aperto
- Occlusione dell'arteria coronaria
- Danneggiamento o interferenza con la funzione di un pacemaker o un defibrillatore cardioversore impiantabile (ICD)
- Decesso
- Edema
- Sguilibrio elettrolitico
- Embolizzazione di aria, particelle, materiale calcifico o trombo
- Intervento chirurgico cardiaco di emergenza
- Endocardite
- Irritazione esofagea
- Perforazione o stenosi esofagea
- Embolizzazione di uno o più componenti del sistema EVOQUE
- Mancato recupero di qualsiasi componente del sistema EVOQUE
- Febbre
- Emorragia gastrointestinale
- Ematoma
- Compromissione emodinamica
- Emolisi/anemia emolitica
- Emorragia che richiede trasfusione/intervento
- Ipertensione
- Ipotensione
- Infiammazione
- Lesione dell'apparato tricuspidale inclusi danneggiamento o rottura delle corde e danneggiamento del muscolo papillare
- Infezione locale e sistemica
- Ischemia mesenterica o infarto intestinale
- 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
- Nuovo intervento non di emergenza
- Dolore
- Formazione di pannus
- Paralisi
- Intervento valvolare percutaneo
- Ischemia periferica
- Disabilità permanente
- Versamento pleurico
- Polmonite
- Edema polmonare
- Embolia polmonare
- Reazione ad agenti antipiastrinici o anticoagulanti
- Nuovo ricovero ospedaliero
- Scompenso renale
- Blocco respiratorio, ateletasia; può richiedere l'intubazione per un periodo prolungato
- Sanguinamento retroperitoneale
- Ostruzione del tratto di efflusso ventricolare destro (RVOT)
- Setticemia, sepsi
- Ustioni cutanee, lesioni o alterazioni tissutali dovute all'esposizione a radiazioni ionizzanti
- Ictus
- Deterioramento strutturale (usura, frattura, calcificazione, rottura dei lembi, ispessimento dei lembi, stenosi del dispositivo impiantato o disturbo del movimento dei nuovi lembi)
- Tromboembolia
- Attacco ischemico transitorio (TIA)
- Dislocazione/embolizzazione della valvola
- Endocardite della valvola
- Espianto della valvola
- Intrappolamento dei lembi della valvola
- Malposizionamento della valvola
- Spostamento della valvola
- Perdita paravalvolare (PVL)
- Rigurgito della valvola (tricuspidale, aortica, mitrale, polmonare, nuovo o in peggioramento)
- Trombosi valvolare
- Lesioni vascolari o traumi, tra cui dissezione o occlusione
- Spasmo del vaso
- Deiscenza, guarigione ritardata o incompleta della ferita

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 alla pagina [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Strumenti aggiuntivi

La procedura di impianto richiede strumenti aggiuntivi non forniti insieme al sistema EVOQUE. Tali strumenti aggiuntivi sono elencati di seguito.

### 9.1 Attrezzature per il caricamento della valvola EVOQUE

**Nota: i volumi riflettono una quantità adeguata per la preparazione di 1 impianto.**

- 3500 ml (minimo) di soluzione fisiologica sterile a temperatura ambiente (~23 °C)

- 500 ml (minimo) di soluzione fisiologica eparinizzata (2 unità/ml) a temperatura ambiente (~23 °C)
- 4 vaschette sterili (capacità ≥ 500 ml, profondità ≥ 7 cm, in plastica)
- 1 vaschetta sterile (capacità ≥ 2 l, profondità ≥ 10 cm, in plastica)
- 1 bisturi, con lama per bisturi n. 11
- 1 siringa luer-lock (≥ 20 cc)
- Tamponi di garza
- Pinze con punta arrotondata
- Forbici con punta arrotondata
- Salviette sterili

#### **9.2 Attrezzatura per l'accesso, l'intervento chirurgico e il monitoraggio**

- Attrezzatura standard per laboratorio di cateterizzazione cardiaca
- Guaina di introduzione per il vaso femorale
- Fluoroscopia (sistemi di fluoroscopia fissi, mobili o semimobili adatti all'uso durante interventi coronarici percutanei)
- Occorrente per l'ecocardiografia transesofagea
- Guaina di introduzione orientabile
- Filo guida da massimo 0,89 mm (0,035 poll.) a lunghezza variabile
- Filo guida con curvatura molto piccola da massimo 0,89 mm (0,035 poll.)
- Filo guida e catetere per l'arteria coronaria destra
- Tavolo da lavoro sterile per la preparazione del dispositivo e della valvola EVOQUE

#### **9.3 Attrezzature di supporto**

- Cannula per il bypass arterioso (~18 Fr)
- Apparecchiatura per il bypass cardiopulmonare
- Palloncino compliante (diametro > 20 mm, volume di contrasto di 9 cc)
- Mezzo di contrasto radiopaco diluito (diluizione in proporzione 15:85 del mezzo in soluzione fisiologica)
- Iniettore ad alta pressione per mezzo di contrasto
- Contropulsatore aortico e palloncino di dimensioni adeguate
- Attrezzatura per l'ecocardiografia intracardiac (ICE)
- Catetere angiografico pigtail
- Cannula di ritorno venoso (da ~18 Fr)
- Attrezzatura per l'ecocardiografia transtoracica (TTE)
- Lubrificante per l'accesso vascolare
- Attrezzature per la stimolazione temporanea

### **10.0 ISTRUZIONI PER L'USO**

#### **10.1 Ispezione preliminare**

Prima di utilizzare il sistema EVOQUE, esaminare visivamente ogni elemento e accessorio per verificare l'eventuale presenza di danni visibili (ad es. tappo del vasetto o vasetto crepato, perdite, sigilli rotti o mancanti) che potrebbero aver compromesso la sterilità della confezione (se applicabile) o la funzionalità dei componenti.

**AVVERTENZA:** non manipolare in modo errato il sistema di rilascio né utilizzare il sistema di rilascio e i dispositivi accessori se la confezione e/o le barriere sterili o qualunque componente sono stati aperti o danneggiati, oppure se la data di scadenza è trascorsa, poiché la sterilità e/o la funzionalità possono essere compromesse.

**AVVERTENZA:** non manipolare in modo errato la valvola EVOQUE né utilizzare il dispositivo/contenitore se appaiono danneggiati, con perdite o senza una quantità di fluido sterilizzante adeguata (se la valvola non è completamente immersa nella glutaraldeide o se i sigilli non sono presenti e intatti). In tal caso, non utilizzare la valvola EVOQUE per l'impianto, poiché la sterilità potrebbe essere compromessa.

**AVVERTENZA:** non utilizzare la valvola EVOQUE se la data di scadenza è trascorsa, poiché la funzionalità o la sterilità della valvola potrebbe essere compromessa.

**AVVERTENZA:** non utilizzare la valvola EVOQUE se l'indicatore di temperatura è stato attivato, poiché la funzionalità della valvola potrebbe essere compromessa.

**AVVERTENZA:** non utilizzare la valvola EVOQUE se il sigillo antimanimissione non appare integro, poiché la sterilità potrebbe essere compromessa.

#### **10.2 Preparazione degli accessori**

##### **10.2.1 Preparazione del set 1 di accessori**

Passaggio	Procedura
1	Collocare la piastra sul tavolo operatorio al di sotto della gamba del paziente per sostenere la base durante la procedura.
2	Dopo aver posizionato il paziente sul tavolo operatorio, collocare la base monouso sulla gamba del paziente, al di sopra della piastra e alla distanza desiderata dal centro dello sterno.
3	Posizionare la barriera sterile.
4	Dopo aver posizionato il telo sterile, collocare l'adattatore per la base monouso allineato al sito di accesso e fissarlo alla parte anteriore della base utilizzando un clamp (Figura 6).

**Nota:** nella configurazione del set 1 di accessori, l'adattatore per la base e il clamp vengono forniti insieme allo stabilizzatore.

##### **10.2.2 Preparazione del set 2 di accessori**

Per la configurazione del set 2 di accessori con accessori riutilizzabili (Figura 7), consultare le istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards per preparare il supporto e la piastra. In caso di guida riutilizzabile non sterile o di primo disimballaggio, consultare le istruzioni per l'uso del gruppo guida riutilizzabile Edwards. Se la guida è sterile, consultare le istruzioni riportate di seguito.

Passaggio	Procedura
1	Estrarre la guida riutilizzabile Edwards dall'involucro di sterilizzazione (sacchetto blu) e verificare l'eventuale presenza di danni.
2	Prima di procedere alla copertura del paziente con un telo sterile, montare e posizionare la piastra riutilizzabile e il supporto riutilizzabile attorno alle gambe del paziente, regolando l'altezza e l'angolo del supporto secondo necessità. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards.
3	Posizionare la barriera sterile.
4	Dopo aver posizionato il telo sterile, montare e collegare la guida e lo stabilizzatore riutilizzabili Edwards al supporto riutilizzabile.
5	Dopo la procedura, rimuovere la guida riutilizzabile dal supporto riutilizzabile. Prima di inviare la guida riutilizzabile al ritrattamento, pulirla come di norma. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del gruppo guida riutilizzabile Edwards.

#### **10.3 Preparazione del dispositivo**

Tutte le operazioni di preparazione del dispositivo devono essere eseguite da personale Edwards autorizzato.

**AVVERTENZA:** non manipolare in modo errato la valvola EVOQUE. Qualora i lembi della valvola EVOQUE siano stati manipolati in maniera non adeguata oppure danneggiati in qualsiasi fase della procedura di caricamento, è necessario sostituire la valvola EVOQUE.

**AVVERTENZA:** non mantenere la valvola EVOQUE completamente crimpata per un periodo di tempo superiore a 120 minuti per non rischiare di compromettere la funzionalità della valvola.

**ATTENZIONE:** non collocare il vasetto o il sacchetto del sistema di rilascio nel campo sterile. L'esterno del vasetto e del sacchetto non sono sterili e il contenuto del vasetto e del sacchetto deve essere manipolato utilizzando tecniche aseptiche standard al fine di evitare contaminazioni.

**ATTENZIONE:** per ridurre il rischio di contaminazioni, non aprire il vasetto della valvola EVOQUE finché non si è certi che l'impianto sarà eseguito.

**ATTENZIONE:** quando si stacca l'etichetta con il numero di serie dalla valvola EVOQUE, accertarsi di rimuovere interamente la sutura poiché potrebbe provocare emboli.

**ATTENZIONE:** non consentire alla valvola EVOQUE di entrare in contatto con un qualsiasi strumento tagliente, poiché si rischia di compromettere la funzionalità della valvola.

**AVVERTENZA:** prima dell'impianto, risciacquare adeguatamente la valvola con normale soluzione fisiologica per ridurre la concentrazione di glutaraldeide al fine di evitare fenomeni di tossicità determinati dalla presenza di glutaraldeide.

**ATTENZIONE:** evitare che il tessuto dei lembi o la soluzione di risciacquo venga a contatto con salviette, lenzuola o altro materiale che potrebbe rilasciare pelucchi o particelle sul tessuto dei lembi, poiché questi residui possono provocare emboli.

#### **10.4 Impianto della valvola EVOQUE**

##### **10.4.1 Posizionamento del filo guida**

Preparare l'accesso femorale per via venosa utilizzando le normali tecniche chirurgiche.

**AVVERTENZA:** non utilizzare una forza e/o manipolazione eccessiva durante l'avanzamento e il posizionamento del filo guida, poiché potrebbero provocare la perforazione/dissezione di arterie, vene e/o altre strutture cardiache. Queste azioni potrebbero anche causare aritmie cardiache e disturbi della conduzione cardiaca.

Passaggio	Procedura
1	Far avanzare la guaina orientabile nell'atrio destro all'uscita della VCI.
2	Inserire un filo guida nella guaina orientabile.
3	Far avanzare il filo guida attraverso la valvola tricuspide. <b>Nota: per consentire al filo guida di attraversare la valvola tricuspide, è possibile utilizzare altri dispositivi e tecniche di intervento (ad es. cateteri guida).</b>
4	Assicurarsi che il filo guida segua il percorso corretto senza attorcigliarsi alle strutture cardiache.

#### 10.4.2 Rilascio della valvola EVOQUE

**AVVERTENZA:** evitare di muovere eccessivamente il sistema di rilascio mentre si esegue la procedura per proteggere il sistema vascolare o le strutture cardiache. Evitare una rotazione eccessiva del sistema di rilascio per mantenere la funzionalità del sistema di rilascio.

**Nota:** durante l'intervento, irrigare all'occorrenza il sistema di rilascio con soluzione fisiologica eparinizzata.

Passaggio	Procedura
1	Accertarsi che il rivestimento idrofilo presente sui dilatatori e sul sistema di rilascio venga attivato prima dell'uso. Dilatare il sito di accesso. Se necessario, utilizzare un kit di dilatatori Edwards EVOQUE.
2	Inserire il sistema di rilascio sul filo guida.
3	Far avanzare il sistema di rilascio finché l'estremità distale della punta conica non è posizionata in corrispondenza della giunzione tra la VCI e l'atrio destro.
4	Utilizzando la fluoroscopia, verificare che il sistema di rilascio sia orientato correttamente. <b>AVVERTENZA: il meccanismo di flessione primaria del sistema di rilascio consente la flessione nella direzione delle porte di irrigazione; prestare attenzione e verificare che a questo punto dell'intervento il sistema di rilascio sia orientato correttamente.</b>
5	Ritirare la guaina.
6	Flettere e orientare il sistema di rilascio verso la valvola tricuspide.
7	Far avanzare il sistema di rilascio in modo che attraversi la valvola tricuspide. <b>Nota: durante la fase di attraversamento della valvola è possibile correggere la flessione del sistema di rilascio, la rotazione del sistema di rilascio e la posizione del filo guida per ottimizzare la posizione per l'attraversamento.</b>
8	Sotto la guida di ecocardiografia e fluoroscopia, verificare che il sistema di rilascio abbia attraversato la valvola tricuspide e sia entrato nel ventricolo destro.
9	Se si usa la configurazione del set 1 di accessori, montare lo stabilizzatore sull'adattatore per la base e fissarlo alla base. Se si usa la configurazione del set 2 di accessori, montare la guida sul supporto e fissarlo. Quindi, montare lo stabilizzatore sulla guida e fissarlo.
10	Collegare il sistema di rilascio e la guaina allo stabilizzatore.
11	Regolare il sistema di rilascio come occorre per garantire la stabilità emodinamica.
12	Utilizzando i dati ottenuti prima dell'intervento mediante tomografia computerizzata multistrato (TCMS), se disponibili, posizionare il braccio a C in modo da ottenere la proiezione ottimale per la visualizzazione.
13	Posizionare il sistema di rilascio in modo che sia coassiale rispetto all'annulus tricuspidale riducendo contemporaneamente al minimo il contatto con la struttura anatomica nativa.
14	Sotto la guida di ecocardiografia e fluoroscopia, verificare che la valvola EVOQUE sia posizionata alla profondità corretta e che sia coassiale rispetto alla valvola nativa. <b>ATTENZIONE: dopo aver ritratto la capsula per esporre gli elementi di ancoraggio della valvola EVOQUE, non sarà più possibile recuperare la valvola o reinserirla nel sistema di rilascio.</b> <b>AVVERTENZA: mantenere una posizione centrale del sistema di rilascio nella valvola nativa durante l'inserimento per garantire il corretto posizionamento della valvola.</b>
15	Ritirare la capsula esterna fino a esporre gli elementi di ancoraggio.
16	Regolare la posizione della valvola EVOQUE in modo che gli elementi di ancoraggio siano posizionati all'interno dei lembi della valvola nativa secondo l'anatomia del paziente.
17	Ritirare la capsula esterna e interna fino a far assumere alla valvola EVOQUE il diametro desiderato.
18	Agganciare i lembi.
19	Confermare il posizionamento della valvola EVOQUE mediante imaging ecografico per verificare il corretto posizionamento dei lembi. Correggere come occorre la posizione della valvola EVOQUE.
20	Utilizzando l'imaging ecografico, osservare il movimento dei lembi nativi e correggere la posizione della valvola EVOQUE come occorre per agganciare completamente i lembi della valvola tricuspide nativa.
21	Dopo aver verificato di averli innestati completamente, accertarsi che la valvola EVOQUE sia perpendicolare al piano dell'annulus tricuspidale.
22	Ritirare la punta conica finché non si trova all'interno della valvola EVOQUE.
23	Ritirare la capsula interna finché la valvola EVOQUE non viene rilasciata dal sistema di rilascio. <b>ATTENZIONE: prestare attenzione durante la parte finale della fase di rilascio della valvola EVOQUE, quando si utilizza la manopola di rilascio, poiché se si rilascia la valvola EVOQUE troppo presto si rischia di comprometterne le prestazioni.</b>
24	Utilizzando l'imaging ecografico e fluoroscopico, valutare la posizione definitiva e la funzionalità della valvola EVOQUE.

#### 10.4.3 Rimozione del sistema di rilascio

**AVVERTENZA:** prestare attenzione a mantenere il sistema di rilascio in posizione centrale rispetto alla valvola EVOQUE durante la rimozione del sistema di rilascio, in quanto in caso contrario si rischia di compromettere la funzionalità della valvola o causarne la dislocazione.

**Nota:** è possibile scollare il sistema di rilascio dallo stabilizzatore in qualsiasi momento durante la fase di rimozione, se applicabile.

Passaggio	Procedura
1	Ritirare completamente la punta conica.
2	Riportare il sistema di rilascio in posizione non flessa e ritrarlo quanto occorre per posizionare la punta conica al di sopra delle linguette di blocco della valvola EVOQUE. Regolare il filo guida come occorre per mantenerlo in posizione centrale rispetto alla valvola EVOQUE. Accertarsi che l'anello di blocco non sia agganciato alla valvola EVOQUE.
3	Ruotare la manopola di rilascio in modo che la capsula interna sia a contatto con la punta conica.
4	Riportare il sistema di rilascio in posizione non flessa e ritrarlo quanto occorre.
5	Ruotare la manopola di ritrazione della capsula finché la capsula esterna non è a contatto con la capsula interna.
6	Accertarsi che il sistema di rilascio sia in posizione completamente non flessa ed estrarre il sistema di rilascio dal sito di accesso. <b>Nota: è possibile utilizzare una guaina per sigillare la vena femorale in seguito alla rimozione del sistema.</b>
7	Chiudere l'accesso femorale nel modo opportuno con tecniche di intervento standard.
8	Effettuare una ventricolografia, se necessario, per verificare la posizione definitiva della valvola EVOQUE.

## 11.0 Fornitura

### 11.1 Sterilizzazione e confezionamento

La valvola EVOQUE viene fornita sterile tramite sterilizzazione liquida terminale ed è apirogena. È confezionata e sterilizzata in una soluzione di glutaraldeide all'interno di un vasetto al quale è stato precedentemente applicato un sigillo. La superficie esterna del vasetto non è sterile: non collocare il vasetto all'interno del campo sterile. La valvola EVOQUE viene fornita unitamente a un indicatore di temperatura: se l'indicatore è stato attivato, non utilizzare la valvola.

Il sistema di rilascio, il kit di dilatatori e il sistema di caricamento sono forniti sterilizzati con ossido di etilene e aapirogeni. I componenti sono fissati su una base in cartone e confezionati in un sacchetto inserito nella confezione esterna.

Lo stabilizzatore viene fornito sterilizzato con ossido di etilene. I componenti sono fissati su una base in cartone e confezionati in un sacchetto inserito nella confezione esterna.

La base e la piastra monouso o la guida, il supporto e la piastra riutilizzabili sono forniti non sterili.

I componenti sono confezionati in scatole separate per la spedizione.

#### 11.2 Conservazione

Conservare la valvola EVOQUE a una temperatura compresa tra 10 °C e 25 °C (50 °F e 77 °F). Si consiglia di ispezionare e sostituire regolarmente le scorte in modo da utilizzare per prime le valvole EVOQUE con una data di scadenza più vicina.

Conservare il sistema di rilascio, il kit di dilatatori, il sistema di caricamento, stabilizzatore/base/piastra monouso e supporto/piastra riutilizzabili in un luogo fresco, asciutto e privo di contaminazioni. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del gruppo guida riutilizzabile Edwards per la conservazione della guida riutilizzabile.

### 12.0 Informazioni di sicurezza sull'imaging di risonanza magnetica (RM)



Test non clinici hanno dimostrato che la valvola Edwards EVOQUE è a compatibilità RM condizionata. Un paziente portatore di questa valvola può essere sottoposto a scansione in modo sicuro in un sistema RM che soddisfi le seguenti condizioni:

- Campo magnetico statico esclusivamente di 1,5 e 3 T
- Campo magnetico a gradiente spaziale massimo pari a 3000 gauss/cm (30,0 T/m) o inferiore
- Tasso di assorbimento specifico (SAR) mediato su tutto il corpo massimo nominale del sistema RM pari a 2,0 W/kg
- Modalità operativa normale del sistema RM per il SAR e i gradienti

Nelle condizioni di scansione specificate sopra, la valvola EVOQUE produce un aumento massimo di temperatura stimato di 4 °C dopo 15 minuti continuativi di scansione.

In test non clinici, l'artefatto dell'immagine provocato dalla valvola EVOQUE si estende per circa 0,8 cm dal dispositivo quando l'imaging è effettuato con sequenza di impulsi gradient echo o spin echo utilizzando un sistema RM da 3 T.

### 13.0 Durata prevista del dispositivo

La valvola EVOQUE è stata sottoposta a rigorosi test di durata preclinici conformemente ai requisiti di prova della valvola. Le valvole sono state testate con successo per 5 anni di usura simulata. Le prestazioni effettive di durata negli esseri umani dipendono da molteplici fattori e variano da un paziente all'altro.

### 14.0 Informazioni per il paziente

Con ogni valvola EVOQUE viene fornita una scheda dell'impianto del paziente. Dopo la procedura di impianto, inserire tutte le informazioni richieste e fornire la scheda dell'impianto al paziente. Il numero di serie si trova sulla confezione della valvola EVOQUE. Quando il paziente necessita di cure mediche, questa scheda consente di informare gli operatori sanitari sul tipo di impianto di cui è portatore.

### 15.0 Impianto recuperato e smaltimento del dispositivo

Edwards Lifesciences è interessata al recupero dei campioni clinici della valvola EVOQUE per scopi di analisi. Una relazione scritta riassuntiva dei risultati sarà fornita al termine della nostra valutazione. Si prega di contattare Edwards per restituire la valvola recuperata.

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

- **Confezione non aperta con barriera sterile intatta:** se i sacchetti non sono stati aperti, restituire il dispositivo nella confezione originale.
- **Pacchetto aperto ma non impiantato:** se un sacchetto è stato aperto, il dispositivo non è più sterile. Restituire il dispositivo nella confezione originale.
- **Impianto espiantato:** l'impianto espiantato deve essere collocato in un fissativo istologico adeguato, come formalina al 10% o glutaraldeide al 2%. In queste circostanze non è necessaria alcuna refrigerazione. Contattare Edwards Lifesciences per richiedere un kit per l'espianto per la restituzione a Edwards.

#### 15.1 Smaltimento

Adottare precauzioni di carattere universale per i rischi biologici e gli oggetti taglienti per evitare lesioni all'utente. I dispositivi usati (compresi tutti quelli che entrano in contatto con i pazienti) devono essere manipolati e risterilizzati o 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 supporto e piastra riutilizzabili, fare riferimento alle istruzioni per l'uso degli accessori riutilizzabili Edwards.

### 16.0 Informazioni qualitative e quantitative riferite alla valvola EVOQUE

Nella tabella che segue sono riportate le informazioni qualitative e quantitative sui materiali e le sostanze per la valvola EVOQUE:

#### Valvola EVOQUE

Sostanza	CAS	Intervallo di massa del modello (mg)
Nichel	7440-02-0	1250-1470
Titanio	7440-32-6	981-1171
Polietilene tereftalato	25038-59-9	529-649
Polietilene	9002-88-4	285
Poliuretano	9009-54-5	0-281
Collageni, bovino, polimeri con glutaraldeide	2370819-60-4	113
Biossido di titanio	13463-67-7	1,41-3,65
Cobalto	7440-48-4	0-1,29
Ferro	7439-89-6	0-1,29
Carbonio	7440-44-0	0-1,03
Ossigeno	7782-44-7	0-1,03
Triossido di antimonio	1309-64-4	0,632-0,777
Silossani e siliconi, dimetil, polimeri con metil silsesquiossani, polietilene-polipropilenglicole e polietilene-polipropilenglicole monobutiletere	68554-68-7	0-0,762
Niobio	7440-03-1	0-0,643
Biossido di silicio	7631-86-9	0,00515-0,598
Polibutadiene diacrilato	9003-17-2	0-0,452
Polibutilato	24936-97-8	0,333
Cromo	7440-47-3	0-0,257
Rame	7440-50-8	0-0,257
Idrogeno	1333-74-0	0-0,129
Azoto	7727-37-9	0-0,129
Acido 4-dodecilbenzensolfonico	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erucamide	112-84-5	0,00508-0,0256
Glicerolo	56-81-5	0-0,0168
Bis(2-dimetilamminoetile) etere	3033-62-3	0-0,00790

Sostanza	CAS	Intervallo di massa del modello (mg)
Trietilendiammina	280-57-9	0-0,00611

**Sistema di rilascio EVOQUE:**

Questo dispositivo contiene le seguenti sostanze classificate CMR di categoria 1B in una concentrazione superiore allo 0,1% peso in peso:

Cobalto; CAS n. 7440-48-4; CE n. 231-158-0

Le attuali evidenze scientifiche mostrano che i dispositivi medici prodotti con leghe di cobalto o leghe di acciaio inossidabile contenenti cobalto non provocano un aumento del rischio di cancro o effetti negativi sulla riproduzione.

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

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. In seguito al lancio del database europeo sui dispositivi medici/Eudamed, l'SSCP si trova ora qui.

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 EVOQUE.

La conformità dell'intero sistema EVOQUE 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 stata stabilita per le indicazioni etichettate.

**18.0 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 valvole, sistema di rilascio e accessori può essere usato per individuare l'SSCP. La tabella seguente contiene gli UDI-DI di base per il sistema EVOQUE:

Prodotto	Modello				UDI-DI di base
Valvola Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Sistema di caricamento Edwards EVOQUE oppure Sistema di caricamento e trimmer Edwards EVOQUE	9850LS oppure 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Sistema di rilascio tricuspide Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Kit di dilatatori Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

Set 1 di accessori		
Stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Base dello stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Piastra dello stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Set 2 di accessori		
Stabilizzatore Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Guida riutilizzabile Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Supporto riutilizzabile Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Piastra riutilizzabile Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Nederlands

### Edwards EVOQUE -vervangingsysteem voor de tricuspidalisklep

#### Gebruiksaanwijzing

**Let op: Implantatie van de transkatheter-tricuspidalisklep dient enkel te worden uitgevoerd door artsen die een training hebben gevolgd voor het Edwards EVOQUE -vervangingsysteem voor de tricuspidalisklep.**

- Probeer de Edwards EVOQUE -klep (hierna genoemd EVOQUE -klep), het afgiftesysteem of bijbehorende accessoires niet te gebruiken voordat u de informatie in deze handleiding volledig heeft gelezen en begrijpt.
- Als u deze instructies, waarschuwingen en voorzorgsmaatregelen niet navolgt, kan dat leiden tot beschadiging van het hulpmiddel of letsel bij de patiënt. Gebruik van het EVOQUE -systeem dient te worden beperkt tot artsen die zijn getraind in het uitvoeren van invasieve endovasculaire procedures en artsen die zijn getraind in het juiste gebruik van het systeem.
- Raadpleeg geautoriseerd Edwards personeel voor de juiste selectie van de afmeting van de EVOQUE -klep.
- De EVOQUE -klep, het afgiftesysteem, de dilatatorkit, het laadsysteem en de stabilisator worden STERIEL geleverd. De accessoires voor eenmalig gebruik (tafel en plaat) en herbruikbare accessoires (rail, platform en plaat) worden NIET-STERIEL geleverd.
- Raadpleeg voor de stappen voor het afvegen van het herbruikbare platform en de plaat van Edwards de herverwerkingsinstructies in de gebruiksaanwijzing van Edwards voor herbruikbare accessoires. Raadpleeg voor de herbruikbare rail van Edwards de herverwerkingsinstructies in de gebruiksaanwijzing van Edwards voor de herbruikbare rail. Alle overige hulpmiddelen zijn uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Voor het hulpmiddel na gebruik af volgens het beleid van het ziekenhuis en/of van de overheid.

#### 1.0 Inleiding

Het Edwards EVOQUE -vervangingsysteem voor de tricuspidalisklep (in dit document het EVOQUE -systeem genoemd) is ontworpen om de natieve tricuspidalisklep te vervangen bij patiënten met symptomaticke, ernstige tricuspidalisklepregurgitatie, zonder dat een openhartoperatie nodig is. Het EVOQUE -systeem bestaat uit vier (4) elementen die worden gebruikt met een van de twee (2) accessoiresets, zoals hieronder beschreven:

Productnaam	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE -klep (EVOQUE -klep)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE -laadsysteem of Edwards EVOQUE -laadsysteem en trimmer		9850LS of 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE -tricuspidalis-afgiftesysteem		9850TDS		
Edwards EVOQUE -dilatatorkit		9850DK		

#### Accessoireset 1

Productnaam	Modelnummer
Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SB
Edwards EVOQUE -stabilisatortafel	9850BA
Edwards EVOQUE -stabilisatorplaat	9850PT

#### Accessoireset 2

Productnaam	Modelnummer
Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SZ
Edwards herbruikbare rail	10500RL
Edwards herbruikbaar platform	10000UP
Edwards herbruikbare plaat	10000PT

**Opmerking: Het EVOQUE -systeem is ontworpen voor gebruik met accessoireset 1 of accessoireset 2. Accessoireset 1 wordt beschouwd als een optionele set voor eenmalig gebruik met het EVOQUE -systeem. Componenten uit set 1 en set 2 zijn niet onderling uitwisselbaar.**

**Opmerking: De hulpmiddelen waaruit het EVOQUE -systeem bestaat, zijn bedoeld om met elkaar te worden gebruikt en zijn niet bedoeld voor gebruik als afzonderlijke hulpmiddelen. De informatie in deze gebruiksaanwijzing is van toepassing op alle apparaten van het EVOQUE -systeem.**

#### 2.0 Beschrijving van het hulpmiddel

##### • Edwards EVOQUE Klep (Afbeelding 1)

De EVOQUE -klep is bedoeld voor implantatie in de tricuspidalispositie als een alternatief voor een operatie. De EVOQUE -klep bestaat uit een runderpericardiale weefselklep met drie klepladen, frame van nitinol en stoffen manchet en is verpakt en gesteriliseerd in glutaraldehyde.

Aanbevelingen voor de afmetingen van de klep zijn gebaseerd op de afmeting van de natieve kleppannulus, zoals gemeten met behulp van computertomografie (CT). Tijdens de selectie van de klepafmeting moet rekening worden gehouden met de anatomische factoren van de patiënt en beeldvormingsmodaliteiten.

Diameter van het hulpmiddel (aanbevolen klepmaat)	Systole		Diastole	
	Aanbevolen behandelbare perimeter - afgelide diameterbereik (mm)	Maximale lengte behandelbare annulus (mm)	Aanbevolen behandelbare perimeter - afgelide diameterbereik (mm)	Maximale lengte behandelbare annulus (mm)
44	36,5-43	45,5	39,6-45,5	50
48	40-47	49,5	43,2-49,5	54
52	45-51	53,5	46,8-53,5	58
56	48-55	57,5	50,4-57,5	62

##### • Edwards EVOQUE -tricuspidalis-afgiftesysteem (Afbeelding 2)

Het afgiftesysteem heeft een buitendiameter van 28 F en is bedoeld om de EVOQUE -klep te plaatsen in de krimppositie via de transfemorale veneuze benadering. Het handvat van het afgiftesysteem bevat een primaire flexieknop, secundaire flexieknop en dipteknop om te zorgen voor uitlijning van de EVOQUE -klep en positionering in de natieve klep. Daarnaast bevat het een capsuleknop en een ontkoppelknop om de uitbreiding en ontkoppeling van de EVOQUE -klep te beheren.

##### • Edwards EVOQUE Dilatatorkit (Afbeelding 3)

De dilatators met hydrofiele coating, met een diameter van 24 F, 28 F en 33 F, zijn bedoeld om de toegangslocatie te verwijden zodat het afgiftesysteem kan worden ingebracht. Alle dilatators hebben ruimte voor een voerdraad van 0,89 mm (0,035 in) en zijn taps toelopend om trauma aan de toegangslocatie zo klein mogelijk te houden.

##### • Edwards EVOQUE -laadsysteem (Afbeelding 4)/laadsysteem en trimmer (Afbeelding 5)

Het laadsysteem, wat bestaat uit meerdere onderdelen, is bedoeld om te zorgen voor het laden en bevestigen van de EVOQUE -klep aan het afgiftesysteem. Het laadsysteem ondersteunt het krimpen van de EVOQUE -klep tot de juiste diameter, waardoor de buitenste capsule kan worden opgevoerd tot voorbij de EVOQUE -klep.

##### • Accessoireset 1 van het Edwards EVOQUE -systeem: stabilisator (Model 9850SB), tafel en plaat (Afbeelding 6)

De stabilisator voor eenmalig gebruik met tafel en plaat voor eenmalig gebruik zijn bedoeld om het afgiftesysteem vast te zetten in een geschikte hoek voor de transfemorale aanpak. Daarnaast kunnen met deze accessoires tijdens de implantatieprocedure kleine wijzigingen worden gemaakt aan de positie van het afgiftesysteem. De tafel is in hoogte verstelbaar om ruimte te maken voor de onderste extremitelen van de patiënt en is bedoeld om een stabiele basis te vormen voor de stabilisator. De plaat is bedoeld om een stabiel, plat oppervlak te vormen voor de tafel op de operatietafel.

## **• Accessoireset 2 van het Edwards EVOQUE -systeem: stabilisator (Model 9850SZ) en herbruikbare rail, platform en plaat (Afbeelding 7)**

De herbruikbare accessoires die compatibel zijn met het EVOQUE -systeem omvatten de herbruikbare rail, het herbruikbare platform en de herbruikbare plaat. De herbruikbare rail is een stabiele, steriliseerbare rail die een oppervlak biedt om compatibele stabilisatoren te bevestigen aan het herbruikbare platform. Het herbruikbare platform maakt positionering en stabilisatie van Edwards -afgiftesystemen voor transkathetervervangning mogelijk door middel van een instelbare beenhoogte en een stabiel platform. De herbruikbare plaat wordt onder het herbruikbare platform geplaatst en zorgt voor een vlakke en stabiele ondergrond tijdens het gebruik. De stabilisator voor eenmalig gebruik is bedoeld om te helpen bij de positionering en stabilisatie van het EVOQUE -systeem tijdens implantatioprocedures. Raadpleeg voor de accessoireset met herbruikbare accessoires (Afbeelding 7) de gebruiksaanwijzing van Edwards voor herbruikbare accessoires. Hierin vindt u instructies voor de configuratie van het tafelplatform en de plaat. Is de herbruikbare rail niet-steriel of pakt u deze voor het eerst uit, raadpleeg dan de gebruiksaanwijzing van Edwards voor de herbruikbare rail.

## **3.0 Vereisten voor faciliteiten en training**

In faciliteiten die zijn bedoeld voor het uitvoeren van een implantatieprocedure met het EVOQUE -systeem moet toegang mogelijk zijn tot beeldfluoroscopie en transoesofageal echocardiogram (TEE) tijdens de volledige procedure. Daarnaast dienen de uitvoerende artsen direct toegang te krijgen tot faciliteiten met de benodigde apparatuur, instrumenten, benodigdheden en personeel om, indien nodig, noodoperaties uit te voeren voor de tricuspidalisklep.

De uitvoerende artsen dienen een uitgebreid trainingsprogramma te voltooien dat wordt aangeboden door Edwards Lifesciences voordat ze het EVOQUE -systeem mogen gebruiken. De uitvoerende artsen dienen gevorderde technische kennis en van ervaring te hebben met gerelateerde procedures op basis van een kather.

## **4.0 Indicaties voor gebruik**

### **4.1 Beoogd gebruik**

Het EVOQUE -vervangingsysteem voor de tricuspidalisklep is bedoeld voor de vermindering van tricuspidalisregurgitatie (TR) voor patiënten die symptomen blijven behouden bij medische therapie en voor wie geen andere operatieve of transkatheter behandeling bestaat volgens de beslissing van het hartteam. Met het EVOQUE -systeem kan het implantaat percutaan bij de tricuspidalisklep worden geplaatst, via toegang in de femorale ader, met behulp van een transveneuze benadering.

### **4.2 Patiëntendoelgroep**

- Patiënten met symptomatische, ernstige TR, zonder de volgende aandoeningen:
  - ernstige aortale, mitralsen en/of pulmonale klepstenose en/of regurgitatie;
  - LVEF <25 %;
  - ernstige disfunctie van de rechterventrikel, gemeten door middel van echocardiografie;
  - pacemakerafhankelijkheid<sup>1</sup> geleid door de transtricuspidalis zonder andere stimulatiemogelijkheden;
  - noodzaak aan een spoed- of dringende operatie, om welke reden dan ook, of een geplande hartoperatie binnen de volgende 12 maanden;
  - rustende systolische bloeddruk <90 of >160 mmHg na herhaalde metingen;
  - chronisch hartfalen waarbij gevorderde interventie is genoodzaakt (zoals ondersteuningshulpmiddel voor de linkerventrikel of transplantatie) (ACC/AHA/ESC/EACTS hartfalen fase D);
  - een geocludeerd of getromboliseerd vena cava inferior-filter dat interferereert met de plaatsingskatheter.
- De selectie van patiënten moet gebeuren door een multidisciplinair hartteam op het gebied van het behandelen van tricuspidalisklepregurgitatie, om het risico voor de patiënt en de anatomische geschiktheid te beoordelen.

<sup>1</sup> Pacemakerafhankelijkheid kan het risico op ernstig letsel of sterfte verhogen door spontaan falen van de pacemaker.

## **5.0 Contra-indicaties**

De EVOQUE -klep kan niet worden gebruikt bij mensen met de volgende contra-indicaties:

- Actieve endocarditis binnen 3 maanden of een infectie die wordt behandeld met antibiotica (oraal of intraveneus) binnen 2 weken voor de geplande implantaat.
- Niet-behandelbare overgevoeligheid of contra-indicatie voor: anti-bloedplaatjes, antistollingsmiddelen, nitinollegeringen (nikkel en titanium), runderweefsel, glutaraaldehyde, contrastmiddelen of transoesofageaal echocardiogram.
- Tricuspidalisklepanatomie waardoor plaatsing van het hulpmiddel en de werking ervan op basis van CT- en echocardiografische evaluatie niet mogelijk is.

**Opmerking: De patiënt moet minimaal één soort anti-bloedplaatjesmedicijn EN één antistollingsmedicijn kunnen tolereren.**

## **6.0 Waarschuwingen**

- Gebruik de EVOQUE -klep niet anders dan volgens de indicaties op het label.
- De EVOQUE -klep, het afgiftesysteem, het laadsysteem, de dilatatorkit en de stabilisator zijn uitsluitend ontworpen, bedoeld en gedistribueerd voor STERIEL eenmalig gebruik. De EVOQUE -stabilisatortafel en EVOQUE -stabilisatorplaat worden niet-steriel geleverd en zijn uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik. Steriliseer of gebruik de hulpmiddelen voor eenmalig gebruik niet opnieuw. Er zijn geen gegevens die de steriliteit, niet-pyrogeniciteit of functionaliteit van de hulpmiddelen na herverwerking ondersteunen.
- Zorg dat de juiste steriele techniek wordt gebruikt tijdens de voorbereiding, transfer en gebruik van de hulpmiddelen.
- Gebruik de klep niet indien de verzekeling is verbroken, de bewaaroplossing de klep niet volledig bedekt, de temperatuurindicator is geactiveerd, de klep is beschadigd of de vervaldatum is verlopen. De EVOQUE -klep moet te allen tijde vochtig worden gehouden. De klep mag niet worden blootgesteld aan oplossingen, antibiotica of chemicaliën anders dan de bewaaroplossing waarin deze wordt verzonken en een steriele fysiologische zoutoplossing. Dit voorkomt beschadiging van het kleplad, wat invloed kan hebben op de werking van de klep. Houd de EVOQUE -klep gehydrateerd met een normale zoutoplossing totdat deze klaar is voor implantaat.
- Zorg dat de juiste kleplaat is geselecteerd. Implantatie van een onjuiste maat (d.w.z. een te kleine of te grote maat) kan leiden tot paravalvulaire lekkage (PVL), migratie, embolisatie en/of beschadiging van de annulus.
- Patiënten met reeds geïmplanteerde hulpmiddelen (bijv. IVC-filter) moeten voorafgaande aan de plaatsing van het afgiftesysteem zorgvuldig worden beoordeeld om mogelijke schade aan de bloedvaten of aan een reeds geïmplanteerd hulpmiddel te voorkomen.
- Patiënten met reeds aanwezige cardiale draden dienen voorafgaande aan de implantatie zorgvuldig te worden beoordeeld om mogelijke interactie tussen de hulpmiddelen te voorkomen.
- U dient met zorg te handelen bij het implanteren van cardiale draden na implantatie van het EVOQUE -klepimplantaat om mogelijke interactie tussen de hulpmiddelen te voorkomen.
- Personen bij wie de EVOQUE -klep wordt geïmplanteerd, moeten antistollings- en plaatjesaggregatieremmende therapie krijgen zoals voorgeschreven door hun artsen volgens de huidige richtlijnen, om het risico op kleptrombose of trombo-embolische gebeurtenissen te minimaliseren.
- Er zijn geen data om de veiligheid van het hulpmiddel te waarborgen als de patiënt voldoet aan het volgende:
  - echocardiografisch bewijs van ernstige disfunctie van het rechterventrikel;
  - systolische druk in de longslagader (PASP) >70 mmHg, gemeten met een echo en Doppler;
  - een transtricuspidalis-pacemaker- of defibrillatorlead die in de afgelopen 3 maanden is geïmplanteerd in de RV;
  - pacemakerafhankelijkheid geleid door de transtricuspidalis zonder andere stimulatiemogelijkheden.

## **7.0 Voorzorgsmaatregelen**

### **7.1 Voorzorgsmaatregelen vóór gebruik**

- Het hangt af van de anatomische omstandigheden van een patiënt, op basis van een CT-scan, of een patiënt in aanmerking komt.
- Een multidisciplinair hartteam wordt geadviseerd van mening te zijn dat EVOQUE -klepimplantatie de beste keuze is in vergelijking met andere percutane hulpmiddeloplossingen, waaronder minimaal invasieve openhartoperatie.
- Een multidisciplinair hartteam wordt geadviseerd de ernst van de aandoening te overwegen en de kans te bepalen op reversibiliteit van falen van de rechterharthelft, op basis van een volledige hemodynamische beoordeling.
- De patiënt moet een levensverwachting hebben van minimaal 12 maanden.

### **7.2 Voorzorgsmaatregelen**

- De EVOQUE -klep mag alleen worden gebruikt met het EVOQUE -afgiftesysteem en het EVOQUE -laadsysteem.
- De procedure moet worden uitgevoerd onder de juiste beeldvormingsmodaliteit, zoals een transoesofageaal echocardiogram (TEE), fluoroscopie en/of intracardiale echocardiografie (ICE).
- Glutaaldehyde kan irritatie van de huid, ogen, neus en keel veroorzaken. Voorkom langdurige of herhaalde blootstelling aan of inademing van de oplossing. Alleen gebruiken bij voldoende ventilatie. Bij contact met de huid spoelt u het betrokken gebied onmiddellijk met water; bij contact met de ogen dient u onmiddellijk een arts te raadplegen. Raadpleeg voor meer informatie over blootstelling aan glutaaldehyde het veiligheidsinformatieblad dat verkrijgbaar is bij Edwards Lifesciences.
- Voor, tijdens en na implantatie van de EVOQUE -klep kunnen er geleidingsstoornissen optreden die een continue ECG-bewaking vereisen vóór ontslag uit het ziekenhuis. Als een patiënt gediagnosticeerde of vermoedelijke geleidingsstoornissen heeft, kunt u patiëntbewaking en/of een elektrofysiologische evaluatie overwegen.
- Bij patiënten met risico op infectie van de klepprothese en endocarditis wordt aanbevolen na de ingreep passende antibiotische profylaxe toe te dienen.
- De houdbaarheid op lange termijn is voor de EVOQUE -klep niet vastgesteld. Voor klinische gegevens is een kordurende follow-up van belang. Er wordt een regelmatige medische follow-up geadviseerd om de prestaties van de EVOQUE -klep te beoordelen.
- De implantatie van de EVOQUE -klep moet worden uitgesteld bij patiënten met (1) een geschiedenis van myocardinfarct binnen een maand (30 dagen) tot de geplande interventie, (2) een longembolie binnen 3 maanden (90 dagen) tot de geplande interventie, (3) een cerebrovasculair accident (beroerte of voorbijgaande ischemische aanval [TIA]) binnen 3 maanden (90 dagen) tot de geplande interventie, (4) een actieve bloeding van het bovenste gedeelte van het maagdarmkanaal binnen 3 maanden (90 dagen) tot de procedure, waarbij transfusie nodig is.

## **8.0 Mogelijke bijwerkingen**

Mogelijke bijwerkingen gerelateerd aan standaard hartkathereterisatie, het gebruik van anesthesie en het gebruik van de EVOQUE -klep en de implantatieprocedure omvatten:

- afwijkende laboratoriumwaarden;
- allergische reactie op anesthesie, contrastmiddelen, antistollingsmedicijnen of hulpmiddelmaterialen;
- anafylactische shock;
- bloedarmoede of verlaagde hemoglobine (Hgb) waardoor bloedtransfusie nodig kan zijn;
- aneuryisma of pseudoaneuryisma;
- angina pectoris of pijn op de borst;
- aritmie, atriaal (bijv. atriale fibrillatie en supraventriculaire tachycardie);
- aritmieën, ventriculair (bijv. ventriculaire fibrillatie en ventriculaire tachycardie);
- arterioveneuze fistels;
- bloeding;
- hartstilstand;
- hartfalen;
- cardiale schade, zoals perforatie;
- harttamponnade/pericardiale effusie;
- cardiogene shock;
- verstrengeling of ruptuur van de peesdraden waarvoor mogelijk interventie nodig is;
- coagulopathie, stollingsstoornis, hemorragische diathese;
- letsel aan het conductiesysteem, waardoor implantatie van een pacemaker noodzakelijk kan zijn (tijdelijk of permanent);
- conversie naar openhartoperatie;
- occlusie van de coronaire arterie;
- beschadiging van of interferentie met werking van pacemaker of implanteerbare cardioverter-defibrillator (ICD);
- overlijden;
- oedeem;
- verstoring van de elektrolytenbalans;
- embolisatie, zoals van lucht, deeltjes, kalkhoudend materiaal of trombus;
- spoedoperatie aan het hart;
- endocarditis;
- slokdarmirritatie;
- slokdarmperforatie of -vernauwing;
- embolisatie van een onderdeel of onderdelen van het EVOQUE -systeem;
- EVOQUE -systeemcomponenten niet terug kunnen halen;
- koorts;
- gastro-intestinale bloeding;
- hematoom;
- hemodynamisch compromis;
- hemolyse/hemolytische anemie;
- hemorrhagie waarvoor transfusie/operatie is vereist;
- hypertensie;
- hypotensie;
- ontsteking;
- letsel van tricuspidalisklepapparaat, waaronder schade aan peesdraden, ruptuur of schade aan de papillaire spier;
- plaatselijke en systemische infectie;
- mesenteriale ischemie of darminfarct;
- orgaanfalen in meerdere systemen;
- myocardinfarct;
- misselijkheid en/of braken;
- zenuwletsel;
- neurologische symptomen, zoals dyskinesie, zonder gediagnosticeerde TIA of beroerte;
- niet-drangende heroperatie;
- pijn;
- pannusvorming;
- verlamming;
- percutane klepinterventie;
- perifere ischemie;
- blijvende invaliditeit;
- pleurale effusie;
- longontsteking;
- longoedeem;
- longembolie;
- reactie op anti-bloedplaatjes- of antistollingsmiddelen;
- nieuwe ziekenhuisopname;
- nierfalen;
- ademhalingsfalen, atelectase – waarvoor langdurige intubatie noodzakelijk kan zijn;
- retroperitonale bloeding;
- obstructie van het rechterventrikkeloutflow-tract (RVOT);
- bloedvergiftiging, sepsis;
- huidverbranding, verwonding of weefselveranderingen als gevolg van blootstelling aan ioniserende straling;
- beroerte;
- slijtage van de prothesestructuur (slijtage, fractuur, verkalking, scheuren van klepblad, verdikking van klepblad, stenose van geïmplanteerd hulpmiddel of bewegingsstoornis van het nieuwe klepblad);
- trombo-embolie;
- voorbijgaande ischemische aanval (TIA);
- losraken/embolisatie van de klep;
- klependocarditis;
- explantatie van de klep;
- opsluiting van de klepbladen;
- onjuiste positie van de klep;
- migratie van de klep;
- paravalvulaire lekkage van de klep (PVL);
- klepregurgitatie (nieuwe of verslechterde tricuspidalis, aorta, mitralis, pulmonaal);
- kleptrombose;
- letsel of trauma van het bloedvat, zoals dissectie of occlusie;
- bloedvatspasmen;
- wonddehiscentie, vertraagde of onvolledige genezing.

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 nationaal 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).

## 9.0 Vereiste apparatuur

Voor de implantatieprocedure is vereiste apparatuur nodig die niet wordt geleverd met het EVOQUE -systeem. De vereiste apparatuur wordt hieronder weergegeven.

### 9.1 Apparatuur voor laden EVOQUE Klep

**Opmerking:** De volumes geven de juiste hoeveelheid aan voor het voorbereiden van 1 implantaat.

- 3500 ml (minimum) steriele fysiologische zoutoplossing op omgevingstemperatuur (~23 °C);
- 500 ml (minimum) gehepariniseerde zoutoplossing (2 units/ml) op omgevingstemperatuur (~23 °C);
- 4 steriele kommen (≥500 ml, ≥7 cm diepte, plastic);
- 1 grote steriele kom (≥2 l, ≥10 cm diepte, plastic);
- 1 scalpel met nr. 11 lemmet;
- 1 Luer-Lock-spuit (≥20 cc);
- gaaskompressen;
- forceps met een stompe punt;
- schaar met stompe punten;
- steriele doeken.

### 9.2 Apparatuur voor toegang, procedure en monitoren

- standaard laboratoriumapparatuur voor hartkatheterisatie;
- introducerschacht voor femorale bloedvaten;
- fluoroscopie (vaste, mobiele of semimobiele fluoroscopiesystemen die geschikt zijn voor gebruik bij percutane hartinterventies);
- functionaliteit voor transoesophageal echocardiogram;
- stuurbare introducerschacht;
- maximale voerdraad met vervangingslengte van 0,89 mm (0,035 in);
- maximale voerdraad met extra kleine curve van 0,89 mm (0,035 in);
- rechte coronaire arteriële katheter en voerdraad;
- Steriele tafel voor voorbereiding van EVOQUE -klep en hulpmiddel.

### 9.3 Stand-by apparatuur

- canule arteriële bypass (~18 F);
- machine voor cardiopulmonaire bypass;
- flexibele ballon (>20 mm in diameter, 9 cc contrastvolume);
- verdund radiopaak contrastmiddel (15 % contrastmiddel en 85 % zoutoplossing);
- contrastinjector hoge druk;
- intra-aortale ballonpomp en ballon van de juiste grootte;
- apparatuur voor intracardiale echocardiografie (ICE);
- pigtail-angiografische katheter;
- canule veneuze terugstromingsbypass (~18 F);
- transthoracale echocardiografische apparatuur (TTE);
- smering voor vasculaire inbreng;
- tijdelijke stimulatie-apparatuur.

## 10.0 GEBRUIKSAANWIJZING

### 10.1 Controle vóór gebruik

Controleer voor gebruik van het EVOQUE -systeem alle onderdelen en accessoires op tekenen van uitwendige schade (zoals een gescheurde pot of deksel, lekkage, gebroken of ontbrekende verzegeling) waardoor de steriliteit van de verpakking (indien van toepassing) of de werking van de onderdelen kunnen zijn aangetast.

**WAARSCHUWING:** Hanteer het afgiftesysteem niet verkeerd en gebruik het afgiftesysteem niet indien de steriele barrières van de verpakking en de onderdelen zijn geopend of beschadigd of indien de vervaldatum is verlopen. Hierdoor kunnen de steriliteit en/of werking beschadigd raken.

**WAARSCHUWING:** Gebruik de EVOQUE -klep niet op de verkeerde manier en gebruik het hulpmiddel/de container niet als deze beschadigd blijkt, lekt of niet voldoende gesteriliseerd is (als deze niet volledig ongedempeld is in glutaraaldehyde of als intacte verzegeling ontbreekt). De EVOQUE -klep mag niet worden gebruikt voor implantatie. De steriliteit kan zijn aangetast.

**WAARSCHUWING:** Gebruik de EVOQUE -klep niet als de vervaldatum is verstreken, omdat de steriliteit of functionaliteit van de klep dan kan zijn aangetast.

**WAARSCHUWING:** Gebruik de EVOQUE -klep niet als de temperatuurindicator is geactiveerd, omdat de functionaliteit van de klep dan kan zijn aangetast.

**WAARSCHUWING:** Gebruik de EVOQUE -klep niet als de verzegeling is verbroken, omdat de steriliteit dan kan zijn aangetast.

### 10.2 Configuratie accessoires

#### 10.2.1 Configuratie accessoireset 1

Stap	Procedure
1	Plaats de plaat op de operatietafel, onder het been van de patiënt, om de tafel tijdens de procedure te ondersteunen.
2	Nadat de patiënt op de operatietafel is geplaatst, plaatst u de tafel voor eenmalig gebruik over het been van de patiënt op de plaat, op gewenste afstand van het borstbeen.
3	Stel de steriele barrière vast.
4	Na de steriele afdekking plaatst u de tafeladapter voor eenmalig gebruik in lijn met de toegangslocatie en bevestigt u deze met een klem aan de voorkant van de tafel (Afbeelding 6).

**Opmerking:** In de configuratie voor accessoireset 1 worden de tafeladapter en klem beide geleverd bij de stabilisator.

#### 10.2.2 Configuratie accessoireset 2

Raadpleeg voor de configuratie van accessoireset 2 met herbruikbare accessoires (Afbeelding 7) de gebruiksaanwijzing van Edwards voor herbruikbare accessoires. Hierin vindt u instructies voor de configuratie van het platform en de plaat. Is de herbruikbare rail niet-steriel of pakt u deze voor het eerst uit, raadpleeg dan de gebruiksaanwijzing van Edwards voor de herbruikbare rail. Raadpleeg de onderstaande instructies als de herbruikbare rail steriel is.

Stap	Procedure
1	Haal de herbruikbare rail van Edwards uit de sterilisatiewikkel (blauwe wikkel) en inspecteer deze op schade.
2	Voordat u de patiënt steriel legt, monteert en plaatst u de herbruikbare plaat en het herbruikbare platform rond de benen van de patiënt, waarbij u de hoogte en de hoek van het platform zonodig aanpast. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor herbruikbare accessoires van Edwards.
3	Stel de steriele barrière vast.
4	Na de steriele afdekking kunt u de herbruikbare rail en stabilisator van Edwards monteren en op het herbruikbare platform bevestigen.
5	Verwijder de herbruikbare rail na de procedure van het herbruikbare platform. Veeg de herbruikbare rail af volgens de standaardprocedure voordat u deze verstuur voor herverwerking. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor de herbruikbare rail van Edwards.

### 10.3 Voorbereiding van het hulpmiddel

Alle hulpmiddelvoorbereidingen worden uitgevoerd door geautoriseerd Edwards personeel.

**WAARSCHUWING:** Zorg dat de EVOQUE -klep niet verkeerd wordt gehanteerd. Als EVOQUE -klepladen op enig moment tijdens het laadproces verkeerd worden gehanteerd of beschadigd raken, moet de EVOQUE -klep worden vervangen.

**WAARSCHUWING:** De EVOQUE -klep mag niet langer dan 120 minuten volledig gekrompen blijven. Dit kan invloed hebben op de werking van de klep.

**LET OP:** Plaats de pot of de zak van het afgiftesysteem niet in het steriele veld. De buitenkant van de pot en de zak zijn niet steriel en de inhoud van de pot en de zak dienen te worden gebruikt volgens standaard aseptische technieken om verontreiniging te voorkomen.

**LET OP:** Om het risico op verontreiniging te beperken, mag de pot van de EVOQUE -klep niet worden geopend tot de implantatie zeker is.

**LET OP:** Zorg ervoor dat de gehele hechting is verwijderd als u het serienummer van de EVOQUE -klep gaat verwijderen. Dit kan leiden tot embolieën.

**LET OP:** Zorg ervoor dat de EVOQUE -klep niet in contact komt met scherpe objecten. Deze kunnen invloed hebben op de werking van de klep.

**WAARSCHUWING:** Voorafgaand aan de implantaat moet het implantaat voldoende worden gespoeld met een normale zoutoplossing om de glutaraaldehydeconcentratie te verlagen zodat er geen toxiciteit in de glutaraaldehyde ontstaat.

**LET OP:** Voorkom dat het klepbladweefsel en de spoeloplossing in aanraking komen met handdoeken, beddengoed of andere bronnen van deeltjes die op het klepbladweefsel terecht kunnen komen, omdat dit kan leiden tot embolieën.

#### 10.4 EVOQUE Kleimplantaat

##### 10.4.1 Plaatsing van de voerdraad

Bereid de toegang tot de vena femoralis voor met standaard interventietechnieken.

**WAARSCHUWING:** Gebruik geen overmatige kracht en/of manipulatie tijdens de bevordering en plaatsing van de voerdraad. Dit kan leiden tot perforatie/dissectie van aders, bloedvaten en/of andere hartstructuren. Dit kan ook leiden tot hartritmestoornissen en geleidingsstoornissen.

Stap	Procedure
1	Voer de stuurbare schacht op in het rechteratrium aan het einde van de vena cava inferior.
2	Breng een voerdraad in via de stuurbare schacht.
3	Voer de voerdraad op via de tricuspidalisklep. <b>Opmerking:</b> Andere interventiehulpmiddelen en -technieken (zoals geleidekatheters) kunnen worden gebruikt om de voerdraad te leiden naar het passeren van de tricuspidalisklep.
4	Zorg voor een duidelijk pad voor de voerdraad en bevestig dat er geen verstrekking plaatsvindt met hartstructuren.

##### 10.4.2 EVOQUE Klepafgifte

**WAARSCHUWING:** Vermijd overmatige beweging van het afgiftesysteem tijdens de procedure om bloedvaten of structuren van het hart te beschermen. Vermijd overmatig draaien van het afgiftesysteem om de goede werking ervan te behouden.

**Opmerking:** Spoel het afgiftesysteem met gehepariniseerde zoutoplossing, voor zover nodig tijdens de procedure.

Stap	Procedure
1	Zorg dat de hydrofiele coating van de dilatator en het afgiftesysteem vóór gebruik wordt geactiveerd. Toegangslocatie van de dilatator. Indien nodig, moet een Edwards EVOQUE -dilatatorkit worden gebruikt.
2	Breng het afgiftesysteem in via de voerdraad.
3	Voer het afgiftesysteem op tot het distale einde van de taps toelopende tip zich bevindt op de overgang tussen de vena cava inferior en het rechteratrium.
4	Zorg door middel van fluoroscopie dat het afgiftesysteem in de juiste oriëntatie wordt gebracht. <b>WAARSCHUWING:</b> De primaire buiging op het afgiftesysteem buigt in de richting van de spoelpoorten. Er dient met zorg te worden gewerkt, zodat het afgiftesysteem op dit punt in de juiste oriëntatie wordt gebracht.
5	Trek de schacht terug.
6	Buig en oriënteer het afgiftesysteem richting de tricuspidalisklep.
7	Voer het afgiftesysteem op om de tricuspidalisklep te passeren. <b>Opmerking:</b> De buiging van het afgiftesysteem, de draaiing van het afgiftesysteem en de positie van de voerdraad kunnen worden aangepast tijdens het passeren van de klep om de passeringspositie te optimaliseren.
8	Verifieer met gebruik van echocardiografie en fluoroscopische begeleiding dat het afgiftesysteem de tricuspidalisklep voldoende heeft gepasseerd in de rechterventrikel.
9	Als u de configuratie van accessoireset 1 gebruikt, plaatst u de stabilisator op de tafeladapter en bevestigt u deze op de tafel. Als u de configuratie van accessoireset 2 gebruikt, plaatst u de rail op het platform en bevestigt u deze. Plaats vervolgens de stabilisator op de rail en bevestig deze.
10	Bevestig het afgiftesysteem en de schacht aan de stabilisator.
11	Pas het afgiftesysteem aan voor zover nodig om te zorgen voor hemodynamische stabilitéit.
12	Plaats de C-arm op de beste kijkprojectie met de preoperatieve MCST-gegevens (indien beschikbaar).
13	Plaats het afgiftesysteem coaxiaal in de tricuspidalis-annulus terwijl het contact met de natieve anatomie minimaal blijft.
14	Bevestig met echocardiografie en fluoroscopische begeleiding dat de EVOQUE -klep op de juiste diepte is geplaatst en coaxiaal blijft ten opzichte van de natieve klep. <b>LET OP:</b> Wanneer de capsule is teruggetrokken om de EVOQUE -klepankers uit te breiden, kan de klep niet meer worden teruggehaald in het afgiftesysteem. <b>WAARSCHUWING:</b> Houd het afgiftesysteem tijdens het inzetten in de natieve klep in een centrale positie om een juiste plaatsing van de klep te garanderen.
15	Trek de buitenste capsule terug tot de ankers bloot komen te liggen.
16	Pas de positie van de EVOQUE -klep aan zodat de ankers binnen de natieve klepladen zijn geplaatst, zoals wordt bepaald door de anatomie van de patiënt.
17	Trek de buitenste en binnenste capsule terug tot de gewenste EVOQUE -klepdiameter is bereikt.
18	Vergrendel de klepladen.
19	Bevestig de positie van de EVOQUE -klep met echo-afbeeldingen om de vergrendeling van de klepladen te controleren. Pas de positie van de EVOQUE -klep aan voor zover nodig.
20	Bekijk de beweging van de natieve klepladen met echo-afbeeldingen en pas de plaatsing van de EVOQUE -klep aan zoals vereist om de natieve tricuspidalisklep volledig te vergrendelen.
21	Wanneer volledige vergrendeling is bevestigd, zorgt u ervoor dat de EVOQUE -klep loodrecht staat ten opzichte van het tricuspidalis ringvormige vlak.
22	Trek de taps toelopende tip terug tot deze is gepositioneerd in de EVOQUE -klep.
23	Trek de binnenste capsule terug tot de EVOQUE -klep is losgekoppeld van het afgiftesysteem. <b>LET OP:</b> Er dient met zorg te worden gewerkt tijdens de uiteindelijke ontkoppeling van de EVOQUE -klep met de ontkoppelknop. Vroegtijdige ontkoppeling kan invloed hebben op de werking van de EVOQUE -klep.
24	Controleer met echo- en fluoroscopische afbeeldingen de uiteindelijke positie en werking van de EVOQUE -klep.

##### 10.4.3 Verwijdering afgiftesysteem

**WAARSCHUWING:** Zorg dat de positie van het afgiftesysteem in de EVOQUE -klep centraal blijft tijdens de verwijdering van het afgiftesysteem. Als dit niet gebeurt, kan dit invloed hebben op de werking van de klep of leiden tot het losraken van de klep.

**Opmerking:** Het afgiftesysteem kan tijdens het verwijderen op elk gewenst moment worden verwijderd van de stabilisator, indien van toepassing.

Stap	Procedure
1	Trek de taps toelopende tip volledig terug.
2	Strek het afgiftesysteem voor zover nodig en trek het terug tot de taps toelopende tip zich boven de sluitingsadaptatie van de EVOQUE -klep bevindt. Pas de voerdraad aan voor zover nodig om een centrale positie te behouden ten opzichte van de EVOQUE -klep. Zorg dat de vergrendelingsring los is van de EVOQUE -klep.
3	Draai de ontkoppelknop zo dat de binnenste capsule in contact komt met de taps toelopende tip.
4	Strek het afgiftesysteem voor zover nodig en trek het terug.
5	Draai de trekknop van de capsule zo dat de buitenste capsule in contact komt met de binnenste capsule.
6	Zorg dat het afgiftesysteem volledig gestrekt is en verwijder het afgiftesysteem uit de toegangslocatie. <b>Opmerking:</b> U kunt een schacht gebruiken om de femoraleader af te dichten na de verwijdering van het systeem.
7	Sluit de femoraleader, indien van toepassing, met gebruik van de standaard interventietechnieken.
8	Voer een ventriculogram uit, indien nodig, om de uiteindelijke positie van de EVOQUE -klep vast te stellen.

## 11.0 Leveringswijze

### 11.1 Sterilisatie en verpakking

De EVOQUE -klep wordt steril middels vloeibare terminale sterilisatie geleverd en is niet-pyrogeen. De klep is verpakt en gesteriliseerd in een glutaraaldehyde-oplossing in een pot, waarop een verzegeling is geplaatst. De buitenzijde van de pot is niet steril; de pot mag niet in het steriele veld worden geplaatst. De EVOQUE -klep komt met een temperatuurindicator en dient niet te worden gebruikt als de indicator is geactiveerd.

Het afgiftesysteem, de dilatatorkit en het laadsysteem worden gesteriliseerd met behulp van ethyleenoxide en niet-pyrogeen geleverd. De onderdelen zijn vastgezet op een kaart en verpakt in een zak in een doos.

De stabilisator wordt gesteriliseerd met behulp van ethyleenoxide geleverd. De onderdelen zijn vastgezet op een kaart en verpakt in een zak in een doos.

De tafel en plaat voor eenmalig gebruik of de herbruikbare rail, platform en plaat worden niet-steriel geleverd.

De onderdelen zijn verpakt in afzonderlijke verzenddozen.

### 11.2 Opslag

De EVOQUE -klep moet bewaard worden bij 10 °C en 25 °C (50 °F en 77 °F). Regelmatische voorraadinspectie en -rotatie worden aanbevolen, zodat de EVOQUE -klep met een eerdere vervaldatum als eerste wordt gebruikt.

Het afgiftesysteem, de dilatatorkit, het laadsysteem, de stabilisator/tafel/plaat voor eenmalig gebruik en herbruikbare platform/plaat moeten worden bewaard op een koele, droge plek zonder verontreinigingen. Raadpleeg de gebruiksaanwijzing voor de herbruikbare rail van Edwards voor opslag van de herbruikbare rail.

## 12.0 Beeldvorming d.m.v. magnetische resonantie (MRI) veiligheidsinformatie



Niet-klinische tests hebben aangetoond dat de Edwards EVOQUE -klep onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig is. Een patiënt met deze klep kan veilig worden gescand in een MRI-systeem dat voldoet aan de volgende voorwaarden:

- alleen bij een statisch magnetisch veld van 1,5 en 3 T;
- een maximaal ruimtelijk gradiëntveld van 3000 G/cm (30,0 T/m) of minder;
- een maximale door het MRI-systeem gemelde specifieke absorptiesnelheid (SAR) gemiddeld over het gehele lichaam van 2,0 W/kg;
- een normale werking van het MRI-systeem voor zowel gradiënten en SAR.

Onder de hierboven genoemde scanomstandigheden wordt verwacht dat de EVOQUE -klep na 15 opeenvolgende scannuten een maximale temperatuurstijging produceert van 4 °C.

Tijdens niet-klinische testen kan het beeldartefact dat veroorzaakt is door de EVOQUE -klep zich tot 0,8 cm van het hulpmiddel uitstrekken wanneer het hulpmiddel wordt afgebeeld in een gradiënt-echopulssequente of een spinechopulssequente en een MRI-systeem van 3 T.

## 13.0 Verwachte levensduur van het hulpmiddel

De EVOQUE -klep is blootgesteld aan strenge pre-klinische duurzaamheidstests volgens de testvoorschriften van kleppen. De kleppen zijn succesvol getest tot 5 jaar gesimuleerde slijtage. De daadwerkelijke prestaties ten aanzien van de levensduur bij mensen zijn afhankelijk van meerdere factoren en variëren van patiënt tot patiënt.

## 14.0 Informatie over de patiënt

Bij iedere EVOQUE -klep wordt een patiëntimplantaatkaart meegeleverd. Vul na de implantatie alle gevraagde informatie in en geef de implantaatkaart aan de patiënt. Het serienummer is vermeld op de verpakking van de EVOQUE -klep. Met deze implantaatkaart kunnen patiënten zorgverleners informeren over hun type implantaat wanneer ze medische zorg nodig hebben.

## 15.0 Afvoeren van geëxplanteerd implantaat en hulpmiddelen

Edwards Lifesciences ontvangt graag de geëxplanteerde klinische implantaten van de EVOQUE -klep 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 de geëxplanteerde klep.

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

- **Ongeopende verpakking met steriele barrière intact:** als de zakken niet zijn geopend retourneert u het hulpmiddel in de originele verpakking.
- **Verpakking geopend maar hulpmiddel niet geïmplanteerd:** als de zak is geopend, is het hulpmiddel niet meer steril. Retourneer het hulpmiddel in de originele verpakking.
- **Geëxplanteerd implantaat:** het geëxplanteerde implantaat dient in een geschikt histologisch fixermiddel te worden geplaatst zoals 10 % formaline of 2 % glutaraaldehyde. Onder deze omstandigheden is koeling niet vereist. Neem contact op met Edwards Lifesciences voor het aanvragen van een explantatieset om te kunnen retourneren naar Edwards.

## 15.1 Afvoeren

Neem de universele voorzorgsmaatregelen in acht ten aanzien van biologische gevaren en scherpe voorwerpen om letsel van de gebruiker te voorkomen. Gebruikte hulpmiddelen (inclusief de hulpmiddelen die in contact zijn gekomen met patiënten) dienen gehanteerd en opnieuw gesteriliseerd of afgevoerd te worden in overeenstemming met de institutionele richtlijnen inzake biologisch gevaarlijke materialen en ziekenhuisafval om mogelijke kruisbesmetting te voorkomen. Raadpleeg voor het afvoeren van het herbruikbare platform en plaataccessoires de gebruiksaanwijzing van Edwards voor herbruikbare accessoires.

## 16.0 Kwantitatieve en kwalitatieve informatie met betrekking tot de EVOQUE -klep

In de onderstaande tabel wordt de kwalitatieve en kwantitatieve informatie weergegeven over de materialen en stoffen van de EVOQUE -klep:

### EVOQUE -klep

Stof	CAS	Massabereik van het model (mg)
Nikkel	7440-02-0	1250-1470
Titanium	7440-32-6	981-1171
Polyethyleentereftalaat	25038-59-9	529-649
Polyethyleen	9002-88-4	285
Polyurethaan	9009-54-5	0-281
Collageen, runder, polymeer met glutaraaldehyde	2370819-60-4	113
Titaniumdioxide	13463-67-7	1,41-3,65
Kobalt	7440-48-4	0-1,29
IJzer	7439-89-6	0-1,29
Koolstof	7440-44-0	0-1,03
Zuurstof	7782-44-7	0-1,03
Antimoontrioxide	1309-64-4	0,632-0,777
Siloxaan en siliconen, dimethyl, polymeer met methyl silsesquioxanes, polyethyleen-polypropyleen-glycol en polyethyleen-polypropylene-glycol monobutylether	68554-68-7	0-0,762
Niobium	7440-03-1	0-0,643
Siliciumdioxide	7631-86-9	0,00515-0,598
Polybutadieen diacrylaat	9003-17-2	0-0,452
Polybutilaat	24936-97-8	0,333
Chroom	7440-47-3	0-0,257
Koper	7440-50-8	0-0,257
Waterstof	1333-74-0	0-0,129
Stikstof	7727-37-9	0-0,129

Stof	CAS	Massabereik van het model (mg)
4-Dodecylbenzeensulfonzuur	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erucamide	112-84-5	0,00508-0,0256
Glycerol	56-81-5	0-0,0168
Bis(2-dimethylaminoëthyl)-ether	3033-62-3	0-0,00790
Triethyleendiamine	280-57-9	0-0,00611

#### EVOQUE -afgiftesysteem:

Dit hulpmiddel bevat de volgende stof(fen) die worden gedefinieerd als CMR 1B in een concentratie boven 0,1 % gewicht voor gewicht:

Kobalt; CAS No. 7440-48-4; EC No. 231-158-0

Huidig wetenschappelijk onderzoek ondersteunt het feit dat medische hulpmiddelen die worden geproduceerd van kobaltlegering of roestvrij staal met kobalt geen verhoogd risico vormen op kanker of nadelige reproductive effecten.

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

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

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

De SSCP is aangepast in overeenstemming met de klinische evaluatiebeoordeling door de aangemelde instantie waaraan CE-certificering is toegekend. De SSCP bevat een relevante samenvatting van dezelfde informatie. De aangemelde instantie heeft kennissen genomen van en heeft ingestemd met de risico-batenverhouding voor de veiligheid en doeltreffendheid op de korte en de lange termijn van het EVOQUE -systeem.

De conformiteit van het EVOQUE -systeem met de prestatievereisten (GSPR) ten aanzien van veiligheid (MDR GSPR1), prestaties (MDR GSPR1), aanvaardbaarheid van bijwerkingen (MDR GSPR8), bruikbaarheid (MDR GSPR5), levensduur van het hulpmiddel (MDR GSPR6) en het aanvaardbare baten/riscoprofiel (MDR GSPR8) is vastgesteld voor de aangeduide indicaties.

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

De Basic UDI-DI is de toegangsleutel voor hulpmiddelgerelateerde gegevens die in de Eudamed zijn ingevoerd. De Basic UDI-DI voor de kleppen, het afgiftesysteem en de accessoires kan worden gebruikt om de SSCP te lokaliseren. De volgende tabel bevat de Basic UDI-DI's voor het EVOQUE -systeem:

Product	Model				Basic UDI-DI
Edwards EVOQUE -klep	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE -laadsysteem of Edwards EVOQUE -laadsysteem en trimmer	9850LS of 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE -tricuspidalis- afgiftesysteem		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE -dilatatorkit		9850DK			0690103D004EVK000WN

#### Accessoireset 1

Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE -stabilisatortafel	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE -stabilisatorplaat	9850PT	0690103D004EVA000UG

#### Accessoireset 2

Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards herbruikbare rail	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards herbruikbaar platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards herbruikbare plaat	10000PT	0690103D004REU000YA

**Edwards EVOQUE system til udskiftning af trikuspidalklap****Brugsanvisning****Forsigtig: Implantation af transkatetertrikuspidalklappen bør kun udføres af læger, som er uddannet i Edwards EVOQUE system til udskiftning af trikuspidalklap.**

- Forsøg ikke at bruge Edwards EVOQUE klappen (herefter kaldet EVOQUE klappen), fremføringssystemet eller associeret tilbehør, før du har læst og forstået alle oplysninger i denne brochure.
- Manglende overholdelse af instruktioner, advarsler og forsigtighedsregler kan medføre skader på udstyr eller patientskade. Brug af EVOQUE systemet skal begrænses til læger, der er uddannet i udførelse af endovaskulære procedurer, og til læger, der er uddannet i korrekt brug af systemet.
- Kontakt en autoriseret Edwards medarbejder for hjælp til korrekt valg af EVOQUE klapstørrelse.
- EVOQUE klappen, fremføringssystemet, dilatatorsættet, monteringssystemet og stabilisatorene leveres STERILE. Tilbehøret til engangsbrug (base og plade) og genanvendeligt tilbehør (skinne, platform og plade) leveres IKKE-STERILE.
- Se anvisningerne om oparbejdning i brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør for trin om aftørring af Edwards genanvendelig platform og plade. For Edwards genanvendelig skinnehenhed henvises der til anvisningerne om oparbejdning i brugsanvisningen til Edwards genanvendelig skinnehenhed. Alle andre anordninger leveres udelukkende til engangsbrug. Efter brug skal anordningen bortsaffes i henhold til hospitalets eller myndighedernes regler.

**1.0 Introduktion**

Edwards EVOQUE system til udskiftning af trikuspidalklap (herefter kaldet EVOQUE systemet) er designet til udskiftning af den native trikuspidalklap hos patienter med symptomatisk og alvorlig trikuspidalklapregurgitation uden behov for konventionel åben hjertekirurgi. EVOQUE systemet består af fire (4) elementer, som bruges sammen med hver af de to (2) tilbehørssæt, som beskrevet herunder:

Produktnavn	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE klap (EVOQUE klap)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE monteringssystem eller Edwards EVOQUE monteringssystem og beskærer		9850LS eller 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE tricuspid-fremføringssystem		9850TDS		
Edwards EVOQUE dilatatorsæt		9850DK		

**Tilbehørssæt 1**

Produktnavn	Modelnummer
Edwards EVOQUE stabilisator	9850SB
Edwards EVOQUE stabilisatorbase	9850BA
Edwards EVOQUE stabilisatorplade	9850PT

**Tilbehørssæt 2**

Produktnavn	Modelnummer
Edwards EVOQUE stabilisator	9850SZ
Edwards genanvendelig skinne	10500RL
Edwards genanvendelig platform	10000UP
Edwards genanvendelig plade	10000PT

Bemærk: EVOQUE systemet er designet til brug med enten tilbehørssæt 1 eller tilbehørssæt 2. Tilbehørssæt 1 betragtes som et valgfrit sæt til engangsbrug til brug med EVOQUE systemet. Komponenterne fra sæt 1 og sæt 2 er ikke ombyttelige.

Bemærk: Anordningerne, som udgør EVOQUE systemet, er beregnet til at blive brugt sammen og ikke som selvstændige anordninger. Oplysningerne i denne brugsanvisning gælder for alle EVOQUE systemanordninger.

**2.0 Beskrivelse af anordningen****• Edwards EVOQUE klap (figur 1)**

EVOQUE klappen er beregnet til at blive implanteret i trikuspidalposition som et alternativ til kirurgi. EVOQUE klappen består af en klap i bovin perikardievæv med tre flige og med nitinolramme og stofmanchet, og den er pakket og afslutningsvist steriliseret i glutaraldehyd.

De anbefalede klapstørrelser er baseret på den native klapannulusstørrelse som målt ved computertomografi (CT). Patientens anatomiske faktorer og scanningsmodaliteter skal tages i betragtning ved valg af klapstørrelse.

Anordningens diameter (anbefalet klapstørrelse)	Systole		Diastole	
	Anbefalet behandlingsbar omkreds – afledt diameterområde (mm)	Maksimal behandlingsbar annuluslængde (mm)	Anbefalet behandlingsbar omkreds – afledt diameterområde (mm)	Maksimal behandlingsbar annuluslængde (mm)
44	36,5-43	45,5	39,6-45,5	50
48	40-47	49,5	43,2-49,5	54
52	45-51	53,5	46,8-53,5	58
56	48-55	57,5	50,4-57,5	62

**• Edwards EVOQUE tricuspid-fremføringssystem (figur 2)**

Fremføringssystemet har en udvendig diameter på 28 F og er beregnet til fremføring af EVOQUE klappen i komprimeret position via transfemoral venøs adgang. Fremføringssystemets håndtag indeholder en primær fleksibel drejeknap, en sekundær fleksibel drejeknap og en dybdeknap for at muliggøre justering og positionering af EVOQUE klappen i den native klap samt en kapselknap og en frigivelsesdrejeknap til styring af udvidelse og frigørelse af EVOQUE klappen.

**• Edwards EVOQUE dilatatorsæt (figur 3)**

Dilatatorerne med hydrofil belægning og en diameter på 24 F, 28 F og 33 F er beregnet til at udvide adgangsstedet og muliggøre indføring af fremføringssystemet. Alle dilatatorer indeholder en guidewire på 0,89 mm (0,035") og har en konisk form for at minimere traume på adgangsstedet.

**• Edwards EVOQUE monteringssystem (figur 4)/monteringssystem og beskærer (figur 5)**

Monteringssystemet, der består af flere komponenter, er beregnet til montering og fastgørelse af EVOQUE klappen i fremføringssystemet. Monteringssystemet bidrager til komprimering af EVOQUE klappen til den relevante diameter, hvilket betyder, at den udvendige kapsel kan fremføres over EVOQUE klappen.

**• Edwards EVOQUE systemtilbehørssæt 1: Stabilisator (model 9850SB), base og plade (figur 6)**

Stabilisatoren til engangsbrug med basen og pladen til engangsbrug er beregnet til at fastgøre fremføringssystemet i en vinkel, der er passende for den transfemrale venøse adgang, og for at muliggøre finjustering af fremføringssystems position under implantationsproceduren. Basen kan justeres i højden, så den passer til patientens nedre ekstremiteter, og den er beregnet til at udgøre en stabil base for stabilisatoren. Pladen er beregnet til at udgøre en stabil, plan overflade for basen på operationsbordet.

**• Edwards EVOQUE systemtilbehørssæt 2: Stabilisator (model 9850SZ) og genanvendelig skinne, platform og plade (figur 7)**

Det genanvendelige tilbehør, der er kompatibelt med EVOQUE systemet, indeholder den genanvendelige skinne, platform og plade. Den genanvendelige skinne er en stabil, steriliserbar skinne, der udgør en overflade til montering af en kompatibel stabilisator til den genanvendelige platform. Den genanvendelige platform muliggør placering og stabilisering af Edwards fremføringssystemet til transkateterudskiftning ved hjælp af justerbar benhøjde og en stabil platform. Den genanvendelige plade er placeret under den genanvendelige platform og udgør en plan og stabil overflade ved brug.

Stabilisatoren til engangsbrug er beregnet til at hjælpe med positionering og stabilisering af EVOQUE systemet under implantationsprocedurer. For tilbehørssæt, der anvender genanvendeligt tilbehør (figur 7), henvises der til brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør for opsætning af basen, platformen og pladen. Hvis den genanvendelige skinne er ikke-steril eller hvis den udpakkes for første gang, henvises der til brugsanvisningen til Edwards genanvendelige skinneenhed.

### 3.0 Krav til faciliteter og uddannelse

Faciliteter, som har til hensigt at udføre en implantationsprocedure ved brug af EVOQUE systemet, skal have adgang til cine-fluoroskopi og transösophageal ekkokardiografi (TEE) under hele proceduren. Derudover skal de implanterende læger have øjeblikkelig adgang til faciliteter med det nødvendige udstyr, de nødvendige instrumenter, de nødvendige forsyninger og det nødvendige personale for at kunne udføre akut tricuspidalklapkirurgi, hvis der er behov for det.

Edwards Lifesciences tilbyder et omfattende uddannelsesprogram, som de implanterende læger skal gennemføre før brug af EVOQUE systemet. De implanterende læger skal have avanceret teknisk viden om relaterede kateterbaserede procedurer.

### 4.0 Indikationer for brug

#### 4.1 Tilsiget anvendelse

EVOQUE systemet til udskiftning af tricuspidalklap er beregnet til reduktion af tricuspidalregurgitation (TR) hos patienter, der forbliver symptomatiske på medicinsk behandling, og hvortil der ikke findes en anden kirurgisk behandling eller transkateterbehandling i henhold til hjerteteamets vurdering. EVOQUE systemet anlægger implantatet perkutant til tricuspidalkappen gennem adgang i vena femoralis med en transvenøs tilgang.

#### 4.2 Målpatientpopulation

- Patienter med symptomatisk, alvorlig TR, som ikke har nogen af følgende:
  - Alvorlig aortisk, mitral og/eller pulmonarklapstenose og/eller regurgitation
  - LVEF < 25 %
  - Alvorlig dysfunktion i højre ventrikel som målt via ekkokardiografi
  - Pacemaker-afhængighed<sup>1</sup> på trans-tricuspid ledning uden alternativ pacingmulighed
  - Behov for akut kirurgi uanset årsag eller planlagt hjerteoperation inden for de næste 12 måneder
  - Hvilende systolisk blodtryk < 90 eller > 160 mmHg efter gentagne målinger
  - Refraktorisk hjerteinsuffiens, der kræver avanceret intervention (dvs. venstre ventrikulær hjælppeudstyr, transplantation) (ACC/AHA/ESC/EACTS Stage D-hjerteinsuffiens)
  - Et IVC-filter med okklusion eller trombose, som ville interferere med fremføringskatetret.
- Patientudvælgelse skal udføres af et multidisciplinært hjerteteam, som er specialiseret i behandling af tricuspidalregurgitation, for at vurdere patientrisiko og anatomisk egnethed.

<sup>1</sup> Pacemakerafhængighed kan øge risikoen for alvorlig skade eller dødsfald fra pludselig pacemakerfejl

### 5.0 Kontraindikationer

EVOQUE klappen er kontraindiceret til brug i patienter med følgende tilstande:

- Aktiv endocarditis de seneste 3 måneder eller infektion, der kræver behandling med antibiotika (oral eller intravenøs), de seneste 2 uger inden den planlagte implantation.
- Hypersensitivitet eller kontraindikation, som ikke kan behandles, over for en eller flere af følgende: alle trombocythæmmende stoffer, alle antikoagulantia, nitinolleggeringer (nikkel og titanium), bovin væv, glutaraldehyd, kontrastmedie eller transösophageal ekkokardiografi.

Tricuspidalklapanatomii, der hindrer korrekt indsætning og funktionelitet af anordningen baseret på CT- og ekkokardiografisk evaluering.

Bemerk: Patienten skal kunne tolerere mindst én type medicin til antitrombocytbehandling OG én type antikoagulationsmedicin.

### 6.0 Advarsler

- Anvend ikke EVOQUE klappen til andre formål, end dem der fremgår af mærkaten.
- EVOQUE klappen, fremføringsystemet, moniteringssystemet, dilatatorsættet og stabilisatoren er designet, tilsiget og distribueret udelukkende til STERIL engangsbrug. EVOQUE stabilisatorbase og EVOQUE stabilisatorplade leveres ikke-sterile til engangsbrug. Anordningerne til engangsbrug må ikke resteriliseres eller genanvendes. Der er ingen data, der underbygger, at anordningerne er sterile, ikke-pyrogene eller funktionsdygtige efter oparbejdning.
- Sørg for, at der anvendes korrekte sterile teknikker under klargøring, overførelse og brug af anordningerne.
- Brug ikke klappen, hvis forseglingen er brudt, hvis opbevaringsopløsningen ikke dækker klappen fuldstændigt, hvis temperaturindikatoren er blevet aktiveret, hvis klappen er beskadiget, eller hvis udlobsdatoen er overskredet. EVOQUE klappen skal hele tiden være hydreret. Klappen må ikke udsættes for andre opløsninger, antibiotika eller kemikalier end den medfølgende opbevaringsopløsning og den sterile fysiologiske saltvandsopløsning. Dette vil forhindre beskadigelse af fligen, som ellers kan forringe klappens funktionalitet. Hold EVOQUE klappen fugtig med normalt saltvand indtil implantation.
- Kontrollér, at den korrekte klapstørrelse er valgt. Implantation af den forkerte størrelse (dvs. under- eller overdimensionering) kan føre til paravalvulær lækage (PVL), vandrige, embolisering og/eller annulær skade.
- Patienter med tidligere implanterede anordninger (f.eks. IVC-filter) skal vurderes omhyggeligt før indføring af fremføringssystemet for at undgå potentiel skade på vaskulaturen eller en tidligere implanteret anordning.
- Patienter med præeksisterende hjertelektroder bør vurderes nøje før implantation for at undgå potentiel ufordelagt interaktion mellem anordningerne.
- Der bør udvises forsigtighed ved implantation af elektroder til hjertet efter implantation af EVOQUE klappen for at undgå potentiel ufordelagt interaktion mellem anordningerne.
- Patienter, som har fået implanteret en EVOQUE klap, bør holdes på antikoagulations-/antitrombocytbehandling som bestemt af deres læge i overensstemmelse med de aktuelle retningslinjer, for at minimere risikoen for klaptrømbose og tromboemboliske hændelser.
- Der findes ingen data, der understøtter anordningens sikkerhed og ydeevne, hvis patienten har:
  - Ekkokardiografisk bevis på alvorlig dysfunktion i højre ventrikel;
  - Systolisk pulmonært arterietryk (PASP) > 70 mmHg via ekko-Doppler;
  - En trans-tricuspid pacemaker- eller defibrillatorledning, der er implanteret i højre ventrikulær inden for de seneste 3 måneder;
  - Afhængighed af en trans-tricuspid pacemaker uden alternative pacingmuligheder.

### 7.0 Sikkerhedsforanstaltninger

#### 7.1 Sikkerhedsforanstaltninger for brug

- Patientens kvalifikation afhænger af anatomiske forhold baseret på en CT-scanning.
- Det anbefales, at et multidisciplinært hjerteteam anbefaler EVOQUE klapimplantation i forhold til alternative perkutane løsninger, herunder minimalt invasiv hjerteoperation.
- Det anbefales, at et multidisciplinært hjerteteam tager højde for sygdommens alvorlighed og chancerne for reversibilitet af højresidig hjerteinsufficiens baseret på en komplet hæmodynamisk vurdering.
- Patienten bør have en forventet levetid på mindst 12 måneder.

#### 7.2 Sikkerhedsforanstaltninger

- EVOQUE klappen må kun bruges sammen med EVOQUE fremføringssystemet og EVOQUE moniteringssystemet.
- Proceduren bør udføres under passende scanningsmodaliteter, f.eks. transösophageal ekkokardiografi (TEE), fluoroskopi og/eller intrakardial ekkokardiografi (ICE).
- Glutaraldehyd kan forårsage hud-, øjen-, næse- og halsirritation. Undgå længerevarende eller gentagen udsættelse for eller indånding af oplosningen. Må kun anvendes med tilstrækkelig udluftning. Hvis der opstår hudkontakt, skal det berørte område straks skyldes med vand. I tilfælde af kontakt med øjnene skal der straks søges læge. For yderligere oplysninger om eksponering for glutaraldehyd henvises der til sikkerhedsdatabladet, der kan fås hos Edwards Lifesciences.
- Der kan opstå ledningsforstyrrelser før, under eller efter implantation af EVOQUE klappen, hvilket kan kræve kontinuerlig EKG-overvågning før udskrivelse fra hospitalet. Hvis en patient har bekræftede eller mistenkede ledningsforstyrrelser, skal patientovervågning og/eller elektrofysiologisk evaluering overvejes.
- Passende antibiotisk profilakse anbefales som efterbehandling af patienter med risiko for infektion af den protetiske hjerteklap og endocarditis.
- Langvarig holdbarhed er ikke blevet bestemt for EVOQUE klappen. Kliniske data bygger på kortsigtet opfølgning. Regelmæssig medicinsk opfølgning anbefales for at evaluere EVOQUE klappens funktion.
- Implantation af EVOQUE klappen skal udskydes hos patienter, der har haft (1) myokardieinfarkt inden for de seneste måned (30 dage) inden planlagt intervention, (2) pulmonal emboli inden for 3 måneder (90 dage) inden planlagt intervention, (3) hjerneblødning (slagtilfælde eller forbigående iskæmisk slagtilfælde [TIA]) inden for 3 måneder (90 dage) inden planlagt intervention, (4) aktiv øvre gastrointestinal blødning inden for 3 måneder (90 dage) før procedure, der kræver transfusion.

### 8.0 Potentielle bivirkninger

Potentielle bivirkninger relateret til standardhjertekateterisation, brugen af anæstesi, EVOQUE klappen og implantationsproceduren omfatter:

- Unormale laboratorieværdier
- Allergisk reaktion på anæstesi, kontrastmedie, antikoagulationsmedicin eller anordningsmateriale
- Anafylaktisk shock
- Anæmi eller nedsat hæmoglobin (Hbg), som kan kræve transfusion
- Aneurisme eller pseudoaneurisme
- Angina eller brystsmerter
- Arytmie - atrial (dvs. atrieflimmer, supraventrikulær takykardi)

- 
- Arytmier – ventrikulær (dvs. ventrikulær takykardi, ventrikulær fibrillation)
  - Arteriovenøs fistel
  - Blødning
  - Hjertestop
  - Hjerteinsufficiens
  - Hjerteskade, herunder perforation
  - Hjertetamponade/perikardial eksudation
  - Kardiogen shock
  - Chordaindvikling eller -ruptur, som kan kræve intervention
  - Koagulopati, koagulationslidelse, hæmoragisk diatese
  - Skader på ledningssystemet, som kan nødvendiggøre implantering af en pacemaker (midlertidig eller permanent)
  - Konvertering til åben hjertekirurgi
  - Kranspulsåreokklusion
  - Skade på eller interferens med funktionen af pacemaker eller implanterbar hjertestarter (ICD)
  - Dødsfal
  - Ødem
  - Elektrolytbalance
  - Embolisering, herunder luft-, partikel-, forkalkningsmateriale- eller trombe
  - Akut hjertekirurgi
  - Endocarditis
  - Øsofageal irritation
  - Øsofageal perforation eller forsævring
  - Embolisering af EVOQUE systemkomponent(er)
  - Mislykket udtagning af alle EVOQUE systemkomponenter
  - Feber
  - Gastrointestinal blødning
  - Hæmatom
  - Hæmodynamisk kompromis
  - Hæmolyse/hæmolytisk anæmi
  - Blødning, som kræver transfusion/kirurgi
  - Hypertension
  - Hypotension
  - Inflammation
  - Skader på trikuspidalklapapparatet, herunder chordeskade, ruptur, skader på papillærmuskler
  - Lokal og systemisk infektion
  - Mesenteriel iskæmi eller tarminfarkt
  - Multiorgansvigt
  - Myokardieinfarkt
  - Kvalme og/eller opkastning
  - Nerveskade
  - Neurologiske symptomer, herunder dyskinesi, uden diagnosticeret TIA eller slagtilfælde
  - Ikke-akut reoperation
  - Smerter
  - Pannusdannelse
  - Paralyse
  - Perkutan klapintervention
  - Perifer iskæmi
  - Permanent handikap
  - Pleuraekssudat
  - Pneumoni
  - Lungeødem
  - Lungeembolisme
  - Reaktion på trombocythæmmende stoffer eller antikoagulantia
  - Genindlæggelse
  - Nyresvigt
  - Respirationsvigt, atelektase – kan nødvendiggøre forlænget intubation
  - Retroperitoneal blødning
  - Obstruktion af højre ventrikulære udløbsområde (RVOT)
  - Septikæmi, sepsis
  - Hudforbrænding, -skade eller vævsændringer pga. eksponering for ioniserende stråling
  - Slagtilfælde
  - Strukturel forringelse (slid, fraktur, forkalkning, rift i flig, fortykkelse af flig, stenose af implanteret anordning eller bevægelsesfejl fra ny flig)
  - Tromboemboli
  - Forbigående iskæmisk slagtilfælde (TIA)
  - Klaplosrivelse/embolisering
  - Klapendocarditis
  - Klapeksplantat
  - Indeslutning af klapflig
  - Fejplacering af klap
  - Klapvandring
  - PVL/paravalvulær klaplækage
  - Klapregurgitation (ny eller forværrret trikuspid, aortisk, mitral, pulmonær)
  - Klaptrombose
  - Vaskulær skade eller traume, herunder dissektion eller okklusion
  - Karspasme
  - Sårruptur, forsinket eller ufuldstændig heling

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).

## 9.0 Yderligere udstyr

Implantationsproceduren kræver yderligere udstyr, som ikke leveres sammen med EVOQUE systemet. Dette yderligere udstyr er angivet nedenfor.

### 9.1 Udstyr til montering af EVOQUE klap

**Bemærk: Volumener afspejler tilstrækkelig mængde til klargøring af 1 implantat.**

- 3500 ml (minimum) steril fysiologisk saltvandsopløsning ved omgivende temperatur (~ 23 °C)
- 500 ml (minimum) hepariniseret saltvandsopløsning (2 enheder/ml) ved omgivende temperatur (~ 23 °C)
- 4 sterile skåle (≥ 500 ml, ≥ 7 cm dyb, plastik)
- 1 stor steril skål (≥ 2 l, ≥ 10 cm dyb, plastik)
- 1 skalpel, skalpelblad nr. 11

- 1 luer lock-sprøjte ( $\geq 20 \text{ cm}^3$ )
- Gazebind
- Pincet med stump spids
- Saks med stump spids
- Sterile håndklæder

### 9.2 Udstyr til adgang, procedure og monitorering

- Standardlaboratorieudstyr til hjertekateterisation
- Indføringshylster til femoralkar
- Fluoroskop (faste, mobile eller semi-mobile fluoroskopisystemer, der er velegnede til brug i forbindelse med perkutane koronarindgreb)
- Transösophageal ekkokardiografi kapacitet
- Styrbart indføringshylster
- Guidewire med udvekslingslængde på 0,89 mm (0,035")
- Guidewire med ekstra smal kurve på 0,89 mm (0,035")
- Kateter og guidewire til højre kranspulsåre
- Sterilt bord til EVOQUE klap og klargøring af anordning

### 9.3 Standbyudstyr

- Arteriebypasskanyle (~18 F)
- Kardiopulmonal bypassmaskine
- Smidig ballon (> 20 mm diameter, 9  $\text{cm}^3$  kontrastvolumen)
- Fortyndet røntgenfast kontrastmedie (15:85 medie til saltvandsopløsning)
- Højtrykskontrastinjektor
- Intraaortisk ballonpumpe og ballon i passende størrelse
- Intrakardial ekkokardiografisk udstyr (ICE)
- Angiografisk grisehalekateter
- Venøs returbypasskanyle (~18 F)
- Transtorakalt ekkokardiografisk udstyr (TTE)
- Smøremiddel til vaskulær adgang
- Udstyr til midlertidig pacing

## 10.0 BRUGSANVISNING

### 10.1 Inspektion før brug

Før EVOQUE systemet tages i brug, skal hvert element og alt tilbehør undersøges grundigt for spor efter større skader (f.eks. en revnet beholder eller et revnet låg, lækage, brudt eller manglende forsegling), som kan kompromitteret pakkens sterilitet (hvis det er relevant) eller komponenternes funktionalitet.

**ADVARSEL:** Fremføringssystemet må ikke fejlhåndteres, og fremføringssystemet og tilbehørsanordningerne må ikke bruges, hvis emballagen og/eller sterile barrierer og eventuelle komponenter er blevet åbnet eller beskadiget, eller hvis udløbsdatoen er overskredet, da det kan forringe sikkerheden og/eller funktionaliteten.

**ADVARSEL:** Undgå fejlhåndtering af EVOQUE klappen eller brug af anordningen/beholderen, hvis der er tegn på skader, lækage eller manglende sterilisering (ikke fuldt nedsænket i glutaraldehyd eller manglende, intakte forseglinger). EVOQUE klappen må ikke bruges til implantation, da steriliteten kan være kompromitteret.

**ADVARSEL:** Brug ikke EVOQUE klappen, hvis udløbsdatoen er overskredet, eftersom enten sterilitet eller klapfunktionen kan være kompromitteret.

**ADVARSEL:** Brug ikke EVOQUE klappen, hvis temperaturindikatoren er aktiveret, eftersom klapfunktionen kan være kompromitteret.

**ADVARSEL:** Brug ikke EVOQUE klappen, hvis den åbningssikre forsegling er brudt, eftersom steriliteten kan være kompromitteret.

### 10.2 Opsætning af tilbehør

#### 10.2.1 Opsætning af tilbehørssæt 1

Trin	Procedure
1	Anbring pladen under patientens ben på operationsbordet for at støtte basen under proceduren.
2	Når patienten er blevet anbragt på operationsbordet, anbringes basen til engangsbrug over patientens ben, oven på pladen, med den ønskede afstand fra midten af sternum.
3	Opret en steril barriere.
4	Efter steril afdækning anbringes baseadapteren til engangsbrug på linje med adgangsstedet og fastgøres foran på basen ved hjælp af en klemme (figur 6).

Bemærk: I konfigurationen med tilbehørssæt 1 leveres både baseadapteren og klemmen sammen med stabilisatoren.

#### 10.2.2 Opsætning af tilbehørssæt 2

For konfigurationen med tilbehørssæt 2, der anvender genanvendeligt tilbehør (figur 7), henvises der til brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør for opsætning af platformen og pladen. Hvis den genanvendelige skinne er ikke-steril eller hvis den udpakkes for første gang, henvises der til brugsanvisningen til Edwards genanvendelige skinne. Se nedenstående anvisninger, når den genanvendelige skinne er steril.

Trin	Procedure
1	Fjern den genanvendelige skinne fra Edwards fra steriliseringsindpakningen (blå indpakning), og kontrollér for skader.
2	Saml og placér den genanvendelige plade og genanvendelige platform ved patientens ben, og juster platformens højde og vinkel efter behov, før patienten afdækkes steril. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør.
3	Opret en steril barriere.
4	Saml og fastgør den genanvendelige skinne og stabilisator fra Edwards til den genanvendelige platform efter steril afdækning.
5	Fjern den genanvendelige skinne iht. proceduren fra den genanvendelige platform. Udfør standardaftørring af den genanvendelige skinne, før den sendes til oparbejdning. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendelig skinne.

### 10.3 Klargøring af udstyret

All klargøring af udstyr udføres af autoriserede Edwards medarbejdere.

**ADVARSEL:** Undgå at fejlhåndtere EVOQUE klappen. EVOQUE klapflige, som er blevet fejlhåndteret eller beskadiget under monteringsprocessen, kræver udskiftning af EVOQUE klappen.

**ADVARSEL:** EVOQUE klappen bør ikke være helt sammenpresset i længere tid end 120 minutter, da det kan forringe klapplagens funktion.

**FORSIGTIG:** Anbring ikke beholderen eller posen med fremføringssystemet i det sterile felt. Beholderens og posens ydersider er ikke sterile, og indholdet i beholderen og posen skal håndteres ved brug af aseptisk standardteknik for at forhindre kontaminering.

**FORSIGTIG:** For at reducere risikoen for kontaminering må beholderen med EVOQUE klappen ikke åbnes, før implantationen med sikkerhed skal udføres.

**FORSIGTIG:** Kontrollér, at hele suturen fjernes, når serienummermerket tages af EVOQUE klappen, da det ellers kan medføre emboli.

**FORSIGTIG:** Undgå, at EVOQUE klappen kommer i kontakt med skarpe instrumenter, da det kan forringe klapfunktionen.

**ADVARSEL:** Der skal foretages tilstrækkelig skyllning med normalt saltvand inden implantation for at reducere glutaraldehydkoncentrationen, da det kan medføre glutaraldehydetoksicitet.

**FORSIGTIG:** Lad ikke fligvævet eller skylleopløsningen komme i kontakt med håndklæder, betræk eller andre fnug- og partikelkilder, som kan overføres til fligvævet, da det kan medføre emboli.

### 10.4 EVOQUE klapimplantat

#### 10.4.1 Guidewireplacering

Forbered femoral venøs adgang ved hjælp af standardinterventionsteknikker.

**ADVARSEL:** Undgå at bruge overdrive kraft og/eller manipulation under fremføring og positionering af guidewiren, da det kan medføre perforation/dissektion af arterier, vene og/eller andre hjertestrukturer. Det kan desuden medføre hjertearytmier og ledningsforstyrrelser.

Trin	Procedure
1	Fremfør det styrbare hylster i højre atrium ved udgangen af IVC.
2	Før en guidewire gennem det styrbare hylster.

Trin	Procedure
3	Fremfør guidewiren på tværs af trikuspidalkappen. <b>Bemærk: Andet interventionsudstyr og andre interventionsteknikker (f.eks. guidekatetre) kan bruges til at føre guidewiren over trikuspidalkappen.</b>
4	Etabler passende guidewirebane, og bekræft, at der ikke er indviklen med hjertestrukturer.

#### 10.4.2 EVOQUE klapfremføring

**ADVARSEL:** Undgå overdreven bevægelse af fremføringssystemet under proceduren for at beskytte vaskulatur eller hjertestrukturer. Undgå overdreven rotation af fremføringssystemet for at opretholde fremføringssystemets funktion.

Bemærk: Skyl fremføringssystemet med hepariniseret saltvandsoplosning efter behov under hele proceduren.

Trin	Procedure
1	Kontrollér, at den hydrofile belægning på dilatatorer og fremføringssystem er aktiveret før brug. Udvid adgangsstedet. Brug eventuelt et Edwards EVOQUE dilatatorsæt.
2	Indfør fremføringssystemet over guidewiren.
3	Fremfør fremføringssystemet, indtil den distale ende af den koniske spids er placeret lige mellem IVC og højre atrium.
4	Anvend fluoroskop til at sikre, at fremføringssystemet vender i den rigtige retning. <b>ADVARSEL: Fremføringssystemets primære bøjning bører i retning af skyllerportene. Kontrollér omhyggeligt, at fremføringssystemet vender korrekt på dette tidspunkt.</b>
5	Træk hylstret tilbage.
6	Boj og vend fremføringssystemet mod trikuspidalkappen.
7	Fremfør fremføringssystemet, så det krydser trikuspidalkappen. <b>Bemærk: Bøjning af fremføringssystem, rotation af fremføringssystem og guidewireposition kan tilpasses under klapkrydsnsning for at optimere krydsningsposition.</b>
8	Kontrollér ved hjælp af ekkokardiografi og fluoroskop, at fremføringssystemet har krydset gennem trikuspidalkappen og ind i højre ventrikelf.
9	Hvis konfigurationen med tilbehørssæt 1 anvendes, skal stabilisatoren anbringes på baseadapteren og fastgøres på basen. Hvis konfigurationen med tilbehørssæt 2 anvendes, skal skinnes anbringes på platformen og fastgøres. Anbring derefter stabilisatoren på skinne og fastgør den.
10	Fastgør fremføringssystemet og hylstret til stabilisatoren.
11	Tilpas fremføringssystemet efter behov for at sikre hæmodynamisk stabilitet.
12	Ved hjælp af præoperative data for computertomografi med flere snit (MSCT) (hvis tilgængelige) placeres C-armen ved den optimale visningsprojektion.
13	Anbring fremføringssystemet, så det er koaksialt på trikuspidalannulus, samtidig med, at kontakten til den native anatomii minimeres.
14	Ved hjælp af ekkokardiografi og fluoroskop bekræftes det, at EVOQUE klappen er placeret ved en passende dybde og koaksialitet i forhold til den native klap. <b>FORSIGTIG: Når først kapslen er trukket tilbage og afdækker EVOQUE klapankrene, kan klappen ikke føres eller hentes tilbage i fremføringssystemet.</b> <b>ADVARSEL: Oprethold fremføringssystemets centrale position i den native klap under fremføringen for at sikre korrekt positionering af klappen.</b>
15	Træk den udvendige kapsel tilbage, indtil ankrene afdækkes.
16	Tilpas EVOQUE klappens position, så ankrene er placeret inden for de native flige som angivet af patientanatomien.
17	Træk den udvendige og indvendige kapsel tilbage, indtil den ønskede EVOQUE klapdiameter er nået.
18	Lad fligene indgræbe.
19	Bekræft EVOQUE klappens placering ved hjælp af ekkobilleder for at vurdere fligenes aktivering. Tilpas EVOQUE klappens position efter behov.
20	Observer ved brug af ekkobilleder de native fliges bevægelser, og tilpas EVOQUE klappens position efter behov for fuldt ud at aktivere de native trikuspidalklafflige.
21	Når fuld aktivering er bekræftet, skal det sikres, at EVOQUE klappen er placeret perpendikulært med det trikusidale annulære plan.
22	Træk den koniske formede spids tilbage, indtil den er placeret inden i EVOQUE klappen.
23	Træk den indvendige kapsel tilbage, indtil EVOQUE klappen frigøres fra fremføringssystemet. <b>FORSIGTIG: Vær forsiktig under den endelige frigørelse af EVOQUE klappen ved hjælp af frigivelsesdrejeknappen, da for tidlig frigørelse kan påvirke effektiviteten af EVOQUE klappen.</b>
24	Vurder ved hjælp af ekkobilleder og fluoroskop EVOQUE klappens endelige placering og funktionalitet.

#### 10.4.3 Fjernelse af fremføringssystem

**ADVARSEL:** Sørg for at fastholde fremføringssystemet midt i EVOQUE klappen under fjernelse af fremføringssystemet, da det ellers kan påvirke klapfunktionaliteten eller medføre løsrivelse af klappen.

Bemærk: Fremføringssystemet kan fjernes fra stabilisatoren på et hvilket som helst tidspunkt under fjernelsen, hvis der er behov for dette.

Trin	Procedure
1	Træk den koniske spids helt tilbage.
2	Ret fremføringssystemet ud og træk det tilbage efter behov, indtil den koniske spids er over låsetapperne på EVOQUE klappen. Tilpas guidewiren efter behov for at fastholde en central position i forhold til EVOQUE klappen. Kontrollér, at låseringen er fri af EVOQUE klappen.
3	Drej frigivelsesdrejeknappen, så den indvendige kapsel kommer i kontakt med den koniske spids.
4	Ret fremføringssystemet ud og træk det tilbage efter behov.
5	Drej på tilbagetrækningknappen for kapslen, indtil den udvendige kapsel er i kontakt med den indvendige kapsel.
6	Kontrollér, at fremføringssystemet er rettet helt ud, og fjern det fra adgangsstedet. <b>Bemærk: Man kan bruge et hylster til at forsegle vena femoralis efter systemfjernelse.</b>
7	Udfør femoral lukning efter behov ved hjælp af standardinterventionsteknikker.
8	Udfør eventuelt ventrikulografi for at finde EVOQUE klappens endelige position.

## 11.0 Levering

### 11.1 Sterilisering og emballage

EVOQUE klappen leveres steril ved brug af afslutningsvis væskesterilisering og er ikke-pyrogen. Den er emballeret og steriliseret i en glutaraldehydoplösning inden i en forseglet beholder. Beholderens udvendige overflade er ikke steril og må ikke anbringes i det sterile felt. EVOQUE klappen er udstyret med en temperaturindikator, og den bør ikke bruges, hvis indikatoren er aktiveret.

Fremføringssystemet, dilatatorsættet og monteringsssystemet leveres steriliseret med ethylenoxid og leveres ikke-pyogene. Komponenterne er fastgjort på et kort og emballeret i en pose og en kasse. Stabilisatoren leveres steriliseret med ethylenoxid. Komponenterne er fastgjort på et kort og emballeret i en pose og en kasse.

Basen og pladen til engangsbrug eller den genanvendelige skinne, platform og plade leveres ikke-sterile.

Komponenterne er pakket i individuelle fragtkasser.

### 11.2 Opbevaring

EVOQUE klappen skal opbevares mellem 10 °C og 25 °C (50 °F og 77 °F). Lagerinspektion og -rotation med regelmæssige mellemrum anbefales, således at EVOQUE klapper med en tidligere udløbsdato bruges først.

Fremføringssystemet, dilatatorsættet, monteringsssystemet, stabilisatoren/basen/pladen til engangsbrug og den genanvendelige platform/plade skal opbevares et køligt, tørt sted uden risiko for kontaminering. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendelige skinneenhed for oplysninger om opbevaring af den genanvendelige skinne.

## 12.0 Sikkerhedsoplysninger for magnetisk resonans-scanning (MRI)



Ikke-kliniske tests har vist, at Edwards EVOQUE klappen er MR-betinget. En patient med denne klap kan scannes sikkert i et MR-system, som opfylder følgende betingelser:

- Kun statisk magnetfelt på 1,5 og 3 T
- Maksimalt rumligt gradientmagnetfelt på 3000 gauss/cm (30,0 T/m) eller mindre
- Maksimal gennemsnitlig helkrops-SAR-værdi (specific absorption rate) på 2,0 W/kg som angivet af MR-systemet
- Normal driftstilstand for MR-systemet for både gradienter og SAR

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

I ikke-kliniske test strækker den billedartefakt, der forårsages af EVOQUE klappen, sig cirka 0,8 cm fra anordningen ved scanning med en gradientekko- eller spinekkopulssekvens på et 3 T MRI-system.

## 13.0 Anordningens forventede levetid

EVOQUE klappen har gennemgået meget grundig præ-klinisk holdbarhedstest i henhold til kravene til test af klappen. Klapperne er blevet testet til 5 års simuleret brug. Den faktiske levetid i mennesker afhænger af mange faktorer og varierer fra patient til patient.

## 14.0 Patientinformation

Der medfølger et patientimplantatkort med hver EVOQUE klap. Opgiv alle de anmodede oplysninger efter implantation, og giv implantatkortet til patienten. Serienummeret findes på pakken med EVOQUE klappen. Dette kort giver patienterne mulighed for at informere sundhedspersonale om, hvilken type implantat de har modtaget, når de søger behandling.

## 15.0 Bortskaffelse af udtaget implantat og anordning

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

Hvis det besluttes at returnere en eller flere anordninger, bedes disse anvisninger følges:

- **Uåbnet emballage med steril barriere intakt:** Hvis poserne ikke er blevet åbnet, skal anordningen returneres i den originale emballage.
- **Emballagen er åbnet, men anordningen er ikke implanteret:** Hvis en pose er åbnet, er anordningen ikke længere steril. Returnér anordningen i dens oprindelige emballage.
- **Eksplanteret implantat:** Det eksplanterede implantat bør placeres i et passende histologisk fixeringsmiddel, f.eks. 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd. Nedkøling er ikke nødvendig i disse tilfælde. Kontakt Edwards Lifesciences for at anmode om et eksplanteringssæt, som kan returneres til Edwards.

### 15.1 Bortskaffelse

Brug universelle sikkerhedsforanstaltninger for biologiske risici og skarpe genstande for at undgå brugerskader. Brugte anordninger (inkluderer alle anordninger, der kommer i kontakt med patienter) skal håndteres og gensteriliseres eller bortskaffes i overensstemmelse med institutionelle retningslinjer for biologisk farlige materialer og hospitalsaffald for at undgå mulig krydskontaminering. Se brugsanvisningen til Edwards genanvendeligt tilbehør vedrørende bortskaffelse af den genanvendelige platform og plade.

## 16.0 Kvalitativ og kvantitativ information relateret til EVOQUE klappen

I forbindelse med EVOQUE klappen viser følgende tabel de kvalitative og kvantitative oplysninger om materialer og stoffer:

### EVOQUE klap

Stof	CAS	Interval for modelmasse (mg)
Nikkel	7440-02-0	1250-1470
Titan	7440-32-6	981-1171
Polyethylenterephthalat	25038-59-9	529-649
Polyethylen	9002-88-4	285
Polyurethan	9009-54-5	0-281
Kollagener, bovin materiale, polymerer med glutaraldehyd	2370819-60-4	113
Titandioxid	13463-67-7	1,41-3,65
Kobolt	7440-48-4	0-1,29
Jern	7439-89-6	0-1,29
Kulstof	7440-44-0	0-1,03
Itt	7782-44-7	0-1,03
Antimontrioxid	1309-64-4	0,632-0,777
Siloxaner og silikoner, di-methyl, polymer med methyl-silsesquioxaner, polyethylen-polypropylen-glycol og polyethylen-polypropylen-glycol-monobutyl-ether	68554-68-7	0-0,762
Niobium	7440-03-1	0-0,643
Siliciumdioxid	7631-86-9	0,00515-0,598
Polybutadien-diacylat	9003-17-2	0-0,452
Polybutilat	24936-97-8	0,333
Krom	7440-47-3	0-0,257
Kobber	7440-50-8	0-0,257
Brint	1333-74-0	0-0,129
Kvælstof	7727-37-9	0-0,129
4-Dodecylbenzensulfonsyre	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erucamid	112-84-5	0,00508-0,0256
Glycerol	56-81-5	0-0,0168
Bis(2-dimethylaminoethyl)-ether	3033-62-3	0-0,00790
Triethylenediamin	280-57-9	0-0,00611

### EVOQUE fremføringssystem

Denne anordning indeholder følgende stoffer defineret som CMR 1B i en koncentration over 0,1 % vægtprocent:

Kobolt; CAS-nr. 7440-48-4; EC-nr. 231-158-0

Aktuel videnskabelig evidens understøtter, at medicinsk udstyr fremstillet af koboltegeringer eller legeringer af rustfrit stål, der indeholder kobolt, ikke medfører en øget risiko for cancer eller skadelige virkninger for reproduktionen.

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

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. Dette er placeringen af SSCP efter lanceringen af den europæiske database for medicinsk udstyr/Eudamed.

SSCP er tilpasset i overensstemmelse med den kliniske evalueringsvurdering 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 EVOQUE systemets sikkerhed og effektivitet på kort og lang sigt.

Overensstemmelse mellem hele EVOQUE systemet og Ydelseskrav (GSPR) til sikkerhed (MDR GSPR1), ydeevne (MDR GSPR1), accept af bivirkninger (MDR GSPR8), brugervenlighed (MDR GSPR5), anordningens levetid (MDR GSPR6), acceptabel fordel-risiko-profil (MDR GSPR8) er etableret for de mærkede indikationer.

## 18.0 Grundlæggende unik udstyrssidentifikation – udstyrssidentifikation (UDI-DI)

Den grundlæggende unikke udstyrssidentifikation (UDI-DI) er adgangsnøglen til udstyrssrelaterede oplysninger i Eudamed. Den grundlæggende unikke udstyrssidentifikation (UDI-DI) til klapper, fremføringsystemet og tilbehør kan bruges til at lokalisere SSCP. Følgende tabel indeholder den grundlæggende unikke udstyrssidentifikation for EVOQUE systemet:

Produkt	Model				Grundlæggende unik udstyrssidentifikation – udstyrssidentifikation (UDI-DI)
Edwards EVOQUE klap	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE monteringssystem eller Edwards EVOQUE monteringssystem og beskærer	9850LS eller 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE tricuspid-fremføringssystem		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE dilatatorsæt		9850DK			0690103D004EVK000WN

### Tilbehørssæt 1

Edwards EVOQUE stabilisator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilisatorbase	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilisatorplade	9850PT	0690103D004EVA000UG

### Tilbehørssæt 2

Edwards EVOQUE stabilisator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards genanvendelig skinne	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards genanvendelig platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards genanvendelig plade	10000PT	0690103D004REU000YA

## Svenska

### Edwards EVOQUE system för trikuspidalklaffimplantation

#### Bruksanvisning

**Var försiktig: implantation av kateterburen trikuspidalklaff ska endast utföras av läkare som utbildats i användningen av Edwards EVOQUE system för trikuspidalklaffimplantation.**

- Försök inte använda Edwards EVOQUE klaff (här kallad EVOQUE klaff), insättningssystem eller tillhörande tillbehör innan du läst och förstått all information i denna broschyr.
- Underlänetet att följa dessa anvisningar, varningar och försiktighetsåtgärder kan leda till skada på produkten eller patientskada. Användningen av EVOQUE system ska begränsas till läkare som är utbildade i utförandet av invasiva endovaskulära ingrepp och läkare som är utbildade i korrekt användning av systemet.
- Rådfråga behörig Edwards -personal för korrekt val av EVOQUE klaffstorlek.
- EVOQUE klaff, insättningssystem, dilatatorsats, laddningssystem och stabilisator levereras STERILA. Tillbehören för engångsbruk (bas och platta) samt återanväntbara tillbehör (skena, plattform och platta) tillhandahålls ICKE-STERILA.
- Se instruktionerna för rengöring och sterilisering i bruksanvisningen för Edwards återanväntbara tillbehör för avtorkningssteg för Edwards återanväntbar plattform och platta. För Edwards återanväntbara skena, se instruktionerna för rengöring och sterilisering i bruksanvisningen för Edwards enhet med återanväntbar skena. Alla andra produkter tillhandahålls endast för engångsbruk. Kassera efter användning i enlighet med sjukhusets och/eller myndigheternas riktlinjer.

#### 1.0 Introduktion

Edwards EVOQUE system för trikuspidalklaffimplantation (i denna text kallat EVOQUE systemet) är utformat för att ersätta den nativa trikuspidalklaffen hos patienter med symptomatisk, svår trikuspidal regurgitation utan behov av konventionell öppen hjärtkirurgi. EVOQUE -systemet består av fyra (4) delar som används med någon av de två (2) tillbehörsuppsättningarna, som beskrivs nedan:

Produktnamn	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE klaff (EVOQUE klaff)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE laddningssystem eller Edwards EVOQUE laddningssystem och trimmer		9850LS eller 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE trikuspidal-insättningssystem		9850TDS		
Edwards EVOQUE dilatatorsats		9850DK		

#### Tillbehörsuppsättning 1

Produktnamn	Modellnummer
Edwards EVOQUE stabilisator	9850SB
Edwards EVOQUE stabilisatorbas	9850BA
Edwards EVOQUE stabilisatorplatta	9850PT

#### Tillbehörsuppsättning 2

Produktnamn	Modellnummer
Edwards EVOQUE stabilisator	9850SZ
Edwards återanväntbar skena	10500RL
Edwards återanväntbar plattform	10000UP
Edwards återanväntbar platta	10000PT

**Obs! EVOQUE -systemet är utformat för användning med antingen tillbehörsuppsättning 1 eller tillbehörsuppsättning 2. Tillbehörsuppsättning 1 anses vara en valfri uppsättning för engångsbruk för användning med EVOQUE -systemet. Komponenter från uppsättning 1 och 2 är inte utbytbara.**

**Obs! De produkter som utgör EVOQUE systemet är avsedda att användas tillsammans och inte som fristående produkter. Informationen i denna bruksanvisning gäller alla EVOQUE systemprodukter.**

#### 2.0 Beskrivning av produkten

##### • Edwards EVOQUE klaff (figur 1)

EVOQUE klaff är avsedd att implanteras i trikuspidalpositionen som ett alternativ till kirurgi. EVOQUE klaff består av en trebladig klaff av bovin perikardiell vävnad, nitinolram och krage, och är förpackad och slutsteriliseras i glutaraldehyd.

Storleksrekommendationerna för klaff baseras på storleken på nativ klaffannulus, vilken mäts genom datortomografi (DT). Patientens anatomiska egenskaper och avbildningsmetoder ska övervägas vid val av klaffstorlek.

Produktdiameter (rekommenderad klaffstorlek)	Systole		Diastole	
	Rekommenderad behandlingsbar omkrets – härlett diameterintervall (mm)	Maximal behandlingsbar annuluslängd (mm)	Rekommenderad behandlingsbar omkrets – härlett diameterintervall (mm)	Maximal behandlingsbar annuluslängd (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Edwards EVOQUE trikuspidal-insättningssystem (figur 2)

Insättningssystemet har en ytterdiameter på 28 Ch och är avsett att leverera EVOQUE klaff i den krimpade positionen med den transfemorala venmetoden. Insättningssystemets handtag innehåller ett primärt reglage för böjningsmekanism, sekundärt reglage för böjningsmekanism och djupreglage för att underlätta inpassning och positionering av EVOQUE klaff i den nativa klaffen, och ett kapselreglage och ett frikopplingsreglage för att styra expansion och frigöring av EVOQUE klaff.

##### • Edwards EVOQUE dilatatorsats (figur 3)

Hydrofilbelagda dilatatorer med diametern 24 Ch, 28 Ch och 33 Ch är avsedda att utvidga åtkomststället för att underlätta införande av insättningssystemet. Alla dilatatorer rymmer ledare med diametern 0,89 mm (0,035 tum) och är avsmalnande för att minimera trauma vid åtkomststället.

##### • Edwards EVOQUE laddningssystem (figur 4)/laddningssystem och trimmer (figur 5)

Laddningssystemet som består av flera komponenter är avsett att underlätta laddning och fästsättning av EVOQUE klaff i insättningssystemet. Laddningssystemet hjälper till vid krimpning av EVOQUE klaff till lämplig diameter, vilket gör att den yttre kapseln kan foras fram över EVOQUE klaff.

##### • Edwards EVOQUE system, tillbehörsuppsättning 1: stabilisator (modell 9850SB), bas och platta (figur 6)

Stabilisatorn för engångsbruk med bas och platta för engångsbruk är avsedd att fästa insättningssystemet i en vinkel lämplig för den transfemorala venmetoden och för att möjliggöra finjusteringar av insättningssystemets position under implantatproceduren. Basens höjd kan justeras för att anpassa sig till patientens nedre extremiteter och är avsedd att tillhandahålla en stabil bas för stabilisatörn. Plattan är avsedd att tillhandahålla en stabil, platt yta för basen på operationsbordet.

##### • Edwards EVOQUE system, tillbehörsuppsättning 2: stabilisator (modell 9850SZ) och återanväntbar skena, plattform och platta (figur 7)

De återanväntbara tillbehören som är kompatibla med EVOQUE -systemet inkluderar den återanväntbara skenan, plattformen och plattan. Den återanväntbara skenan är en stabil, sterilisabel skena som tillhandahåller en yta för att fästa en kompatibel stabilisator i den återanväntbara plattformen. Den återanväntbara plattformen medger placering och stabilisering av Edwards kateterbuna insättningssystem

för ersättning genom sin justerbara benhöjd och stabila plattform. Den återanvändbara plattan är placerad under den återanvändbara plattformen och utgör en plan och jämn yta under användningen. Stabilisatorn för engångsbruk är avsedd för att underlättar positionering och stabilisering av EVOQUE-systemet under implantationsgrepp. För tillbehörsuppsättningen med återanvändbara tillbehör (figur 7), se bruksanvisningen för Edwards återanvändbara tillbehör för konfiguration av basplattform och platta. Om den återanvändbara skenan är icke-steril samt vid första uppackning, se bruksanvisningen för Edwards enhet med återanvändbar skena.

### 3.0 Inrättningar och utbildningskrav

Inrättningar som avser att utföra en implantationsprocedur med EVOQUE systemet måste ha tillgång till cine-fluoroskopi och transesofageal ekokardiografi (TEE) under hela ingreppet. Läkarna som genomför implantationen måste dessutom ha direkt tillgång till lokaler med nödvändig utrustning, instrument, förbrukningsmaterial och personal för att vid behov utföra akut trikuspidalklaffkirurgi.

Ett omfattande utbildningsprogram tillhandahålls av Edwards Lifesciences och måste genomgås av de läkare som ska genomföra implantationer innan användning av EVOQUE systemet. Läkarna som genomför implantationen måste ha avancerad teknisk kunskap och erfarenhet av relaterade kateterbaserade ingrepp.

## 4.0 Indikationer för användning

### 4.1 Avsedd användning

EVOQUE system för trikuspidalklaffimplantation är avsett för minskning av trikuspidal regurgitation (TR) för patienter som förblir symptomatiska med medicinsk behandling och för vilka inget annat kirurgiskt eller kateterburet behandlingsalternativ finns enligt beslut från hjärteamet. EVOQUE -systemet levererar implantatet perkutant till trikuspidalklaffen via lärbensvenpunkt med användning av en transvenös metod.

### 4.2 Målpatientpopulation

- Patienter med symptomatisk allvarlig TR som inte har något av följande:
    - Allvarlig aorta-, mitral- och/eller lungklaffstenos och/eller regurgitation
    - LVEF < 25 %
    - Svår högerkammardysfunktion, mätt med ekokardiografi
    - Beroende av pacemaker<sup>1</sup> på trans-trikuspidal elektrod utan möjlighet till alternativ stimulering
    - Behov av plötslig eller akut kirurgi oavsett orsak eller planerad hjärtkirurgi under kommande 12 månader
    - Systoliskt blodtryck i vila < 90 eller > 160 mmHg efter upprepade mätningar
    - Refraktär hjärtsvikt som kräver avancerad intervention (dvs. hjälphjärta för vänster kammare, transplantation) (ACC/AHA/ESC/EACTS klass D hjärtsvikt)
    - Ett tillräckligt eller trombosert vena cava inferior-filter som skulle störa leveranskatern
  - Patienturval bör utföras av ett multidisciplinärt hjärteam som är specialiserat på behandling av trikuspidal regurgitation för att bedöma patientens risk och anatomiska lämplighet.
- <sup>1</sup> Beroende av pacemaker kan öka risken för allvarlig skada eller dödsfall från plötsligt pacemakerfel

## 5.0 Kontraindikationer

EVOQUE klaff är kontraindiceras för patienter med något av följande tillstånd:

- Aktiv endokardit inom 3 månader eller infektion som kräver behandling med antibiotika (oralt eller intravenöst) inom 2 veckor innan den planerade implantationen.
- Ikke behandlingsbar överkänslighet eller kontraindikation mot något av följande: alla trombocythämmare, alla antikoagulantia, nitinol-legeringar (nickel och titan), bovin vävnad, glutaraldehyd, kontrastmedel eller transesofageal ekokardiografi.
- Trikuspidalklaffanatomni som förhindrar korrekt insättning och funktionalitet baserat på DT och ekokardiografisk bedömning.

**Obs! Patienten måste klara att använda minst en trombocythämmare OCH en typ av antikoagulantia.**

## 6.0 Varningar

- Använd inte EVOQUE klaffen utöver indikationen på etiketten.
- EVOQUE klaff, insättningssystem, laddningssystem, dilatatorsats och stabilisator är endast utformade och avsedda för engångsbruk och levereras STERILA. EVOQUE stabilisatorbas och EVOQUE stabilisatorplatta tillhandahålls icke-sterila endast för engångsbruk. Produkter för engångsbruk får inte omsteriliseras eller återanvändas. Det finns inga data som stöder produkternas sterilitet, icke-pyrogenicitet eller funktion efter rengöring och sterilisering.
- Säkerställ att korrekta sterila tekniker används under förberedelse, förflyttning och användning av produkterna.
- Klaffen får inte användas om säkerhetsförsulutionen är bruten, förvaringslösningen inte helt täcker klaffen, temperaturindikatorn har aktiverats, klaffen är skadad eller utgångsdatumet har passerat. EVOQUE klaff måste ständigt hållas fuktig. Klaffen får inte exponeras för andra lösningar, antibiotika eller kemikalier än dess förvaringslösning och steril fysiologisk koksaltlösning. Detta förhindrar skada på klaffblad som kan påverka klaffens funktion. Håll EVOQUE klaff fuktad med normal koksaltlösning tills det är dags för implantation.
- Säkerställ att rätt klaffstorlek har valts. Implantation av fel storlek (dvs. för liten eller för stor) kan leda till paravalvulärt läckage (PVL), migrering, embolisering och/eller annulusskada.
- Patienter med befintliga implanterade produkter (t.ex. vena cava inferior-filter) ska utvärderas omsorgsfullt innan införande av insättningssystemet för att undvika skador på vaskulaturen eller en tidigare implanterad produkt.
- Patienter med befintliga elektroder i hjärtat ska utvärderas omsorgsfullt innan implantation för att undvika möjliga komplikationer mellan produkterna.
- Var försiktig vid implantation av elektroder i hjärtat efter implantation av EVOQUE klaff för att undvika möjliga komplikationer orsakade av interaktion mellan produkterna.
- Patienter som implanterats med EVOQUE klaff ska fortsätta antikoagulationsbehandling/antitrombocytbehandling enligt läkarens bedömning i enlighet med aktuella riktlinjer för att minimera risken för klafftrombos eller tromboemboliska komplikationer.
- Det finns inga data som ger stöd för produktens säkerhet eller funktion om patienten har:
  - Ekokardiografiskt påvisad allvarlig högerkammardysfunktion.
  - Pulmonellt arteriellt systoliskt tryck (PASP) > 70 mmHg uppmätt med eko-doppler.
  - En trans-trikuspid pacemaker- eller defibrillatorelektrod som implanterats i RV under de senaste 3 månaderna.
  - Avhänger av en trans-trikuspid pacemaker utan alternativa stimuleringsalternativ.

## 7.0 Försiktighetsåtgärder

### 7.1 Försiktighetsåtgärder före användning

- Patientens lämplighet beror på de anatomiska förhållandena baserat på DT-skanning.
- Det rekommenderas att ett multidisciplinärt hjärteam anser att implantation med EVOQUE klaff är en bättre lösning än alternativa lösningar med perkutana produkter, inklusive minimalt invasiv öppen hjärtkirurgi.
- Det rekommenderas att ett multidisciplinärt hjärteam tar hänsyn till hur allvarlig sjukdomen är och om högerkammarfelet är reversibelt baserat på en fullständig hemodynamisk utredning.
- Patienten ska ha en förväntad livslängd på minst 12 månader.

### 7.2 Försiktighetsåtgärder

- EVOQUE klaff får endast användas med EVOQUE insättningssystem och EVOQUE laddningssystem.
- Procedurer ska utföras med lämpliga avbildningsmetoder, som transesofageal ekokardiografi (TEE), fluoroskopi och/eller intrakardiell ekokardiografi (ICE).
- Glutaraldehyd kan orsaka irritation på hud, i ögon, näsa och hals. Undvik långvarig eller upprepad exponering för, eller inandning av, lösningen. Får endast användas då tillräcklig ventilation finns tillgänglig. Vid hudkontakt ska det berörda området omedelbart spolas med vatten. Vid ögonkontakt ska läkarvård omedelbart uppsökas. Ytterligare information om exponering för glutaraldehyd finns i säkerhetsdatabladet från Edwards Lifesciences.
- Ledningsstörningar kan inträffa före, under eller efter implantation av EVOQUE klaff, vilket kan göra det nödvändigt med kontinuerlig EKG-övervakning innan utskrivning. Om en patient har bekräftade eller misstänkta ledningsstörningar ska patientövervakning och/eller elektrofisiologisk utvärdering övervägas.
- Lämplig antibiotikaprofilax efter ingreppet rekommenderas hos patienter som bedöms vara i riskzonen för infektion i klaffprotesen samt endokardit.
- Långvarig hållbarhet har inte fastställts för EVOQUE klaff. Kliniska data speglar kortvarig uppföljning. Regelbunden medicinsk uppföljning rekommenderas i syfte att utvärdera funktionen hos EVOQUE klaff.
- Implantation av EVOQUE klaff ska skjutas upp för patienter med (1) myokardinfarkt inom en månad (30 dagar) från det planerade ingreppet, (2) lungemboli inom 3 månader (90 dagar) från det planerade ingreppet, (3) cerebrovaskulär händelse (stroke eller transitorisk ischemisk attack [TIA]) inom 3 månader (90 dagar) från det planerade ingreppet, (4) aktiv blödning i övre magtarmkanalen inom 3 månader (90 dagar) innan ingreppet som kräver transfusion.

## 8.0 Möjliga komplikationer

Möjliga komplikationer relaterade till standardmässig hjärtkateterisering, användning av anestesi eller EVOQUE klaff och implantationsproceduren inkluderar:

- Avvikande laboratorievärden
- Allergisk reaktion mot anestesi, kontrastmedel, antikoagulantia eller produktens material
- Anafylaktisk chock
- Anemi eller minskat hemoglobin (Hgb) som kan kräva blodtransfusion
- Aneurysm eller pseudoaneurysm
- Kärlkramp eller bröstsämta
- Arytm - förmak (dvs. förmaksflimmer, supraventrikulär takykardi)

- 
- Arytmia – ventrikelfibrillation (dvs. ventrikeltakkyardi, ventrikelflimmer)
  - Arteriöös fistel
  - Blödning
  - Hjärtstillestånd
  - Hjärtsvikt
  - Hjärtskada, inklusive perforation
  - Hjärttamponad/perikardial utgjutning
  - Kardiogen chock
  - Insnärjning av sensträngarna eller ruptur som kan kräva intervention
  - Koagulopati, koagulationsstörning, blödningsdiates
  - Skada på retledningssystemet, vilket kan kräva implantation av en pacemaker (tillfällig eller permanent)
  - Konvertering till öppen hjärtkirurgi
  - Kranskärlsökclusion
  - Skada på eller störning av funktion hos pacemaker eller implanterbar defibrillator (ICD)
  - Dödsfall
  - Ödem
  - Elektrolytbalans
  - Embolisering inklusive luft, partiklar, förkalkat material eller tromb
  - Akut hjärtoperation
  - Endokardit
  - Esofageal irritation
  - Esofageal perforation eller struktur
  - Embolisering av komponent/komponenter i EVOQUE systemet
  - Underlätenhet att ta ut EVOQUE systemkomponenter
  - Feber
  - Blödningar i magtarmkanalen
  - Hematom
  - Hemodynamisk kompromiss
  - Hemolys/hemolytisk anemi
  - Blödning som kräver transfusion/operation
  - Hypertoni
  - Hypotoni
  - Inflammation
  - Skador på trikuspidalsystemet inklusive skador på sensträngar, bristning, skada på papillarmuskel
  - Lokal och systemisk infektion
  - Mesenteriell ischemi eller tarminfarkt
  - Multiorgansvikt
  - Myokardinfarkt
  - Illamående och/eller kräkningar
  - Nervskada
  - Neurologiska symptom, inklusive dyskinesi, utan diagnos på TIA eller stroke
  - Icke-akut omoperation
  - Smärta
  - Pannusbildning
  - Paralyse
  - Perkutant klaffingrepp
  - Perifer ischemi
  - Permanent invaliditet
  - Pleurautgjutning
  - Lunginflammation
  - Lungödem
  - Lungemboli
  - Reaktion på trombocythämmande medel eller antikoagulantia
  - Nyinläggning på sjukhus
  - Njursvikt
  - Andningssvikt, atelektas – kan kräva långvarig intubering
  - Retroperitoneal blödning
  - Blockering av höger kammars utflödeskanal (RVOT)
  - Septikemi, sepsis
  - Brännskada, skada eller vävnadsförändringar p.g.a. exponering för joniserande strålning
  - Stroke
  - Strukturell försämring (slitage, fraktur, förkalkning, klaffbladruptur, förtjockning av klaffblad, stenos av implanterad produkt eller nya störningar hos klaffbladsrörelsen)
  - Tromboemboli
  - Transitorisk ischemisk attack (TIA)
  - Lossnande av klaff/embolisering
  - Klaffendokardit
  - Klaffexplantat
  - Insnärjning av klaffblad
  - Felplicerings av klaff
  - Klaffmigrering
  - Paravalvulärt läckage i klaff (PVL)
  - Klaffregurgitation (ny eller förvärrad trikuspidal, aorta, mitral, lung)
  - Klafftrombos
  - Vaskulär skada eller trauma, inklusive dissektion eller ocklusion
  - Kärlspasm
  - Särruptur, fördöjd eller ofullständig läckning

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).

## 9.0 Extrautrustning

Implantatproceduren kräver extrautrustning som inte levereras med EVOQUE -systemet. Extrautrustningen listas nedan.

### 9.1 Utrustning för laddning av EVOQUE klaff

**Obs! Volymerna utgör tillräcklig mängd för att förbereda 1 implantat.**

- 3500 ml (minimum) steril fysiologisk koksaltlösning vid omgivningstemperatur (~ 23 °C)
- 500 ml (minimum) hepariniserad koksaltlösning (2 enheter/ml) i rumstemperatur (~ 23 °C)
- 4 sterila skålar ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm djup, plast)
- 1 stor steril skål ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm djup, plast)
- 1 skalpell, nr 11 skapelblad

- 1 luerlässpruta ( $\geq 20 \text{ cm}^3$ )
- Dyna gasbinda
- Pincett med trubbig spets
- Sax med trubbig spets
- Sterila handdukar

### 9.2 Utrustning för åtkomst, procedur och övervakning

- Standardmässig utrustning för hjärtatenteringslaboratorium
- Femoral kärlinförrhylsa
- Fluoroskopi (fasta, mobila eller semimobila fluoroskopisystem som är lämpliga för användning vid perkutana kranskärlsingrepp)
- Utrustning för transesofageal ekokardiografi
- Styrbar införrhylsa
- Utbyteslängd ledare 0,89 mm (0,035 tum), max
- Ledare med extra liten kurva 0,89 mm (0,035 tum), max
- Kateter och ledare för höger kranskärl
- Sterilt bord för EVOQUE klaff och produktförberedelse

### 9.3 Utrustning som ska finnas till hands

- Kanyl för arteriell bypass (~18 Ch)
- Maskin för hjärtlungbypass
- Kompatibel ballong ( $> 20 \text{ mm}$  diameter,  $9 \text{ cm}^3$  kontrastvolym)
- Utspätt röntgentätt kontrastmedium (15:85 medium till koksaltlösning)
- Högtryksinjektor för kontrast
- Intra-aortaballongpump och korrekt dimensionerad ballong
- Utrustning för intrakardiell ekokardiografi (ICE)
- Böjd angiografisk kateter (pigtail)
- Bypasskanyl för venös return (~18 Ch)
- Utrustning för transtorakal ekokardiografi (TTE)
- Smörjmedel för vaskulär åtkomst
- Utrustning för tillfällig stimulering

## 10.0 BRUKSANVISNING

### 10.1 Inspektion före användning

Undersök innan användningen av EVOQUE systemet visuellt varje del och tillbehör för att upptäcka allvarliga skador (t.ex. en sprucken behållare eller ett sprucket lock, läckage, trasiga eller saknade förseglingar) som kan ha påverkat förpackningens sterilitet (om tillämpligt) eller komponenternas funktion.

**VARNING:** Insättningssystemet får inte användas på olämpligt sätt. Insättningssystemet och dess tillbehör får inte heller användas om förpackningen och/eller sterilbarriärer eller några andra komponenter har öppnats eller skadats eller om utgångsdatumet har passerats, eftersom sterilitet och/eller funktion kan påverkas.

**VARNING:** Hantera inte EVOQUE klaff felaktigt och använd inte produkten/behållaren om den är trasig, läcker eller inte har tillräcklig steriliseringlösning (inte helt nedsänkt i glutaraldehyd eller saknar intakta förseglingar). EVOQUE klaff får inte användas för implantation eftersom steriliteten kan påverkas.

**VARNING:** Använd inte EVOQUE klaff om utgångsdatumet har passerats eftersom klaffens sterilitet eller funktion kan ha kompromitterats.

**VARNING:** Använd inte EVOQUE klaff om temperaturindikatorn har aktiverats eftersom klafffunktionen kan ha kompromitterats.

**VARNING:** Använd inte EVOQUE klaff om säkerhetsförseglingen är bruten eftersom steriliteten kan ha kompromitterats.

### 10.2 Konfiguration av tillbehör

#### 10.2.1 Konfiguration av tillbehörsuppsättning 1

Steg	Procedur
1	Placera plattan på operationsbordet under patientens ben för att stödja basen under ingreppet.
2	När patienten positioneras på operationsbordet placeras basen för engångsbruk över patientens ben, ovanpå plattan, på önskat avstånd från mitten av sternum.
3	Uppräcka sterilbarriär.
4	Efter att steril duk placerats ut placeras basadaptern för engångsbruk i linje med åtkomststället och fästs på basens framsida med en klämma (figur 6).

**Obs!** I konfigurationen tillbehörsuppsättning 1 levereras både basadaptern och klämma med stabilisator.

#### 10.2.2 Konfiguration av tillbehörsuppsättning 2

För konfiguration av tillbehörsuppsättning 2 med återanvändbara tillbehör (figur 7), se bruksanvisningen för Edwards återanvändbara tillbehör för konfiguration av plattform och platta. Om den återanvändbara skenan är icke-steril samt vid första uppckning, se bruksanvisningen för Edwards enhet med återanvändbar skena. När den återanvändbara skenan är steril, se instruktionerna nedan.

Steg	Procedur
1	Avlägsna sterilpapperet (blått papper) från Edwards återanvändbara skena och inspektera den för att upptäcka skador.
2	Den återanvändbara plattan och återanvändbara plattformen ska monteras och placeras runt patientens ben och plattformens höjd och vinkel justeras efter behov innan patienten täcks med steril duk. Se bruksanvisningen för Edwards återanvändbara tillbehör.
3	Uppräcka sterilbarriär.
4	Efter att steril duk placerats ut ska Edwards återanvändbara skensystem och stabilisator monteras och fästs i den återanvändbara plattformen.
5	Avlägsna den återanvändbara skenan från den återanvändbara plattformen efter ingreppet. Utför normal avtorkning av den återanvändbara skenan innan den skickas för rengöring och sterilisering. Se bruksanvisningen för Edwards enhet med återanvändbar skena.

### 10.3 Förberedelser inför användning

Alla produktförberedelser kommer att utföras av auktoriserad Edwards -personal.

**VARNING:** Hantera inte EVOQUE klaff felaktigt. Om EVOQUE -klaffbladen hanteras felaktigt eller skadas under någon del av laddningsprocessen måste EVOQUE klaff bytas ut.

**VARNING:** EVOQUE klaff ska inte vara helt krimpad under längre tid än 120 minuter eftersom det kan påverka klaffens funktion.

**VAR FÖRSIKTIG:** Placera inte behållaren eller insättningssystemet påse i det sterila fältet. Utsidan av behållaren och påsen är inte sterila och innehållet i behållaren och påsen ska hanteras med normala aseptiska tekniker för att förhindra kontaminering.

**VAR FÖRSIKTIG:** För att minska risken för kontaminering ska behållaren för EVOQUE klaff inte öppnas innan implantation är säker.

**VAR FÖRSIKTIG:** Se till att hela suturen tas bort när brickan med serienumret avlägsnas från EVOQUE klaff eftersom den kan leda till emboli.

**VAR FÖRSIKTIG:** Låt inte EVOQUE klaff komma i kontakt med något vasst instrument eftersom det kan påverka klafffunktionen.

**VARNING:** Tillräcklig spolning med vanlig koksaltlösning måste utföras före implantationen för att minska koncentrationen av glutaraldehyd eftersom det kan leda till glutaraldehydtoxicitet.

**VAR FÖRSIKTIG:** Undvik att klaffbladsvävnaden eller sköljningslösningen kommer i kontakt med handdukar, tyger eller andra ludd- och partikelkällor vilka kan överföras till klaffbladsvävnaden eftersom det kan leda till emboli.

### 10.4 EVOQUE klaff-implantat

#### 10.4.1 Placering av ledare

Förbered åtkomst via lärbvensen med standardteknik för intervention.

**VARNING:** Använd inte överdriven kraft och/eller manipulation när ledaren förs fram och positioneras eftersom det kan leda till perforering/dissektion av artärer, veneer och/eller andra hjärtstrukturer. Det kan även leda till hjärtarytmier och ledningsstörningar.

Steg	Procedur
1	För fram den styrbara hylsan i höger förmak vid utgången av vena cava inferior.
2	För in en ledare genom den styrbara hylsan.

Steg	Procedur
3	För fram ledaren genom trikuspidalklaffen. <b>Obs! Andra enheter och tekniker för intervention (t.ex. ledarkatetrar) kan användas som stöd för att föra ledaren genom trikuspidalklaffen.</b>
4	Uppräta en lämplig ledarbara och bekräfta att inga hjärtstrukturer är insnärda.

#### 10.4.2 Insättning av EVOQUE klaff

**VARNING:** Undvik överdriven rörelse av insättningssystemet under proceduren för att skydda vaskulatur eller hjärtstrukturer. Undvik överdriven rotation av insättningssystemet för att bibehålla insättningssystemets funktion.

**Obs!** Spola insättningssystemet med hepariniserad koksaltlösning vid behov under proceduren.

Steg	Procedur
1	Säkerställ att den hydrofila beläggningen på dilatatorer och insättningssystem aktiveras innan användning. Utvidga åtkomstställe. En Edwards EVOQUE dilatatorsats ska användas efter behov.
2	För in insättningssystemet över ledaren.
3	För fram insättningssystemet tills den distala änden av den avsmalnande spetsen är positionerad i övergången mellan vena cava inferior och höger förmak.
4	Använd fluoroskopi för att säkerställa att insättningssystemet är korrekt inrikat. <b>VARNING: Den primära böjningen på insättningssystemet är i riktning av spolningsportarna; var noga med att se till att insättningssystemet är korrekt inrikat i detta steg.</b>
5	Dra tillbaka hylsan.
6	Böj och rikta insättningssystemet mot trikuspidalklaffen.
7	För fram insättningssystemet så det passerar trikuspidalklaffen. <b>Obs! Insättningssystemets böjning, insättningssystemets rotation och ledarens position kan justeras medan klaffen passeras för att optimera positionen.</b>
8	Använd ekokardiografi och fluoroskopi för att verifiera att insättningssystemet passerat genom trikuspidalklaffen i höger kammare.
9	Vid användning av konfigurationen tillbehörsuppsättning 1, docka stabilisatorn på basadaptern och fäst den i basen. Vid användning av konfigurationen tillbehörsuppsättning 2, docka skenan på plattformen och fäst den. Docka sedan stabilisatorn på skenan och fäst den.
10	Fäst insättningssystemet och hylsan i stabilisatorn.
11	Juster insättningssystemet efter behov för att säkerställa hemodynamisk stabilitet.
12	Använd preoperativa MDCT-data (om tillgängliga) för att positionera C-armen i optimal visningsprojektion.
13	Positionera insättningssystemet koaxialt mot trikuspidal-annulus samtidigt som kontakten med nativ anatomi minimeras.
14	Använd ekokardiografi och fluoroskopi för att bekräfta att EVOQUE klaff är positionerad på lämpligt djup och är koaxial relativt med den nativa klaffen. <b>VAR FÖRSIKTIG: När kapseln dras tillbaka för att exponera förankringarna för EVOQUE klaff kan klaffen inte längre hämtas ut eller föras in i insättningssystemet igen.</b> <b>VARNING: Bibehåll insättningssystemets position centralt i den nativa klaffen under utplaceringen för att säkerställa korrekt placering av klaffen.</b>
15	Dra tillbaka den yttre kapseln tills förankringarna är exponerade.
16	Juster positionen för EVOQUE klaff så att förankringarna är positionerade i de nativa klaffbladen enligt förutsättningarna hos patientens anatomi.
17	Dra tillbaka den yttre och inre kapseln tills den önskade diametern för EVOQUE klaff uppnås.
18	Fäst i klaffbladen.
19	Bekräfta positioneringen hos EVOQUE klaff med hjälp av ekokardiografi för att bedöma klaffbladens fäste. Justera positionen för EVOQUE klaff efter behov.
20	Använd ekobilder för att observera rörelsen hos de nativa klaffbladen och justera positionen hos EVOQUE klaff efter behov för att helt fästa i den nativa trikuspidalklaffens klaffblad.
21	När fullständig infästning bekräftats, säkerställ att EVOQUE klaff är vinkelrät mot trikuspidal-annulus-planet.
22	Dra tillbaka den avsmalnande spetsen tills den är positionerad inuti EVOQUE klaff.
23	Dra tillbaka den inre kapseln tills EVOQUE klaff frigörs från insättningssystemet. <b>VAR FÖRSIKTIG: Var försiktig vid slutligt frigörande av EVOQUE klaff med frikopplingsreglaget eftersom för tidig frigöring kan påverka prestandan för EVOQUE klaff.</b>
24	Använd ekokardiografi och fluoroskopi för att bedöma slutposition och funktion hos EVOQUE klaff.

#### 10.4.3 Borttagning av insättningssystem

**VARNING:** Se till att bibehålla insättningssystemets position centralt i EVOQUE klaff under borttagningen av insättningssystemet eftersom underlätenhet att göra detta kan påverka klaffens funktionalitet eller leda till att klaffen lossnar.

**Obs!** Insättningssystemet kan tas bort från stabilisatorn när som helst under borttagningen, om tillämpligt.

Steg	Procedur
1	Dra tillbaka den avsmalnande spetsen helt.
2	Böj tillbaka och dra tillbaka insättningssystemet tills den avsmalnande spetsen är över läsflikan på EVOQUE klaff. Justera ledaren för att bibehålla en central position relativt till EVOQUE klaff. Säkerställ att låsringen är loss från EVOQUE klaff.
3	Vrid frikopplingsreglaget så att den inre kapseln är i kontakt med den avsmalnande spetsen.
4	Böj tillbaka och dra tillbaka insättningssystemet efter behov.
5	Vrid reglaget för tillbakadragning av kapsel tills den yttre kapseln är i kontakt med den inre kapseln.
6	Se till att insättningssystemet är helt tillbakaböjt och avlägsna insättningssystemet från åtkomststället. <b>Obs! En hylsa kan användas för att försluta lärbensvenen efter borttagning av systemet.</b>
7	Utför femoral förslutning som tillämpligt med standardmässiga interventionella tekniker.
8	Utför vid behov ventrikulogram för att bedöma slutlig position för EVOQUE klaff.

## 11.0 Leveransform

### 11.1 Sterilisering och förpackning

EVOQUE klaff levereras steril genom sluttsterilisering i vätska och är icke-pyrogen. Den är förpackad och steriliseras i en glutaraldehydlösning inuti en förseglad behållare. Behållarens yttre sida är icke-steril och får inte placeras i det sterila området. EVOQUE klaff levereras med en temperaturindikator och ska inte användas om indikatorn aktiverats.

Insättningssystemet, dilatatorsatsen och laddningssystemet levereras steriliserade med etylenoxid och tillhandahålls icke-pyrogena. Komponenterna är fästa på ett kort och förpackade i en påse och förvaringslåda.

Stabilisatorn levereras steriliserad med etylenoxid. Komponenterna är fästa på ett kort och förpackade i en påse och förvaringslåda.

Basen och plattan för engångsanvändning samt den återanväntbara skenan, plattformen och plattan tillhandahålls icke-sterila.

Komponenterna är förpackade i separata transportlådor.

### 11.2 Förvaring

EVOQUE klaff måste förvaras vid 10 °C–25 °C (50 °F–77 °F). Regelbunden kontroll och rotering av lager rekommenderas så att EVOQUE klaff med tidigare utgångsdatum används först.

Insättningssystem, dilatatorsats, laddningssystem, stabilisator/bas/platta för engångsbruk samt återanväntbar plattform/platta ska förvaras på en sval, torr plats som är fri från kontaminering. Se bruksanvisningen för Edwards enhet med återanväntbar skena för förvaring av den återanväntbara skenan.

## 12.0 Säkerhetsinformation för magnetisk resonanstomografi (MRT)



Icke-kliniska tester har visat att Edwards EVOQUE klaff är MR-villkorlig. En patient med denna klaff kan utan risk skannas i ett MR-system om följande villkor uppfylls:

- Endast statiskt magnetfält på 1,5 och 3 T
- Maximalt magnetiskt spatialt gradientfält på 3000 gauss/cm (30,0 T/m) eller lägre
- Maximal MR-systemrapporterad helkroppsgenomsnittlig specifik absorptionshastighet (SAR) på 2,0 W/kg
- Normalt driftläge för MR-systemet för både gradienter och SAR

Under de skanningsförhållanden som definieras ovan förväntas EVOQUE klaff skapa en maximal temperaturökning på 4 °C efter 15 minuter av kontinuerlig skanning.

Vid icke-kliniska tester sträcker sig bildartefakten som orsakas av EVOQUE klaff cirka 0,8 cm ut från enheten vid bildtagning med en gradienteko- eller spinnekosekvens i ett MRT-system på 3 T.

## 13.0 Produktens förväntade livslängd

EVOQUE klaff har genomgått omfattande prekliniska hållbarhetstester enligt testkraven för klaffar. Klaffarna testades framgångsrikt med 5 års simulerad användning. Den verkliga funktionslivslängden i mänsklig användning beror på flera faktorer och varierar mellan olika patienter.

## 14.0 Patientinformation

Etter patientimplantationskort medföljer varje EVOQUE klaff. Efter implantation ska all obligatorisk information fyllas i och implantationskortet överlämnas till patienten. Serienumret finns på EVOQUE klaff-paketet. Implantationskortet gör det enklare för patienter att informera sjukvårdspersonal om vilken typ av implantat de har när de söker vård.

## 15.0 Uttaget implantat och kassering av den medicintekniska produkten

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

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

- **Öppnad förpackning med den sterila barriären intakt:** om påsarna inte har öppnats ska produkten returneras i sin ursprungliga förpackning.
- **Öppnad förpackning men inte implanterad:** om en påse har öppnats är produkten inte längre steril. Returnera produkten i dess ursprungliga förpackning.
- **Explanterat implantat:** det explanterade implantatet ska placeras i ett lämpligt histologiskt fixeringsmedel, exempelvis 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd. Förvaring i kylskåp är inte nödvändigt under dessa förhållanden. Kontakta Edwards Lifesciences för att begära en explantationssats för retur till Edwards.

### 15.1 Avfallshantering

Använd allmänna försiktighetsåtgärder för biologiskt riskmaterial och vassa föremål för att undvika skador på användare. Använda produkter (innefattar alla produkter som kommer i kontakt med patienter) ska hanteras och omsteriliseras eller kasseras i enlighet med institutionens riklinjer för biologiskt riskmaterial och sjukhusavfall för att undvika möjlig korskontaminering. Se bruksanvisningen för Edwards återanvändbara tillbehör för information om avfallshantering vad gäller den återanvändbara plattformen och plattillbehören.

## 16.0 Kvalitativ och kvantitativ information för EVOQUE klaff

I nedanstående tabell visas kvalitativ och kvantitativ information om material och substanser för EVOQUE klaff:

### EVOQUE klaff

Substans	CAS	Modellens massintervall (mg)
Nickel	7440-02-0	1250–1470
Titan	7440-32-6	981–1171
Polyetylentereftalat	25038-59-9	529–649
Polyetylen	9002-88-4	285
Polyuretan	9009-54-5	0–281
Kollagener, bovint material, polymerer med glutaraldehyd	2370819-60-4	113
Titandioxid	13463-67-7	1,41–3,65
Kobolt	7440-48-4	0–1,29
Järn	7439-89-6	0–1,29
Kol	7440-44-0	0–1,03
Syre	7782-44-7	0–1,03
Antimontrioxid	1309-64-4	0,632–0,777
Siloxan och silikon, dimetyl, polymerer med methylsilsesquioxan, polyetylen-polypropylenglykol och polyetylen-polypropylenglykol monobutyleter	68554-68-7	0–0,762
Niob	7440-03-1	0–0,643
Kiseldioxid	7631-86-9	0,00515–0,598
Polybutadien-diakrylat	9003-17-2	0–0,452
Polybutylat	24936-97-8	0,333
Krom	7440-47-3	0–0,257
Koppar	7440-50-8	0–0,257
Väte	1333-74-0	0–0,129
Kväve	7727-37-9	0–0,129
4-dodecylbensensulfonsyra	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green nr 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508–0,0256
Glycerol	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimethylaminoethyl)eter	3033-62-3	0–0,00790
Trietylendiamin	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE insättningssystem:

Denna produkt innehåller följande ämnen definierade som CMR 1B i koncentrationer över 0,1 % viktprocent:

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

Aktuell vetenskaplig evidens ger stöd för att medicintekniska produkter som tillverkas av koboltslegeringar eller legeringar av rostfritt stål som innehåller kobolt inte orsakar ökad risk för cancer eller reproduktionsstörningar.

## 17.0 Sammanfattnings av säkerhet och klinisk prestanda (SSCP)

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. SSCP finns här efter starten av den europeiska databasen för medicintekniska produkter/Eudamed.

SSCP har anpassats i enlighet med den kliniska evalueringsbedömningen utförd av det anmälda organet för vilken CE-certifiering har beviljats. SSCP innehåller en relevant sammanfattning av samma information. Det anmälda organet har noterat och samtyckt till nyta-risk-motiveringarna för kort- och långvarig säkerhet och effektivitet för EVOQUE -systemet.

Överensstämmelse av hela EVOQUE system avseende prestandakraven (GSPR) för säkerhet (MDR GSPR1), prestanda (MDR GSPR1), bieffekters godtagbarhet (MDR GSPR8), användbarhet (MDR GSPR5), enhetens livslängd (MDR GSPR6) och acceptabel nyta-risk-profil (MDR GSPR8) har fastställts för de angivna indikationerna.

## 18.0 Grundläggande unik produktidentifiering-produktidentifierare (UDI-DI)

Grundläggande UDI-DI är nyckeln till produktrelaterad information i Eudamed. Grundläggande UDI-DI för klaffar, insättningssystem och tillbehör kan användas för att lokalisera SSCP. Följande tabell innehåller grundläggande UDI-DIer för EVOQUE systemet:

Produkt	Modell				Grundläggande UDI-DI
Edwards EVOQUE klaff	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE laddningssystem eller Edwards EVOQUE laddningssystem och trimmer	9850LS eller 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE trikuspidal-insättningssystem		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE dilatatorsats		9850DK			0690103D004EVK000WN

### Tillbehörsuppsättning 1

Edwards EVOQUE stabilisator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilisatorbas	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilisatorplatta	9850PT	0690103D004EVA000UG

### Tillbehörsuppsättning 2

Edwards EVOQUE stabilisator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards återanvändbar skena	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards återanvändbar plattform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards återanvändbar platta	10000PT	0690103D004REU000YA

## Ελληνικά

### Σύστημα αντικατάστασης τριγλώχινας βαλβίδας Edwards EVOQUE

#### Οδηγίες χρήσης

**Προσοχή:** Η εμφύτευση της διακαθετηριακής τριγλώχινας βαλβίδας θα πρέπει να πραγματοποιείται μόνο από ιατρούς που έχουν λάβει εκπαίδευση για το σύστημα αντικατάστασης τριγλώχινας βαλβίδας Edwards EVOQUE.

- Μην επιχειρήσετε να χρησιμοποιήσετε τη βαλβίδα Edwards EVOQUE (αναφέρεται σε αυτό το έγγραφο ως βαλβίδα EVOQUE), το σύστημα τοποθέτησης ή τα σχετικά βοηθητικά εξαρτήματα προτού διαβάσετε και κατανοήσετε πλήρως τις πληροφορίες που περιέχει το παρόν εγχειρίδιο.
- Η μη τήρηση αυτών των οδηγιών, προειδοποίησες και προφυλάξεων ενδέχεται να οδηγήσει σε πρόκληση ζημιάς στη συσκευή ή σε τραυματισμό του ασθενούς. Το σύστημα EVOQUE θα πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο από ιατρούς που έχουν εκπαίδευτε στην εκτέλεση επεμβατικών ενδιαφερούσαν διαδικασιών και ιατρούς που έχουν εκπαίδευτε στην κατάλληλη χρήση του συστήματος.
- Συμβουλεύεται το εξουσιοδοτημένο πρωσπικό της Edwards για την επιλογή του κατάλληλου μεγέθους βαλβίδας EVOQUE.
- Η βαλβίδα EVOQUE, το σύστημα τοποθέτησης, το κτι διαστολέα, το σύστημα φόρτωσης και το σύστημα σταθεροποίησης παρέχονται ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ. Τα βοηθητικά εξαρτήματα μίας χρήσης (βάση και πλάκα) και τα επαναχρησιμοποιήσιμα βοηθητικά εξαρτήματα (ράγα, πλατφόρμα και πλάκα) παρέχονται ΜΗ ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ.
- Για την επαναχρησιμοποίηση πλατφόρμα και πλάκα Edwards, ανατρέξτε στις οδηγίες επανεπεξεργασίας στις οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards για τα βήματα καθαρισμού. Για τη διάταξη επαναχρησιμοποιήσιμων ραγών Edwards, ανατρέξτε στις οδηγίες επανεπεξεργασίας της διάταξης επαναχρησιμοποιήσιμων ραγών Edwards. Όλες οι άλλες συσκευές παρέχονται για μία μόνο χρήση. Μετά τη χρήση, απορρίπτετε σύμφωνα με τη διοικητική πολιτική του νοσοκομείου ή/και την εθνική πολιτική.

#### 1.0 Εισαγωγή

Το σύστημα αντικατάστασης τριγλώχινας βαλβίδας Edwards EVOQUE (αναφερόμενο εφεξής ως «το σύστημα EVOQUE») έχει σχεδιαστεί για την αντικατάσταση της φυσικής τριγλώχινας βαλβίδας σε ασθενείς με συμπτωματική, σοβαρή παλινόρμηση της τριγλώχινας βαλβίδας, χωρίς να χρειαστεί να υποβηθούν σε συμβατική χειρουργική επέμβαση ανοικτής καρδιάς. Το σύστημα EVOQUE αποτελείται από τέσσερα (4) στοιχεία, τα οποία χρησιμοποιούνται με οποιοδήποτε από τα δύο (2) σετ βοηθητικών εξαρτημάτων, όπως περιγράφεται παρακάτω:

Όνομα προϊόντος	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Βαλβίδα Edwards EVOQUE (βαλβίδα EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Σύστημα φόρτωσης Edwards EVOQUE ή Σύστημα φόρτωσης και εξάρτημα κοπής και διαμόρφωσης Edwards EVOQUE		9850LS ή 9850LSB		9850LSB
Σύστημα τοποθέτησης τριγλώχινας βαλβίδας Edwards EVOQUE		9850TDS		
Kit διαστολέα Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1

Όνομα προϊόντος	Αριθμός μοντέλου
Σύστημα σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850SB
Βάση συστήματος σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850BA
Πλάκα συστήματος σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850PT

#### Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2

Όνομα προϊόντος	Αριθμός μοντέλου
Σύστημα σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850SZ
Επαναχρησιμοποίηση ράγα Edwards	10500RL
Επαναχρησιμοποίηση πλατφόρμα Edwards	10000UP
Επαναχρησιμοποίηση πλάκα Edwards	10000PT

**Σημείωση:** Το σύστημα EVOQUE έχει σχεδιαστεί για χρήση είτε με το σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1 είτε με το σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2. Το σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1 θεωρείται προαιρετικό σε μίας χρήσης για χρήση με το σύστημα EVOQUE. Τα εξαρτήματα από το σετ 1 και το σετ 2 δεν είναι εναλλάξιμα.

**Σημείωση:** Οι συσκευές που συναποτελούν το σύστημα EVOQUE προορίζονται για χρήση σε συνδυασμό μεταξύ τους και δεν προορίζονται για χρήση ως αυτόνομες συσκευές. Οι πληροφορίες που περιλαμβάνονται σε αυτές τις οδηγίες χρήσης ισχύουν για όλες τις συσκευές του συστήματος EVOQUE.

#### 2.0 Περιγραφή της συσκευής

##### • Βαλβίδα Edwards EVOQUE (Εικόνα 1)

Η βαλβίδα EVOQUE προορίζεται για εμφύτευση στην τριγλώχινη θέση ως εναλλακτική της χειρουργικής επέμβασης. Η βαλβίδα EVOQUE αποτελείται από μια τριγλώχινα βαλβίδα από βόειο περικαρδιακό ιστό, ένα πλαίσιο νιτινόλης και ένα υφασμάτινο περίζωμα, ενώ έχει συσκευαστεί και αποστερωθεί στην τελική φάση σε γλουταραλδεΰδη.

Οι συστάσεις για τη μέγεθος της βαλβίδας βασίζονται στο μέγεθος του δακτυλίου της φυσικής βαλβίδας, όπως αυτό μετρίεται με αξονική τομογραφία (CT). Κατά την επιλογή μεγέθους βαλβίδας, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη παράγοντες σχετικοί με την ανατομία του ασθενούς, καθώς και οι μεθόδοι απεικόνισης.

Διάμετρος συσκευής (συνιστώμενο μέγεθος βαλβίδας)	Συστολή		Διαστολή	
	Συνιστώμενο θεραπεύσιμο εύρος διαμέτρου βάσει περιμέτρου (mm)	Μέγιστο θεραπεύσιμο μήκος δακτυλίου (mm)	Συνιστώμενο θεραπεύσιμο εύρος διαμέτρου βάσει περιμέτρου (mm)	Μέγιστο θεραπεύσιμο μήκος δακτυλίου (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Σύστημα τοποθέτησης τριγλώχινας βαλβίδας Edwards EVOQUE (Εικόνα 2)

Το σύστημα τοποθέτησης έχει εξωτερική διάμετρο 28 F και έχει σχεδιαστεί για την τοποθέτηση της βαλβίδας EVOQUE στη θέση πτύχωσης με διαμηριαία φλεβική προσπέλαση. Η λαβή του συστήματος τοποθέτησης διαθέτει έναν διακόπτη πρωτεύουσας κάμψης, έναν διακόπτη δευτερεύουσας κάμψης και έναν διακόπτη βάθους για τη διευκόλυνση της ευθυγράμμισης και της τοποθέτησης της βαλβίδας EVOQUE στη φυσική βαλβίδα. Διαθέτει επίσης έναν διακόπτη κάψουλας και έναν διακόπτη απελευθέρωσης για τον έλεγχο της έκπτυξης και της απελευθέρωσης της βαλβίδας EVOQUE.

##### • Κιτ διαστολέα Edwards EVOQUE (Εικόνα 3)

Οι διαστολές διαμέτρου 24 F, 28 F και 33 F με υδρόφιλη επικάλυψη προορίζονται για τη διαστολή της θέσης προσπέλασης, διευκολύνοντας την εισαγωγή του συστήματος τοποθέτησης. Όλοι οι διαστολείς δέχονται ένα οδήγηση σύμμα 0,89 mm (0,035") και έχουν κωνικό σχήμα ώστε να ελαχιστοποιείται ο τραυματισμός της θέσης προσπέλασης.

##### • Σύστημα φόρτωσης Edwards EVOQUE (Εικόνα 4) / Σύστημα φόρτωσης και εξάρτημα κοπής και διαμόρφωσης (Εικόνα 5)

Το σύστημα φόρτωσης, το οποίο αποτελείται από πολλαπλά εξαρτήματα, προορίζεται για τη διευκόλυνση της φόρτωσης και της προσάρτησης της βαλβίδας EVOQUE στο σύστημα τοποθέτησης. Το σύστημα φόρτωσης διευκολύνει την πτύχωση της βαλβίδας EVOQUE στην κατάλληλη διάμετρο, επιτρέποντας την πρωθήση της εξωτερικής κάψουλας επάνω από τη βαλβίδα EVOQUE.

##### • Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1 για το σύστημα Edwards EVOQUE: σύστημα σταθεροποίησης (Μοντέλο 9850SB), βάση και πλάκα (Εικόνα 6)

Το σύστημα σταθεροποίησης μίας χρήσης με βάση και πλάκα μίας χρήσης προορίζονται για τη στερέωση του συστήματος τοποθέτησης σε γνωστή κατάλληλη για τη διαμηριαία φλεβική προσπέλαση και την πραγματοποίηση μικρορρυθμίσεων της θέσης του συστήματος τοποθέτησης κατά τη διάρκεια της διαδικασίας εμφύτευσης. Το ύψος της βάσης είναι ρυθμιζόμενο ώστε να προσαρμόζεται στα κάτω άκρα των ασθενών και προορίζεται για την παροχή μίας σταθερής βάσης για το σύστημα σταθεροποίησης. Η πλάκα προορίζεται για την παροχή μίας σταθερής, επίπεδης επιφάνειας για τη βάση επάνω στη χειρουργική τράπεζα.

## **• Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2 για το σύστημα Edwards EVOQUE: σύστημα σταθεροποίησης (Μοντέλο 9850SZ) και επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα, πλατφόρμα και πλάκα (Εικόνα 7)**

Στα επαναχρησιμοποιήσιμα βοηθητικά εξαρτήματα συμβατά με το σύστημα EVOQUE περιλαμβάνονται η επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα, η πλατφόρμα και η πλάκα. Η επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα είναι μια σταθερή, αποστειρωσμένη ράγα που παρέχει μια επιφάνεια για την ασφάλιση συμβατών συστημάτων σταθεροποίησης στην επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα. Η επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα επιτρέπει την τοποθέτηση και τη σταθεροποίηση των συστημάτων τοποθέτησης διακαθετρικής αντικατάστασης της Edwards μέσω ποδιών ρυθμιζόμενου ύψους και μιας σταθερής πλατφόρμας. Η επαναχρησιμοποιήσιμη πλάκα τοποθετείται κάτω από την επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα, παρέχοντας μια επίπεδη και σταθερή επιφάνεια κατά τη διάρκεια της χρήσης. Το σύστημα σταθεροποίησης μιας χρήσης προορίζεται για υποβοήθηση της τοποθέτησης και της σταθεροποίησης του συστήματος EVOQUE, κατά τη διάρκεια των διαδικασιών εμφύτευσης. Για το σετ βοηθητικών εξαρτημάτων με τη χρήση επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards για την εγκατάσταση της βάσης, της πλατφόρμας και της πλάκας. Εάν η επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα δεν είναι αποστειρωμένη ή εάν αποσυσκευάζεται για πρώτη φορά, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards για την εγκατάσταση της βάσης, της πλατφόρμας και της πλάκας. Εάν η επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα δεν είναι αποστειρωμένη ή εάν αποσυσκευάζεται για πρώτη φορά, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης της διάταξης επαναχρησιμοποιήσιμων ραγών Edwards.

## **3.0 Απαίτηση για τα ιδρύματα και την εκπαίδευση**

Τα ιδρύματα που σκοπεύουν να εκτελέσουν μια διαδικασία εμφύτευσης με τη χρήση του συστήματος EVOQUE πρέπει να έχουν πρόσβαση σε ψηφιακή ακτινοσκόπηση και διοισοφάγειο ηχωκαρδιογράφημα (TEE) καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας. Επιπλέον, οι ιατροί που πραγματοποιούν εμφυτεύσεις πρέπει να έχουν άμεση πρόσβαση σε εγκαταστάσεις με τον απαραίτητο εξοπλισμό, εργαλεία, αναλώσιμα και πρωστικό για την εκτέλεση επείγουσας χειρουργικής επέμβασης τριγλώχινας βαλβίδας, αν απαιτείται.

Ένα ολοκληρωμένο πρόγραμμα εκπαίδευσης παρέχεται από την Edwards Lifesciences και πρέπει να ολοκληρώνεται από τους ιατρούς που πραγματοποιούν εμφυτεύσεις πριν από τη χρήση του συστήματος EVOQUE. Οι ιατροί που πραγματοποιούν εμφυτεύσεις θα πρέπει να διαθέτουν προηγμένες τεχνικές γνώσεις και εμπειρία σε σχετικές διαδικασίες που βασίζονται στη χρήση καθετήρα.

## **4.0 Ενδείξεις χρήσης**

### **4.1 Προβλεπόμενη χρήση**

Το σύστημα αντικατάστασης τριγλώχινας βαλβίδας EVOQUE προορίζεται για τη μείωση της παλινδρόμησης τριγλώχινας βαλβίδας (TR) για ασθενείς που παραμένουν συμπτωματικοί ενώ λαμβάνουν ιατρική θεραπεία και στους οποίους δεν υπάρχει άλλη χειρουργική ή διακαθετρική θεραπευτική επιλογή σύμφωνα με την απόφαση της καρδιολογικής ομάδας. Το σύστημα EVOQUE εναποθέτει διαδερμικά το εμφύτευμα στην τριγλώχινη βαλβίδα με προσπέλαση από τη μηριαία φλέβα και διαφλέβια προσέγγιση.

### **4.2 Πληθυσμός ασθενών-στόχος**

- Οι ασθενείς με συμπτωματική, σοβαρή TR που δεν παρουσιάζουν κανένα από τα παρακάτω:
  - Σοβαρή στένωση ή/και παλινδρόμηση της αορτικής, μιτροειδούς ή/και πνευμονικής βαλβίδας
  - KEAK < 25%
  - Σοβαρή δυνλειτουργία της δεξιάς κοιλίας όπως μετριέται με ηχωκαρδιογραφία
  - Εξάρτηση από βηματοδότη<sup>1</sup> με διατριγλωχινή απαγωγή χωρίς εναλλακτική επιλογή βηματοδότησης
  - Ανάγκη για επείγουσα ή έκτακτη χειρουργική επέμβαση για οποιονδήποτε λόγο ή οποιαδήποτε προγραμματισμένη καρδιοχειρουργική επέμβαση εντός των επόμενων 12 μηνών
  - Συστολική αρτηριακή πίεση ανάπτυσης < 90 ή > 160 mmHg έπειτα από επαναλομβάνουμενες μετρήσεις
  - Δυσίσταση καρδιακή απενάρκεια που απαιτεί προηγμένη παρέμβαση (π.χ. συσκευή υποβοήθησης αριστερής κοιλίας, μεταμόσχευση) (καρδιακή ανεπάρκεια σταδίου D κατά ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Απόφραξη ή θρόμβωση του φιλτρου της κάτω κοιλής φλέβας που θα παρεμβαλλόταν στον καθετήρα τοποθέτησης
- 1 Η εξάρτηση από βηματοδότη ενδέχεται να αυξήσει τον κίνδυνο σοβαρής κάκωσης ή θανάτου από αιφνίδια αστοχία του βηματοδότη

### **5.0 Αντενδείξεις**

Η βαλβίδα EVOQUE αντενδέκεται για ασθενείς με οποιαδήποτε από τις ακόλουθες καταστάσεις:

- Ενεργή ενδοκαρδίτιδα εντός 3 μηνών ή λοιμωξη που απαιτεί αντιβιοτική θεραπεία (από του στόματος ή ενδοφλέβια) εντός 2 εβδομάδων από την προγραμματισμένη εμφύτευση.
- Μη θεραπευόμενη υπερευασθησία ή αντένδειξη σε οποιαδήποτε από τα ακόλουθα: όλα τα αντιαυμπεταλιακά, όλα τα αντιπηκτικά, κράματα νιτινόλης (νικέλιο και τιτάνιο), βρέος ιστός, γλουταραλδεΰδη, σκιαγραφικό μέσο ή διοισοφάγειο ηχωκαρδιογράφημα.
- Ανατομία τριγλώχινης βαλβίδας που δεν επιτρέπει τη σωστή έκπτυξη και λειτουργικότητα της συσκευής, βάσει αξονικής τομογραφίας (CT) και ηχωκαρδιογραφικής αξιολόγησης.

**Σημείωση: Ο ασθενής πρέπει να είναι σε θέση να ανεχεί τουλάχιστον ένα αντιαυμπεταλιακό φάρμακο ΚΑΙ ένα αντιπηκτικό φάρμακο.**

## **6.0 Προειδοποίηση**

- Μην χρησιμοποιείτε τη βαλβίδα EVOQUE πέραν των ενδείξεων που αναγράφονται στην ετικέτα.
- Η βαλβίδα EVOQUE, το σύστημα τοποθέτησης, το σύστημα φόρτωσης, το κιτ διαστολέα και το σύστημα σταθεροποίησης έχουν σχεδιαστεί, προορίζονται και διανέμονται ΑΠΟΣΤΕΙΡΩΜΕΝΑ για μία μόνο χρήση. Η βάση του συστήματος σταθεροποίησης EVOQUE και η πλάκα του συστήματος σταθεροποίησης EVOQUE παρέχονται μη αποστειρωμένες για μία μόνο χρήση. Μην επαναπαστείρωντες και αποσυσκευάζοντας την παρεμβαλλόταν στον καθετήρα τοποθέτησης.
- Βεβαιωθείτε ότι χρησιμοποιούνται καταλλήλες στείρες τεχνικές κατά τη διάρκεια της προετοιμασίας, της μεταφοράς και της χρήσης των συσκευών.
- Μην χρησιμοποιείτε τη βαλβίδα σε η σφράσια ασφαλείας έχει παραβαίσει, αν το διαύλωμα φύλακας γλουταραλδεΰδης δεν καλύπτει πλήρως τη βαλβίδα, αν ο δείκτης θερμοκρασίας έχει ενεργοποιηθεί, αν η βαλβίδα έχει παραβαίσει ζημιά ή αν η μηρευματική λήξης έχει παρέθελθε. Η βαλβίδα EVOQUE πρέπει να διατηρείται διαρκώς ενυδατωμένη. Η βαλβίδα δεν θα πρέπει να εκτίθεται σε διαλύματα, αντιβιοτική ή χημικές ουσίες, εξαιρουμένου του διαλύματος φύλαξης κατά την αποστολή και του αποστειρωμένου φυσιολογικού αλατούχου διαλύματος. Κατά αυτόν τον τρόπο αποτρέπεται η πρόκληση βλάβης στις γλωχίνες. Η οποία μπορεί να επηρέασει τη λειτουργικότητα της βαλβίδας. Διατηρείτε τη βαλβίδα EVOQUE ενυδατωμένη με φυσιολογικό αλατούχο διάλυμα μέχρι να είναι έτοιμη για εμφύτευση.
- Βεβαιωθείτε ότι έχει επιλεγεί το σωστό μέγεθος βαλβίδας. Η εμφύτευση συσκευής ακατάλληλου μεγέθους (δηλ. μικρότερη ή μεγαλύτερη) προκαλείται παραβαλβιδική διαφυγή (PVL), μετανάστευση, εμβολή ή κηρήμα στον δακτύλιο.
- Οι ασθενείς με υπάρχουσες εμφυτευόμενες συσκευές (π.χ. φιλτρού κάτω κοιλής φλέβας) θα πρέπει να αξιολογούνται προετοιμασία πριν από την εισαγωγή του συστήματος τοποθέτησης για την αποφυγή της πιθανότητας πρόκλησης βλάβης στο αγγειακό σύστημα ή σε υπάρχουσα εμφυτευμένη συσκευή.
- Οι ασθενείς με προϋπάρχουσες καρδιακές απαγωγές θα πρέπει να αξιολογούνται προετοιμασία πριν από την εμφύτευση, προκειμένου να αποφευχθεί δυνητική ανεπιθύμητη αλληλεπίδραση μεταξύ των συσκευών.
- Απαιτείται προσοχή κατά την εμφύτευση καρδιακών απαγωγών έπειτα από την εμφύτευση της βαλβίδας EVOQUE, προκειμένου να αποφευχθεί δυνητική ανεπιθύμητη αλληλεπίδραση μεταξύ των συσκευών.
- Οι ασθενείς που έχουν υποβληθεί σε εμφύτευση με τη βαλβίδα EVOQUE θα πρέπει να συνεχίσουν να λαμβάνουν αντιπηκτική/αντιαυμπεταλιακή θεραπευτική αγωγή, κατά την κρίση του ιατρού και σύμφωνα με τις τρέχουσες κατευθυντήριες γραμμές, για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου βαλβιδικής ή θρόμβουμβολικών επεισοδίων.
- Δεν υπάρχουν δεδομένα που να υποστηρίζουν την ασφάλεια και την απόδοση της συσκευής αν ο ασθενής παρουσιάζει:
  - Ηχωκαρδιογραφική απόδειξη σοβαρής δυσλειτουργίας της δεξιάς κοιλίας
  - Πινευμονική συστολική αρτηριακή πίεση (ΠΣΑΠ) > 70 mmHg με ηχωκαρδιογραφία Doppler,
  - Διατριγλωχινός βηματοδότης ή απινδιωτής που έχει εμφυτευτεί στη δεξιά κοιλία εντός των τελευταίων 3 μηνών,
  - Εξάρτηση από διατριγλωχινό βηματοδότη χωρίς εναλλακτικές επιλογές βηματοδότησης.

## **7.0 Προφυλάξεις**

### **7.1 Προφυλάξεις πριν από τη χρήση**

Η καταλλήλωτη του ασθενούς εξαρτήσαι από τις ανατομικές συνθήκες με βάση σάρωση CT.

- Συνιστάται μια διεπιστημονική καρδιολογική ομάδα για είναι της άποψης ότι η εμφύτευση της βαλβίδας EVOQUE προτιμάται έναντι εναλλακτικών λύσεων διαδερμικής τοποθέτησης συσκευής, συμπεριλαμβανομένης της ελάχιστης επεμβατικής χειρουργικής επέμβασης ανοικτής καρδιάς.
  - Συνιστάται μια πολυεπιστημονική καρδιολογική ομάδα για να λάβει υπόψη τη σοβαρότητα της νόσου και τις πιθανότητες αναστρεψιμότητας της δεξιάς καρδιακής ανεπάρκειας με βάση μια πλήρη αιμοδυναμική αξιολόγηση.
  - Ο ασθενής θα πρέπει να έχει προσδόκιμο ζωής τουλάχιστον 12 μηνών.
- 7.2 Προφυλάξεις**
- Η βαλβίδα EVOQUE πρέπει να χρησιμοποιείται μόνο με το σύστημα τοποθέτησης EVOQUE και το σύστημα φόρτωσης EVOQUE.
  - Η διαδικασία θα πρέπει να διεξάγεται υπό καταλλήλες απεικονιστικές μεθόδους, όπως διοισοφάγειο ηχωκαρδιογράφημα (TEE), ακτινοσκόπηση ή/και ενδοκαρδιακή ηχωκαρδιογραφία (ICE).
  - Η γλουταραλδεΰδη ενδέχεται να προκαλέσει ερεθισμό στο δέρμα, τη μάτια, τη μύτη και τον φάρυγγα. Αποφύγετε την εισιτονή του διαλύματος ή την παρατεταμένη ή επανελημμένη έκθεση στο διάλυμα. Να περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την έκθεση στη γλουταραλδεΰδη, επειδή έχει επιπλέον περιοχή με νερό. Σε περίπτωση επαρφής με τα μάτια, ζητήστε αμέσως αιτική φροντίδα.
  - Μπορεί να προκύψουν διαταραχές αγωγιμότητας πριν, κατά τη διάρκεια ή μετά την εμφύτευση της βαλβίδας EVOQUE, για τις οποίες μπορεί να απαιτηθεί συνεχής ΗΚΤ παρακολούθηση πριν από την έξοδο από το νοσοκομείο. Αν ένας ασθενής παρουσιάζει επιβεβαιωμένες διαταραχές αγωγιμότητας ή υπάρχει υποψία τετούων διαταραχών, εξετάστε το ενδεχόμενο παρακολούθησης ή/και ηλεκτροφυσιολογικής αξιολόγησης του ασθενούς.
  - Σε ασθενείς που διατρέχουν κίνδυνο λοιμωξης της προσθετικής βαλβίδας και ενδοκαρδίτιδας, συνιστάται να χορηγείται καταλληλή μετεγχειρητική αντιβιοτική προφύλαξη.
  - Η μακροπρόθεσμη ανθεκτικότητα της βαλβίδας EVOQUE δεν έχει επιβεβαιωθεί. Τα κλινικά δεδομένα αφορούν τη βραχυπρόθεσμη παρακολούθηση. Συνιστάται τακτική παρακολούθηση για την αισιολόγηση της απόδοσης της βαλβίδας EVOQUE.

- 
- Η εμφύτευση της βαλβίδας EVOQUE θα πρέπει να αναβάλλεται σε ασθενείς με (1) ιστορικό εμφράγματος του μυοκαρδίου εντός ενός μήνα (30 ημέρες) από την προγραμματισμένη παρέμβαση, (2) πνευμονικά έμβολα εντός 3 μηνών (90 ημέρες) από την προγραμματισμένη παρέμβαση, (3) αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο [αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο ή παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο (PIE)] εντός 3 μηνών (90 ημέρες) από την προγραμματισμένη παρέμβαση, (4) ενεργό αιμορραγία του ανώτερου γαστρεντερικού συστήματος εντός 3 μηνών (90 ημέρες) πριν από επέμβαση για την οποία απαιτείται μετάγγιση.

## 8.0 Πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα

Στα πιθανά ανεπιθύμητα συμβάντα που σχετίζονται με τον τυπικό καρδιακό καθετηριασμό, τη χρήση αναισθησίας, τη βαλβίδα EVOQUE και τη διαδικασία εμφύτευσης, περιλαμβάνονται τα εξής:

- Μη φυσιολογικές τιμές εργαστηριακών εξετάσεων
- Αλλεργική αντίδραση στην αναισθησία, στο σκιαγραφικό μέσο, στο αντιπηκτικό φάρμακο ή σε υλικά της συσκευής
- Αναφυλακτική κατασπληξία
- Αναιμία ή χαμηλή αιμοσφαιρίνη (Hgb), ενδέχεται να απαιτείται μετάγγιση
- Ανεύρυσμα ή ψευδοανεύρυσμα
- Στρηθαγή ή θωρακικό άλγος
- Αρρυθμία, κολπική (δηλ. κολπική μαρμαρυγή, υπερκοιλιακή ταχυκαρδία)
- Αρρυθμίες, κοιλιακές (δηλ. κοιλιακή ταχυκαρδία, κοιλιακή μαρμαρυγή)
- Αρτηριοφλεβικό συρίγυο
- Αιμορραγία
- Καρδιακή ανακοπή
- Καρδιακή ανεπάρκεια
- Καρδιακή κάκωση, συμπεριλαμβανόμενης της διάτρησης
- Καρδιακός επιπωματισμός/περικαρδιακό εξίδρωμα
- Καρδιογενής καταπληξία
- Εμπλοκή ή ρήξη των χορδών που μπορεί να απαιτεί παρέμβαση
- Διαταραχή πτκτικότητας, διαταραχή της πήξης, αιμορραγική διάθεση
- Βλάβη στο ερεθισματαγώνο σύστημα, η οποία μπορεί να απαιτεί εμφύτευση βηματοδότη (προσωρινού ή μόνιμου)
- Μετατροπή σε χειρουργική επέμβαση ανοικτής καρδιάς
- Απόφραξη στεφανιαίας αρτηρίας
- Βλάβη ή παρεμβολή στη λειτουργία βηματοδότη ή εμφυτεύσιμου καρδιομετατροπέα-απινιδωτή (ICD)
- Θάνατος
- Οιδήμα
- Ηλεκτρολυτικές διαταραχές
- Εμβολή που μπορεί να οφείλεται σε αέρα, σωματίδιο, ασβεστοποιημένο υλικό ή θρόμβο
- Επείγουσα καρδιοχειρουργική επέμβαση
- Ενδοκαρδίτιδο
- Ερεθισμός του οισοφάγου
- Διάτρηση ή στένωση του οισοφάγου
- Εμβολή από ένα ή περισσότερα εξαρτήματα του συστήματος EVOQUE
- Αποτυχία ανάκτησης οποιουδήποτε εξαρτήματος του συστήματος EVOQUE
- Πυρετός
- Αιμορραγία του γαστρεντερικού συστήματος
- Αιμάτωμα
- Αιμοδύναμική επιβάρυνση
- Αιμόλυση/αιμολυτική αναιμία
- Αιμορραγία που απαιτεί μετάγγιση/χειρουργική επέμβαση
- Υπέρταση
- Υπόταση
- Φλεγμονή
- Κάκωση στην τριγλωχινική συσκευή, συμπεριλαμβανομένων βλάβης στις χορδές, ρήξης των χορδών, βλάβης του θηλοειδούς μυός
- Τοπική και συστηματική λοιμώξη
- Μεσεντερική ισχαιμία ή εντερική απόφραξη
- Πολυοργανική ανεπάρκεια
- Έμφραγμα του μυοκαρδίου
- Ναυτία ή/και έμετος
- Κάκωση νεύρου
- Νευρολογικά συμπτώματα, όπως δυσκινησία, χωρίς διάγνωση παροδικού ισχαιμικού επεισοδίου (PIE) ή αγγειακού εγκεφαλικού επεισοδίου
- Μη επείγουσα επανεπέμβαση
- Πόνος
- Σχηματισμός κοκκιωματώδους ιστού
- Παράλοση
- Διαδερμική παρέμβαση στη βαλβίδα
- Περιφερική ισχαιμία
- Μόνιμη αναπτρία
- Πλευριτική συλλογή
- Πνευμονία
- Πνευμονικό οιδημα
- Πνευμονική εμβολή
- Αντίδραση σε αντιαμοπεταλιακούς ή αντιπηκτικούς παράγοντες
- Επανανοσήλειται
- Νεφρική ανεπάρκεια
- Αναπνευστική ανεπάρκεια, ατελεκτασία: ενδέχεται να απαιτείται παρατεταμένη διασωλήνωση
- Οπισθοπεριτοναϊκή αιμορραγία
- Απόφραξη χώρου εξόδου δεξιάς κοιλίας (RVOT)
- Σημαιμία, σήψη
- Δερματικό έγκαυμα, κάκωση ή αλλοιωσεις του ιστού λόγω έκθεσης σε ιονίζουσα ακτινοβολία
- Αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο
- Δομική αλλοίωση (φθορά, θραύση, ασβεστοποίηση, διάρρηη γλωχίνων, πάχυνση γλωχίνων, στένωση της εμφυτευμένης συσκευής ή νέα διαταραχή της κίνησης των γλωχίνων)
- Θρομβοεμβολή
- Παροδικό ισχαιμικό επεισόδιο (PIE)
- Εκτόπιση/εμβολή βαλβίδας
- Ενδοκαρδίτιδα βαλβίδας
- Εκφύτευση βαλβίδας
- Παγιδεύση γλωχίνας βαλβίδας
- Εσφαλμένη τοποθέτηση βαλβίδας
- Μετανάστευση βαλβίδας
- Παραβαλβίδικη διαρυγή βαλβίδας (PVL)
- Παλινδρόμηση βαλβίδας (νέα εμφάνιση ή επιδείνωση στην τριγλώχινα, αορτική, μιτροειδή ή πνευμονική βαλβίδα)
- Βαλβίδικη θρόμβωση
- Αγγειακή κάκωση ή τραυματισμός, συμπεριλαμβανόμενου διαχωρισμού ή απόφραξης
- Αγγειόσπασμος

- Διανοίξη τραύματος, καθυστερημένη ή ατελής επούλωση
- Για ασθενή/χρήστη/τρόπο μέρος στον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο: Αν, κατά τη χρήση αυτής της συσκευής ή ως αποτέλεσμα της χρήσης της, προκύψει σοβαρό συμβάν, θα πρέπει να το αναφέρετε στον κατασκευαστή και στην αρμόδια εθνική αρχή, την οποία μπορείτε να αναζητήσετε στον ιστότοπο [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Πρόσθετος εξοπλισμός

Για τη διαδικασία εμφύτευσης απαιτείται πρόσθετος εξοπλισμός ο οποίος δεν παρέχεται με το σύστημα EVOQUE. Ο πρόσθετος εξοπλισμός αναφέρεται παρακάτω.

### 9.1 Εξοπλισμός για τη φόρτωση της βαλβίδας EVOQUE

Σημείωση: Οι όγκοι αντιστοιχούν σε επαρκή ποσότητα για την προετοιμασία 1 εμφυτεύματος.

- 3500 ml (κατ' έλαχιστο) αποστειρωμένο φυσιολογικό αλατούχο διάλυμα σε θερμοκρασία δωματίου (~23 °C)
- 500 ml (κατ' έλαχιστο) ηπαρινιαμένο αλατούχο διάλυμα (2 μονάδες/ml) σε θερμοκρασία δωματίου (~23 °C)
- 4 αποστειρωμένες λεκάνες ( $\geq 500$  ml, βάθους  $\geq 7$  cm, πλαστικές)
- 1 μεγάλη αποστειρωμένη λεκάνη ( $\geq 2$  l, βάθους  $\geq 10$  cm, πλαστική)
- 1 νυστέρι, λεπίδα νυστεριού αρ. 1
- 1 σύριγγα luer lock ( $\geq 20$  cm<sup>3</sup>)
- Επιθέματα γάσας
- Λαβίδα με αμβλέα άκρα
- Ψαλίδι με αμβλέα άκρα
- Αποστειρωμένες πετσέτες

### 9.2 Εξοπλισμός για την προσπέλαση, τη διαδικασία και την παρακολούθηση

- Τυπικός εξοπλισμός εργαστηρίου καρδιακού καθετηριασμού
- Θηκάρι εισαγωγέα σε μηριανό αγγείο
- Ακτινοσκόπηση (σταθερά, κινητά ή ημικινητά συστήματα ακτινοσκόπησης, κατάλληλα για χρήση σε διαδερμικές στεφανιαίες παρεμβάσεις)
- Δυνατότητα εκτέλεσης διοισφάγειου ηγκωαρδιογραφήματος
- Κατευθυνόμενο θηκάρι εισαγωγέα
- Οδηγό σύρμα μηκούς ανταλλαγής με μέγιστη διάμετρο 0,89 mm (0,035 ίντσες)
- Οδηγό σύρμα με μηκότερη μέγιστη διάμετρο 0,89 mm (0,035 ίντσες)
- Καθετήρας και οδηγό σύρμα δεξιάς στεφανιαίας αρτηρίας
- Αποστειρωμένη βάση στρίξης για προετοιμασία της βαλβίδας EVOQUE και των συσκευών

### 9.3 Εφεδρικός εξοπλισμός

- Κάνουλα αρτηριακής παράκαμψης (~18 F)
- Μηχάνημα καρδιοπευμονικής παράκαμψης
- Ευένδοτο μπαλόνι (διάμετρος > 20 mm, όγκος σκιαγραφικού 9 cm<sup>3</sup>)
- Αραιωμένο ακτινοσκειρό σκιαγραφικό μέσο (αναλογία αραιώσης σκιαγραφικού μέσου προς αλατούχο διάλυμα 15:85)
- Εγχυτής σκιαγραφικού μέσου υψηλής πίεσης
- Ενδοαρτική αντλία με μπαλόνι και μπαλόνι κατάλληλου μεγέθους
- Εξοπλισμός ενδοκαρδιακής ηγκωαρδιογραφίας (ICE)
- Καθετήρας αγγειογραφίας pigtail
- Κάνουλα παράκαμψης για φλεβική επιστροφή (~18 F)
- Εξοπλισμός διαθωρακικής ηγκωαρδιογραφίας (PTE)
- Λιπαντικό αγγειακής προσπέλασης
- Εξοπλισμός προσωρινής βηματοδότησης

## 10.0 ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

### 10.1 Επιθεώρηση πριν από τη χρήση

Πριν από τη χρήση του συστήματος EVOQUE, ελέγχετε οπτικά κάθε στοιχείο και βοηθητικό εξάρτημα για ενδείξεις σοβαρής ζημιάς (π.χ. ραγισμένο δοχείο ή καπάκι, διαρροή, σπάσιμο ή απουσία σφραγίσεων) που ενδέχεται να έχει διακυβεύσει τη στερότητα της συσκευασίας (κατά περίπτωση) ή τη λειτουργικότητα των στοιχείων.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην υποβάλλετε σε εσφαλμένο χειρισμό το σύστημα τοποθέτησης και μην χρησιμοποιείτε το σύστημα τοποθέτησης και τις βοηθητικές συσκευές αν η συσκευασία ή/και οι στερί οφραγμοί και οποιοδήποτε στοιχεία έχουν ανοιχτεί ή υποστεί ζημιά ή αν η ημερομηνία λήξης έχει παρέλθει, καθώς ενδέχεται να έχει διακυβεύτει η στερότητα ή/και η λειτουργικότητα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην υποβάλλετε σε εσφαλμένο χειρισμό τη βαλβίδα EVOQUE και μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή/τον περιέκτη αν διαπιστώσετε ζημιά, διαρροή ή ανεπαρκές αποστειρωτικό (όχι πλήρης εμβύθιση σε γλουταραλδεύδη ή απουσία άθικτων σφραγίσεων). Η βαλβίδα EVOQUE δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί για εμφύτευση, διότι ενδέχεται να έχει διακυβεύτει η στερότητα.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην χρησιμοποιείτε τη βαλβίδα EVOQUE αν η ημερομηνία λήξης έχει παρέλθει, καθώς ενδέχεται να έχει διακυβεύτει η στερότητα της βαλβίδας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην χρησιμοποιείτε τη βαλβίδα EVOQUE αν ο δείκτης θερμοκρασίας έχει ενεργοποιηθεί, καθώς ενδέχεται να έχει διακυβεύτει η λειτουργικότητα της βαλβίδας.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην χρησιμοποιείτε τη βαλβίδα EVOQUE αν η σφράγιση ασφαλείας έχει σπάσει, καθώς ενδέχεται να έχει διακυβεύτει η στερότητα.

### 10.2 Εγκατάσταση βοηθητικών εξαρτημάτων

#### 10.2.1 Εγκατάσταση σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1

Βήμα	Διαδικασία
1	Τοποθετήστε την πλάκα επάνω στη χειρουργική τράπεζα, κάτω από το πόδι του ασθενούς, για υποστήριξη της βάσης κατά τη διάρκεια της διαδικασίας.
2	Μετά την τοποθέτηση του ασθενούς στη χειρουργική τράπεζα, τοποθετήστε τη βάση μίας χρήσης επάνω από το πόδι του ασθενούς, στο επάνω μέρος της πλάκας, στην επιθυμητή απόσταση από το μέσο του στέρνου.
3	Δημιουργήστε αποστειρωμένο φραγμό.
4	Μετά την τοποθέτηση του αποστειρωμένου οθονίου, τοποθετήστε τον προσαρμογέα βάσης μίας χρήσης εν σειρά με τη θέση προσπέλασης και προσαρτήστε τον στο μπροστινό μέρος της βάσης με τη χρήση λαβίδας (Εικόνα 6).

Σημείωση: Στη διαμόρφωση του σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1, ο προσαρμογέας βάσης και η λαβίδα παρέχονται αμφότερα με το σύστημα σταθεροποίησης.

#### 10.2.2 Εγκατάσταση σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2

Για τη διαμόρφωση του σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2 με τη χρήση επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων (Εικόνα 7), ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards για την εγκατάσταση της πλατφόρμας και της πλάκας. Εάν η επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα δεν είναι αποστειρωμένη ή εάν αποσυσκευάζεται για πρώτη φορά, ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης της διάταξης επαναχρησιμοποιήσιμων ραγών Edwards. Μόλις η επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα αποστειρωθεί, ανατρέξτε στις παρακάτω οδηγίες.

Βήμα	Διαδικασία
1	Αφαιρέστε την επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα Edwards από το περιτύλιγμα αποστείρωσης (μπλε περιτύλιγμα) και ελέγχετε για τυχόν ζημιά.
2	Πριν σκεπάσετε τον ασθενή με αποστειρωμένα χειρουργικά οδόνια, συναρμολογήστε και τοποθετήστε την επαναχρησιμοποιήσιμη πλάκα και την επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα, όπως απαιτείται. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης των επαναχρησιμοποιήσιμων βοηθητικών εξαρτημάτων Edwards.
3	Δημιουργήστε αποστειρωμένο φραγμό.
4	Μετά την τοποθέτηση του αποστειρωμένου οθονίου, συναρμολογήστε και προσαρτήστε την επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα και το σύστημα σταθεροποίησης Edwards στην επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα.
5	Ακολουθώντας τη διαδικασία, αφαιρέστε την επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα από την επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα. Εκτελέστε τον συνήθη καθαρισμό της επαναχρησιμοποιήσιμης ράγας πριν από την αποστολή για επανεξεργασία. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης της διάταξης επαναχρησιμοποιήσιμων ραγών Edwards.

### 10.3 Προετοιμασία συσκευής

Ολες οι διαδικασίες για την προετοιμασία της συσκευής θα εκτελούνται από εξουσιοδοτημένο προσωπικό της Edwards.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Μην υποβάλλετε τη βαλβίδα EVOQUE σε εσφαλμένο χειρισμό. Αν ο γλωχίνες της βαλβίδας EVOQUE υποβληθούν σε εσφαλμένο χειρισμό ή υποστούν ζημιά σε οποιοδήποτε στάδιο της διαδικασίας φόρτωσης, θα χρειαστεί αντικατάσταση της βαλβίδας EVOQUE.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Η βαλβίδα EVOQUE δεν θα πρέπει να παραμένει πλήρως πτυχωμένη για περισσότερο από 120 λεπτά, καθώς ενδέχεται να μειωθεί η λειτουργικότητα της βαλβίδας.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Μην τοποθετείτε το δοχείο ή τη θήκη του συστήματος τοποθέτησης εντός του αποστειρωμένου πεδίου. Η εξωτερική επιφάνεια του δοχείου και της θήκης δεν είναι αποστειρωμένη και ο χειρισμός των περιεχομένων του δοχείου και της θήκης θα πρέπει να πραγματοποιείται με τη χρήση τυπικών άσπητων τεχνικών ώστε να αποτρέπεται το ενδέχομενο μόλυνσης.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Για να μειωθεί ο κίνδυνος μόλυνσης, μην ανοίγετε το δοχείο της βαλβίδας EVOQUE μέχρι να βεβαιωθείτε ότι θα διεξαχθεί η εμφύτευση.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Βεβαιωθείτε ότι αφαιρείται ολόκληρο το ράμμα κατά την αφαίρεση της ετικέτας αριθμού σειράς από τη βαλβίδα EVOQUE, καθώς ενδέχεται να προκαλέσει έμβολα αν δεν αφαιρεθεί.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Μην αφήνετε τη βαλβίδα EVOQUE να ξέρχεται σε επαφή με αιχμηρά αντικείμενα, καθώς ενδέχεται να μειωθεί η λειτουργικότητα της βαλβίδας.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Πρέπει να εκτελείται επαρκής έκπλυση με φυσιολογικό αλατούχο διάλυμα πριν από την εμφύτευση προκειμένου να μειωθεί η συγκέντρωση της γλουταραλδεΰδης, καθώς ενδέχεται να προκληθεί τοξικότητα από τη γλουταραλδεΰδη.

**ΠΡΟΣΟΧΗ:** Αποφεύγετε την επαφή του ιστού των γλωχίνων ή του διαλύματος έκπλυσης με πετσέτες, υφάσματα ή άλλα αντικείμενα που αφήνουν χνούδι ή σωματιδιακό υλικό που θα μπορούσε να μεταφερθεί στον ιστό των γλωχίνων, καθώς ενδέχεται να προκληθούν έμβολα.

#### 10.4 Εμφύτευμα βαλβίδας EVOQUE

##### 10.4.1 Τοποθέτηση οδηγού σύρματος

Προετοιμάστε τη μητριαία φλεβική προσπέλαση χρησιμοποιώντας τυπικές παρεμβατικές τεχνικές.

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Μην ασκείτε υπερβολική δύναμη ή/και μην κάνετε υπερβολικές κυνήσεις κατά τη διάρκεια της προώθησης και της τοποθέτησης του οδηγού σύρματος, καθώς ενδέχεται να προκληθεί διάτρηση/διαχωρισμός αρτηριών, φλεβών ή/και άλλων καρδιακών δομών. Ενδέχεται επίσης να προκληθούν καρδιακές αρρυθμίες και διαταραχές αγγιμότητας.

Βήμα	Διαδικασία
1	Προωθήστε το κατευθυνόμενο θηκάρι μέσα στον δεξιό κόλπο στην έξοδο της κάτω κοιλής φλέβας.
2	Εισαγάγετε ένα οδηγό σύρμα διαμέσου του κατευθυνόμενου θηκαριού.
3	Προωθήστε το οδηγό σύρμα διαμέσου της τριγλώχνας βαλβίδας. <b>Σημείωση:</b> Μπορούν να χρησιμοποιηθούν άλλες παρεμβατικές συσκευές και τεχνικές (π.χ. οδηγοί καθετήρες) για την υποβοήθηση του οδηγού σύρματος κατά τη διέλευση διαμέσου της τριγλώχνας βαλβίδας.
4	Βεβαιωθείτε ότι το οδηγό σύρμα ακολουθεί ορθή πορεία και ότι δεν υπάρχει εμπλοκή με τις καρδιακές δομές.

##### 10.4.2 Τοποθέτηση βαλβίδας EVOQUE

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Αποφεύγετε την υπερβολική κίνηση του συστήματος τοποθέτησης κατά την εκτέλεση της διαδικασίας, προκειμένου να προστατεύεστε το αγγειακό σύστημα ή τις καρδιακές δομές. Αποφεύγετε την υπερβολική περιστροφή του συστήματος τοποθέτησης, ώστε να διατηρηθεί η λειτουργικότητα του συστήματος τοποθέτησης.

**Σημείωση:** Εκπλένετε το σύστημα τοποθέτησης με πηαρινισμένο αλατούχο διάλυμα όπως απαιτείται καθ' όλη τη διάρκεια της διαδικασίας.

Βήμα	Διαδικασία
1	Βεβαιωθείτε ότι η υδρόφιλη επικαλύψη που βρίσκεται επάνω στους διαστολείς και στο σύστημα τοποθέτησης έχει ενεργοποιηθεί πριν από τη χρήση. Πραγματοποιήστε διαστολή της θέσης προσπέλασης. Εάν απαιτείται, θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί ένα κιτ διαστολέα Edwards EVOQUE.
2	Εισαγάγετε το σύστημα τοποθέτησης επάνω από το οδηγό σύρμα.
3	Προωθήστε το σύστημα τοποθέτησης έως ότου το περιφερικό άκρο του κωνικού άκρου του τοποθετηθεί στη συμβολή μεταξύ της κάτω κοιλής φλέβας και του δεξιού κόλπου.
4	Υπό ακτινοσκόπηση, βεβαιωθείτε ότι το σύστημα τοποθέτησης είναι στραμμένο προς τη θωστή κατεύθυνση. <b>ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:</b> Ο διακόπτης πρωτεύουσας κάμψης στο σύστημα τοποθέτησης δημιουργεί κάμψη στην κατεύθυνση των θυρών έκπλυσης. Απαιτείται προσοχή ώστε να διασφαλιστεί ότι το σύστημα τοποθέτησης είναι σωστά προσανατολισμένο σε αυτό το σημείο.
5	Αποσύρετε το θηκάρι.
6	Κάψυτε και στρέψτε το σύστημα τοποθέτησης προς την τριγλώχνα βαλβίδα.
7	Προωθήστε το σύστημα τοποθέτησης ώστε να διέλθει από την τριγλώχνα βαλβίδα. <b>Σημείωση:</b> Η κάψη του συστήματος τοποθέτησης, η περιστροφή του συστήματος τοποθέτησης και η θέση του οδηγού σύρματος μπορούν να προσαρμόζονται κατά τη διέλευση από τη βαλβίδα ώστε να βελτιστοποιείται η θέση διέλευσης.
8	Χρησιμοποιώντας ηχωκαρδιογραφία και ακτινοσκοπική καθοδήγηση, επαληθεύστε ότι το σύστημα τοποθέτησης έχει διέλθει από την τριγλώχνα βαλβίδα και έχει εισέλθει στη δεξιά κοιλία.
9	Εάν χρησιμοποιείτε τη διαμόρφωση του σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1, προσαρτήστε το σύστημα σταθεροποίησης στον προσαρμόγεα βάσης και ασφαλίστε το στη βάση. Εάν χρησιμοποιείτε τη διαμόρφωση του σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2, προσαρτήστε τη ράγα στην πλατφόρμα και ασφαλίστε τη. Στη συνέχεια, προσαρτήστε το σύστημα σταθεροποίησης στη ράγα και ασφαλίστε το.
10	Συνδέστε το σύστημα τοποθέτησης και το θηκάρι στο σύστημα σταθεροποίησης.
11	Προσαρμόστε το σύστημα τοποθέτησης, όπως απαιτείται, ώστε να εξασφαλίσετε αιμοδυναμική σταθερότητα.
12	Χρησιμοποιώντας προεγχειρητικά δεδομένα πολυτομικής υπολογιστικής τομογραφίας (MSCT) (αν διατίθενται), τοποθετήστε τον τοξοειδή βραχίονα (C-arm) στη βέλτιστη προβολή απεικόνισης.
13	Τοποθετήστε το σύστημα τοποθέτησης ομοαρδονικά προς τον τριγλωχνικό δακτύλιο, ελαχιστοποιώντας παράλληλα την επαφή με τη φυσική ανατομική δομή.
14	Χρησιμοποιώντας ηχωκαρδιογραφία και ακτινοσκοπική καθοδήγηση, επιβεβαιώστε ότι η βαλβίδα EVOQUE είναι τοποθετημένη στο κατάλληλο βάθος και ομοαρδονικά σε σχέση με τη φυσική βαλβίδα. <b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Μόλις αποσύρετε η κάψουλα και εκτεθούν οι άγκυρες της βαλβίδας EVOQUE, δεν είναι δυνατή η ανάκτηση ή η επανασύλληψη της βαλβίδας εντός του συστήματος τοποθέτησης.
15	ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Διατηρείτε τη θέση του συστήματος τοποθέτησης κεντρικά εντός της φυσικής βαλβίδας κατά τη διάρκεια της έκπτυξης, ώστε να διασφαλιστεί η σωστή τοποθέτηση της βαλβίδας.
16	Αποσύρετε την εξωτερική κάψουλα έως ότου εκτεθούν οι άγκυρες.
17	Προσαρμόστε τη θέση της βαλβίδας EVOQUE έστι από τις άγκυρες να βρίσκονται εντός των φυσικών γλωχίνων, όπως υπαγορεύει η ανατομική δομή του ασθενούς.
18	Αποσύρετε την εξωτερική κάψουλα μέχρι να επιτυχθεί η επιθυμητή διάμετρος της βαλβίδας EVOQUE.
19	Συλλαβέτε τις γλωχίνες.
20	Επιβεβαιώστε τη θέση της βαλβίδας EVOQUE χρησιμοποιώντας απεικόνιση ηχούς για την αξιολόγηση της σύλληψης των γλωχίνων. Προσαρμόστε τη θέση της βαλβίδας EVOQUE όπως απαιτείται.
21	Υπό απεικόνιση ηχούς, παραπρητήστε την κίνηση των φυσικών γλωχίνων και προσαρμόστε τη θέση της βαλβίδας EVOQUE, όπως απαιτείται, για να συλλαβέτε πλήρως τις γλωχίνες της φυσικής τριγλώχνας βαλβίδας.
22	Μόλις επιβεβαιωθεί η πλήρης σύλληψη, βεβαιωθείτε ότι η βαλβίδα EVOQUE είναι κάθετη προς το επίπεδο του τριγλωχνικού δακτύλιου.
23	Αποσύρετε το κωνικό άκρο μέχρι να ποτοθετηθεί εντός της βαλβίδας EVOQUE. <b>ΠΡΟΣΟΧΗ:</b> Απαιτείται προσοχή κατά την τελική απελευθέρωση της βαλβίδας EVOQUE με τη χρήση του διακόπτη απελευθέρωσης, καθώς η πρόωρη απελευθέρωση ενδέχεται να επηρεάσει την απόσταση της βαλβίδας EVOQUE.
24	Υπό απεικόνιση ηχούς και ακτινοσκοπική απεικόνιση, αξιολογήστε την τελική θέση και τη λειτουργικότητα της βαλβίδας EVOQUE.

##### 10.4.3 Αφαίρεση συστήματος τοποθέτησης

**ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ:** Επιδεικνύετε προσοχή ώστε να διατηρήσετε τη θέση του συστήματος τοποθέτησης κεντρικά εντός της βαλβίδας EVOQUE κατά την αφαίρεση του συστήματος τοποθέτησης. Σε διαφορετική περίπτωση, ενδέχεται να επηρεαστεί η λειτουργικότητα της βαλβίδας ή να προκύψει εκτόπιση της βαλβίδας.

**Σημείωση:** Το σύστημα τοποθέτησης μπορεί να αφαιρεθεί από το σύστημα σταθεροποίησης ανά πάσα στιγμή κατά την αφαίρεση, κατά περίπτωση.

Βήμα	Διαδικασία
1	Αποσύρετε πλήρως το κωνικό άκρο.
2	Ευθεύταχτα και αποσύρετε το σύστημα τοποθέτησης, όπως απαιτείται, για να συλλαβέται ασφαλίστης της βαλβίδας EVOQUE. Προσαρμόστε το οδηγό σύρμα, όπως απαιτείται, για να συλλαβέται ασφαλίστης της βαλβίδας EVOQUE. Βεβαιωθείτε ότι ο δακτύλιος ασφαλίστης έχει αποδεσμευτεί από τη βαλβίδα EVOQUE.

Βήμα	Διαδικασία
3	Περιστρέψτε τον διακόπτη απελευθέρωσης έτσι ώστε η εσωτερική κάψουλα να βρίσκεται σε επαφή με το κωνικό άκρο.
4	Ευθείαστε και αποσύρετε το σύστημα τοποθέτησης όπως απαιτείται.
5	Περιστρέψτε τον διακόπτη ανάσυρσης κάψουλας έως ότου η εξωτερική κάψουλα έρθει σε επαφή με την εσωτερική κάψουλα.
6	Βεβαιωθείτε ότι το σύστημα τοποθέτησης είναι πλήρως ισιωμένο και αφαιρέστε το σύστημα τοποθέτησης από τη θέση προσπέλασης. <b>Σημείωση: Μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένα θηκάρι για τη σφράγιση της μηριαίας φλέβας μετά από την αφαίρεση του συστήματος.</b>
7	Εκτελέστε σύγκλειση της μηριαίας φλέβας, όπως απαιτείται, με τη χρήση τυπικών παρεμβατικών τεχνικών.
8	Αν απαιτείται, εκτελέστε κοιλογραφία για να αξιολογήσετε την τελική θέση της βαλβίδας EVOQUE.

## 11.0 Τρόπος διάθεσης

### 11.1 Αποστείρωση και συσκευασία

Η βαλβίδα EVOQUE παρέχεται αποστειρωμένη μέσω τελικής υγρής αποστείρωσης και είναι μη πυρετογόνος. Είναι συσκευασμένη και αποστειρωμένη σε διάλυμα γλουταραλδεϋδης μέσα σε δοχείο το οποίο διαθέτει σφράγιση. Η εξωτερική επιφάνεια του δοχείου δεν είναι αποστειρωμένη και δεν πρέπει να τοποθετείται στο αποστειρωμένο πεδίο. Η βαλβίδα EVOQUE παρέχεται με δείκτη θερμοκρασίας και δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται αν ο δείκτης έχει ενεργοποιηθεί.

Το σύστημα τοποθέτησης, το κιτ διαστολέα και το σύστημα φόρτωσης παρέχονται αποστειρωμένα με χρήση οξειδίου του αιθυλενίου και μη πυρετογόνα. Τα εξαρτήματα είναι στερεωμένα σε καρτέλα και συσκευασμένα σε θήκη και κουτί αποθήκευσης.

Το σύστημα σταθεροποίησης παρέχεται αποστειρωμένο με οξειδίου του αιθυλενίου. Τα εξαρτήματα είναι στερεωμένα σε καρτέλα και συσκευασμένα σε θήκη και κουτί αποθήκευσης.

Η βάση και η πλάκα μίας χρήσης ή η επαναχρησιμοποίηση ράγα, η πλατφόρμα και η πλάκα παρέχονται μη αποστειρωμένες.

Τα εξαρτήματα είναι συσκευασμένα σε ξεχωριστά κουτιά αποστολής.

### 11.2 Φύλαξη

Η βαλβίδα EVOQUE θα πρέπει να φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεταξύ 10 °C και 25 °C (50 °F και 77 °F). Συνιστάται η επιθεώρηση και η εναλλαγή του αποθέματος ανά τακτά χρονικά διαστήματα, ώστε να χρησιμοποιείται πρώτα η βαλβίδα EVOQUE της οποίας η ημερομηνία λήξης πρόκειται να παρέλθει νωρίτερα.

Το σύστημα τοποθέτησης, το κιτ διαστολέα, το σύστημα φόρτωσης, το σύστημα σταθεροποίησης/η βάση/η πλάκα μίας χρήσης και η επαναχρησιμοποίηση πλατφόρμα/πλάκα θα πρέπει να φυλάσσονται σε δροσερό και ξηρό χώρο, ελεύθερο από μολυσματικούς παράγοντες. Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης της διάταξης επαναχρησιμοποίησης ραγών Edwards για τη φύλαξη της επαναχρησιμοποίησης ράγας.

## 12.0 Πληροφορίες ασφάλειας μαγνητικής τομογραφίας (MRI)



Μη κλινικές δοκιμές κατέδειξαν ότι η βαλβίδα Edwards EVOQUE είναι ασφαλής σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) υπό προϋποθέσεις. Ένας ασθενής που φέρει αυτήν τη βαλβίδα μπορεί να υποβληθεί με ασφάλεια σε σάρωση με σύστημα μαγνητικής τομογραφίας (MR) το οποίο πληροί τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- Στατικό μαγνητικό πεδίο έντασης 1,5 και 3 Μόντο
- Πεδίο μέγιστης χωρικής βαθμίδωσης 3000 gauss/cm (30,0 T/m) ή μικρότερο
- Μένιστος αναφρόμενος από το σύστημα μαγνητικής τομογραφίας (MR) ρυθμός ειδικής απορρόφησης (SAR) μεσοτιμημένος για ολόκληρο το σώμα 2,0 W/kg
- Κανονικός τρόπος λειτουργίας του συστήματος μαγνητικής τομογραφίας (MR) τόσο για τη βαθμίδωση όσο και για τον ρυθμό ειδικής απορρόφησης (SAR)

Στις συνθήκες σάρωσης που ορίζονται παραπάνω, η βαλβίδα EVOQUE αναμένεται να παραγάγει μέγιστη αύξηση θερμοκρασίας 4 °C έπειτα από 15 λεπτά συνεχούς σάρωσης.

Σε μη κλινικές δοκιμές, το πλασματικό εύρημα απεικόνισης που δημιουργείται από τη βαλβίδα EVOQUE εκτείνεται περίπου 0,8 cm από τη συσκευή κατά την απεικόνιση με αλληλουχία παλμών βαθμιδωτής ηχούς ή spin echo και σε σύστημα μαγνητικής τομογραφίας (MR) 3 T.

## 13.0 Αναμενόμενη διάρκεια ζωής της συσκευής

Η βαλβίδα EVOQUE έχει υποβληθεί σε διεξοδική προκλινική δοκιμασία ανθεκτικότητας σύμφωνα με τις απαιτήσεις δοκιμασίας της βαλβίδας. Οι βαλβίδες υποβλήθηκαν επιπυχώς σε δοκιμασία με προσομοιώση φθοράς 5 ετών. Η πραγματική διάρκεια ζωής της συσκευής ανθρώπους εξαρτάται από πολλούς παράγοντες και ποικίλλει από ασθενή σε ασθενή.

## 14.0 Πληροφορίες για τους ασθενείς

Με κάθε βαλβίδα EVOQUE, παρέχεται μια κάρτα εμφυτεύματος ασθενούς. Μετά την εμφύτευση, συμπληρώστε όλες τις απαιτούμενες πληροφορίες και δώστε την κάρτα εμφυτεύματος στον ασθενή. Ο αριθμός σειράς αναγράφεται στη συσκευασία της βαλβίδας EVOQUE. Αυτή η κάρτα εμφυτεύματος επιτρέπει στους ασθενείς που ζητούν περιθαλψη να ενημερώνουν τους παρόχους υγειονομικής περιθαλψης για τον τύπο του εμφυτεύματος που φέρουν.

## 15.0 Ανακτημένο εμφύτευμα και απόρριψη συσκευής

Η Edwards Lifesciences ενδιαφέρεται να λαμβάνει ανακτημένα κλινικά δείγματα της βαλβίδας EVOQUE για ανάλυση. Μετά την εμφύτευση, συμπληρώστε όλες τις απαιτούμενες πληροφορίες και δώστε την κάρτα εμφυτεύματος στον ασθενή. Ο αριθμός σειράς ζητούνται στη συσκευασία της βαλβίδας EVOQUE. Αυτή η κάρτα εμφυτεύματος επιτρέπει στη συσκευή στην αρχική συσκευασία της.

- **Μη ανοιγμένη συσκευασία με ανέπαφο στείρο φραγμό:** αν δεν έχουν ανοιχτεί οι θήκες, επιτρέψτε τη συσκευή στην αρχική της συσκευασία.
- **Ανοιγμένη συσκευασία αλλά χωρίς εμφύτευση της συσκευής:** αν μια θήκη έχει ανοιχτεί, η συσκευή πάνε να είναι αποστειρωμένη. Επιστρέψτε τη συσκευή στην αρχική συσκευασία της.
- **Εκφυτευμένο εμφύτευμα:** Το εκφυτευμένο εμφύτευμα θα πρέπει να τοποθετείται σε κατάλληλο ιστολογικό στερεωτικό, όπως φορμόλη 10% ή γλουταραλδεϋδη 2%. Η ψύξη δεν είναι απαραίτητη σε αυτές τις συνθήκες. Επικοινωνήστε με την Edwards Lifesciences για να ζητήσετε ένα κιτ εκφύτευσης για την επιστροφή στην Edwards.

### 15.1 Απόρριψη

Λάβετε τα γενικά μέτρα προφύλαξης για βιολογικά επικινδύναμα υλικά και αιχμηρά αντικείμενα ώστε να αποτραπεί τραυματισμός του χρήστη. Ο χειρισμός και η επαναποστείρωση ή η απόρριψη όπου θα συναντηθείται στη συσκευασία της βαλβίδας EVOQUE για ανάλυση. Μετά την ολοκλήρωση της αξιολόγησής μας, θα παρέχεται γραπτή έκθεση όπου θα συναντηθείται στη συσκευασία της βαλβίδας EVOQUE.

Στον παρακάτω πίνακα παρέχονται οι ποιοτικές και ποσοτικές πληροφορίες για τα υλικά και τις ουσίες για τη βαλβίδα EVOQUE:

### Βαλβίδα EVOQUE

Ουσία	CAS	Εύρος μάζας μοντέλου (mg)
Νικέλιο	7440-02-0	1250–1470
Τιτάνιο	7440-32-6	981–1171
Τερεφθαλικό πολυαιθυλένιο	25038-59-9	529–649
Πολυαιθυλένιο	9002-88-4	285
Πολυουρεθάνη	9009-54-5	0–281
Κολλαγόνο, βόειο υλικό, πολυμερή με γλουταραλδεϋδη	2370819-60-4	113
Διοξείδιο τιτανίου	13463-67-7	1,41–3,65
Κοβάλτιο	7440-48-4	0–1,29
Σίδηρος	7439-89-6	0–1,29
Ανθρακας	7440-44-0	0–1,03
Οξυγόνο	7782-44-7	0–1,03
Τριοξείδιο αντιμονίου	1309-64-4	0,632–0,777

Ουσία	CAS	Εύρος μάζας μοντέλου (mg)
Σιλοξάνια και σιλικόνες, διμεθύλιο, πολυμερή με μεθυλο-σιλοσεσκιοξάνια, πολυαιθυλενική-πολυπροπυλενική γλυκόλη και μονοβουτυλικός αιθέρας πολυαιθυλενικής-πολυπροπυλενικής γλυκόλης	68554-68-7	0-0,762
Νιόβιο	7440-03-1	0-0,643
Διοξείδιο πυριτίου	7631-86-9	0,00515-0,598
Διακρυλικό πολυβουταδιένιο	9003-17-2	0-0,452
Πολυβουταλένιο	24936-97-8	0,333
Χρώμιο	7440-47-3	0-0,257
Χαλκός	7440-50-8	0-0,257
Υδρογόνο	1333-74-0	0-0,129
Άζωτο	7727-37-9	0-0,129
4-Διωδεκυλο βενζολοσουλφονικό οξύ	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green ap. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Ερουκαμίδιο	112-84-5	0,00508-0,0256
Γλυκερόλη	56-81-5	0-0,0168
Δις(2-διμεθυλοαμινοαιθυλ)αιθέρας	3033-62-3	0-0,00790
Τριαιθυλενοδιαμίνη	280-57-9	0-0,00611

#### Σύστημα τοποθέτησης EVOQUE:

Η συσκευή αυτή περιέχει τις ακόλουθες ουσίες που ορίζονται ως καρκινογόνες, μεταλλαξιογόνες και τοξικές για την αναπαραγωγή (CMR) κατηγορίας 1B σε συγκέντρωση πάνω από 0,1% βάρος κατά βάρος: Κοβάλτιο, ap. CAS 7440-48-4, ap. EC 231-158-0

Τα τρέχοντα επιστημονικά στοιχεία υποστηρίζουν ότι τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα που είναι κατασκευασμένα από κράματα κοβαλτίου ή κράματα ανοξείδωτου χάλυβα που περιέχουν κοβάλτιο δεν προκαλούν αυξημένο κίνδυνο καρκίνου ή ανεπιύμητων ενεργειών στο αναπαραγωγικό σύστημα.

#### 17.0 Περίληψη των χαρακτηριστικών ασφάλειας και των κλινικών επιδόσεων (SSCP)

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/Εudamed, ανατρέξτε στη διεύθυνση <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> για μια SSCP για αυτό το ιατροτεχνολογικό προϊόν. Σε αυτήν τη διεύθυνση διατίθεται η SSCP μετά την έναρξη της λειτουργίας της Ευρωπαϊκής Βάσης Δεδομένων για Ιατροτεχνολογικά προϊόντα/Εudamed.

Η SSCP έχει υποστεί προσαρμογή σύμφωνα με την αισιολόγητη κλινικής εκτίμησης από τον κοινοποιημένο οργανισμό όπου εκχωρήθηκε η πιστοποίηση CE. Η SSCP περιλαμβάνει μια σχετική σύνοψη των ίδιων πληροφοριών. Ο κοινοποιημένος οργανισμός έχει λάβει γνώση και συμφωνήσει αναφορικά με το σκεπτικό αφέλους-κινδύνου για τη βραχυπρόθεσμη και μακροπρόθεσμη ασφάλεια και αποτελεσματικότητα του συστήματος EVOQUE.

Η συμμόρφωση ολόκληρου του συστήματος EVOQUE με τις Απαιτήσεις επιδόσεων (GSPR) για ασφάλεια (MDR GSPR1), τις επιδόσεις (MDR GSPR1), την αποδεκτικότητα παρενεργειών (MDR GSPR8), τη χρηστικότητα (MDR GSPR5), τη διάρκεια ζωής ιατροτεχνολογικού προϊόντος (MDR GSPR6) και το αποδεκτό προφίλ αφέλους-κινδύνου (MDR GSPR8), έχει επιβεβαιωθεί για τις επισημασμένες ενδείξεις.

#### 18.0 Βασική αποκλειστική ταυτοποίηση τεχνολογικού προϊόντος – Αναγνωριστικό τεχνολογικού προϊόντος (UDI-DI)

Το βασικό UDI-DI είναι το κλειδί πρόσβασης για πληροφορίες σχετικά με συσκευές που έχουν καταχωριστεί στην ευρωπαϊκή βάση δεδομένων για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (Eudamed). Το βασικό UDI-DI για τις βαλβίδες, το σύστημα τοποθέτησης και τα βοηθητικά εξαρτήματα μπορεί να χρησιμοποιηθεί για τον εντοπισμό της περίληψης των χαρακτηριστικών ασφάλειας και των κλινικών επιδόσεων (SSCP). Ο παρακάτω πίνακας περιέχει τα βασικά UDI-DI για το σύστημα EVOQUE.

Προϊόν	Μοντέλο				Βασικό UDI-DI
Βαλβίδα Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Σύστημα φόρτωσης Edwards EVOQUE ή Σύστημα φόρτωσης και εξάρτημα κοπής και διαμόρφωσης Edwards EVOQUE	9850LS ή 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Σύστημα τοποθέτησης τριγλώχινας βαλβίδας Edwards EVOQUE	9850TDS				0690103D004EVD000V5
Κιτ διαστολέα Edwards EVOQUE	9850DK				0690103D004EVK000WN

Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1		
Σύστημα σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Βάση συστήματος σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Πλάκα συστήματος σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2		
Σύστημα σταθεροποίησης Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Επαναχρησιμοποιήσιμη ράγα Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Επαναχρησιμοποιήσιμη πλατφόρμα Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Επαναχρησιμοποιήσιμη πλάκα Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Português

### Sistema de substituição da válvula tricúspide Edwards EVOQUE

#### Instruções de utilização

**Aviso: o implante da válvula tricúspide transcateter deve apenas ser realizado por médicos que tenham recebido formação sobre o sistema de substituição da válvula tricúspide Edwards EVOQUE.**

- Não tente utilizar a válvula Edwards EVOQUE (doravante designada válvula EVOQUE), o sistema de colocação ou os respetivos acessórios antes de ler e compreender completamente as informações contidas neste folheto.
- O incumprimento destas instruções, advertências e precauções pode levar a danos no dispositivo ou lesões nos doentes. A utilização do sistema EVOQUE deve ser limitada a médicos qualificados na realização de procedimentos endovasculares invasivos e a médicos qualificados na correta utilização do sistema.
- Consulte o pessoal autorizado da Edwards para a seleção do tamanho adequado da válvula EVOQUE.
- A válvula EVOQUE, o sistema de colocação, o kit dilatador, o sistema de carregamento e o estabilizador são fornecidos ESTERILIZADOS. Os acessórios de uso único (base a placa) e os acessórios reutilizáveis (calha, plataforma e placa) são fornecidos NÃO ESTERILIZADOS.
- Para a plataforma e a placa reutilizáveis Edwards, consulte as instruções de reprocessamento nas Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards para obter os passos de limpeza. Para o conjunto da calha reutilizável Edwards, consulte as instruções de reprocessamento nas Instruções de utilização do conjunto de calha reutilizável Edwards. Todos os outros dispositivos são fornecidos apenas para uso único. Após a sua utilização, elimine-os de acordo com as políticas governamentais e/ou administrativas do hospital.

#### 1.0 Introdução

O sistema de substituição da válvula tricúspide Edwards EVOQUE (doravante designado sistema EVOQUE) foi concebido para substituir a válvula tricúspide nativa em doentes com regurgitação da válvula tricúspide grave sintomática, sem necessidade de uma cirurgia de coração aberto tradicional. O sistema EVOQUE é constituído por quatro (4) elementos que são utilizados com qualquer um dos dois (2) conjuntos de acessórios, conforme descrito abaixo:

Nome do produto	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Válvula Edwards EVOQUE (válvula EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Sistema de carregamento Edwards EVOQUE ou Sistema de carregamento e aparador Edwards EVOQUE		9850LS ou 9850LSB		9850LSB
Sistema de colocação tricúspide Edwards EVOQUE		9850TDS		
Kit dilatador Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Conjunto de acessórios 1

Nome do produto	Número do modelo
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SB
Base estabilizadora Edwards EVOQUE	9850BA
Placa estabilizadora Edwards EVOQUE	9850PT

#### Conjunto de acessórios 2

Nome do produto	Número do modelo
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SZ
Calha reutilizável Edwards	10500RL
Plataforma reutilizável Edwards	10000UP
Placa reutilizável Edwards	10000PT

**Nota: O sistema EVOQUE foi concebido para ser utilizado com o conjunto de acessórios 1 ou o conjunto de acessórios 2. O conjunto de acessórios 1 é considerado um conjunto opcional, de uso único, para utilização com o sistema EVOQUE. Os componentes do conjunto 1 e do conjunto 2 não são permutáveis.**

**Nota: Os dispositivos que constituem o sistema EVOQUE destinam-se a ser utilizados em conjunto e não como dispositivos autónomos. As informações nestas instruções de utilização são aplicáveis a todos os dispositivos do sistema EVOQUE.**

#### 2.0 Descrição do dispositivo

##### • Válvula Edwards EVOQUE (Figura 1)

A válvula EVOQUE destina-se a ser implantada na posição tricúspide como uma alternativa a cirurgia. A válvula EVOQUE é constituída por uma válvula de tecido pericárdico bovino tricúspide, estrutura de nitinol e uma aba de tecido, e é embalada e submetida a esterilização final em glutaraldeído.

As recomendações de tamanho da válvula baseiam-se no tamanho do anel da válvula nativa, conforme medido por tomografia computorizada (TC). Quando da seleção do tamanho da válvula, é necessário ter em conta fatores anátomicos do doente e modalidades de imagiologia.

Diâmetro do dispositivo (tamanho recomendado da válvula)	Sístole		Diástole	
	Perímetro de tratamento recomendado — Intervalo do diâmetro derivado (mm)	Comprimento máximo do anel de tratamento (mm)	Perímetro de tratamento recomendado — Intervalo do diâmetro derivado (mm)	Comprimento máximo do anel de tratamento (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Sistema de colocação tricúspide Edwards EVOQUE (Figura 2)

O sistema de colocação tem um diâmetro exterior de 28 Fr e destina-se à colocação da válvula EVOQUE na posição comprimida, através da abordagem venosa transfemoral. A pega do sistema de colocação contém um botão de dobragem primário, um botão de dobragem secundário e um botão de profundidade para facilitar o alinhamento e o posicionamento da válvula EVOQUE na válvula nativa, bem como um botão da cápsula e um botão de libertação para controlar a expansão e a libertação da válvula EVOQUE.

##### • Kit dilatador Edwards EVOQUE (Figura 3)

Os dilatadores com revestimento hidrofílico e diâmetro de 24 Fr, 28 Fr e 33 Fr destinam-se a dilatar o local de acesso, facilitando a inserção do sistema de colocação. Todos os dilatadores acomodam um fio-guia de 0,89 mm (0,035 pol.) e têm uma ponta cónica para minimizar o trauma no local de acesso.

##### • Sistema de carregamento Edwards EVOQUE (Figura 4)/Sistema de carregamento e aparador (Figura 5)

O sistema de carregamento, que é constituído por vários componentes, destina-se a facilitar o carregamento e a fixação da válvula EVOQUE no sistema de colocação. O sistema de carregamento ajuda a comprimir a válvula EVOQUE até ao diâmetro adequado, o que permite que a cápsula externa avance sobre a válvula EVOQUE.

##### • Conjunto de acessórios 1 do sistema Edwards EVOQUE: estabilizador (modelo 9850SB), base e placa (Figura 6)

O estabilizador de uso único com base e placa de uso único destina-se a fixar o sistema de colocação num ângulo adequado para a abordagem venosa transfemoral e a possibilitar ajustes precisos da posição do sistema de colocação, durante o procedimento de implantação. A base é ajustável em altura para acomodar as extremidades inferiores do doente e destina-se a proporcionar uma base estável para o estabilizador. A placa destina-se a proporcionar uma superfície plana e estável para a base na mesa operatória.

#### **• Conjunto de acessórios 2 do sistema Edwards EVOQUE: estabilizador (modelo 9850SZ) e calha, plataforma e placa reutilizáveis (Figura 7)**

Os acessórios reutilizáveis compatíveis com o sistema EVOQUE incluem a calha, a plataforma e a placa reutilizáveis. A calha reutilizável é uma calha estável e esterilizável que proporciona uma superfície para fixar o estabilizador compatível à plataforma reutilizável. A plataforma reutilizável permite o posicionamento e a estabilização de sistemas de colocação de substituição de transcateter Edwards através de uma plataforma estável com altura das pernas ajustável. A placa reutilizável é colocada abaixo da plataforma reutilizável, proporcionando uma superfície plana e estável durante a utilização. O estabilizador de uso único destina-se a auxiliar no posicionamento e na estabilização do sistema EVOQUE durante procedimentos de implantação. Para a configuração do conjunto de acessórios com acessórios reutilizáveis (Figura 7), consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards para a configuração da plataforma de base e da placa. Se a calha reutilizável não for esterilizada ou se estiver a ser desembalada pela primeira vez, consulte as Instruções de utilização do conjunto de calha reutilizável Edwards.

### **3.0 Requisitos de instalações e formação**

As instalações onde se pretenda realizar um procedimento de implantação utilizando o sistema EVOQUE devem disponibilizar acesso a fluoroscopia cine e ecocardiografia transesofágica (ETE) ao longo do procedimento. Além disso, os médicos que realizem a implantação devem ter um acesso rápido a instalações com o equipamento, instrumentos, materiais e funcionários necessários para realizar uma cirurgia de emergência à válvula tricúspide, se necessário.

A Edwards Lifesciences fornece um programa de formação completo que deve ser concluído pelos médicos que realizem a implantação antes da utilização do sistema EVOQUE. Os médicos que realizem a implantação devem ter experiência e conhecimentos técnicos avançados em procedimentos relacionados baseados em cateteres.

### **4.0 Indicações de utilização**

#### **4.1 Utilização prevista**

O sistema de substituição da válvula tricúspide EVOQUE destina-se à redução da regurgitação tricúspide (RT) em doentes submetidos a terapia médica que permanecem sintomáticos e para os quais não existe outra opção cirúrgica ou de tratamento transcateter, de acordo com a decisão de uma equipa de cardiologia. O sistema EVOQUE introduz percutaneamente o implante na válvula tricúspide através de acesso pela veia femoral utilizando uma abordagem por via transvenosa.

#### **4.2 População de doentes alvo**

- Doentes com RT grave, sintomática que não apresentem nenhuma das seguintes condições:

- Estenose e/ou regurgitação grave da válvula aórtica, mitral e/ou pulmonar
- LVEF <25%
- Disfunção ventricular direita grave, conforme medida pela ecocardiografia
- Dependência de pacemaker<sup>1</sup> no eletródo transtricúspide sem uma opção de estimulação alternativa
- Necessidade de cirurgia emergente ou urgente por qualquer motivo ou qualquer cirurgia cardíaca planeada nos próximos 12 meses
- Tensão arterial sistólica em repouso <90 ou >160 mmHg após medições repetidas
- Insuficiência cardíaca refratária com necessidade de intervenção avançada (isto é, dispositivo de auxílio ventricular esquerdo, transplante) (insuficiência cardíaca estágio D ACC/AHA/ESC/EACTS)
- Filtro da VCI obstruído ou com trombose que interfira com o cateter de administração

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

<sup>1</sup> A dependência de pacemaker pode aumentar o risco de lesões graves ou morte devido a falha repentina do pacemaker

### **5.0 Contraindicações**

A válvula EVOQUE é contraindicada para pessoas com as seguintes condições:

- Endocardite ativa 3 meses antes ou infecção que exija terapia antibiótica (oral ou intravenosa) 2 semanas antes da data marcada para o implante.
- Hipersensibilidade não tratável ou contraindicação relativamente a qualquer um dos seguintes: todos os agentes antiplaquetários, todos os agentes anticoagulantes, ligas de nitinol (níquel e titânio), tecido bovino, glutaraldeído, meio de contraste ou ecocardiografia transesofágica.
- Anatomia de válvula tricúspide impeditiva da ativação e do funcionamento corretos do dispositivo com base em TC e avaliação ecocardiográfica.

**Nota: Os doentes devem ser capazes de tolerar pelo menos um medicamento antiplaquetário E um medicamento anticoagulante.**

### **6.0 Advertências**

- Não utilize a válvula EVOQUE para outros fins que não os referidos nas indicações.
- A válvula EVOQUE, o sistema de colocação, o sistema de carregamento, o kit dilatador e o estabilizador foram concebidos, destinam-se e são distribuídos apenas para uso único ESTERILIZADO. A base estabilizadora EVOQUE e placa estabilizadora EVOQUE são fornecidas não esterilizadas apenas para uso único. Não volte a esterilizar nem reutilize os dispositivos de uso único. Não existem dados que sustentem a esterilidade, a não pirogenicidade ou a funcionalidade dos dispositivos após o respetivo reprocessamento.
- Certifique-se de que adota técnicas de esterilização adequadas durante a preparação, transferência e utilização dos dispositivos.
- Não utilize a válvula se o selo inviolável estiver danificado, a solução de armazenamento não cobrir completamente a válvula, o indicador da temperatura tiver sido ativado, a válvula estiver danificada ou a data de validade tiver expirado. A válvula EVOQUE deve permanecer sempre hidratada. A válvula não pode ser exposta a soluções, antibióticos ou químicos além da solução de armazenamento para transporte e de soro fisiológico esterilizado. Isto irá ajudar a evitar danos nas cúspides que podem afetar a funcionalidade da válvula. Mantenha a válvula EVOQUE hidratada com solução salina normal até estar pronta para implantação.
- Certifique-se de que seleciona o tamanho de válvula correto. A implantação do tamanho inadequado (por exemplo, tamanho inferior ou superior) pode causar fuga paravalvular (FPV), migração, embolização e/ou danos no anel.
- Os doentes com dispositivos previamente implantados (por exemplo, VCI) devem ser cuidadosamente avaliados antes da inserção do sistema de colocação para evitar possíveis danos à vasculatura ou a um dispositivo previamente implantado.
- Os doentes com eletródos cardíacos preexistentes devem ser cuidadosamente avaliados antes da implantação para evitar interações potencialmente adversas entre dispositivos.
- Deve ter-se cuidado ao implantar eletródos cardíacos após a implantação da válvula EVOQUE para evitar uma interação potencialmente adversa entre os dispositivos.
- Os doentes submetidos a implante da válvula EVOQUE devem manter uma terapia antiplaquetária/anticoagulante, conforme determinado pelos seus médicos, de acordo com orientações atuais, para minimizar o risco de trombose da válvula ou eventos tromboembólicos.
- Não existem dados que sustentem a segurança e o desempenho do dispositivo caso o doente tenha:
  - Indícios ecocardiográficos de disfunção ventricular direita grave;
  - Pressão sistólica arterial pulmonar (PSAP) >70 mmHg por eco-Doppler;
  - Um pacemaker transtricúspide ou eletródo desfibrilador que tenha sido implantado no VD nos últimos 3 meses;
  - Dependência de pacemaker transtricúspide sem opção de estimulação alternativa.

### **7.0 Precauções**

#### **7.1 Precauções antes da utilização**

- A elegibilidade do doente depende das condições anatómicas baseadas no exame de TC.
- É aconselhável que uma equipa de cardiologia multidisciplinar considere que a implantação da válvula EVOQUE é preferível em relação a soluções de dispositivos percutâneos alternativas, incluindo cirurgia do coração aberto minimamente invasiva.
- É aconselhável que uma equipa de cardiologia multidisciplinar tenha em conta a gravidade da doença e a probabilidade de reversibilidade da insuficiência cardíaca direita, com base numa avaliação hemodinâmica completa.
- O doente deve ter uma esperança de vida de, pelo menos, 12 meses.

#### **7.2 Precauções**

- A válvula EVOQUE destina-se a ser utilizada apenas com o sistema de colocação EVOQUE e o sistema de carregamento EVOQUE.
- O procedimento deve ser conduzido sob modalidades de imageria adequadas, como ecocardiografia transesofágica (ETE), fluoroscopia e/ou ecocardiografia intracardíaca (ECI).
- O glutaraldeído pode provocar irritações na pele, nos olhos, no nariz e na garganta. Evite a exposição prolongada ou recorrente à solução ou a inalação da mesma. Utilize exclusivamente com ventilação adequada. Em caso de contacto com a pele, lave de imediato a área afetada com água; em caso de contacto com os olhos, procure assistência médica de imediato. Para obter mais informações sobre a exposição ao glutaraldeído, consulte a Ficha dos dados de segurança disponibilizada pela Edwards Lifesciences.
- Poderão ocorrer perturbações de condução elétrica antes, durante ou após a implantação da válvula EVOQUE que poderão exigir monitorização ECG contínua antes da alta hospitalar. Se um doente sofrer de perturbações de condução elétrica confirmadas ou suspeitas, considere monitorização do doente e/ou avaliação eletrofisiológica.
- É recomendada uma profilaxia antibiótica apropriada após o procedimento em doentes em risco de infecção da válvula protética e endocardite.
- A durabilidade a longo prazo da válvula EVOQUE não foi estabelecida. Os dados clínicos refletem acompanhamento a curto prazo. Recomenda-se acompanhamento médico regular para avaliar o desempenho da válvula EVOQUE.
- A implantação da válvula EVOQUE deve ser adiada em doentes com (1) um histórico de enfarte do miocárdio um mês (30 dias) antes da intervenção planeada, (2) embolia pulmonar 3 meses (90 dias) antes da intervenção planeada, (3) acidente vascular cerebral (AVC ou acidente isquémico transitório [AIT]) 3 meses (90 dias) antes da intervenção planeada, (4) hemorragia gastrointestinal superior ativa 3 meses (90 dias) antes do procedimento exigindo transfusão.

## **8.0 Potenciais acontecimentos adversos**

Os potenciais acontecimentos adversos relacionados com cateterismo cardíaco padrão, utilização de anestesia, a válvula EVOQUE e o procedimento de implantação incluem:

- Valores laboratoriais anormais
- Reação alérgica a anestesia, meio de contraste, medicação anticoagulante ou materiais do dispositivo
- Choque anafilático
- Anemia ou diminuição da hemoglobina (Hgb), podendo exigir transfusão
- Aneurisma ou pseudoaneurisma
- Angina ou dor torácica
- Arritmia – auricular (ou seja, fibrilhação auricular, taquicardia supraventricular)
- Arritmia – ventricular (ou seja, taquicardia ventricular, fibrilhação ventricular)
- Fístula arteriovenosa
- 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 elétrica que possa exigir a implantação de um pacemaker (temporário ou permanente)
- Conversão para cirurgia de coração aberto
- Oclusão das artérias coronárias
- Danos ou interferência no funcionamento do pacemaker ou cardioversor-desfibrilhador implantável (CDI)
- Morte
- Edema
- Desequilíbrio eletrólítico
- Embolização gasosa, incluindo ar, partículas, material calcificado ou trombo
- Cirurgia cardíaca de emergência
- Endocardite
- Irritação esofágica
- Constricção ou perfuração esofágica
- Embolização de componente(s) do sistema EVOQUE
- Incapacidade de recuperar quaisquer componentes do sistema EVOQUE
- Febre
- Hemorragia gastrointestinal
- Hematoma
- Compromisso hemodinâmico
- Hemólise/anemia hemolítica
- Hemorragia que exija transfusão/cirurgia
- Hipertensão
- Hipotensão
- Inflamação
- Lesão no aparelho tricúspide, incluindo danos ou ruptura cordal ou danos no músculo papilar
- Infecção sistémica e local
- Isquemia mesentérica ou enfarte intestinal
- Insuficiência orgânica múltipla
- Enfarote do miocárdio
- Náuseas e/ou vômitos
- Lesão de nervos
- Sintomas neurológicos, incluindo discinesia, sem diagnóstico de AIT ou AVC
- Reoperação não emergente
- Dor
- Formação de pannus
- Paralisia
- Intervenção valvular percutânea
- Isquemia periférica
- Deficiência permanente
- Derrame pleural
- Pneumonia
- Edema pulmonar
- Embolia pulmonar
- Reação a agentes antiplaquetários ou anticoagulantes
- Reinternamento hospitalar
- Compromisso renal
- Paragem respiratória, atelectasia – pode exigir intubação prolongada
- Sangramento retroperitoneal
- Obstrução da via de saída do ventrículo direito (RVOT)
- Septicemia, sepsis
- Queimadura cutânea, ferimento ou alterações nos tecidos devido a exposição a radiação ionizante
- AVC
- Deterioração estrutural (desgaste, fratura, calcificação, ruptura das cúspides, espessamento das cúspides, estenose do dispositivo implantado ou novo distúrbio de movimento das cúspides)
- Tromboembolia
- Acidente isquémico transitório (AIT)
- Deslocamento/embolização da válvula
- Endocardite da válvula
- Explante da válvula
- Aprisionamento das cúspides da válvula
- Posicionamento incorreto da válvula
- Migração da válvula
- Fuga paravalvular da válvula (FPV)
- Regurgitação da válvula (tricúspide, aórtica, mitral ou pulmonar – nova ou agravamento)
- Trombose da válvula
- Lesão ou trauma vascular, incluindo dissecção ou oclusão
- Vasoespasmo
- Deiscência da ferida, cicatrização retardada ou incompleta

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).

## 9.0 Equipamento adicional

O procedimento de implante requer equipamento adicional que não é fornecido com o sistema EVOQUE. O equipamento adicional é indicado abaixo.

### 9.1 Equipamento para carregamento da válvula EVOQUE

**Nota:** Os volumes refletem quantidades adequadas para a preparação de 1 implante.

- 3500 ml (mínimo) de soro fisiológico esterilizado à temperatura ambiente (~23 °C)
- 500 ml (mínimo) de solução salina heparinizada (2 unidades/ml) à temperatura ambiente (~23 °C)
- 4 bacias esterilizadas ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm de profundidade, plástico)
- 1 bacia grande esterilizada ( $\geq 2$  L,  $\geq 10$  cm de profundidade, plástico)
- 1 bisturi, lâmina de bisturi n.º 11
- 1 seringa do tipo luer lock ( $\geq 20$  cm<sup>3</sup>)
- Compressas de gaze
- Pinças com ponta romba
- Tesouras com ponta romba
- Toalhas esterilizadas

### 9.2 Equipamento para acesso, procedimento e monitorização

- Equipamento padrão de laboratório para cateterismo cardíaco
- Bainha introdutora para vaso femoral
- Fluoroscopia (sistemas de fluoroscopia fixos, móveis ou semimóveis adequados para utilização em intervenções coronárias percutâneas)
- Recursos de ecocardiografia transesofágica
- Bainha introdutora orientável
- Fio-guia de substituição com 0,89 mm (0,035 pol.) de comprimento máx.
- Fio-guia extrapequeno com 0,89 mm (0,035 pol.) de curvatura máx.
- Fio-guia e cateter para artéria coronária direita
- Mesa esterilizada para preparação dos dispositivos e da válvula EVOQUE

### 9.3 Equipamento em espera

- Cânula de bypass arterial (~18 Fr)
- Máquina de bypass cardiopulmonar
- Balão compatível ( $>20$  mm de diâmetro, 9 cm<sup>3</sup> de volume de contraste)
- Meio de contraste radiopaco diluído (diluição 15:85 de meio para solução salina)
- Injetor de contraste de pressão elevada
- Bomba do balão intra-aórtico e balão de tamanho adequado
- Equipamento de ecocardiografia intracardíaca (ECI)
- Cateter angiográfico enroscado
- Cânula de bypass de retorno venoso (~18 Fr)
- Equipamento ecocardiográfico transtorácico (ETT)
- Lubrificante para acesso vascular
- Equipamento de estimulação temporária

## 10.0 INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

### 10.1 Inspeção antes da utilização

Antes de utilizar o sistema EVOQUE, examine visualmente cada elemento e acessório quanto a indícios de danos graves (por exemplo, uma tampa ou frasco rachado, fugas, vedantes danificados ou em falta) que possam ter comprometido a esterilidade (se aplicável) ou a funcionalidade da embalagem dos componentes.

**ADVERTÊNCIA:** Não manuseie incorretamente o sistema de colocação nem utilize o sistema de colocação e dispositivos acessórios caso a embalagem e/ou as barreiras esterilizadas e quaisquer componentes tenham sido abertos ou danificados ou se a data de validade tiver expirado, pois a esterilidade e/ou funcionamento podem estar comprometidos.

**ADVERTÊNCIA:** Não manuseie a válvula EVOQUE de forma incorreta nem utilize o dispositivo/recipiente se este estiver danificado, com fugas ou sem esterilização adequada (sem submersão total em glutaraldeído ou com vedantes intactos em falta). A válvula EVOQUE não deve ser utilizada para implantação, pois a esterilidade pode ficar comprometida.

**ADVERTÊNCIA:** Não utilize a válvula EVOQUE se a data de validade tiver expirado, uma vez que a esterilidade ou a função da válvula pode ficar comprometida.

**ADVERTÊNCIA:** Não utilize a válvula EVOQUE se o indicador de temperatura tiver sido ativado, uma vez que a função da válvula pode ficar comprometida.

**ADVERTÊNCIA:** Não utilizar a válvula EVOQUE se o selo inviolável estiver danificado, uma vez que a esterilidade pode ficar comprometida.

### 10.2 Configuração dos acessórios

#### 10.2.1 Configuração do conjunto de acessórios 1

Passo	Procedimento
1	Coloque a placa na mesa operatória por baixo da perna do doente para suportar a base durante o procedimento.
2	Depois de o doente ter sido posicionado na mesa operatória, coloque a base de uso único sobre a perna do doente, por cima da placa, à distância desejada do meio do esterno.
3	Estabeleça uma barreira esterilizada.
4	Após a colocação da cobertura esterilizada, coloque o adaptador da base de uso único em linha com o local de acesso e fixado à parte da frente da base, utilizando um grampo (Figura 6).

**Nota:** na configuração do conjunto de acessórios 1, o adaptador da base e o grampo são ambos fornecidos com o estabilizador.

#### 10.2.2 Configuração do conjunto de acessórios 2

Para a configuração do conjunto de acessórios 2 com acessórios reutilizáveis (Figura 7), consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards para a configuração da plataforma e da placa. Se a calha reutilizável não for esterilizada ou se estiver a ser desembalada pela primeira vez, consulte as Instruções de utilização do conjunto de calha reutilizável Edwards. Assim que a calha reutilizável estiver esterilizada, consulte as instruções abaixo.

Passo	Procedimento
1	Remova a calha reutilizável Edwards do invólucro de esterilização (invólucro azul) e verifique a existência de danos.
2	Antes de colocar a cobertura esterilizada no doente, monte e posicione a placa reutilizável e a plataforma reutilizável à volta das pernas do doente, ajustando a altura e o ângulo da plataforma, conforme necessário. Consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards.
3	Estabeleça uma barreira esterilizada.
4	Após a colocação da cobertura esterilizada, monte e fixe a calha reutilizável e o estabilizador Edwards à plataforma reutilizável.
5	Após o procedimento, retire a calha reutilizável da plataforma reutilizável. Efete a limpeza padrão da calha reutilizável antes de a enviar para reprocessamento. Consulte as Instruções de utilização do conjunto de calha reutilizável Edwards.

### 10.3 Preparação do dispositivo

Todas as preparações do dispositivo serão realizadas por pessoal autorizado da Edwards.

**ADVERTÊNCIA:** Não manuseie a válvula EVOQUE de forma incorreta. O manuseio incorreto ou a danificação das cúspides da válvula EVOQUE durante qualquer uma das fases do processo de carregamento implicará a substituição da válvula EVOQUE.

**ADVERTÊNCIA:** A válvula EVOQUE não deve permanecer totalmente comprimida por um período de tempo superior a 120 minutos, pois pode prejudicar o funcionamento da mesma.

**AVISO:** Não coloque o frasco ou a bolsa do sistema de colocação no campo esterilizado. A parte externa do frasco e a bolsa não estão esterilizados e os conteúdos dentro do frasco ou bolsa devem ser manuseados utilizando técnicas asséticas padrão para evitar a contaminação.

**AVISO:** Para reduzir o risco de contaminação, não abra a embalagem da válvula EVOQUE até ser certo que o implante vai ser colocado.

**AVISO:** Certifique-se de que toda a sutura é removida ao remover a etiqueta do número de série da válvula EVOQUE, pois provocar embolia gasosa.

**AVISO:** Não permita que a válvula EVOQUE entre em contacto com instrumentos afiados, pois tal pode prejudicar o funcionamento da válvula.

**ADVERTÊNCIA:** Antes da implantação, deve ser realizada uma lavagem adequada com solução salina normal para reduzir a concentração de glutaraldeído, pois pode resultar em toxicidade de glutaraldeído.

**AVISO:** Evite o contacto do tecido da cúspide ou da solução de enxaguamento com toalhas, panos ou outras fontes de fibras ou partículas que possam ser transferidas para o tecido da cúspide, pois tal pode gerar êmbolos.

#### 10.4 Implante da válvula EVOQUE

##### 10.4.1 Colocação do fio-guia

Prepare o acesso venoso femoral utilizando técnicas de intervenção padrão.

**ADVERTÊNCIA:** Não utilize força e/ou manipulação excessiva durante o avanço e o posicionamento do fio-guia, pois pode resultar em perfuração/dissecção de artérias, veias e/ou outras estruturas cardíacas. Isto também pode resultar em arritmias cardíacas e perturbações de condução elétrica.

Passo	Procedimento
1	Avance a bainha orientável para dentro da aurícula direita à saída da VCI.
2	Insira o fio-guia através da bainha orientável.
3	Avance o fio-guia ao longo da válvula tricúspide. <b>Nota:</b> Outros dispositivos e técnicas de intervenção (por ex., cateteres-guia) podem ser utilizados para ajudar o fio-guia a atravessar a válvula tricúspide.
4	Estabeleça o caminho adequado do fio-guia e confirme que não existe emaranhamento com estruturas cardíacas.

##### 10.4.2 Colocação da válvula EVOQUE

**ADVERTÊNCIA:** Evite movimentar excessivamente o sistema de colocação ao executar o procedimento de forma a proteger a vasculatura ou as estruturas cardíacas. Evite rodar excessivamente o sistema de colocação para manter a funcionalidade do mesmo.

**Nota:** Lave o sistema de colocação com solução salina heparinizada conforme necessário ao longo do procedimento.

Passo	Procedimento
1	Certifique-se de que o revestimento hidrofílico dos dilatadores e do sistema de colocação é ativado antes da sua utilização. Dilate o local de acesso. Deve ser utilizado um kit dilatador Edwards EVOQUE conforme seja necessário.
2	Insira o sistema de colocação sobre o fio-guia.
3	Avance o sistema de colocação até que a extremidade distal da ponta cónica esteja posicionada na junção entre a VCI e a aurícula direita.
4	Utilizando fluoroscopia, certifique-se de que o sistema de colocação está corretamente orientado. <b>ADVERTÊNCIA:</b> A primeira dobradura do sistema de colocação dobrada na direção das portas de irrigação; deve ter-se cuidado para assegurar que o sistema de colocação está corretamente orientado neste momento.
5	Retraia a bainha.
6	Dobre e oriente o sistema de colocação na direção da válvula tricúspide.
7	Avance o sistema de colocação de forma a atravessar a válvula tricúspide. <b>Nota:</b> A dobradura do sistema de colocação, a rotação do sistema de colocação e a posição do fio-guia podem ser ajustadas ao atravessar a válvula para otimizar a posição de cruzamento.
8	Utilizando orientações de ecocardiografia e fluoroscopia, verifique se o sistema de colocação atravessou a válvula tricúspide até ao ventrículo direito.
9	Se utilizar a configuração do conjunto de acessórios 1, encaixe o estabilizador no adaptador da base e fixe-o à base. Se utilizar a configuração do conjunto de acessórios 2, encaixe a calha na plataforma e fixe-a. Em seguida, encaixe o estabilizador na calha e fixe-o.
10	Acople o sistema de colocação e a bainha ao estabilizador.
11	Ajuste o sistema de colocação conforme necessário para garantir a estabilidade hemodinâmica.
12	Utilizando dados pré-operatórios de TC-MS (se disponíveis), posicione o braço em C na projeção de visualização ideal.
13	Posicione o sistema de colocação de forma coaxial em relação ao anel tricúspide minimizando o contacto com a anatomia nativa.
14	Utilizando orientações de ecocardiografia e fluoroscopia, confirme se a válvula EVOQUE está posicionada à profundidade adequada e coaxialmente em relação à válvula nativa. <b>AVISO:</b> Assim que a cápsula for retraída para expor as âncoras da válvula EVOQUE, não será possível recuperar ou recapturar a válvula para o sistema de colocação. <b>ADVERTÊNCIA:</b> Mantenha a posição central do sistema de colocação no interior da válvula nativa durante a ativação para assegurar o posicionamento correto da válvula.
15	Retraia a cápsula externa até as âncoras ficarem expostas.
16	Ajuste a posição da válvula EVOQUE de forma que as âncoras fiquem posicionadas nas cúspides nativas, conforme ditado pela anatomia do doente.
17	Retraia a cápsula externa e interna até obter o diâmetro desejado da válvula EVOQUE.
18	Fixe as cúspides.
19	Confirme o posicionamento da válvula EVOQUE utilizando ecografia para verificar a fixação às cúspides. Ajuste o posicionamento da válvula EVOQUE conforme necessário.
20	Utilizando ecografia, observe o movimento das cúspides nativas e ajuste a posição da válvula EVOQUE conforme necessário para fixá-la totalmente às cúspides da válvula tricúspide nativa.
21	Uma vez confirmada a fixação total, certifique-se de que a válvula EVOQUE está perpendicular em relação ao plano anular da tricúspide.
22	Retraia a ponta cónica até que fique posicionada dentro da válvula EVOQUE.
23	Retraia a cápsula interna até que a válvula EVOQUE seja libertada do sistema de colocação. <b>AVISO:</b> Deve ter-se cuidado durante a libertação final da válvula EVOQUE utilizando o botão de libertação, pois uma libertação precoce pode afetar o desempenho da válvula EVOQUE.
24	Utilizando ecografia e fluoroscopia, avalie a posição final e a funcionalidade da válvula EVOQUE.

##### 10.4.3 Remoção do sistema de colocação

**ADVERTÊNCIA:** Deve ter-se o cuidado de manter o sistema de colocação numa posição central dentro da válvula EVOQUE, durante a remoção do sistema de colocação, pois o incumprimento desta indicação pode ter impacto no funcionamento da válvula ou levar ao deslocamento da mesma.

**Nota:** O sistema de colocação pode ser removido do estabilizador a qualquer momento durante a remoção, se aplicável.

Passo	Procedimento
1	Retraia totalmente a ponta cônica.
2	Desdobre e retraia o sistema de colocação, conforme necessário, até a ponta cônica estar acima das abas de bloqueio da válvula EVOQUE. Ajuste o fio-guia, conforme necessário, de forma a manter uma posição central em relação à válvula EVOQUE. Certifique-se de que o anel de bloqueio está solto da válvula EVOQUE.
3	Gire o botão de libertação, para que a cápsula interior fique em contacto com a ponta cônica.
4	Desdobre e retraia o sistema de colocação, conforme necessário.
5	Gire o botão de retração da cápsula até que a cápsula exterior fique em contacto com a cápsula interior.
6	Certifique-se de que o sistema de colocação está totalmente desdobrado e remova-o do local de acesso. <b>Nota:</b> Pode ser utilizada uma bainha para vedar a veia femoral após a remoção do sistema.
7	Feche a veia femoral, conforme aplicável, utilizando técnicas de intervenção padrão.
8	Realize uma ventriculografia, se necessário, para avaliar a posição final da válvula EVOQUE.

## 11.0 Apresentação

### 11.1 Esterilização e embalagem

A válvula EVOQUE é fornecida esterilizada com esterilização final em líquido e é não pirogénica. É embalada e esterilizada numa solução de glutaraldeído dentro de um frasco vedado. A superfície exterior do frasco não está esterilizada, pelo que o frasco não pode ser colocado no campo esterilizado. A válvula EVOQUE é fornecida com um indicador de temperatura e não deve ser utilizada se o indicador tiver sido ativado.

O sistema de colocação, o kit dilatador e o sistema de carregamento são fornecidos esterilizados com óxido de etileno e não pirogénicos. Os componentes são fixados num cartão e embalados numa bolsa e caixa.

O estabilizador é fornecido esterilizado com óxido de etileno. Os componentes são fixados num cartão e embalados numa bolsa e caixa.

A base e a placa de uso único ou a calha, a plataforma e a placa reutilizáveis são fornecidas não esterilizadas.

Os componentes são embalados em caixas individuais.

### 11.2 Armazenamento

A válvula EVOQUE deve ser armazenada a temperaturas entre 10 °C e 25 °C (50 °F a 77 °F). Recomenda-se a inspeção e rotação do stock a intervalos regulares para garantir que a válvula EVOQUE com a data de validade mais próxima é utilizada primeiro.

O sistema de colocação, kit dilatador, sistema de carregamento, estabilizador/base/placa de uso único e plataforma/placa reutilizável devem ser armazenados num local frio e seco, isento de contaminação. Consulte as Instruções de utilização do conjunto de calha reutilizável Edwards para obter informações sobre o armazenamento da calha reutilizável.

## 12.0 Informações de segurança sobre ressonâncias magnéticas (RM)



Testes não clínicos demonstraram que a válvula Edwards EVOQUE deve ser sujeita a uma utilização condicionada em ambiente de RM. Um doente com uma válvula pode ser examinado em segurança num sistema de RM que cumpra as seguintes condições:

- Campo magnético estático de apenas 1,5 e 3 T
- Campo magnético de gradiente espacial máximo igual ou inferior a 3000 gauss/cm (30,0 T/m)
- RM máxima reportada pelo sistema, taxa de absorção específica (SAR) média de corpo inteiro de 2,0 W/kg
- Modo de operação normal do sistema de RM para ambos os gradientes e SAR

Nas condições de exame definidas acima, prevê-se que a válvula EVOQUE produza um aumento de temperatura máximo de 4 °C após 15 minutos de exame contínuo.

Em testes não clínicos, o artefacto da imagem causado pela válvula EVOQUE pode estender-se aproximadamente até 0,8 cm do dispositivo quando examinado com uma sequência de ecografias com gradiente ou de impulsos de ecografia com rotação e um sistema de RM de 3 T.

## 13.0 Vida útil prevista para o dispositivo

A válvula EVOQUE foi submetida a rigorosos testes pré-clínicos de durabilidade, de acordo com requisitos de teste da válvula. As válvulas foram testadas com sucesso quanto a 5 anos de desgaste simulado. O desempenho real em termos de vida útil em humanos depende de vários fatores e varia de doente para doente.

## 14.0 Informações para o doente

Com cada válvula EVOQUE 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. O número de série encontra-se na embalagem da válvula EVOQUE. 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.

## 15.0 Implante recuperado e eliminação do dispositivo

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

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

- **Embalagem não aberta com 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 for aberta, o dispositivo deixa de estar 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%. Nestas condições, não é necessário refrigerar. Contacte a Edwards Lifesciences para solicitar um kit de explantação para devolução à Edwards.

### 15.1 Eliminação

Siga as precauções universais para riscos biológicos e objetos cortantes para evitar lesões do utilizador. Os dispositivos utilizados (inclui todos os dispositivos que entram em contacto com os doentes) devem ser manuseados e voltar a ser esterilizados ou eliminados de acordo com as diretrizes institucionais de materiais de risco biológico e resíduos hospitalares para evitar possíveis contaminações cruzadas. Para a eliminação dos acessórios de plataforma e placa reutilizáveis, consulte as Instruções de utilização de acessórios reutilizáveis Edwards.

## 16.0 Informações qualitativas e quantitativas relacionadas com a válvula EVOQUE

Para a válvula EVOQUE, a tabela seguinte mostra as informações qualitativas e quantitativas sobre os materiais e as substâncias:

### Válvula EVOQUE

Substância	CAS	Intervalo de massa modelo (mg)
Níquel	7440-02-0	1250–1470
Titânio	7440-32-6	981–1171
Poliétileno tereftalato	25038-59-9	529–649
Poliétileno	9002-88-4	285
Poliuretano	9009-54-5	0–281
Colagénio, bovino, polímeros com glutaraldeído	2370819-60-4	113
Dióxido de titânio	13463-67-7	1,41–3,65
Cobalto	7440-48-4	0–1,29
Ferro	7439-89-6	0–1,29
Carbono	7440-44-0	0–1,03
Oxigénio	7782-44-7	0–1,03
Trióxido de antimónio	1309-64-4	0,632–0,777
Siloxanos e silícenos, dimetil, polímeros com metil silsesquioxano, polietileno-polipropileno glicol e polietileno-polipropileno glicol monobutil éter	68554-68-7	0–0,762
Níobió	7440-03-1	0–0,643
Dióxido de silicone	7631-86-9	0,00515–0,598
Diacrilato de polibutadieno	9003-17-2	0–0,452
Polibutilato	24936-97-8	0,333
Crómio	7440-47-3	0–0,257
Cobre	7440-50-8	0–0,257
Hidrogénio	1333-74-0	0–0,129
Azoto	7727-37-9	0–0,129

Substância	CAS	Intervalo de massa modelo (mg)
4-ácido dodecilbenzenossulfônico	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green N.º 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erucamida	112-84-5	0,00508–0,0256
Glicerol	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetilaminoetil) éter	3033-62-3	0–0,00790
Trietilenodiamina	280-57-9	0–0,00611

**Sistema de colocação EVOQUE:**

Este dispositivo contém as seguintes substâncias definidas como CMR 1B numa concentração superior a 0,1% massa por massa:

Cobalto; N.º CAS 7440-48-4; N.º CE 231-158-0

As evidências científicas atuais sustentam que os dispositivos médicos fabricados a partir de ligas de cobalto ou ligas de aço inoxidável com cobalto não causam um risco acrescido de cancro ou efeitos reprodutivos adversos.

## 17.0 Resumo sobre segurança e desempenho clínico (SSCP)

Consulte <https://meddeviceinfo.edwards.com/> para obter 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 obter um SSCP deste dispositivo médico. Esta é a localização do SSCP depois da publicação da Base de dados europeia sobre dispositivos médicos/Eudamed.

O SSCP foi adaptado de acordo com a análise de avaliação clínica pelo organismo notificado sobre o qual foi concedida a certificação CE. O SSCP 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 prazo do sistema EVOQUE.

Foi estabelecida a conformidade de todo o sistema EVOQUE com os requisitos de desempenho (GSPR) para a segurança (MDR GSPR1), o desempenho (MDR GSPR1), a aceitação dos efeitos secundários (MDR GSPR8), a usabilidade (MDR GSPR5), a vida útil do dispositivo (MDR GSPR6) e o perfil de risco-benefício aceitável (MDR GSPR8) para as indicações rotuladas.

## 18.0 Identificação única do dispositivo — Identificador do dispositivo (UDI-DI) básico

O UDI-DI básico é a chave de acesso a informações relacionadas com o dispositivo introduzidas na Eudamed. O UDI-DI básico das válvulas, do sistema de colocação e dos acessórios pode ser utilizado para localizar o SSCP. A tabela seguinte contém os UDI-DI básicos do sistema EVOQUE:

Produto	Modelo				UDI-DI básico
Válvula Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Sistema de carregamento Edwards EVOQUE ou Sistema de carregamento e apassador Edwards EVOQUE	9850LS ou 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Sistema de colocação tricúspide Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Kit dilatador Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

Conjunto de acessórios 1		
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Base estabilizadora Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Placa estabilizadora Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Conjunto de acessórios 2		
Estabilizador Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Calha reutilizável Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Plataforma reutilizável Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Placa reutilizável Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Česky

### Systém náhrady trojcípé chlopně Edwards EVOQUE

#### Návod k použití

#### Výstraha: Implantaci transkatetrační náhrady trojcípé chlopně smí provádět pouze lékař vyškolení v používání systému náhrady trojcípé chlopně Edwards EVOQUE.

- Nezkoušejte používat chlopeň Edwards EVOQUE (dále jako chlopeň EVOQUE), zaváděcí systém ani související příslušenství, dokud se důkladně neseznámíte s informacemi uvedenými v této příručce a dokud jím neprozumíte.
- Nedodržení těchto pokynů, varování a bezpečnostních opatření může vést k poškození prostředku nebo zranění pacienta. Systém EVOQUE smí používat pouze lékař vyškolení k provádění invazivních endovaskulárních zákroků a lékař vyškolení ve správném používání systému.
- Správný výběr velikosti chlopeň EVOQUE proberete s autorizovanými pracovníky společnosti Edwards.
- Chlopeň EVOQUE, zaváděcí systém, souprava dilatátorů, vkládací systém a stabilizátor se dodávají STERILNÍ. Příslušenství k jednorázovému použití (základna a deska) a příslušenství k opakovanému použití (kolejnici, platforma a deska) se dodávají NESTERILNÍ.
- Pokyny pro opakování zpracování platformy a desky pro opakování použití Edwards jsou uvedeny v návodu k použití opakování použitelného příslušenství Edwards, ve kterém jsou uvedeny jednotlivé kroky otráni. Pokyny pro opakování zpracování sestavy opakování použitelné kolejnici Edwards jsou uvedeny v návodu k použití sestavy opakování použitelné kolejnici Edwards. Všechny ostatní prostředky jsou dodávány pouze k jednorázovému použití. Po použití je zlikvidujte v souladu s nemocničními, případně vnitrostátními předpisy.

#### 1.0 Úvod

Systém náhrady trojcípé chlopně Edwards EVOQUE (dále jako systém EVOQUE) je určen jako náhrada nativní trojcípé chlopně u pacientů se symptomatickou, těžkou regurgitací trojcípé chlopně bez nutnosti konvenční otevřené operace srdeče. Systém EVOQUE se skládá ze čtyř (4) prvků, které se používají s jednou ze dvou (2) souprav příslušenství, jak je uvedeno níže:

Název produktu	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Chlopeň Edwards EVOQUE (chlopeň EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Vkládací systém Edwards EVOQUE nebo Vkládací systém a řezačka Edwards EVOQUE		9850LS nebo 9850LSB		9850LSB
Zaváděcí systém pro trojcípou chlopeň Edwards EVOQUE		9850TDS		
Souprava dilatátorů Edwards EVOQUE		9850DK		

Souprava příslušenství 1	
Název produktu	Číslo modelu
Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SB
Základna stabilizátoru Edwards EVOQUE	9850BA
Stabilizační deska Edwards EVOQUE	9850PT

Souprava příslušenství 2	
Název produktu	Číslo modelu
Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SZ
Opakování použitelná kolejnice Edwards	10500RL
Platforma pro opakování použití Edwards	10000UP
Deska pro opakování použití Edwards	10000OPT

**Poznámka:** Systém EVOQUE je určen pro použití se soupravou příslušenství 1 nebo soupravou příslušenství 2. Souprava příslušenství 1 je považována za volitelnou a jednorázovou sadu pro použití se systémem EVOQUE. Součásti ze soupravy 1 a soupravy 2 nejsou zaměnitelné.

**Poznámka:** Prostředky, které tvoří systém EVOQUE, jsou určeny ke společnému použití a nejsou určeny k použití jako samostatné prostředky. Informace uvedené v tomto návodu k použití platí pro všechny prostředky systému EVOQUE.

#### 2.0 Popis prostředku

##### • Chlopeň Edwards EVOQUE (obrázek 1)

Chlopeň EVOQUE je určená k implantaci v trojcípé poloze jako alternativa chirurgického zákroku. Chlopeň EVOQUE sestává z trojcípé chlopně vytvořené z tkáně hovězího osrdečníku, nitinolového rámu a textilního dílu a je zabalena a definitivně sterilizována v glutaraldehydu.

Doporučení týkající se velikosti chlopně jsou založená na velikosti anulu nativní chlopně změřené pomocí výpočetní tomografie (CT). Při výběru velikosti chlopně je nutné brát v úvahu pacientovy anatomické faktory a zobrazovací metody.

Průměr prostředku (doporučená velikost chlopně)	Systola		Diastola	
	Doporučený zpracovatelný obvod – odvozené rozmezí průměru (mm)	Maximální zpracovatelná délka anulu (mm)	Doporučený zpracovatelný obvod – odvozené rozmezí průměru (mm)	Maximální zpracovatelná délka anulu (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Zaváděcí systém pro trojcípou chlopeň Edwards EVOQUE (obrázek 2)

Zaváděcí systém má vnější průměr o velikosti 28 Fr a je určený k zavedení chlopně EVOQUE ve vytvarované poloze transfemorálním žilním vstupem. Rukojet zaváděcího systému obsahuje primární knoflík ohýbu, sekundární knoflík ohýbu a otočný ovladač hloubky k snadnějšímu využívání a umístění chlopně EVOQUE do nativní chlopně a otočný ovladač kapsle a uvolňovací otočný ovladač k řízení rovinutí a uvolnění chlopně EVOQUE.

##### • Souprava dilatátorů Edwards EVOQUE (obrázek 3)

Dilatátory s průměrem o velikosti 24 Fr, 28 Fr a 33 Fr s hydrofilní povrchovou úpravou jsou určeny k dilataci místa vstupu k snadnějšímu zavedení zaváděcího systému. Do všech dilatátorů lze vložit vodicí drát o průměru 0,89 mm (0,035") a jsou zkonstruovány k minimalizaci poranění místa vstupu.

##### • Vkládací systém (obrázek 4) / Vkládací systém a řezačka Edwards EVOQUE (obrázek 5)

Vkládací systém sestávající z většího počtu součástí slouží k vložení a připevnění chlopně EVOQUE k zaváděcímu systému. Vkládací systém napomáhá při tvarování chlopně EVOQUE k dosažení příslušného průměru, který umožňuje zavést vnější kapslu přes chlopeň EVOQUE.

##### • Souprava příslušenství 1 systému Edwards EVOQUE: stabilizátor (model 9850SB), základna a deska (obrázek 6)

Jednorázový stabilizátor s jednorázovou základnou a deskou jsou určeny k zajištění zaváděcího systému pod úhlem, který je vhodný pro transfemorální žilní přístup, a umožňují jemné úpravy polohy zaváděcího systému během implantace. Základna má nastavitelnou výšku, kterou lze přizpůsobit dolním končetinám pacienta, a je určena k tomu, aby vytvářela stabilní základnu pro stabilizátor. Deska má zajistit stabilní, plachý povrch pro základnu na operačním stole.

##### • Souprava příslušenství 2 systému Edwards EVOQUE: stabilizátor (model 9850SZ) a opakování použitelná kolejnice, platforma a deska (obrázek 7)

Mezi opakovaně použitelné příslušenství kompatibilní se systémem EVOQUE patří opakovaně použitelná kolejnice, platforma a deska. Opakovaně použitelná kolejnice je stabilní, sterilizovatelná kolejnice, která poskytuje povrch pro připevnění kompatibilního stabilizátoru na platformu pro opakované použití. Platforma pro opakované použití umožňuje polohování a stabilizaci transkatetražních náhradních zaváděcích systémů Edwards díky nastavitelné výšce nohou a stabilní platformě. Deska pro opakované použití je umístěna pod platformou pro opakované použití a poskytuje rovný a stabilní povrch během používání. Jednorázový stabilizátor je určen jako pomocná pro umístění a stabilizaci systému EVOQUE během implantačních zákröků. Informace o souvisejícím příslušenství využívající opakovaně použitelné příslušenství (obrázek 7) najdete v návodu k použití opakovaně použitelného příslušenství Edwards, ve kterém je uvedeno nastavení platformy základny a desky. Pokud není opakovaně použitelná kolejnice sterilní nebo pokud ji rozbalujete poprvé, nahlédnete do návodu k použití sestavy opakovaně použitelné kolejnice Edwards.

## 3.0 Požadavky na zdravotnická zařízení a zaškolení

Zdravotnická zařízení, která mají v úmyslu provádět implantace využívající systém EVOQUE, musejí mít během celého zákroku přístup ke kamerové skiaskopii a transefageální echokardiografii (TEE). Lékař provádějící implantaci musí mít také okamžitý přístup do zdravotnického zařízení s potřebným vybavením, přístroji, průvody a pracovníky, aby bylo možné v případě potřeby provést záchrannou operaci trojčipé chlopňy.

Společnost Edwards Lifesciences zajišťuje komplexní vzdělávací program a lékaři musí před použitím systému EVOQUE tento program absolvovat. Lékař provádějící implantaci musí mít dostatečné technické znalosti a zkušenosť se souvisejícími katetizačními zákroky.

## 4.0 Indikace použití

### 4.1 Určený účel použití

Systém náhrady trojčipé chlopňy EVOQUE je určen k redukcii regurgitace trojčipé chlopňy (TR) u pacientů s přetrávajícími symptomy navzdory léčbě a u nichž není k dispozici žádná jiná možnost chirurgické nebo transkatetražní léčby podle rozhodnutí týmu kardiologů. Systém EVOQUE perkutánně přivádí implantát k trojčipé chlopni transvenózním přístupem femorální žilou.

### 4.2 Cílová skupina pacientů

- Pacienti se symptomatickou, závažnou TR, kteří nevykazují žádné z následujících:
  - Závažná stenóza, případně regurgitace aortální, mitrální, případně plícní chlopňy
  - LVEF < 25%
  - Závažná dysfunkce pravé srdeční komory podle echokardiografie
  - Závislost na kardiomimikátoru<sup>1</sup> na elektrodě vedoucí přes trojčipou chlopeň bez alternativní možnosti stimulace
  - Potřeba nouzového nebo neodkladného zákroku z libovolného důvodu nebo plánovaná operaře srdece v době kratší než následujících 12 měsíců
  - Klidový systolický krevní tlak < 90 nebo > 160 mmHg po opakování měření
  - Refrakterní srdeční selhání vyžadující urychlěný zákrak (tj. podpůrný prostředek levé komory, transplantace) (selhání srdce podle ACC/AHA/ESC/EACTS stupeň D)
  - Ucpáný nebo trombotizovaný VCI filtr, který by bránil zavedení katétru
- Výběr pacienta musí provést multidisciplinární kardiologický tým se specializací na léčbu trikuspidální regurgitace, který posoudí rizika pro pacienta a anatomickou vhodnost.

<sup>1</sup> Závislost na kardiomimikátoru může zvýšit riziko vážného zranění, případně smrti při náhlém selhání kardiomimikátoru

## 5.0 Kontraindikace

Chlopeň EVOQUE je kontraindikována u pacientů s některým z následujících stavů:

- akutní endokarditida v uplynulých 3 měsících nebo infekce vyžadující léčbu antibiotiky (podávanými perorálně nebo nitrožilně) v posledních 2 týdnech před plánovaným zavedením implantátu,
- nelečitelná přecitlivělost nebo kontraindikace spojené s kterýmkoli z následujících: veškerá antiagregancia, veškerá antikoagulancia, slitiny nitinolu (nikl a titan), tkáň hovězího původu, glutaraldehyd, kontrastní média nebo transefageální echokardiografie,
- anatomie trojčipé chlopňy znemožňující řádné zavedení a funkci prostředku podle vyhodnocení vyšetření pomocí CT a echokardiografie.

**Poznámka: Pacient musí být schopen snášet nejméně jeden antiagregační lék A jeden antikoagulační lék.**

## 6.0 Varování

- Chlopeň EVOQUE nepoužívejte nad rámec indikace uvedené na štítku.
- Chlopeň EVOQUE, zaváděcí systém, vkládací systém, souprava dilatátorů a stabilizátor jsou určeny a distribuovány pouze k jednorázovému STERILNÍMU použití. Základna stabilizátoru EVOQUE a stabilizační deska EVOQUE se dodávají nesterilní pouze k jednorázovému použití. Neresterilizujte ani nepoužívejte žádný z těchto jednorázových prostředků opakován. Neexistují žádné údaje, které by zaručily, že tyto prostředky budou po opakování zpracováni sterilní, nepyrogeny a funkční.
- Zajistěte použití správné sterilní techniky při přípravě, přenosu a použití prostředků.
- Pokud je viditelně poškozená pečeť, pokud není chlopeň zcela ponořena v uchovávacím roztoku, pokud je indikátor teploty aktivovaný, pokud je chlopeň poškozena nebo uplynula doba expirace, chlopeň nepoužívejte. Chlopeň EVOQUE musí zůstat za všech okolností hydratovaná. Chlopeň nelze vystavovat účinkům roztoků, antibiotik nebo chemických látek jiných, než je transportní uchovávací roztok a sterilní fyziologický roztok. Dodržování tétoho požadavku zabrání poškození cípu, který by mohl mít dopad na fungování chlopňy. Udržujte chlopeň EVOQUE hydratovanou normálním fyziologickým roztokem až do okamžiku, kdy jste připraveni na implantaci.
- Dejte pozor, abyste vybrali správnou velikost chlopňy. Implantace nesprávné velikosti (tj. příliš malá nebo příliš velká) může vést k paravalválnímu leaku (PVL), migraci, embolizaci nebo poškození anulu.
- Pacienti s dřívějšími implantovanými prostředky (např. filtr VCI) musí být před zavedením zaváděcího systému pečlivě posouzeni, aby nedošlo k poškození vaskulatury nebo dřívější implantovaného prostředku.
- Pacienti s již zavedeným kardiomimikátem musí být před implantací pečlivě posouzeni, aby se eliminovaly nepříznivé reakce mezi těmito dvěma prostředky.
- Při implantaci kardiomimikátoru po implantaci chlopňy EVOQUE je třeba postupovat opatrně a eliminovat nepříznivé reakce mezi těmito dvěma prostředky.
- Pacientům s implantovanou chlopní EVOQUE se musí dál podávat antikoagulační/protidestičková léčba, jak určí lékaři v souladu s aktuálními pokyny, aby se minimalizovalo riziko trombózy chlopňy nebo tromboembolických příhod.
- K dispozici nejsou žádná data na podporu bezpečnosti a funkčnosti, pokud pacient má:
  - těžkou dysfunkci pravé srdeční komory podle echokardiografického vyšetření;
  - systolický tlak v plícní arterii (PASP) > 70 mmHg podle vyšetření echu Doppler;
  - elektrodu kardiomimikátoru nebo defibrilátoru vedenou přes trojčipou chlopeň, která byla implantovaná do pravé komory během uplynulých 3 měsíců;
  - závislost na kardiomimikátoru trojčipé chlopňy bez alternativních možností stimulace.

## 7.0 Bezpečnostní opatření

### 7.1 Bezpečnostní opatření před použitím

- Způsobilost pacienta závisí na jeho anatomickém stavu posuzovaném podle snímku CT.
- Doporučuje se, aby multidisciplinární tým kardiologů dospěl k závěru, že implantace chlopňy EVOQUE je preferovanou alternativou řešení na bázi perkutánního prostředku včetně minimálně invazivní otevřené operace srdece.
- Doporučuje se, aby multidisciplinární kardiologický tým zohlednil závažnost onemocnění a pravděpodobnost reverzibility pravostranného srdečního selhání podle kompletního hemodynamického vyhodnocení.
- Očekávaná délka života pacienta má být nejméně 12 měsíců.

### 7.2 Bezpečnostní opatření

- Chlopeň EVOQUE se smí používat pouze se zaváděcím systémem EVOQUE a vkládacím systémem EVOQUE.
- Zákrak se musí provádět s použitím vhodných zobrazovacích metod, jako je například transefageální echokardiografie (TEE), skiaskopie nebo intrakardiální echokardiografie (ICE).
- Glutaraldehyd může způsobit podráždění kůže, očí, nosu a hrudního dnu. Vyhýbejte se deletrajícímu či opakovániemu vystavení účinkům roztoku a jeho vdechnutí. Používejte pouze v dostatečně větraném prostoru. Pokud dojde ke kontaktu s kůží, okamžitě opláchněte zasažené místo vodou. V případě kontaktu s očima okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc. Další informace o expozici glutaraldehydu najdete v bezpečnostním lístku společnosti Edwards Lifesciences.
- Před implantací chlopňy EVOQUE, během ní nebo po ní se mohou objevit poruchy srdečního vedení, které mohou před propuštěním z nemocnice vyžadovat kontinuální monitorování EKG. Pokud se u pacienta potvrzují poruchy srdečního vedení nebo podezření na ně, zavážte monitorování pacienta nebo elektrofyziologické hodnocení.
- U pacientů s rizikem infekce protetické chlopňy a endokarditidy se doporučuje po zákroku vhodná antibiotická profylaxe.
- Dlouhodobá trvanlivost chlopňy EVOQUE nebyla stanovena. Klinické údaje uvádějí krátkodobé další sledování. K vyhodnocení klinického výkonu chlopňy EVOQUE se doporučuje další sledování lékařem.
- Implantace chlopňy EVOQUE se musí odložit u pacientů s (1) infarktem myokardu v anamnéze v době kratší než jeden měsíc (30 dnů) před plánovaným zákrokem, (2) plícní embolii v době kratší než 3 měsíce (90 dnů) před plánovaným zákrokem, (3) cévní mozkovou příhodou (mrtvicí nebo tranzitorní ischemická atakou [TIA]) v době kratší než 3 měsíce (90 dnů) před plánovaným zákrokem, (4) akutním krvácením z gastrointestinálního traktu v době kratší než 3 měsíce (90 dnů) před zákrokem vyžadujícím transfuzi.

## 8.0 Potenciální nezádoucí události

Mezi potenciálně nezádoucí události vztahující se k běžné srdeční katetizaci, použití anestezie a chlopňe EVOQUE a implantaci patří následující:

- abnormální laboratorní hodnoty,
- alergická reakce na anestezii, kontrastní médium, antikoagulační terapii nebo materiály prostředku,
- anafylaktický šok,
- anémie nebo snížený hemoglobin (Hgb), může vyžadovat transfuzi,

- 
- aneuryzma nebo pseudoaneuryzma,
  - angina pectoris nebo bolest na hrudi,
  - arytmie – sínová (tj. fibrilace síní, supraventrikulární tachykardie),
  - arytmie – komorové (tj. komorová tachykardie, komorová fibrilace),
  - arteriovenózní píštěl,
  - krvácení,
  - srdeční příhoda,
  - srdeční selhání,
  - srdeční zranění včetně perforace,
  - srdeční tamponáda / perikardiální efuze,
  - kardiogenní šok,
  - zachycení nebo ruptura chord, která může vyžadovat zásah,
  - koagulopatie, porucha koagulace, hemoragická diatéza,
  - poranění konduktivního systému, které může vyžadovat implantaci kardiostimulátoru (dočasného nebo trvalého),
  - přechod na otevřenou operaci srdce,
  - okluze věnčité tepny,
  - poškození nebo rušení funkce kardiostimulátoru nebo implantabilního kardioverter-defibrilátoru (ICD),
  - úmrtí,
  - edém,
  - elektrolytická nerovnováha,
  - embolizace zahrnující vzduch, částice, kalcifikovaný materiál nebo trombus,
  - akutní srdeční operace,
  - endokarditida,
  - podráždění jícnu,
  - ezofageální perforace nebo striktura,
  - embolizace součásti systému EVOQUE,
  - neúspěšné vyjmutí jakékoli součásti systému EVOQUE,
  - horečka,
  - krvácení z gastrointestinálního traktu,
  - hematom,
  - hemodynamický kompromis,
  - hemolýza / hemolytická anémie,
  - krvácení vyžadující transfúzi/zákok,
  - hypertenze,
  - hypotenze,
  - zánět,
  - poranění aparátu trojcípé chlopně včetně poškození chord, ruptury a poškození papilárního svalu,
  - lokální a systémové infekce,
  - mezenterická ischemie nebo střevní infarkt,
  - multisystémové selhání orgánů,
  - infarkt myokardu,
  - nevolnost nebo zvracení,
  - poranění nervů,
  - neurologické symptomy včetně dyskinezie bez diagnózy TIA nebo mrtvice,
  - nenouzová reoperace,
  - bolest,
  - tvorba pannusu,
  - paralýza,
  - perkutánní intervence chlopně,
  - periferní ischemie,
  - trvalé postižení,
  - pleurální efuze,
  - pneumonie,
  - plicní edém,
  - plicní embolie,
  - reakce na antiagregační nebo antikoagulační přípravky,
  - rehospitalizace,
  - selhání ledvin,
  - respirační selhání, atelektáza – může vyžadovat prodlouženou intubaci,
  - retroperitoneální krvácení,
  - obstrukce výtokového traktu pravé komory (VTPK),
  - septikémie, sepsa,
  - popáleniny kůže, zranění nebo změny tkáně z důvodu expozice ionizačnímu záření,
  - mrtvice,
  - strukturální zhoršení stavu implantátu (opotřebení, zlomení, kalcifikace, utržení cípu, zesílení cípu, stenóza implantovaného prostředku nebo porucha pohybu nového cípu),
  - tromboembolie,
  - tranzitorní ischemická ataka (TIA),
  - změna polohy / embolizace chlopně,
  - endokarditida chlopně,
  - explantování chlopně,
  - zachycení cípu chlopně,
  - nesprávná poloha chlopně,
  - migrace chlopně,
  - paravalvulární leak chlopně (PVL),
  - regurgitace chlopně (trojcípé, aortální, mitrální, plicní – nová nebo zhoršující se),
  - trombóza chlopně,
  - cévní zranění nebo trauma, včetně disekce nebo okluze,
  - cévní spasmus,
  - samovolné rozevření rány, zpožděné nebo neúplné hojení.

Přo pacienta / uživateli / třetí stranu v Evropském hospodářském prostoru: Pokud během používání tohoto prostředku nebo v důsledku jeho používání dojde k závažné příhodě, oznamte to výrobci a příslušnému národnímu orgánu, který najdete na adrese [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Další vybavení

Postup při zavádění vyžaduje další vybavení, které není součástí dodávky systému EVOQUE. Toto další vybavení je uvedeno níže.

### 9.1 Vybavení ke vkládání chlopně EVOQUE

**Poznámka: Objemy odražející adekvátní množství potřebné k přípravě 1 implantátu.**

- 3500 ml (minimálně) sterilního fyziologického roztoku při pokojové teplotě (~ 23 °C)
- 500 ml (minimálně) heparinizovaného fyziologického roztoku (2 jednotky/ml) při pokojové teplotě (~ 23 °C)

- 4 sterilní nádoby ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm hluboké, plastové)
- 1 velká sterilní nádoba ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm hluboká, plastová)
- 1 skalpel, s ostrým skalpelem č. 11
- 1 injekční stříkačka luer-lock ( $\geq 20$  cm<sup>3</sup>)
- Gázové polštářky
- Lékařské kleště s tupými konci
- Nůžky s tupými konci
- Sterilní utérky

### 9.2 Vybavení pro přístup, zákon a sledování

- Běžné vybavení laboratoře pro srdeční katetrizaci
- Pouzdro zaváděče femorální cévou
- Skiaskopie (fixní, mobilní nebo semimobilní skiaskopické systémy vhodné k použití při perkutánních koronárních intervencích)
- Vybaení pro transzofageální echokardiografii
- Pouzdro zaváděče s možností navádění
- Vodicí drát o maximálním průměru 0,89 mm (0,035 palce) s výměnnou délkou
- Vodicí drát o maximálním průměru 0,89 mm (0,035 palce) s extra malým zakřivením
- Arteriální katétr pro pravou věnčitou tepnu a vodicí drát
- Sterilní stolek na přípravu chlopně EVOQUE a prostředku

### 9.3 Záložní vybavení

- Arteriální kanya pro bypass (~18 Fr)
- Přístroj pro kardiopulmonální bypass
- Shodný balónek (o průměru > 20 mm, objem kontrastního média 9 cm<sup>3</sup>)
- Naředěné kontrastní médium (ředění kontrastního média a fyziologického roztoku v poměru 15 : 85)
- Zařízení ke vstřikování kontrastního média pod vysokým tlakem
- Pumpa pro intraortální balónek a balónek vhodné velikosti
- Zařízení intrakardialní echokardiografie (ICE)
- Angiografický katétr se zahnutým koncem (pigtail)
- Žilní kanya pro zpětný tok (~18 Fr)
- Zařízení pro transtorakální echokardiografii (TTE)
- Lubrikant pro cévní vstup
- Zařízení pro dočasnovou stimulaci

## 10.0 NÁVOD K POUŽITÍ

### 10.1 Kontrola před použitím

Před použitím systému EVOQUE vizuálně zkontrolujte, zda není žádný z prvků ani příslušenství poškozený (například prasklá nádoba, únik kapaliny, rozbité nebo chybějící těsnění), protože by případně mohlo dojít k porušení sterility obalu nebo funkčnosti součástí.

**VAROVÁNÍ:** Se zaváděcím systémem zacházejte správným způsobem. Zaváděcí systém ani příslušenství se nesmí používat, pokud jsou sterilní bariéry obalu či kterékoli součásti otevřené nebo poškozené nebo uplynula doba expirace, protože může dojít k ohrožení sterility nebo funkce.

**VAROVÁNÍ:** Zabraňte nesprávné manipulaci s chlopní EVOQUE. Pokud zjistíte jakékoli poškození, únik kapaliny nebo nepřítomnost sterilní bariéry (neúplně ponoření v glutaraldehydu nebo chybějící neporušené těsnění), prostředek/nádobu nepoužívejte. Chlopně EVOQUE se k implantaci použít nesmí, protože mohlo dojít k porušení sterility.

**VAROVÁNÍ:** Chlopně EVOQUE nepoužívejte po uplynutí expirační doby, protože by mohla být narušena sterilita nebo funkce chlopně.

**VAROVÁNÍ:** Pokud se aktivoval indikátor teploty, chlopně EVOQUE nepoužívejte, protože by nemusela fungovat správně.

**VAROVÁNÍ:** Chlopně EVOQUE nepoužívejte, pokud je poškozené těsnění, protože by mohla být narušena sterilita.

### 10.2 Nastavení příslušenství

#### 10.2.1 Nastavení soupravy příslušenství 1

Krok	Postup
1	Umístěte desku na operační stůl pod nohu pacienta jako oporu základny během zákroku.
2	Po umístění pacienta na operační stůl umístěte jednorázovou základnu přes nohu pacienta na horní část desky v požadované vzdálenosti od střední části hrudní kosti.
3	Vytvořte sterilní bariéru.
4	Po sterilním zarouškování zarovnejte jednorázový adaptér základny s místem vstupu a připevněte jej k přední části základny pomocí svorky (obrázek 6).

**Poznámka:** V konfiguraci soupravy příslušenství 1 se adaptér základny a svorka dodávají společně se stabilizátorem.

#### 10.2.2 Nastavení soupravy příslušenství 2

Informace o konfiguraci soupravy příslušenství 2 využívající opakovánou použitelnou příslušenství (obrázek 7) najdete v návodu k použití opakovánou použitelnému příslušenství Edwards, ve kterém je uvedeno nastavení platformy a desky. Pokud není opakovánou použitelnou kolejnicí sterilní nebo pokud ji rozbalujete poprvé, nahlédněte do návodu k použití sestavy opakovánou použitelnou kolejnicí Edwards. Jakmile je opakovánou použitelnou kolejnicí sterilní, postupujte podle níže uvedených pokynů.

Krok	Postup
1	Vyjměte opakovánou použitelnou kolejnicí Edwards ze sterilizačního obalu (modrý obal) a zkontrolujte, zda není poškozená.
2	Před sterilním zarouškováním pacienta sestavte a umístěte desku pro opakovánou použití a platformu pro opakovánou použití do okolí nohou pacienta a dle potřeby seřidte výšku a úhel platformy. Viz návod k použití opakovánou použitelnému příslušenství Edwards.
3	Vytvořte sterilní bariéru.
4	Po sterilním zarouškování sestavte a připojte opakovánou použitelnou kolejnicí a stabilizátor Edwards k platformě pro opakovánou použití.
5	Podle postupu vyjměte opakovánou použitelnou kolejnicí z platformy pro opakovánou použití. Před odesláním k opětovnému zpracování opakovánou použitelnou kolejnicí standardním způsobem otřete. Viz návod k použití sestavy opakovánou použitelnou kolejnicí Edwards.

#### 10.3 Příprava prostředku

Veškeré přípravy prostředku budou provádět autorizovaní pracovníci společnosti Edwards.

**VAROVÁNÍ:** S chlopní EVOQUE zacházejte pouze správným způsobem. Pokud by se s cípy chlopně EVOQUE nezacházelo správně nebo by se během kterékoli fáze vkládání poškodily, je nutné chlopně EVOQUE vyměnit.

**VAROVÁNÍ:** Chlopně EVOQUE nesmí zůstat úplně vytvarovaná po dobu delší než 120 minut, protože by mohlo dojít k poškození její funkce.

**VÝSTRAHA:** Neumistujte nádobu ani vak zaváděcího systému do sterilního pole. Vnější strana nádoby a vaku nejsou sterilní a s obsahem nádoby a vaku je třeba zacházet pomocí běžných aseptických technik, aby se zabránilo kontaminaci.

**VÝSTRAHA:** Abyste snížili riziko kontaminace, nádobu s chlopní EVOQUE otevřete, až když je zcela jisté, že implantace proběhne.

**VÝSTRAHA:** Zkontrolujte, zda se při odstraňování vísavky se sériovým číslem z chlopně EVOQUE úplně odstranil steh. V opačném případě by mohlo dojít ke vzniku embolie.

**VÝSTRAHA:** Zabránte kontaktu chlopně EVOQUE s jakýmkoli ostrým nástrojem. Mohlo by dojít k poškození funkce chlopně.

**VAROVÁNÍ:** Před implantací musí být provedeno patřičné propláchnutí běžným fyziologickým roztokem, aby se snížila koncentrace glutaraldehydu, který by mohl vyvolat toxicitu.

**VAROVÁNÍ:** Zamezte kontaktu tkání cípu a proplachovacího roztoku s ručníky, utěrkami a jinými zdroji vláken a textilních částic, které by se mohly přenést na tkání cípu chlopně. Mohlo by dojít k embolii.

#### 10.4 Implantát chlopně EVOQUE

##### 10.4.1 Umístění vodicího drátu

Pomocí běžných intervenčních technik připravte femorální žilní vstup.

**VAROVÁNÍ:** Nezavádějte ani neumistujte vodicí drát nadměrnou silou, ani s ním silou nemanipulujte. Mohlo dojít k perforaci/proříznutí tepen, žil, případně jiných srdečních struktur. Může také dojít k srdečním arytmii a poruchám vedení.

Krok	Postup
1	Zaveděte pouzdro s možností navádění do pravé síně u výstupu VCI.
2	Zaveděte vodicí drát pouzdrem s možností navádění.
3	Zaveděte vodicí drát přes trojčípou chlopeň. <b>Poznámka:</b> Ke snadnějšímu překřížení trojčípé chlopné vodicím drátem lze použít jiné intervenční prostředky a techniky (například vodicí katétry).
4	Vytvořte správnou dráhu vodicího drátu a potvrďte, že nedošlo k žádné kolizi se srdečními strukturami.

#### 10.4.2 Zavedení chlopné EVOQUE

**VAROVÁNÍ:** Při provádění zákroku příliš nehýbejte zaváděcím systémem, abyste chránili vaskulaturu a srdeční struktury. Zabraňte nadměrné rotaci zaváděcího systému, aby se zachovala jeho funkčnost.

**Poznámka:** Během zákroku podle potřeby zaváděcí systém proplachujte heparinizovaný fyziologickým roztokem.

Krok	Postup
1	Zajistěte, aby byl hydrofilní potah na dilatátorech a zaváděcím systému před použitím aktivován. Provedte dilataci místa vstupu. Podle potřeby použijte soupravu dilatátorů Edwards EVOQUE.
2	Zaveděte zaváděcí systém přes vodicí drát.
3	Zavádějte zaváděcí systém, dokud distální konec zúženého hrotu nebude umístěn na průniku VCI a pravé síně.
4	Pomocí skiaskopie se přesvědčte, zda je orientace zaváděcího systému správná. <b>VAROVÁNÍ:</b> Primární ohyb na zaváděcím systému se ohýbá ve směru proplachovacích portů. Je třeba věnovat pozornost tomu, zda je zaváděcí systém v tomto místě správně orientovaný.
5	Vytáhněte pouzdro.
6	Ohněte a nasměrujte zaváděcí systém směrem k trojčípě chlopni.
7	Zavádějte zaváděcí systém tak, aby překřížil trojčípou chlopeň. <b>Poznámka:</b> Ohyb zaváděcího systému, rotace zaváděcího systému a poloha vodicího drátu se mohou za účelem optimalizace polohy křížení během křížení chlopné upravit.
8	Pomocí navádění s využitím echokardiografie a skiaskopie ověřte, že zaváděcí systém překřížil trojčípou chlopeň do pravé srdeční komory.
9	Pokud používáte konfiguraci soupravy příslušenství 1, ukotvěte stabilizátor na adaptér základny a připevněte jej k základně. Pokud používáte konfiguraci soupravy příslušenství 2, ukotvěte kolejnici na platformu a zajistěte ji. Poté ukotvěte na kolejnici stabilizátor a zajistěte jej.
10	Ke stabilizátoru připevněte zaváděcí systém a pouzdro.
11	Upravte zaváděcí systém tak, aby byla zajištěna hemodynamická stabilita.
12	Pomocí předoperacních dat z vícevrstvé výpočetní tomografie (MSCT) (jsou-li taková data k dispozici), umístěte rameno C v optimální zobrazovací projekci.
13	Umístěte zaváděcí systém koaxiálně vzhledem k trikuspidálnímu anulu a současně minimalizujte kontakt s nativními anatomickými strukturami.
14	Pomocí navádění s využitím echokardiografie a skiaskopie potvrďte, že chlopeň EVOQUE je umístěna ve správné hloubce a ve správné koaxiální poloze vzhledem k nativní chlopni. <b>VÝSTRAHA:</b> Jakmile se kapsle vytáhne a kotvy chlopné EVOQUE se exponují, chlopeň již není možné vytáhnout ani znova uchopit do zaváděcího systému. <b>VAROVÁNÍ:</b> Během rozvinutí udržujte polohu zaváděcího systému s nativní chlopní ve středu, aby byla poloha chlopné správná.
15	Vytahujte vnější kapsli, dokud nejsou kotvy exponované.
16	Upravte polohu chlopné EVOQUE tak, aby byly kotvy umístěny uvnitř nativních cípů podle anatomie pacienta.
17	Vytahujte vnější a vnitřní kapsli, dokud nedosáhnete požadovaného průměru chlopné EVOQUE.
18	Nechte zacvaknout cípy na místo.
19	Potvrďte umístění chlopné EVOQUE zobrazením echa a vyhodnocením záběru cípů. Polohu chlopné EVOQUE podle potřeby upravte.
20	Pomocí zobrazení echa sledujte pohyb nativních cípů a upravte polohu chlopné EVOQUE podle potřeby, aby bylo dosaženo úplného záběru cípů nativní trojčípě chlopné.
21	Jakmile se potvrdí úplný záběr, zkонтrolujte, zda je chlopeň EVOQUE orientovaná kolmo k rovině trikuspidálního anulu.
22	Vytahujte zúžený hrot, dokud nebude umístěn uvnitř chlopné EVOQUE.
23	Vytahujte vnitřní kapsli, dokud se chlopeň EVOQUE ze zaváděcího systému neuvolní. <b>VÝSTRAHA:</b> Při konečném uvolňování chlopné EVOQUE pomocí uvolňovacího otočného ovladače je třeba postupovat opatrně, protože předčasné uvolnění může mít negativní vliv na funkci chlopné EVOQUE.
24	Pomocí zobrazení echa a skiaskopie vyhodnoťte konečnou polohu a funkci chlopné EVOQUE.

#### 10.4.3 Vyjmout zaváděcího systému

**VAROVÁNÍ:** Při vyjmání zaváděcího systému postupujte opatrně a udržujte polohu zaváděcího systému ve středu chlopné EVOQUE, protože pokud to neuděláte, může to mít vliv na funkčnost chlopné nebo může dojít k uvolnění chlopné.

**Poznámka:** Zaváděcí systém lze podle potřeby vyjmout ze stabilizátoru kdykoli během vyjmání.

Krok	Postup
1	Úplně vytáhněte zúženou špičku.
2	Narovnejte a vytahujte zaváděcí systém podle potřeby tak dlouho, dokud nebude zúžená špička nad uzamykacími jazyčky chlopné EVOQUE. Nastavte vodicí drát podle potřeby tak, aby udržoval polohu ve středu vzhledem k chlopni EVOQUE. Dejte pozor, aby nebyl uzamykací kroužek v chlopni EVOQUE.
3	Otáčejte uvolňovacím otočným ovladačem, aby se vnitřní kapsle dostala do kontaktu se zúženou špičkou.
4	Narovnejte a vytáhněte zaváděcí systém podle potřeby.
5	Otáčejte vytahovacím otočným ovladačem kapsle tak dlouho, dokud nebude vnější kapsle v kontaktu s vnitřní kapslí.
6	Dejte pozor, aby byl zaváděcí systém zcela narovnaný, a vyjměte jej z místa vstupu. <b>Poznámka:</b> Pouzdro se může použít k utěsnění femorální žíly po vyjmouti systému.
7	V případě potřeby provedte pomocí běžných intervenčních postupů femorální uzávěr.
8	V případě potřeby poříďte ventrikulogram k vyhodnocení konečné polohy chlopné EVOQUE.

## 11.0 Způsob dodání

### 11.1 Sterilizace a balení

Chlopeň EVOQUE se dodává sterilní, definitivně sterilizovaná kapalinou a nepyrogenní. Je zabalena a sterilizovaná v roztoku glutaraldehydu uvnitř hermeticky utěsněné nádoby. Vnější povrch nádoby není sterilní a nádoba nesmí být umístěna do sterilního pole. Chlopeň EVOQUE se dodává s indikátorem teploty a nesmí se použít, pokud došlo k aktivaci indikátoru.

Souprava dilatátorů, vkládací systém a zaváděcí systém se dodávají sterilizované etylenoxidem a jsou nepyrogenní. Součásti jsou připevněny k podložce a zabaleny ve vaku a krabici.

Stabilizátor se dodává sterilizovaný etylenoxidem. Součásti jsou připevněny k podložce a zabaleny ve vaku a krabici.

Jednorázová základna a deska nebo opakováně použitelná kolejnice, platforma a deska se dodávají nesterilní.

Součásti jsou zabaleny v samostatných přepravních krabicích.

### 11.2 Skladování

Chlopeň EVOQUE je třeba uchovávat při teplotě v rozmezí 10 °C až 25 °C (50 °F až 77 °F). Doporučujeme provádět kontrolu a rotaci zásob v pravidelných intervalech, aby chlopeň EVOQUE s nejbližším datem expirace byla použita nejdříve.

Zaváděcí systém, souprava dilatátorů, vkládací systém, jednorázový stabilizátor/základna/deska a platforma/deska pro opakování použití se musí skladovat na chladném a suchém místě bez přítomnosti kontaminace. Informace o skladování opakování použitelné kolejnice naleznete v návodu k použití sestavy opakování použitelné kolejnice Edwards.

## 12.0 Informace o bezpečnosti při zobrazování magnetickou rezonancí (MRI)



Neklinické testy prokázaly, že chlopeň Edwards EVOQUE je bezpečná při zachování specifických podmínek MR. Pacient s touto chlopni může být bezpečně snímán pomocí systému MR za následujících podmínek:

- statické magnetické pole pouze o síle 1,5 a 3 T,
- maximální prostorový gradient magnetického pole 3000 G/cm (30,0 T/m) nebo méně,
- maximální celotělová průměrná specifická míra absorpce (SAR) uvedená systémem MR 2,0 W/kg,
- normální provozní režim systému MR pro gradienty i SAR (specifická míra absorpce).

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

Při neklinickém testování může artefakt obrazu způsobený chlopni EVOQUE sahat až 0,8 cm od prostředku při skenování v systému MR o síle pole 3 T pomocí pulzní sekvence gradientního echa nebo spinového echa.

## 13.0 Očekávaná životnost prostředku

Chlopeň EVOQUE byla podrobena rigorózním preklinickým zkouškám odolnosti v souladu s požadavky pro testování chlopni. Chlopni byly úspěšně testovány na 5 let simulovaného používání. Skutečná životnost u lidí závisí na mnoha faktorech a u jednotlivých pacientů se liší.

## 14.0 Informace o pacientovi

Implantační karta pacienta se dodává s každou chlopni EVOQUE. Po implantaci vyplňte všechny požadované informace a předejte implantační kartu pacientovi. Sériové číslo najdete na obalu chlopni EVOQUE. Tato implantační karta umožňuje pacientům informovat poskytovatele zdravotní péče o tom, jaký typ implantátu mají, když potřebují ošetření.

## 15.0 Vyjmutý implantát a likvidace prostředku

Společnost Edwards Lifesciences má zájem o získání vyjmutých klinických vzorků chlopni EVOQUE k analýze. Po dokončení hodnocení poskytneme písemnou zprávu shrnující naše zjištění. Pokud chcete vyjmutou chlopeň vrátit, obratě se na společnost Edwards.

Pokud se rozhodnete kterýkoli z prostředků vrátit, postupujte podle následujících pokynů:

- Neotevřený obal s neporušenou sterilní bariérou:** Pokud jste obaly neotevřeli, vrátte prostředek v původním obalu.
- Obal otevřený, ale prostředek neimplantovaný:** Pokud jste obal otevřeli, prostředek již není sterilní. Prostředek vrátte v původním balení.
- Explantovaný implantát:** Explantovaný implantát je třeba umístit do vhodného histologického fixačního roztoku, například do 10% formalinu nebo 2% glutaraldehydu. Chlazení není za těchto okolností nutné. Soupravu na explantaci k vrácení společnosti Edwards si vyzádejte od společnosti Edwards Lifesciences.

### 15.1 Likvidace

Aby nedošlo k poranění uživatele, dodržujte univerzální bezpečnostní opatření pro biologická nebezpečí a ostré předměty. S použitymi prostředky (včetně všech prostředků, které přicházejí do styku s pacienty) by se mělo zacházet a měly by se resterilizovat a likvidovat v souladu s institucionálními pokyny pro biologicky nebezpečné materiály a nemocniční odpad, aby se zabránilo možné křížové kontaminaci.

Informace o likvidaci příslušenství platformy a desky pro opakování naleznete v návodu k použití opakování použitelného příslušenství Edwards.

## 16.0 Kvalitativní a kvantitativní informace vztahující se k chlopni EVOQUE

Následující tabulka uvádí kvalitativní a kvantitativní informace o materiálech a látkách obsažených v chlopni EVOQUE:

### Chlopeň EVOQUE

Látka	CAS	Rozsah hmotnosti modelu (mg)
Nikl	7440-02-0	1250–1470
Titan	7440-32-6	981–1171
Polyetylentereftalát	25038-59-9	529–649
Polyetylen	9002-88-4	285
Polyuretan	9009-54-5	0–281
Kolageny, hovězí, polymery s glutaraldehydem	2370819-60-4	113
Oxid titaničitý	13463-67-7	1,41–3,65
Kobalt	7440-48-4	0–1,29
Železo	7439-89-6	0–1,29
Uhlík	7440-44-0	0–1,03
Kyslík	7782-44-7	0–1,03
Oxid antimonytý	1309-64-4	0,632–0,777
Siloxany a silikony, dimethyl, polymery s methylsilsesquioxany, polyethylen-polypropylenglykol a polyethylen-polypropylenglykol mono-butyl ether	68554-68-7	0–0,762
Niob	7440-03-1	0–0,643
Oxid kremičitý	7631-86-9	0,00515–0,598
Polybutadieniakrylát	9003-17-2	0–0,452
Polybutylát	24936-97-8	0,333
Chrom	7440-47-3	0–0,257
Měď	7440-50-8	0–0,257
Vodík	1333-74-0	0–0,129
Dusík	7727-37-9	0–0,129
Kyselina 4-dodecybenzensulfonová	121-65-3	0,000541–0,0532
Barevná přísada D&C Green č. 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508–0,0256
Glycerol	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimethylaminoethyl)ether	3033-62-3	0–0,00790
Triethylendiamin	280-57-9	0–0,00611

### Zaváděcí systém EVOQUE:

Tento prostředek obsahuje následující látky definované jako CMR 1B při koncentraci převyšující 0,1% hmot./hmot.:

Kobalt; č. CAS 7440-48-4; č. EC 231-158-0

Současný stav vědeckého poznání vede k závěru, že zdravotnické prostředky vyrobené ze slitin kobaltu nebo slitin nerezové oceli nepředstavují zvýšené riziko rakoviny ani nepříznivých účinků na reprodukční systém.

## 17.0 Shrnutí bezpečnosti a klinické funkce (SSCP)

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>. Toto je adresa SSCP po spuštění Evropské databáze zdravotnických prostředků / Eudamed.

SSCP bylo upraveno v souladu s klinickým hodnocením oznámeného subjektu, kterému byl udělen certifikát CE. SSCP obsahuje příslušné shrnutí stejných informací. Oznámený subjekt vzal na vědomí důvody poměru přínosů a rizik pro krátkodobou a dlouhodobou bezpečnost a účinnost systému EVOQUE a souhlasil s nimi.

Pro označené indikace byla stanovena shoda celého systému EVOQUE s požadavky na účinnost (GSPR) z hlediska bezpečnosti (MDR GSPR1), účinnosti (MDR GSPR1), přijatelnosti vedlejších účinků (MDR GSPR8), použitelnosti (MDR GSPR5), životnosti prostředku (MDR GSPR6) a přijatelného profilu přínosu a rizik (MDR GSPR8).

## 18.0 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 chlopni, zaváděcího systému a příslušenství lze použít k vyhledání SSCP. Následující tabulka obsahuje základní identifikátory UDI-DI systému EVOQUE:

Produkt	Model				Základní identifikátor UDI-DI
Chlopeň Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z
Vkládací systém Edwards EVOQUE nebo Vkládací systém a řezačka Edwards EVOQUE	9850LS nebo 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Zaváděcí systém pro trojcípou chlopeň Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Souprava dilatátorů Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

Souprava příslušenství 1		
Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Základna stabilizátoru Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Stabilizační deska Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Souprava příslušenství 2		
Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Opakovatelně použitelná kolejnice Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Platforma pro opakovatelné použití Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Deska pro opakovatelné použití Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Magyar

### Edwards EVOQUE trikuspidális billentyű cseréjére szolgáló rendszer

#### Használati utasítás

**Vigyázat! A transzkatéteres trikuspidális billentyű beültetését csak olyan orvosok végezhetik, akik a trikuspidális billentyű cseréjére szolgáló Edwards EVOQUE rendszerről képzést kaptak.**

- Az Edwards EVOQUE billentyűt (a továbbiakban EVOQUE billentyűt), a behelyezőrendszer és a kapcsolódó tartozékokat csak azután használja, hogy az ebben a füzetben található információkat hiánytalanul elolvasta és megérte.
- Amennyiben nem követi az utasításokat, figyelmeztetéseket és óvintézkedéseket, az az eszköz károsodásához vagy a beteg sérüléséhez vezethet. Az EVOQUE rendszer használatát az invazív endovaszkuláris eljárások végzésében jártas és a rendszer megfelelő használatára kiképzett orvosokra kell korlátozni.
- Lépjen kapcsolatba a meghatalmazott Edwards személyzettel az EVOQUE billentyű megfelelő méretének a kiválasztásához.
- Az EVOQUE billentyűt, behelyezőrendszer, tágítókészletet, betöltőrendszeret és stabilizátort STERILEN szállítjuk. Az egyszer használatos tartozékokat (alap és lemez) és az újrafelhasználható tartozékokat (sín, platform és lemez) NEM STERILEN szállítjuk.
- Az Edwards újrafelhasználható platform és lemez esetében a letörlési lépéseket lásd az Edwards újrafelhasználható tartozékok használati utasításában található feljújtási utasításokban. Az Edwards újrafelhasználható sínszerelvény esetében lásd az Edwards újrafelhasználható sínszerelvény használati utasításában található feljújtási utasításokat. minden egyéb biztosított eszköz csak egyszer használható. Használat után az eszközököt a kórházi előírásoknak és/vagy az országos irányelveknak megfelelően ártalmatlanítani kell.

#### 1.0 Bevezetés

A trikuspidális billentyű cseréjére szolgáló Edwards EVOQUE rendszer (a továbbiakban EVOQUE rendszer) a natív trikuspidális billentyű hagyományos, nyitott szívmutatót nem igénylő cseréjére szolgál olyan betegek esetében, aikik a trikuspidális billentyű súlyos regurgitációjában szenvednek. Az EVOQUE rendszer négy (4) elemből áll, amelyek az alább ismertetett két (2) tartozékkészlet egyikével használhatók:

Termék neve	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE billentyű (EVOQUE billentyű)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE betöltőrendszer vagy Edwards EVOQUE betöltőrendszer és trimmelő		9850LS vagy 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE trikuspidális behelyezőrendszer		9850TDS		
Edwards EVOQUE tágítókészlet		9850DK		

#### 1. tartozékkészlet

Termék neve	Típuszám
Edwards EVOQUE stabilizátor	9850SB
Edwards EVOQUE stabilizátoralap	9850BA
Edwards EVOQUE stabilizátorlemez	9850PT

#### 2. tartozékkészlet

Termék neve	Típuszám
Edwards EVOQUE stabilizátor	9850SZ
Edwards újrafelhasználható sín	10500RL
Edwards újrafelhasználható platform	10000UP
Edwards újrafelhasználható lemez	10000OPT

**Megjegyzés:** Az EVOQUE rendszert az 1. vagy a 2. tartozékkészlettel való használatra terveztek. Az 1. tartozékkészlet opcionális és egyszer használatos készletnek számít az EVOQUE rendszerrel való alkalmazáshoz. Az 1. és 2. készlet komponensei nem felcserélhetők.

**Megjegyzés:** Az EVOQUE rendszert alkotó eszközöket együtt kell használni, és nem használhatók különálló eszközökként. A jelen használati utasításokban foglalt információk az EVOQUE rendszer valamennyi eszközére alkalmazhatók.

#### 2.0 Az eszköz leírása

##### • Edwards EVOQUE billentyű (1. ábra)

Az EVOQUE billentyűt a műtéti megoldás alternatívjaként a trikuspidális billentyű helyére kell beültetni. Az EVOQUE billentyű egy háromvitorlás, szarvasmarha perikardium szövetből álló biológiai billentyű, amely nitinol kerettel és szövetszoknyával rendelkezik, és amely glutáraldehides végsgő sterilizáláson esett át.

A billentyű ajánlott méreteit a natív billentyű anulusának komputertomográfiával (CT) meghatározott mérete alapján állapították meg. A billentyű méretének megválasztásakor figyelembe kell venni a beteg anatómiai sajátosságait és a képalkotó módserek eredményeit.

Az eszköz átmérője (javasolt billentyüméret)	Szisztolé		Diasztolé	
	Javasolt kezelendő kerület – származtatott átmérőtartomány (mm)	Az anulus maximális kezelhető hossza (mm)	Javasolt kezelendő kerület – származtatott átmérőtartomány (mm)	Az anulus maximális kezelhető hossza (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Edwards EVOQUE trikuspidális behelyezőrendszer (2. ábra)

A behelyezőrendszer külső átmérője 28 Fr. A behelyezőrendszer az EVOQUE billentyűt összeszorított helyzetben juttatja be transzfemorálisan, a vénán keresztül. A behelyezőrendszer nyelén található egy elsőleges hajlítogomb, egy másodlagos hajlítogomb és egy méliséggomb, amelyek az EVOQUE billentyűnek a natív billentyűn való elhelyezésében és pozicionálásában segítenek, valamint egy kapszulagomb és egy kioldógomb, amelyekkel az EVOQUE billentyű kibontása és elengedése vezérelhető.

##### • Edwards EVOQUE tágítókészlet (3. ábra)

A 24 Fr, 28 Fr és 33 Fr átmérőjű, hidrofil bevontatú tágítók a bevezetési hely tágítására szolgának, és elősegítik a behelyezőrendszer bevezetését. minden tágító 0,89 mm (0,035") átmérőjű vezetődrót egy befogadására képes, és a bevezetési hely minimális károsítása érdekében elkeskenyedő végű.

##### • Edwards EVOQUE betöltőrendszer (4. ábra)/betöltőrendszer és trimmelő (5. ábra)

A különféle komponensekből álló betöltőrendszer az EVOQUE billentyű behelyezőrendszerbe való betöltését és csatlakoztatását segíti elő. A betöltőrendszer elősegíti az EVOQUE billentyű megfelelő átmérőre való összenyomását, ami lehetővé teszi, hogy a külső kapszulát ráhúzzák az EVOQUE billentyűre.

##### • Az Edwards EVOQUE rendszer 1. tartozékkészlete: stabilizátor (típuszám: 9850SB), alap és lemez (6. ábra)

Az egyszer használatos stabilizátor az egyszer használatos alappal és lemezzel a behelyezőrendszer olyan szögen való rögzítésére szolgál, hogy az megfelelő legyen a transzfemorális vénás megközelítéshez, és lehetővé teszi a behelyezőrendszer helyzetének finom állítását a beültetési eljárás során. Az alap stabil alapzatot biztosít a stabilizátor számára, és a magassága állítható a beteg alsó végtagjaihoz való hozzáigazítás érdekében. A lemez stabil, lapos felületet biztosít az alapnak a műtőasztalon.

##### • Az Edwards EVOQUE rendszer 2. tartozékkészlete: stabilizátor (típuszám: 9850SZ) és újrafelhasználható sín, platform és lemez (7. ábra)

Az EVOQUE rendszerrel kompatibilis újrafelhasználható tartozékok közé tartozik az újrafelhasználható sín, platform és lemez. Az újrafelhasználható sín egy stabil, sterilizálható sín, amely felületet biztosít a kompatibilis stabilizátor újrafelhasználható platformhoz töréntő rögzítéséhez. Az újrafelhasználható platform az állítható lábmásság és a stabil platform révén lehetővé teszi az Edwards transzkratáteres billyentyűpölő behelyezőrendszer pozicionálását és stabilizálását. Az újrafelhasználható lemez az újrafelhasználható platform alá kerül, így használattal közben kis és stabil felületet biztosít. Az egyszer használatos stabilizátor a rendeltetése szerint az EVOQUE rendszer pozicionálását és stabilizálását segíti a beültetési eljárások alatt. Az újrafelhasználható tartozékokat alkalmazó tartozékkészletekhez (7. ábra) lásd az alapplatform és a lemez beállítását tárgyaló, Edwards újrafelhasználható tartozékokra vonatkozó használati utasítását. Ha az újrafelhasználható sín nem steril, vagy ha először csonmagolja ki azt, olvassa el az Edwards újrafelhasználható sín szerszám használati utasítását.

### **3.0 Az intézménnyel és a képzettséggel kapcsolatos követelmények**

Az EVOQUE rendszerrel történő beültetést tervező intézményeknek az eljárás idejére biztosítaniuk kell a fluoroszkópiás és a transzofageális echokardiográfiás (TEE) mozgóképes vizsgálatok lehetőségét. A beültetést végző orvosoknak emellett gyors hozzáférésükkel rendelkezniük a szükség esetén elvégzendő vészelyeztetett trikuspidálisbillentyű-műtét által igényelt felszerelésekhez, műszerekhez, kellekekhez és személyzethez.

Az Edwards Lifesciences átfogó képzési programot biztosít, amelyet a beültetést végző orvosoknak az EVOQUE rendszer használata előtt el kell végezniük. A beültetést végző orvosoknak haladó technológiai ismeretekkel és tapasztalatokkal kell rendelkezniük a kapcsolódó katéteres eljárások végzése terén.

## **4.0 Felhasználási javallatok**

## 4.1 Alkalmazási terület

Az EVOQUE trikuszpídalis billentyű cseréjére szolgáló rendszer a trikuszpídalis regurgitáció (TR) csökkenésére szolgál olyan betegek esetében, akik az orvosi kezelés ellenére tünetesek maradnak, és akiknél a kardiológus csapat döntése alapján már sebészeti vagy transzkatéteres kezelés nem jöhét szóba. Az EVOQUE rendszer az implantátumot perkután módon, a vena femoralison keresztül juttatja be a trikuszpídalis billentyűhöz, amely megoldásával.

## 4.2 Célcsoport

- Tünetes, súlyos transzöfageális regurgitációval élő betegek, akiknél nincs jelen az alábbiak egyike sem:
    - az aorta-, a mitrális és/vagy a pulmonáris billelő súlyos sztenózisa és/vagy regurgitációja;
    - LVEF < 25%;
    - echokardiográfiával mért súlyos jobb kamrai diszfunkció;
    - pacemaker-függőség<sup>1</sup> a transztrikuspidális vezetésben alternatív ingerlési lehetőség nélkül;
    - azonnali vagy sértő műtét szükségessége bármely okból; illetve tervezett szívumratt a következő 12 hónapban;
    - a nyugalmi szisztoles vérnyomás < 90 vagy > 160 Hgmn ismételt mérések után;
    - kiterjedt beavatkozás (pl. bal kamrai támogató eszköz, transzplantáció) igénylő refraktér szívelégtelenség (ACC/AHA/ESC/EACTS D stádiumú szívelégtelenség);
    - elzáródott vagy trombotizált filter a vena cava inferiorban, amely zavarhatja a katéter bejuttatását.
  - A beteget érintő kockázatok és az anatómiai alkalmasság felmérése érdekében trikuspidális regurgitáció kezelésére szakosodott, multidisciplináris kardiológuscsapatnak kell kiválasztania a betegeket.

<sup>1</sup> A pacemaker-függőség növelheti a súlyos sérülés vagy halál kockázatát a pacemaker hirtelen hibája esetén.

## 5.0 Ellenjavallatok

Az EVOQUE billentyű ellenjavallott az alábbi állapotok bármelyikével rendelkező személyeknél:

- A tervezett beültetést megelőző 3 hónapon belüli aktív endokarditisz vagy 2 héten belüli, (orális vagy intravénás) antibiotikum-terápiát igénylő fertőzés.
  - Az alábbiak bármelyikével szembeni nem kezelhető túlerzékenység vagy ellenjavallat: bármely trombocitaaggregáció-gátló vagy véralvadásgátló szer, nitinol (nikkel és titán) ötvözetek, szarvasmarhaszövet, glutáraldehid, kontrasztanyag, transzöfazegátló echokardiografiára.
  - A trikuszpídalis billettű olyan anatómiával felépítéste, amely CT-s vagy echokardiográfiás értékelés alapján kizára az eszköz megfelelő elhelyezését és működését.

**Megjegyzés:** A betegnek tolerálnia kell legalább egy trombocitaaggregáció-gátló gyógyszert ENS érvényelkedéséig.

## 6.0 Figyelmeztetések

- Az EVOQUE billentűt kizárolag a megadott javallatra használja fel.
  - Az EVOQUE billentű, a behelyezőrendszer, a betöltőrendszer, a tágítókészlet és a stabilizátor STERIL és egyszeri használatra lett tervezve, kialakítva és forgalmazva. Az EVOQUE stabilizátorral és az EVOQUE stabilizátorlemezt nem sterílen, kizárolag egyszeri használatra szállítjuk. Ne sterilizálja újra és ne használja fel újra egyik egyszer használatos eszközt sem. Nincsenek olyan adatok, amelyek alátámasztják az eszközök felújítás utáni sterilitását, pirogénmentességet vagy működőképességet.
  - Ügyeljen rá, hogy az eszköz elköszítésére, szállítása és használata a megfelelő steril technikákkal történjen.
  - Ne használja a billentűt, ha a védőzár sérült, ha a tárolóoldat nem lepi el teljesen a billentűt, ha a hőmérséklet-indikátor aktiválódott, illetve ha a billentű megsérült vagy lejárt a szavatossági ideje. Az EVOQUE billentűt véig nedvesen kell tartani. A billentűt a kiszállításkori tárolóoldaton és steril fiziológiai sóoldaton kívül tilos bármilyen oldatnak, antibiotikumnak vagy vegyi anyagnak kitenni. Ez segít megelőzni a vitorlák károsodását, amely a billentű működését károsíthatná. Az EVOQUE billentűt normál sóoldattal nedvesítse addig, amíg készen nem áll a beültetésre.
  - Ügyeljen a megfelelő méretű billentű kiválasztására. A nem megfelelő méretű (azaz alul- vagy túlméretezett) billentű beültetése paravalvuláris szívárgáshoz (PVL), migrációhoz, embolizációhoz és/vagy anulussérüléshez vezethet.
  - A korábban beültetett eszközökkel (pl. vena cava inferior/IVC-szűrő) rendelkező betegeket nagy gondossággal értékelni kell a behelyezőrendszer bevezetése előtt, hogy elkerülhető legyen az érpálya vagy a korábban beültetett eszköz esetleges károsodása.
  - A beültetés előtt nagy gondossággal kell értékelni az olyan betegeket, akikben már találhatók szívezetékek, hogy elkerüljék az eszközök közötti esetleges káros kölcsönhatásokat.
  - Szívezetékek EVOQUE billentűimplantátmal már rendelkező betegekbe való beültetésekor nagy gondossággal kell eljárni, hogy elkerüljék az eszközök közötti esetleges káros kölcsönhatásokat.
  - Az EVOQUE billentűt kapott betegeket a billentűtrombózis vagy tromboemboliás események kockázatának minimalizálása érdekében az orvos által az aktuális irányelveknek megfelelően meghatározott antikoaguláns/trombocitaaggregáció-gátló terápiában kell részesíteni.
  - Nincsenek adatok az eszköz biztonságosságának és teljesítőképességének az alátámasztására, ha a beteg:
    - echokardiográfiával igazoltan súlyos jobb kamrai működészavarban szenved;
    - pulmonális arteriális szisztoles nyomása (PASP) > 70 Hgmm, Doppler echo vizsgálattal igazolva;
    - transztrikuszpídalis pacemaker- vagy defibrillátorvezetékkel rendelkezik, amelyet az elmúlt 3 hónapban ültettek be a jobb kamrába;
    - transztrikuszpídalis pacemakerrel rendelkezik alternatív ingerlési lehetőséggel nélkül.

## 7.0 Óvintézkedések

## 7.1 Használat előtti óvintézkedések

- A beteg alkalmassága a CT-vizsgállal meghatározott anatómiai feltételektől függ.
  - Célserű, ha egy multidiszciplináris kardiológus csapat arra a véleményre jut, hogy az EVOQUE billentyű beültetése előnyösebb az alternatív perkután eszközök megoldásoknál, beleérve a minimálisan invazív nyitott szívüttétel is.
  - Javasoljuk, hogy egy multidiszciplináris kardiológus csapat teljes körű hemodinamikai értékelés keretén belül mérlegelje a betegség súlyosságát és a jobbszívfél-elégtelenség visszafordíthatóságának az esélyét.
  - A beteg várható élettartama legalább 12 hónapn kell legyen.

## 7.2 Óvintézkedések

- Az EVOQUE billentyű csak az EVOQUE behelyezőrendszerrel és az EVOQUE betöltőrendszerrel együtt használható.
  - Az eljárás megfelelő képalkotási módszerek (például transzófageális echokardiográfia (TEE), fluoroszkópia és/vagy intrakardiális echokardiográfia (ICE)) mellett kell végezni.
  - A glutáraldehid bőr-, szem-, orr- és torokirritációt okozhat. Kerülje az oldattal való tartós vagy ismételt érintkezést, vagy annak belélegzését. Csak megfelelő szellőzettséssel mellett használja. Ha a bőrre kerül, az érintett felületet azonnal öblítse le vízzel; ha szembe kerül, azonnal forduljon orvoshoz. A glutáraldehid-expozícióval kapcsolatos további információkért olvassa el az Edwards Lifesciences vállalattól beszerezhető biztonsági adatlapot.
  - Az EVOQUE billentyű beültetése előtt, alatt vagy után vezetési zavarok léphetnek fel, amelyek a kórházból való elbocsátás előtt folyamatos EKG-monitorozást tehetsék szükséges. Ha a betegnél igazolt vagy feltételezett vezetési zavarok vannak jelen, fontolja meg a beteg monitorozását és/vagy az elektrofiziológiai vizsgálatot.
  - A beavatkozást követően megfelelő antibiotikum-profilaxis javasolt a mübillentyű infekciója és endokarditis szempontjából veszélyeztetett betegek esetén.
  - Az EVOQUE billentyű hosszú távú működőképessége még nem bizonyított. A klinikai adatok csak rövid távú utánkövetésen alapulnak. Rendszeres orvosi utánkövetés javasolt az EVOQUE billentyű működésének ellenőrzése érdekében.
  - Az EVOQUE billentyű beültetését el kell halasztani, ha a betegnek (1) a tervezett beavatkozást megelőző egy hónapban (30 nap) szívinfarktusos előzménye volt, (2) a tervezett beavatkozást megelőző 3 hónapban (90 nap) tüdőemboliája volt, (3) a tervezett beavatkozást megelőző 3 hónapban (90 nap) cerebrovaskuláris eseménye (sztrók vagy átmeneti iszkémias történés [TIA]) volt, (4) a beavatkozás előtti 3 hónapban (90 nap) transzfúziót igénylő felső gasztroenteritiszális vérzése volt.

## **8.0 Lehetséges nemkívánatos események**

A standard szívkatéterezési eljárással, az altatással, valamint az EVOQUE billentyűvel és a beültetési eljárással kapcsolatos lehetséges nemkívánatos események a következők lehetnek:

- Rendellenes laborértek
  - Allergiás reakció az érzéstelenítéssel, a kontrasztanyaggal, a véráldadásgátló kezeléssel vagy az eszköz anyagaival szemben

- 
- Anafilaxiás sokk
  - Anémia vagy a hemoglobin (Hgb) csökkent szintje, amely transzfúziót igényelhet
  - Aneurizma vagy álameurizma
  - Angina vagy mellkasi fájdalom
  - Aritmia – pitvari (azaz pitvarfibrilláció, szupraventrikuláris tachycardia)
  - Aritmia – kamrai (azaz kamrai tachycardia, kamrafibrilláció)
  - Arteriovenózus fisztula
  - Vérzés
  - Szívmegállás
  - Szívelégtelenség
  - Szívkarosodás, beleértve a perforációt is
  - Szívtamponád / perikardiális folyadékgyűlem
  - Kardiogén sokk
  - Az inhúrok történő beakadás vagy az inhúrok szakadása, amely beavatkozást igényelhet
  - Koagulopátia, vérárvadási zavar, vérzékenység
  - Az ingerületvezető rendszer sérülése, amely (ideiglenes vagy végleges) pacemaker beültetését teheti szükségesé
  - Nyitott szívműtéttől történő konverzió
  - Kosorúér-elzáródás
  - A pacemaker vagy beültethető cardioverter defibrillátor (ICD) sérülése vagy működésének megzavarása
  - Halál
  - Ödemá
  - Elektrolit-egyensúly felborulása
  - Levegő, részecskék, meszes anyagdarabok vagy trombus eredetű embolizáció
  - Súrgósségi szívműtét
  - Endokarditisz
  - Nyelőcső-irritáció
  - Nyelőcső perforációja vagy szükülete
  - Az EVOQUE rendszer alkotóelemének/alkotóelemeinek embolizációja
  - Az EVOQUE rendszer valamelyik alkotóelemének sikertelen eltávoítása
  - Láz
  - Gastrointestinalis vérzés
  - Hematóma
  - Hemodinamikai egyensúly felborulása
  - Hemolízis/hemolitikus anémia
  - Transzfúziót vagy műtétet igénylő vérzés
  - Hipertónia
  - Hipotónia
  - Gyulladás
  - A trikuspidalis rendszer sérülése, beleértve az inhúrok sérülését, a repedést és a papilláris izmok károsodását is
  - Helyi és szisztemás infekció
  - Mezenterális iszkémia vagy bélinfarktus
  - Sokszervi elégtelenség
  - Szívinfarktus
  - Hányinger és/vagy hányás
  - Idegsérülés
  - Átmeneti iszkémiai történés (TIA) vagy sztrók diagnózisa nélkül kialakuló neurológiai tünetek, beleértve a diszkinéziát
  - Nem súrgós ismételt műtét
  - Fájdalom
  - Pannus kialakulása
  - Paralízis
  - Perkután billentyűintervenció
  - Perifériás iszkémia
  - Tartós rokkantság
  - Pleurális folyadékgyűlem
  - Pneumónia
  - Tüdőödéma
  - Tüdőembólia
  - Reakció a trombocitaaggregáció-gátló szerekkel vagy a vérárvadásgátlókkal szemben
  - Ismételt kórházi kezelés
  - Veseléallás
  - Légszűréssel meghosszabbított tartós intubálást tehet szükségesé
  - Retroperitoneális vérzés
  - A jobb kamrai kiáramlási pálya szükülete
  - Szepükémia, szepsis
  - A bőr égési sérülése, sérülés vagy szöveti elváltozás ionizáló sugárásnak való kitettség miatt
  - Sztrók
  - Strukturális károsodás (kopás, repedés, meszesedés, a vitorla szakadása vagy elvékonyodása, az implantált eszköz sztenózisa, a billentyűmozgás új zavara)
  - Tromboembólia
  - Átmeneti iszkémiai történés (TIA)
  - A billentyű elmozdulása/embolizációja
  - A billentyű endokarditisze
  - A billentyű explantációja
  - A billentyűvitorla elakadása
  - A billentyű hibás elhelyezkedése
  - A billentyű elvándorlása
  - A billentyű paravalvularis szivárgása (PVL)
  - A billentyű regurgitációja (új vagy romló a trikuspidalis, az aorta-, a mitrális vagy a pulmonális billentyűnél)
  - Billentyűtrombózis
  - Érkárosodás vagy -trauma, beleértve a disszekciót és okklúziót
  - Érgörcs
  - Sebszétválás, elhúzódó vagy nem teljes gyógyulás

Az Európai Gazdasági Térsség betegei/felhasználói/harmadik felei esetében: ha az eszköz felhasználása alatt vagy a használat következtében súlyos incidenst következik be, kérjük, jelentse azt be a gyártónak és az országos illetékes hatóságnak, 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).

## 9.0 További felszerelés

Az implantációs eljárás további felszerelést igényel, amelyet az EVOQUE rendszer csomagja nem tartalmaz. Ez a további felszerelés az alábbiakból áll.

### 9.1 Felszerelés az EVOQUE billentyű betöltéséhez

Megjegyzés: A térfogatok 1 implantátum előkészítéséhez megfelelő mennyiséget tükrözik.

- 3500 ml (minimum) szoba-hőmérsékletű (~ 23 °C) steril fiziológiai sóoldat
- 500 ml (minimum) szoba-hőmérsékletű (~ 23 °C) heparinizált fiziológiai sóoldat (2 egység/ml)
- 4 steril edény (≥ 500 ml, ≥ 7 cm mély, műanyag)
- 1 nagy steril edény (≥ 2 l, ≥ 10 cm mély, műanyag)
- 1 szike, 11-es pengével
- 1 Luer-záras feckeskendő (≥ 20 cm<sup>3</sup>)
- Gézpárnák
- Tompa hegyű csipesz
- Tompa hegyű ollo
- Steril kendők

### **9.2 A hozzáférés, az eljárás és a felügyelet eszközei**

- Standard szívkatéterezi laborfelszerelés
- Bevezetőhűvely a femorális érhez
- Fluoroszkópia (perkután koszorúról-beavatkozások végzésére alkalmas rögzített, mobilis vagy félmobilis fluoroszkópiás rendszerek)
- Transzözofageális echokardiográfia lehetősége
- Irányítható bevezetőhűvely
- Max. 0,035 hüvelyk (0,89 mm) átmérőjű, cserehosszúságú vezetődrót
- Max. 0,035 hüvelyk (0,89 mm) átmérőjű, extra kis görbületű vezetődrót
- Jobb arteria coronaria katéter és vezetődrót
- Steril asztal az EVOQUE billentyű és az eszközök előkészítéséhez

### **9.3 Késztenléri felszerelés**

- Artériás bypass kanül (~18 Fr)
- Szív-tüdő motor
- Rugalmas ballon (> 20 mm átmérőjű, 9 cm<sup>3</sup> kontrasztelfogat)
- Hígított sugárfogó kontrasztanyag (kontrasztanyag és sóoldat 15:85 arányú keveréke)
- Nagynyomású kontrasztanyag-injektor
- Intraaortikus ballonpumpa és megfelelő méretű ballon
- Intrakardiális echokardiográfia (ICE) készülék
- Angiográfiai pigtail katéter
- Vénás visszarámlási bypass kanül (~18 Fr)
- Transztorakális echokardiográfia (TTE) készülék
- Érhuzzáférési siklózó
- Ideiglenes ingerlöjeszköz

## **10.0 HASZNÁLATI UTASÍTÁS**

### **10.1 Szemrevételezés a használatbavétel előtt**

Az EVOQUE rendszer használata előtt szemrevételezzel ellenőrizzen minden elemet és tartozékot olyan, durvább sérülések nyomait keresve (pl. repedés a tégelyen vagy a fedélen, szivárgás, törött vagy hiányzó védőzárak), amelyek kihatással lehetnek a csomagolás sterilitására (ha volt), illetve a komponensek működésére.

**FIGYELMEZTETÉS:** Kezelje megfelelően a behelyezőrendszer, és ne használja azt és a tartozékokat, ha a steril csomagoló védőborítás és/vagy bármelyik komponens felnyílt vagy megsérült, illetve ha lejárt a szavatossága, mivel ilyen esetekben a sterilitás és/vagy a működés már nem garantálható.

**FIGYELMEZTETÉS:** Ne használja nem megfelelő módon az EVOQUE billentyűt, illetve ne használja, ha sérült, szivárog vagy nincs megfelelően sterilizálva (nem merül bele teljesen a glutáraldehidbe vagy hiányoznak az érintetlen védőzárak). Az EVOQUE billentyű nem szabad beültetni, ha a sterilitás nem garantálható.

**FIGYELMEZTETÉS:** Ne használja az EVOQUE billentyűt a lejárat időn túl, mivel ilyen esetben a sterilitás és a billentyű működése nem garantált.

**FIGYELMEZTETÉS:** Ne használja az EVOQUE billentyűt, ha a hőmérséklet-indikátor aktiválódott, mivel ilyen esetben a billentyű működése nem garantált.

**FIGYELMEZTETÉS:** Ne használja az EVOQUE billentyűt, ha a biztonsági védőzár sérült, mivel ilyen esetben annak sterilitása nem garantált.

### **10.2 A tartozékok összeállítása**

#### **10.2.1 Az 1. tartozékkészlet összeállítása**

Lépés	Eljárás
1	Helyezze a lemezt a műtőasztalon a beteg lába alá, hogy megtámasztást adjon az alapnak az eljárás során.
2	Miután a beteget elhelyezték a műtőasztalon, helyezze az egyszer használatos alapot a beteg lába fölre, a lemez tetejére, a szegycsont közepétől a kívánt távolságba.
3	Alakítson ki steril védőgátat.
4	A steril kendővel történő lefedés után az egyszer használatos alapadaptert a hozzáférési helyel egy vonalba kell helyezni, és egy szorító segítsével az alap elejéhez kell rögzíteni (6. ábra).

**Megjegyzés:** Az 1. tartozékkészlet konfigurációjában az alapadapter és a szorító mellékelve van a stabilizátorhoz.

#### **10.2.2 A 2. tartozékkészlet összeállítása**

Az újrafelhasználható tartozékokat alkalmazó 2. tartozékkészlet konfigurációjához (7. ábra) lásd a platform és a lemez beállítását tárgyaló, Edwards újrafelhasználható tartozékokra vonatkozó használati utasítását. Ha az újrafelhasználható sín nem steril, vagy ha először csomagolja ki azt, olvassa el az Edwards újrafelhasználható sínszerelvény használati utasítását. Ha az újrafelhasználható sín már steril, lásd az alábbi utasításokat.

Lépés	Eljárás
1	Vegye ki az Edwards újrafelhasználható sín a steril csomagolásból (kék fólia), és vizsgálja meg, hogy nincs-e rajta sérülés.
2	Mielőtt letakarná a beteget steril kendőkkel, szerelje össze és helyezze el az újrafelhasználható lemezt és újrafelhasználható platformot a beteg lábai körül, és állítsa be a platform magasságát és szögét szükség szerint. Tekintse meg az Edwards újrafelhasználható tartozékok használati utasítását.
3	Alakítson ki steril barriert.
4	A steril kendővel történő lefedést követően szerelje össze és csatlakoztassa az Edwards újrafelhasználható sínrendszerét és stabilizátort az újrafelhasználható platformhoz.
5	Az eljárást követően távolítsa el az újrafelhasználható sín az újrafelhasználható platformról. Mielőtt elküldené felújításra, végezze el az újrafelhasználható sín szabványos letörlését. Tekintse meg az Edwards újrafelhasználható sínszerelvény használati utasítását.

#### **10.3 Az eszköz előkészítése**

Minden eszköz előkészítését az Edwards felhatalmazott személyzete végezi.

**FIGYELMEZTETÉS:** Ne kezelje helytelenül az EVOQUE billentyűt. Az EVOQUE billentyű ki kell cserélni, ha a betöltés során bármikor helytelenül kezelik vagy ha sérülés éri az EVOQUE billentyű vitorlát.

**FIGYELMEZTETÉS:** Az EVOQUE billentyű nem lehet 120 percnél hosszabb ideig összenyomva, mivel ez károsítaná a billentyű működését.

**VIGYÁZAT:** Ne helyezze a téglét vagy a behelyezőrendszer tasakját a steril területre. A téglét és a tasak külseje nem steril, és a szennyeződések megelőzése érdekében a tartályban és a tasakban lévő tartalmat a standard aszpektikus technikákat használva kell kezelni.

**VIGYÁZAT:** A kontamináció kockázatának csökkentése érdekében csak akkor nyissa fel az EVOQUE billentyű téglét, amikor a beültetés ténye már biztos.

**VIGYÁZAT:** Ügyeljen rá, hogy a sorozatszámícmek eltávolításakor a teljes varrat eltávolításra kerüljön az EVOQUE billentyűről, mivel a varrat meghagyása emboliához vezethet.

**VIGYÁZAT:** Ügyeljen rá, hogy az EVOQUE billentyű ne érintkezzen semmilyen éles műszerrel, mivel ez a billentyű működését károsíthatja.

**FIGYELMEZTETÉS:** A glutáraldehid-koncentráció csökkentése érdekében a beültetés előtt fiziológiai sóoldattal bőségesen le kell öblíteni a bioprotézist, hogy csökkentsék a glutáraldehid esetleges toxicitását.

**VIGYÁZAT:** Kerülje el a vitorlaszövet vagy az öblítőoldat kendőkkel, textiliákkal vagy más foszló- és szemcsésanyag-forrásokkal való érintkezését, amelyek esetleg átvihetők a vitorlaszövre, és embólia kialakulását okozhatják.

#### 10.4 Az EVOQUE billentyű beültetése

##### 10.4.1 A vezetődrót elhelyezése

Standard beavatkozási technikákkal készítse elő a vena femoralis hozzáférését.

**FIGYELMEZTETÉS:** Ne alkalmazzon túlzott erőt és/vagy manipulációt a vezetődrót elohaladása és pozicionálása során, mivel ez az artériák, vénák és/vagy a szív egyéb képleteinek a perforációjához/disszekciójához vezethet. Emellett szírvítmuszavart vagy ingerületvezetési zavarokat is kiválthat.

Lépés	Eljárás
1	Vezesse be az irányítható hüvelyt a jobb pitvarba a vena cava inferior beszájadzsán keresztül.
2	Vezessen be egy vezetődrótot az irányítható hüvelybe.
3	Vezesse előre a vezetődrótot a trikuspidális billentyűn keresztül. <b>Megjegyzés:</b> A vezetődrótnak a trikuspidális billentyűn való átvezetéséhez más műtéti eszközöket és technikákat (pl. vezetőkatéter) is lehet használni.
4	A vezetődrót számára biztosítson megfelelő utat, és ügyeljen rá, hogy ne akadjan bele a szív különféle képleteibe.

##### 10.4.2 Az EVOQUE billentyű behelyezése

**FIGYELMEZTETÉS:** Kerülje a behelyezőrendszer túlzott mozgatását az eljárás során az érpályában vagy a szívképletekben kialakuló károsodás megelőzéséhez. A behelyezőrendszer működésének fenntartása érdekében kerülje a behelyezőrendszer túlzott forgatását.

**Megjegyzés:** Az eljárás alatt szükség esetén öblítse át a behelyezőrendszer heparinizált fiziológiai sóoldattal.

Lépés	Eljárás
1	Ügyeljen rá, hogy a tágítók és a behelyezőrendszer hidrofil bevonata használat előtt aktiválva legyen. Tárgitsa ki a hozzáférés helyét. Szükség esetén ehhez használjon Edwards EVOQUE tágítókészletet.
2	Húzza rá a behelyezőrendszer a vezetődrótra.
3	Mozgassa előre a behelyezőrendszer addig, amíg az elkeskenyedő csúcs disztralis vége a vena cava inferior és a jobb pitvar közötti beszájadzsásba nem kerül.
4	Fluoroszkópiát használva ellenőrizze a behelyezőrendszer megfelelő elhelyezkedését. <b>FIGYELMEZTETÉS:</b> A behelyezőrendszer elsödleges görbülete az öblítőnyílás felé néz – ügyeljen rá, hogy a behelyezőrendszer tájolása ezen a ponton megfelelő legyen.
5	Húzza vissza a hüvelyt.
6	Hajlítsa meg és irányítsa a behelyezőrendszer a trikuspidális billentyű felé.
7	Mozgassa előre a behelyezőrendszer addig, amíg át nem halad a trikuspidális billentyűn. <b>Megjegyzés:</b> A billentyűn való áthadás helyzetének optimalizálása érdekében szükség lehet a behelyezőrendszer meghajlítására és elforgatására, illetve a vezetődrót pozíciójának korrigálására is.
8	Echokardiográfiás és fluoroszkópiás segítséggel ellenőrizze, hogy a behelyezőrendszer a trikuspidális billentyűn áthaladva a jobb kamrába jutott.
9	Ha az 1. tartozékkészlet konfigurációt használja, dokkolja a stabilizátort az alapadapterre, és rögzítse azt az alaphoz. Ha a 2. tartozékkészlet konfigurációt használja, dokkolja a sínt a platformra, és rögzítse azt. Ezután dokkolja a stabilizátort a sínrre, és rögzítse azt.
10	Csatlakoztassa a behelyezőrendszeret és a hüvelyt a stabilizátorhoz.
11	Állítsa be a behelyezőrendszer a hemodinamikai stabilitás biztosításához.
12	A műtét előtti MSCT-adatokat felhasználva (ha vannak ilyenek) pozicionálja a C-kart az optimális képalkotási helyzetbe.
13	A behelyezőrendszer állítsa be a trikuspidális anulussal koaxiális helyzetbe, és közben ügyeljen arra, hogy a természetes anatómiai képleteket csak minimálisan érintse meg.
14	Echokardiográfiás vagy fluoroszkópiás segítséggel ellenőrizze, hogy az EVOQUE billentyű megfelelő mélységen és a natív billentyűvel koaxiális helyzetben legyen. <b>VIGYÁZAT:</b> A kapszula visszahúzása és az EVOQUE billentyű horgonyainak kibontása után a billentyű már nem húzható vissza és nem fogható be újra a behelyezőrendszerbe. <b>FIGYELMEZTETÉS:</b> A billentyű megfelelő pozicionálása érdekében a beültetés során a natív billentyű belül a behelyezőrendszer tartsa centrális helyzetben.
15	Húzza vissza a külső kapszulát addig, amíg a horgonyok szabadára nem válnak.
16	Állítsa be az EVOQUE billentyű pozícióját úgy, hogy a horgonyok a természetes billentyűvitorlák között, a beteg anatómiájának megfelelően helyezkedjenek el.
17	Húzza vissza a külső és belső kapszulát addig, amíg el nem éri az EVOQUE billentyű kívánt átmérőjét.
18	Fogja be a vitorlákat.
19	Echográfiás képalkotással ellenőrizze az EVOQUE billentyű helyzetét a vitorlák rögzülésének megítélésére. Szükség esetén állítsa be az EVOQUE billentyű helyzetét.
20	Echográfiás képalkotással figyelje meg a beteg saját vitorlának mozgását, és állítsa be úgy az EVOQUE billentyű helyzetét, hogy teljesen kapcsolódjon a beteg saját trikuspidálisbillentyű-vitorlához.
21	A teljes kapcsolódás megerősítése után ellenőrizze, hogy az EVOQUE billentyű a trikuspidális anulus sikjára merőleges legyen.
22	Húzza vissza az elkeskenyedő csúcsot addig, amíg az az EVOQUE billentyűn belülre nem kerül.
23	Húzza vissza a belső kapszulát, amíg a behelyezőrendszer el nem engedi az EVOQUE billentyűt. <b>VIGYÁZAT:</b> Az EVOQUE billentyű kioldógombbal való végső elengedését nagy gondossággal végezze, mivel a korai elengedés kihatással lehet az EVOQUE billentyű teljesítményére.
24	Echográfiás vagy fluoroszkópiás képalkotás segítségével értékelje az EVOQUE billentyű végleges helyzetét és működését.

##### 10.4.3 A behelyezőrendszer eltávolítása

**FIGYELMEZTETÉS:** Ügyeljen arra, hogy megtartsa a behelyezőrendszer EVOQUE billentyűbeli központi helyzetét a behelyezőrendszer eltávolítása során, mivel ennek elmulasztása befolyásolhatja a billentyű működését vagy a billentyű elmozdulását okozhatja.

**Megjegyzés:** A behelyezőrendszer az eltávolítás során bármikor eltávolítható a stabilizátorból, ha erre szükség lenne.

Lépés	Eljárás
1	Teljesen húzza vissza az elkeskenyedő csúcsot.
2	Egyenesítse ki és szükség esetén húzza ki a behelyezőrendszer addig, amíg az elkeskenyedő csúcsa az EVOQUE billentyű rögzítőfülei felett nem lesz. Szükség szerint állítsa be a vezetődrót úgy, hogy az az EVOQUE billentyűhöz képest középen legyen. Ellenőrizze, hogy a rögzítőgyűrű az EVOQUE billentyűtől szabadon mozogjon.
3	Forgassa el a kioldógombot annyira, hogy a belső kapszula érintkezésbe lépjön az elkeskenyedő csúccsal.
4	Egyenesítse ki és a szükséges mértékben húzza vissza a behelyezőrendszeret.
5	Forgassa el a kapszula-visszahúzó gombot addig, amíg a külső kapszula érintkezésbe nem lép a belső kapszulával.
6	Ellenőrizze, hogy a behelyezőrendszer teljesen egyenes legyen, majd távolítsa el a behelyezőrendszer a behatolási helyről. <b>Megjegyzés:</b> A rendszer eltávolítását követően a vena femoralis lezárásához egy hüvelyre lehet szüksége.
7	A femoralis zárást a megfelelő módon, standard beavatkozási technikákkal végezze.
8	Szükség esetén ventrikulogrammal ellenőrizze az EVOQUE billentyű helyzetét.

## 11.0 Kiszerelés

### 11.1 Sterilizálás és csomagolás

Az EVOQUE billentyű terminális folyadéksterilizálással sterilizált és nem pirogén állapotban szállítjuk. A termék csomagolva és a védőzárral ellátott téglélyen belül glutáraldehid oldattal sterilizálva van. A téglély külső felülete nem steril, és azt nem szabad steril területre helyezni. Az EVOQUE billentyű hőmérséklet-indikátorral van ellátva, és nem szabad használni, ha az indikátor jelez.

A behelyezőrendszer, a tágítókészlet és a betöltőrendszer etilén-oxiddal van sterilizálva, és nem pirogén. A komponensek egy kartonlapra vannak rögzítve, és tasakban és védőcsomagolásban vannak elhelyezve.

A mellékelt stabilizátor etilén-oxiddal van sterilizálva. A komponensek egy kartonlapra vannak rögzítve, és tasakban és védőcsomagolásban vannak elhelyezve.

Az egyszer használatos alap és lemez, illetve az újrafelhasználható sín, platform és lemez nem steril.

A komponensek egyedi szállítódobozba vannak csomagolva.

## 11.2 Tárolás

Az EVOQUE billentyűt 10 °C és 25 °C (50 °F és 77 °F) között kell tárolni. Javasoljuk a készlet rendszeres időközönkénti ellenőrzését és rotálását, hogy a korábbi lejárát EVOQUE billentyűket használják fel hamarabb.

A behelyezőrendszer, a tágítókészletet, a betöltőrendszeret, az egyszer használatos stabilizátort/alapot/lemezt és az újrafelhasználható platformot/lemezt hűvös, száraz és kontaminációtól mentes helyen kell tárolni. Az újrafelhasználható sín tárolásával kapcsolatban tekintse meg az Edwards újrafelhasználható sínszerelvény használati utasítását.

## 12.0 A mágneses rezonanciás képalkotással (MR) kapcsolatos biztonsági tudnivalók



Nem klinikai vizsgálatokban kiumatták, hogy az Edwards EVOQUE billentyű feltételekkel MR-kompatibilis. A billentyűvel elő beteg biztonságosan vizsgálható egy olyan MR-rendszerben, amely megfelel a következő feltételeknek:

- Kizárolag 1,5 és 3 T erősségű statikus mágneses mező használható
- A mágneses mező maximális térbeli gradiense legfeljebb 3000 gauss/cm (30,0 T/m) lehet
- Az MR-rendszer által jelentett, teljes testre átlagolt fajlagos abszorpciósi rátá (SAR) legfeljebb 2,0 W/kg lehet
- Az MR-rendszer normál üzemmódja minden gradiens, minden SAR esetén

A fent meghatározott vizsgálati feltételek mellett az EVOQUE billentyű várhatóan legfeljebb 4 °C hömörseklet-emelkedést okoz 15 percnyi folyamatos vizsgálatot követően.

Nem klinikai tesztelés során az EVOQUE billentyű által okozott képi mütermék legfeljebb 0,8 cm-rel terjedhet túl az eszközön, ha a képalkotás gradiens echo vagy spin echo impulzussal és 3 T erősségű MR-rendszerben történik.

## 13.0 Az eszköz várható élettartama

Az EVOQUE billentyűk szigorú preklinikai tartóssági teszten esnek át a tesztelési előírások betartásával. A billentyűk sikeresen teljesítették az 5 éves szimulált viselés tesztjét. Az emberben várható tényleges élettartam több tényezőtől függ, és betegről betegre változik.

## 14.0 Betegadatok

Minden EVOQUE billentyűhöz tartozik egy betegeknek szóló implantációs kártya. A beültetés után töltse ki az összes szükséges adatot, majd adjá át az implantációs kártyát a betegnek. A sorozatszám az EVOQUE billentyű csomagolásán található. Orvosi kezelés alkalmával a beteg ezzel az implantációs kártyával szolgáltat adatokat az implantátumról az egészségügyi személyzetnek.

## 15.0 Az eltávolított implantátumok és eszközök ártalmatlanítása

Az Edwards Lifesciences vállalat szeretné visszakapni az eltávolított klinikai EVOQUE billentyűket elemzés céljára. A kiértékelés végén egy írásos beszámolót kap majd az eredmények összegzésével. Kérjük, hogy vegye fel a kapcsolatot az Edwards vállalattal az eltávolított billentyűk visszaküldése kapcsán.

Ha úgy dönt, hogy visszaküldi az eszközöket, kérjük, hogy kövesse az alábbi utasításokat:

- **Fel nem bontott csomagolás ép steril védőgáttal:** Ha a zacskókat még nem nyitott fel, küldje vissza az eszközt az eredeti csomagolásában.
- **Csomagolást felbontották, de az eszköz nem ültették be:** Ha a zacskót felnyitották, az eszköz már nem steril. Kérjük, küldje vissza az eszközt az eredeti csomagolásában.
- **Explantált implantátum:** Az explantált implantátumot megfelelő szövettani fixálódálatba (pl. 10%os formalinba vagy 2%os glutáraldehid-oldatba) kell helyezni. Ilyen körülmények között hűtés nem szükséges. Az explantációs készlet Edwards vállalathoz történő visszajuttatásáért forduljon az Edwards Lifesciences vállalathoz.

## 15.1 Ártalmatlanítás

A felhasználó séreltsének elkerülése érdekében a biológiaiag veszélyes és éles eszközökre vonatkozó óvintézkedéseket kell alkalmazni. A lehetséges keresztszennyezés elkerülése érdekében a használt eszközöket (beleértve a beteggel érintkező összes eszközt) az intézmény biológiaiag veszélyes anyagaira és kórházi hulladékaira vonatkozó irányelvel szerint kell kezelní, újratérítézni vagy ártalmatlanítani. Az újrafelhasználható platform és lemez kiegészítők ártalmatlanításával kapcsolatban tekintse meg az Edwards újrafelhasználható kiegészítőkre vonatkozó használati utasítását.

## 16.0 Az EVOQUE billentyűvel kapcsolatos minőségi és mennyiségi információk

Az alábbi táblázat az EVOQUE billentyű anyagaira vonatkozó minőségi és mennyiségi információkat tartalmazza:

### EVOQUE billentyű

Anyag	CAS	Típus tömegartománya (mg)
Nikkel	7440-02-0	1250–1470
Titán	7440-32-6	981–1171
Polietilén-terefaltálat	25038-59-9	529–649
Polietilén	9002-88-4	285
Poliuretán	9009-54-5	0–281
Kollagénnek, szarvasmarha, polimerek glutáraldehiddel	2370819-60-4	113
Titán-dioxid	13463-67-7	1,41–3,65
Kobalt	7440-48-4	0–1,29
Vas	7439-89-6	0–1,29
Szén	7440-44-0	0–1,03
Oxigén	7782-44-7	0–1,03
Antimon-trioxid	1309-64-4	0,632–0,777
Sziloxánok és szilikonok, dimetyl, metil-szilszeszkvioxánok polimerjei, polietilén-polipropilén-glikol és polietilén-polipropilén-glikol mono-butil-éter	68554-68-7	0–0,762
Nióbium	7440-03-1	0–0,643
Szilícium-dioxid	7631-86-9	0,00515–0,598
Polibutadién-diakrilát	9003-17-2	0–0,452
Polibutilát	24936-97-8	0,333
Króm	7440-47-3	0–0,257
Réz	7440-50-8	0–0,257
Hidrogén	1333-74-0	0–0,129
Nitrogén	7727-37-9	0–0,129
4-dodecil-benzol-szulfonsav	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green 6. sz.	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508–0,0256
Glicerin	56-81-5	0–0,0168
Bisz-(2-dimetil-amino-ethyl)éter	3033-62-3	0–0,00790
Trietilén-diamin	280-57-9	0–0,00611

**EVOQUE behelyezőrendszer:**

Ez az eszköz a következő, CMR 1B besorolású anyagokat tartalmazza 0,1% feletti koncentrációban (tömegszázalék):

kobalt; CAS-sz.: 7440-48-4; EC-sz.: 231-158-0

A jelenleg ismert tudományos bizonyítékok alapján a kobalttövzetből vagy kobaltot tartalmazó rozsdamentes acél ötvözetből álló orvosi eszközök nem járnak a rák vagy a reprodukciós rendszer károsodásának fokozott kockáztatával.

## **17.0 A biztonságosság és klinikai teljesítmény (SSCP) összefoglalása**

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 weboldalon: <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Ezen a helyen érhető el az SSCP az orvostechnikai eszközök európai adatbázisának (Eudamed) megnyitása után.

Az SSCP 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 az EVOQUE rendszer rövid és hosszú távú biztonságosságának és hatékonyságának előny-kockázati indoklásával.

Bizonyították az engedélyezett javallatokra a teljes EVOQUE rendszer teljesítménykövetelményeinek (GSPR) megfelelőségét a biztonságot (MDR GSPR1), teljesítményt (MDR GSPR1), mellékhatás-elfogadhatóságot (MDR GSPR8), használhatóságot (MDR GSPR5), eszközélettartamot (MDR GSPR6) és elfogadható előny-kockázat profilt (MDR GSPR8) illetően.

## **18.0 Alapvető egyedi eszközazonosítás – eszközazonosító (UDI-DI)**

Az alapvető UDI-DI egy hozzáférési kulcs az Eudamed rendszerbe beírt, eszközzel kapcsolatos információkhoz. A billentyűk, a behelyezőrendszer és a tartozékok alapvető UDI-DI azonosítója használható A biztonságosság és klinikai teljesítmény összefoglalása (SSCP) című dokumentum megkeresésére. A következő táblázat tartalmazza az EVOQUE rendszer alapvető UDI-DI információit:

Termék	Típus				Alapvető UDI-DI
Edwards EVOQUE billentyű	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE betöltőrendszer vagy Edwards EVOQUE betöltőrendszer és trimmelő	9850LS vagy 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE trikuspidális behelyezőrendszer		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE tágítókészlet		9850DK			0690103D004EVK000WN

### **1. tartozékkészlet**

Edwards EVOQUE stabilizátor	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilizártalp	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilizátorlemez	9850PT	0690103D004EVA000UG

### **2. tartozékkészlet**

Edwards EVOQUE stabilizátor	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards újrafelhasználható sín	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards újrafelhasználható platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards újrafelhasználható lemez	10000PT	0690103D004REU000YA

**System wymiany zastawki trójdzielnej Edwards EVOQUE****Instrukcja użycia**

**Przestroga: Zabieg wszczepienia zastawki trójdzielnej do implantacji przeszczepnikowej powinni wykonywać wyłącznie lekarze przeszkoleni w zakresie stosowania systemu wymiany zastawki trójdzielnej Edwards EVOQUE.**

- Nie należy próbować używać zastawki Edwards EVOQUE (określonej dalej jako zastawka EVOQUE), systemu wprowadzającego ani powiązanych akcesoriów przed dokładnym przeczytaniem i zrozumieniem wszystkich informacji zawartych w tej broszurze.
- Nieprzestrzeganie tych instrukcji oraz nieuwzględnianie ostrzeżeń i środków ostrożności może prowadzić do uszkodzenia wyróbu lub urazu u pacjenta. Wykonywanie zabiegów z użyciem systemu EVOQUE powinno być zarezerwowane dla lekarzy przeszkolonych w zakresie wykonywania inwazyjnych zabiegów wewnętrznych oraz lekarzy przeszkolonych w zakresie właściwego użytkowania systemu.
- Należy skonsultować się z autoryzowanym personelем firmy Edwards w celu doboru odpowiedniego rozmiaru zastawki EVOQUE.
- Zastawka EVOQUE, system wprowadzający, system ładujący, zestaw rozszerzacz i stabilizator są dostarczane w stanie JĄŁOWYM. Akcesoria jednorazowego użytku (podstawa i płyta) oraz akcesoria wielokrotnego użytku (szyna, platforma i płyta) są dostarczane jako NIEJĄŁOWE.
- W przypadku platformy i płyty wielokrotnego użytku firmy Edwards należy zapoznać się z instrukcjami przygotowania do ponownego użycia zawartymi w instrukcji użycia akcesoriów wielokrotnego użytku Edwards, gdzie opisano czynności dotyczące czyszczenia poprzez przetrzcie. W przypadku zespołu szyny wielokrotnego użytku firmy Edwards zapoznać się z instrukcjami przygotowania do ponownego użycia zawartymi w instrukcji użycia zespołu szyny wielokrotnego użytku firmy Edwards. Wszystkie inne dostarczone wyroby są przeznaczone wyłącznie do jednorazowego użytku. Po użyciu należy je zutylizować zgodnie z procedurami obowiązującymi w szpitalu i/lub określonymi przez władze.

**1.0 Wprowadzenie**

System wymiany zastawki trójdzielnej Edwards EVOQUE (zwany dalej systemem EVOQUE) jest przeznaczony do wymiany natywnej zastawki trójdzielnej u pacjentów z objawową, ciężką niedomykalnością zastawki trójdzielnej bez konieczności przeprowadzania konwencjonalnego zabiegu chirurgicznego na otwartym sercu. System EVOQUE składa się z czterech (4) elementów, które są używane z jednym z dwóch (2) zestawów akcesoriów, jak opisano poniżej:

Nazwa produktu	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Zastawka Edwards EVOQUE (zastawka EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
System ładujący Edwards EVOQUE lub System ładujący Edwards EVOQUE i przycinarka		9850LS lub 9850LSB		9850LSB
System wprowadzający do zastawki trójdzielnej Edwards EVOQUE		9850TDS		
Zestaw rozszerzacz Edwards EVOQUE		9850DK		

**Zestaw akcesoriów 1**

Nazwa produktu	Numer modelu
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SB
Podstawa stabilizatora Edwards EVOQUE	9850BA
Płyta stabilizatora Edwards EVOQUE	9850PT

**Zestaw akcesoriów 2**

Nazwa produktu	Numer modelu
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ
Szyna wielokrotnego użytku firmy Edwards	10500RL
Platforma wielokrotnego użytku firmy Edwards	10000UP
Płyta wielokrotnego użytku firmy Edwards	10000PT

**Uwaga: System EVOQUE jest przeznaczony do użytku z zestawem akcesoriów 1 lub zestawem akcesoriów 2. Zestaw akcesoriów 1 jest zestawem opcjonalnym do jednorazowego użytku z systemem EVOQUE. Elementy z zestawu 1 oraz zestawu 2 nie są wymienne.**

**Uwaga: Wyroby wchodzące w skład systemu EVOQUE są przeznaczone do użytku razem, a nie jako samodzielne wyroby. Informacje zawarte w niniejszej instrukcji użycia dotyczą wszystkich wyrobów należących do systemu EVOQUE.**

**2.0 Opis wyrobu****• Zastawka Edwards EVOQUE (Rysunek 1)**

Zastawka EVOQUE jest przeznaczona do implantacji w pozycji trójdzielnej jako alternatywa dla zabiegu chirurgicznego. Zastawka EVOQUE składa się z trójplatkowej zastawki serca wykonanej z tkanki osierdziowej bydlęcej, ramki nitinolowej i osłony z tkaniny, jest pakowana oraz poddawana sterilizacji końcowej w aldehydzie glutarowym.

Wskazania dotyczące rozmiaru zastawki oparto na wielkości pierścienia zastawki natywnej zmierzonej metodą tomografii komputerowej (TK). Podczas dobierania rozmiaru zastawki należy wziąć pod uwagę budowę anatomiczną pacjenta oraz wykorzystać metody obrazowania.

Średnica wyrobu (zalecany rozmiar zastawki)	Skurcz		Rozkurcz	
	Zalecany obszar leczenia — odnośny zakres średnicy (mm)	Maksymalna długość pierścienia zastawki do leczenia (mm)	Zalecany obszar leczenia — odnośny zakres średnicy (mm)	Maksymalna długość pierścienia zastawki do leczenia (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

**• System wprowadzający do zastawki trójdzielnej Edwards EVOQUE (Rysunek 2)**

System wprowadzający ma średnicę zewnętrzną 28 F i przeznaczony jest do wprowadzania zastawki EVOQUE w pozycji zaciśniętej po uzyskaniu dostępu przez żyłę udową. Rękczę systemu wprowadzającego zawiera główne pokrętło regulacji zakrzywienia, dodatkowe pokrętło regulacji zakrzywienia i pokrętło zmiany głębokości, które ułatwiają wyrównanie i pozycjonowanie zastawki EVOQUE w zastawce natywnej, a także pokrętło kapsułki i pokrętło zwalniające do sterowania rozszerzaniem i zwalnianiem zastawki EVOQUE.

**• Zestaw rozszerzacz Edwards EVOQUE (Rysunek 3)**

Rozszerzacz z powłoką hydrofilową o średnicy 24 F, 28 F oraz 33 F są przeznaczone do poszerzania miejsca dostępu, ułatwiając umieszczenie systemu wprowadzającego. Wszystkie rozszerzacz mieszczą wewnątrz 0,89 mm (0,035") i są zwięzane, aby zminimalizować uraz w miejscu dostępowym.

**• System ładujący Edwards EVOQUE (Rysunek 4) / system ładujący i przycinarka (Rysunek 5)**

System ładujący, który składa się z wielu komponentów, służy do ładowania i mocowania zastawki EVOQUE do systemu wprowadzającego. System ładujący ułatwia zaciśnięcie zastawki EVOQUE do odpowiedniej średnicy, co umożliwia wsunięcie zewnętrznej kapsułki na zastawkę EVOQUE.

**• Zestaw akcesoriów 1 systemu Edwards EVOQUE: stabilizator (model 9850SB), podstawa i płyta (Rysunek 6)**

Stabilizator jednorazowego użytku, płyta i podstawa jednorazowego użytku mają utrzymywać system wprowadzający pod kątem odpowiednim do uzyskania dostępu przez żyłę udową oraz umożliwiać dokładną regulację położenia systemu wprowadzającego podczas zabiegu wszczepiania. Podstawa ma regulowaną wysokość, aby pomieścić koźlczynę dolne pacjenta. Podstawa ma zapewnić stabilną podstawę dla stabilizatora. Płyta ma zapewniać stabilną, płaską powierzchnię dla podstawy na stole operacyjnym.

## **• Zestaw akcesoriów 2 systemu akcesoriów Edwards EVOQUE: stabilizator (model 9850SZ) oraz szyna, platforma i płyta wielokrotnego użytku (Rysunek 7)**

Akcesoria wielokrotnego użytku zgodne z systemem EVOQUE obejmują szynę, platformę i płytę wielokrotnego użytku. Szyna wielokrotnego użytku jest stabilna, nadającą się do sterylizacji szyny, która zapewnia powierzchnię do mocowania zgodnego stabilizatora do platformy wielokrotnego użytku. Platforma wielokrotnego użytku umożliwia pozycjonowanie i stabilizację systemów wprowadzających Edwards w przeciwnikowych zabiegach wymiany dzięki regulowanej wysokości nóg i stabilnej platformie. Płyta wielokrotnego użytku jest umieszczona pod platformą wielokrotnego użytku, zapewniając płaską i stabilną powierzchnię podczas użytkowania. Stabilizator jednorazowego użytku ma za zadanie ułatwiać pozycjonowanie i stabilizację systemu EVOQUE podczas zabiegów implantacji. W przypadku zestawu akcesoriów wykorzystującego akcesoria wielokrotnego użytku (Rysunek 7) zapoznać się z instrukcją użycia akcesoriów wielokrotnego użytku Edwards, aby skonfigurować platformę podstawę i płytę. Jeśli szyna wielokrotnego użytku jest niejalowa lub jest rozpakowywana po raz pierwszy, zapoznać się z instrukcją użycia zespołu szyny wielokrotnego użytku Edwards.

## **3.0 Wymogi dotyczące placówek i szkoleń**

### **4.1 Przeznaczenie**

Placówki, które zamierają przeprowadzać zabiegi implantacji przy użyciu systemu EVOQUE, muszą mieć możliwość stosowania fluoroskopii z filmowaniem i echokardiografii przezprzylękowej (TEE) przez cały czas trwania zabiegu. Ponadto lekarze przeprowadzający zabieg implantacji muszą mieć szybki dostęp do pomieszczeń z niezbędnym wyposażeniem, narzędziami, materiałami eksplotacyjnymi i personelem, aby w razie potrzeby przeprowadzić operację zastawki trójdzielnej w nagłych wypadkach. Kompleksowy program szkoleniowy jest prowadzony przez firmę Edwards Lifesciences i musi zostać ukończony przez lekarzy przeprowadzających zabiegi implantacji przed użyciem systemu EVOQUE. Lekarze przeprowadzający zabiegi implantacji powinni dysponować zaawansowaną wiedzą techniczną i doświadczeniem w powiązanych zabiegach cewnikowania.

## **4.0 Wskazania do stosowania**

### **4.2 Docelowa populacja pacjentów**

- Pacjenci z objawową, ciężką niedomykalnością zastawki trójdzielnej, u których nie występują żadne z poniższych:
  - ciężkie zwężenie i/lub niedomykalność zastawki aortalnej, mitralnej i/lub płucnej;
  - LVEF < 25%;
  - ciężka dysfunkcja prawej komory mierzona na podstawie badania echokardiograficznego;
  - zależność stymulatora serca<sup>1</sup> od odprowadzenia przechodzącego przez zastawkę trójdzielną bez alternatywnych opcji stymulacji;
  - konieczność pilnej lub naglej operacji z jakiegokolwiek powodu lub planowana operacja kardiochirurgiczna w ciągu najbliższych 12 miesięcy;
  - spoczynkowe skurczowe ciśnienie krwi < 90 lub > 160 mmHg po wielokrotnych pomiarach;
  - oporna niewydolność serca wymagająca zaawansowanej interwencji (tj. urządzenie wspomagające lewą komorę, przeszczep) (niewydolność serca ACC/AHA/ESC/EACTS w stadium D);
  - filtr w żyłce głównej dolnej (IVC) z zakrzepicą/niedrożnością, który może przeszkadzać we wprowadzeniu cewnika wprowadzającego.
- Doboru pacjentów powinien dokonać interdyscyplinarny zespół lekarzy kardiologów specjalizujący się w leczeniu niedomykalności zastawki trójdzielnej w celu oceny ryzyka i kwalifikacji anatomicznej.

<sup>1</sup> Zależność od stymulatora serca może zwiększać ryzyko poważnych obrażeń lub śmierci z powodu jego naglej awarii.

## **5.0 Przeciwskazania**

Zastawka EVOQUE jest przeciwskazana u pacjentów z którymkolwiek z następujących stanów chorobowych:

- czynne zapalenie wsierdzia w ciągu 3 miesiące lub infekcja wymagająca antybiotykoterapii (podawanej doustnie lub dożylnie) w ciągu 2 tygodni od zaplanowanego zabiegu implantacji;
- nieuleczalna nadwrażliwość lub przeciwskazanie do stosowania któregokolwiek z następujących leków i materiałów: wszystkie leki przeciwpłytkowe, wszystkie antykoagulanty, stopy nitinolu (nikiel i tytan), tkanki bydlęce, aldehyd glutarowy, środek kontrastowy lub echokardiografia przeprzylękowa;
- anatomia zastawki trójdzielnej uniemożliwiająca prawidłowe wprowadzenie i działanie wyrobu w parciu o ocenę na podstawie badania TK i badania echokardiograficznego.

**Uwaga: Pacjent musi być w stanie tolerować co najmniej jeden lek przeciwpłytkowy ORAZ jeden lek przeciwzakrzepowy.**

## **6.0 Ostrzeżenia**

- Nie wolno stosować zastawki EVOQUE w celach innych niż wskazania podane w dokumentacji.
- Zastawka EVOQUE, system wprowadzający, system ładujący, zestaw rozszerzający i stabilizator zostały zaprojektowane, są przeznaczone i dostarczane wyłącznie do JAŁOWEGO użytku jednorazowego. Podstawa stabilizatora EVOQUE i płyta stabilizatora EVOQUE są dostarczane w stanie niejalowym do jednorazowego użytku. Nie sterylizować ani nie używać ponownie wyrobów jednorazowego użytku. Brak jest danych potwierdzających zachowanie jałowości, niepirogenności i sprawności wyrobów po przygotowaniu do ponownego użycia.
- Podczas przygotowywania, przenoszenia i użytkowania wyrobów należy stosować odpowiednie techniki jałowe.
- Nie stosować zastawki, jeśli plomba chromiąca przed manipulacją jest zerwana, roztwór do przechowywania nie zakrywa w pełni zastawki, wskaźnik temperatury uległ aktywacji, zastawka jest uszkodzona lub jeśli upłynął czas przydatności do użycia. Zastawka EVOQUE musi być cały czas nawilżona. Zastawki nie wolno narażać na działanie roztworów, antybiotyków ani chemicaliów innych niż roztwór do przechowywania i jałowy roztwór soli fizjologicznej. Pomoże to zapobiec uszkodzeniom płatków, które mogą mieć wpływ na działanie zastawki. Zastawkę EVOQUE utrzymywać nawilżoną zwykłym roztworem soli fizjologicznej do momentu implantacji.
- Należy się upewnić, że wybrano właściwy rozmiar zastawki. Wszczepienie wyrobu o nieprawidłowym rozmiarze (tj. zbyt mało lub zbyt dużo) może prowadzić do przecieku okołozastawkowego (PVL), migracji, zatorowości i/lub uszkodzenia piersicienia.
- Pacjenci z wcześniej wszczepionymi wyrobami (np. filtr IVC) powinni zostać uważnie ocenieni przed założeniem systemu wprowadzającego, aby uniknąć potencjalnego uszkodzenia układu naczyniowego lub wcześniej wszczepionego wyrobu.
- Pacjenci z istniejącym odprawdzeniami sercowymi powinni zostać uważnie ocenieni przed implantacją, aby uniknąć potencjalnej niepożądanej interakcji między wyrobami.
- Należy zachować ostrożność podczas wszczepiania elektrod kardiologicznych po wszczepieniu zastawki EVOQUE, aby uniknąć potencjalnej niekorzystnej interakcji między wyrobami.
- Pacjentów, którym wszczepiana jest zastawka EVOQUE, należy według wskazań lekarzy, zgodnie z aktualnymi wytycznymi, poddawać terapii przeciwzakrzepowej/przeciwpłytkowej w celu zminimalizowania ryzyka wystąpienia zakrzepicy zastawki lub zdarzeń zakrzepowo-zatorowych.
- Nie ma danych potwierdzających bezpieczeństwo i działanie wyrobu u pacjentów, u których stwierdzono:
  - echokardiograficzne dowody ciężkiej dysfunkcji prawej komory;
  - ciśnienie skurczowe w tętnicy płucnej (PASP) > 70 mmHg na podstawie odczytu echa dopplerowskiego;
  - stymulator serca przezzastawkowy (przez zastawkę trójdzielną) lub elektrode defibrylatora, która została wszczepiona w prawej komorze w ciągu ostatnich 3 miesięcy;
  - zależność od stymulatora serca przez zastawkę trójdzielną bez alternatywnych opcji stymulacji.

## **7.0 Środki ostrożności**

### **7.1 Środki ostrożności przed użyciem**

- Kwalifikacja pacjenta zależy od warunków anatomicznych określonych na podstawie skanu TK.
- Zaleca się, aby interdyscyplinarny zespół kardiologiczny był zdania, że implantacja zastawki EVOQUE jest opcją lepszą od alternatywnych rozwiązań opartych na urządzeniach przeskórnym, w tym od minimalnie inwazyjnej operacji na otwartym sercu.
- Zaleca się, aby interdyscyplinarny zespół kardiologiczny uwzględniał ciężkość choroby i szanse na odwracalność prawokomorowej niewydolności serca na podstawie pełnej oceny hemodynamicznej.
- Przewidywana długość życia pacjenta powinna wynosić co najmniej 12 miesięcy.

### **7.2 Środki ostrożności**

- Zastawka EVOQUE może być używana wyłącznie z systemem wprowadzającym EVOQUE i systemem ładującym EVOQUE.
- Zabieg należy przeprowadzać pod kontrolą odpowiednich metod obrazowania, takich jak echokardiografia przezprzylękowa (TEE), fluoroskopia i/lub echokardiografia śródsercowa (ang. Intra-Cardiac Echoangiography).
- Aldehyd glutarowy może spowodować podrażnienia skóry, oczu, nosa i gardła. Należy unikać dłuższego lub wielokrotnego kontaktu z roztworem bądź wdychania jego par. Stosować wyłącznie przy sprawnej działalności wentylacji. Jeśli dojdzie do kontaktu ze skórą, należy natychmiast przeplukać to miejsce wodą; w przypadku kontaktu z oczami należy niezwłocznie uzyskać pomoc lekarza. W celu uzyskania dalszych informacji o narażeniu na kontakt z aldehydem glutarowym należy zapoznać się z kartą charakterystyki dostępnej w firmie Edwards Lifesciences.
- Przed, w trakcie i po wszczepieniu zastawki EVOQUE mogą wystąpić zakłócenia przewodzenia, które mogą wymagać ciągłego monitorowania EKG przed wypisem ze szpitala. Jeżeli u pacjenta potwierdzono lub podejrzewa się zaburzenia przewodzenia, należy rozważyć monitorowanie pacjenta i/lub ocenę elektrofizjologiczną.
- U pacjentów z ryzykiem zakażenia protezami zastawki i zapalenia wsierdzia zaleca się zastosowanie właściwej pozabiegowej profilaktyki antybiotykowej.
- Nie ustalono długoterminowej trwałości zastawki EVOQUE. Dane kliniczne odzwierciedlają krótkoterminową obserwację. W celu oceny działania zastawki EVOQUE zaleca się regularną obserwację lekarską.
- Wszczepieniu zastawki EVOQUE należy odroczyć u pacjentów (1) z zawałem sercowego w wywiadzie w ciągu ostatniego miesiąca (30 dni) poprzedzającego planowaną interwencję, (2) zatorem płucnym w ciągu 3 miesięcy (90 dni) poprzedzających planowaną interwencję, (3) incydentem naczyniowo-mózgowym (udar mózgu lub przemijający napad niedokrwiony [TIA]) w ciągu 3 miesięcy (90 dni) poprzedzających planowaną interwencję, (4) czynnym krewaniem z górnego odcinka przewodu pokarmowego w ciągu 3 miesięcy (90 dni) poprzedzających zabieg wymagający transfuzji.

## **8.0 Możliwe zdarzenia niepożądane**

Możliwe zdarzenia niepożądane związane ze standardowym cewnikowaniem serca, znieczuleniem, zastawką EVOQUE i zabiegiem implantacji to:

- nieprawidłowe wyniki analiz laboratoryjnych;

- 
- reakcja alergiczna na znieczulenie, środek kontrastowy, leki przecizwakrzepowe lub materiały, z których wykonano wyrób;
  - wstrząs anafilaktyczny;
  - niedokrwistość lub obniżony poziom hemoglobiny (Hgb), może wymagać transfuzji;
  - tętnik lub tętnik rzekomy;
  - dusznica lub ból w klatce piersiowej;
  - arytmia — przedsionkowa (tj. migotanie przedsionków, częstoskurcz nadkomorowy);
  - arytmie — komorowe (tj. częstoskurcz komorowy, migotanie komór);
  - przetoka tętniczo-żylna;
  - krwawienie;
  - zatrzymanie akcji serca;
  - niewydolność serca;
  - uraz serca, w tym perforacja;
  - tamponada serca / wysięk osierdziowy;
  - wstrząs kardiogenny;
  - uwieńczenie implantu w strunach ścięgnistych lub zerwanie strun ścięgnistych wymagające interwencji;
  - koagulopatia, zaburzenia krzepnięcia, skaza krwotoczna;
  - uszkodzenie układu przewodzącego, które może wymagać wszczepienia stymulatora serca (tymczasowo lub na stałe);
  - konwersja do zabiegu chirurgicznego na otwartym sercu;
  - niedrożność tętnicy wieńcowej;
  - uszkodzenie stymulatora serca lub wszczepialnego kardiowertera-defibrylatora albo zakłócenie działania takiego urządzenia;
  - zgon;
  - obrzęk;
  - zaburzenia równowagi elektrolitowej;
  - zatorowość, w tym tworzenie się zatorów powietrznych, zatorów z częstek stałych, materiałów zwapnieniowych lub zakrzepów;
  - ratunkowa operacja serca;
  - zapalenie wsierdzia;
  - podrażnienie przesyłku;
  - perforacja lub zwężenie przesyłku;
  - zatorowość spowodowana elementem (elementami) systemu EVOQUE;
  - brak możliwości odzyskania elementów systemu EVOQUE;
  - gorączka;
  - krwawienie w przewodzie pokarmowym;
  - krewik;
  - upośledzenie hemodynamiki;
  - hemoliza / anemia hemolityczna;
  - kwotok wymagający transfuzji/operacji;
  - nadciśnienie;
  - niedociśnienie;
  - stan zapalny;
  - uraz aparatu zastawki trójdzielnej, w tym uszkodzenie strun, pęknienie, uszkodzenie mięśnia brodawkowego;
  - zakażenie miejscowe i ogólnoustrojowe;
  - niedokrwienie krezki lub zadzierzgnięcie jelita;
  - niewydolność wielonarządowa;
  - zawał mięśnia sercowego;
  - nudności i/lub wymioty;
  - uszkodzenie nerwów;
  - objawy neurologiczne, w tym dyskinezje, bez rozpoznania przemijającego ataku niedokrwieniowego (TIA) lub udaru mózgu;
  - ponowne operacje niepilne;
  - ból;
  - powstanie łuszczy;
  - porażenie;
  - konieczność wykowania przeskórnej interwencji dotyczącej zastawki;
  - niedokrwienie obwodowe;
  - trwała niepełnosprawność;
  - wysięk oplucnowy;
  - zapalenie płuc;
  - obrzęk płuc;
  - zator tętnicy płucnej;
  - reakcja na leki przeciwpłytkowe lub przecizwakrzepowe;
  - ponowna hospitalizacja;
  - niewydolność nerek;
  - niewydolność układu oddechowego, niedodma — może wymagać długotrwałej intubacji;
  - krwawienie zaotrzewnowe;
  - obturacja drogi odpływu prawej komory (RVOT);
  - posocznica, sepsa;
  - oparzenia i uszkodzenia skóry lub zmiany tkankowe spowodowane narażeniem na promieniowanie jonizujące;
  - udar mózgu;
  - pogorszenie stanu struktur anatomicznych (zużycie, pęknienie, zwapnienie, rozerwanie płatka, pogrubienie płatka, zwężenie wszczepionego urządzenia lub zaburzenie ruchu nowego płatka);
  - choroba zakrzepowo-zatorowa;
  - przemijający napad niedokrwieniowy (TIA);
  - przemieszczenie/zatorowość zastawki;
  - zapalenie wsierdzia w obrębie zastawki;
  - eksplantacja zastawki;
  - uwieńczenie płatka zastawki;
  - nieprawidłowe umieszczenie zastawki;
  - migracja zastawki;
  - przeciek okołozastawkowy (PVL);
  - niedomykalność zastawki (nowa lub pogarszająca się niedomykalność zastawki trójdzielnej, aortalnej, mitralnej, płucnej);
  - zakrzepica zastawka;
  - uszkodzenie lub uraz naczynia, w tym rozwarcie lub niedrożność;
  - skurcz naczynia;
  - rozchodzenie się brzegów rany, opóźnione lub niecałkowite gojenie.

Informacja dla pacjentów / użytkowników / podmiotów trzecich z Europejskiego Obszaru Gospodarczego: w przypadku wystąpienia poważnego zdarzenia 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).

## 9.0 Wyposażenie dodatkowe

Procedura implantacji wymaga użycia dodatkowego wyposażenia niedostarczanego z systemem EVOQUE. Dodatkowe wyposażenie wymieniono poniżej.

## 9.1 Wypożyczenie do załadowania zastawki EVOQUE

**Uwaga: Objętości odzwierciedlają odpowiednią ilość do przygotowania 1 implantu.**

- 3500 ml (co najmniej) jałowego roztworu soli fizjologicznej w temperaturze otoczenia (wynoszącej około 23°C)
- 500 ml (co najmniej) heparynizowanego roztworu soli fizjologicznej (2 jednostki/ml) w temperaturze otoczenia (wynoszącej około 23°C)
- 4 jałowe miski ( $\geq 500$  ml, o głębokości  $\geq 7$  cm, wykonane z tworzywa sztucznego)
- 1 jałowa duża miska ( $\geq 2$  l, o głębokości  $\geq 10$  cm, wykonana z tworzywa sztucznego)
- 1 skalpel, ostrze skalpela nr 11
- 1 strzykawka typu Luer-lock ( $\geq 20 \text{ cm}^3$ )
- Gaziki
- Szczypce z tąpą końcowką
- Nożyczki z tąpą końcowką
- Jałowe ręczniki

## 9.2 Wypożyczenie do uzyskania dostępu, przeprowadzenia zabiegu i monitorowania

- Standardowe wyposażenie pracowni do cewnikowania serca
- Koszulka introduktora do naczynia udowego
- Systemy do fluoroskopii (stacjonarne, przenośne lub półprzenośne systemy do fluoroskopii przeznaczone do użycia podczas przeskórnego interwencji wieńcowych)
- Dostęp do echokardiografii przezprzepłykowej
- Sterowalna koszulka introduktora
- Prowadnik o średnicy maks. 0,89 mm (0,035") i zmiennej długości
- Prowadnik o bardzo malej krzywiznie i średnicy maks. 0,89 mm (0,035")
- Prowadnik i cewnik do prawej tętnicy wieńcowej
- Jałowy stół do przygotowania zastawki EVOQUE i urządzeń

## 9.3 Wypożyczenie wymagane w stanie gotowości

- Kaniula do pomostowania tętniczego (~18 F)
- Aparat do krążenia pozaustrojowego
- Zgodny balon (o średnicy  $> 20$  mm, objętość środka kontrastowego  $9 \text{ cm}^3$ )
- Rozcieńczony radiociemujący środek kontrastowy (rozcieńczanie środka kontrastowego w roztworze soli fizjologicznej w stosunku 15 : 85)
- Wysokociśnieniowy wtryskiwacz środka kontrastowego
- Kontrapulsacja wewnętrznaortalna i balon o odpowiednim rozmiarze
- Sprzęt do echokardiografii śródersowej (ang. Intra-Cardiac Echocardiography, ICE)
- Cewnik angiograficzny z końcowką typu pigtail
- Kaniula obejściowa do powrotu żylnego (~18 F)
- Aparat do echokardiografii przeklatkowej (TTE)
- Środek poślizgowy do dostępu naczyniowego
- Aparat do stymulacji tymczasowej

## 10.0 INSTRUKCJA UŻYCIA

### 10.1 Kontrola przed użyciem

Przed użyciem systemu EVOQUE należy wizualnie zbadać każdy komponent i akcesoria pod kątem poważnych uszkodzeń (takich jak pęknięty pojemnik lub pokrywa, wyciek, zerwane lub brakujące plomby), które mogą mieć negatywny wpływ na jałość opakowania (jeśli dotyczy) lub funkcjonalność komponentów.

**OSTRZEŻENIE:** Z systemem wprowadzającym należy obchodzić się właściwie i nie można go używać (ani dołączonych do niego akcesoriów), jeśli doszło do otwarcia i/lub uszkodzenia jałowych barier albo elementów opakowania lub jeśli upłynął jego termin przydatności do użycia, gdyż może to naruszyć jego jałość i/lub funkcjonalność.

**OSTRZEŻENIE:** Nie należy manipulować zastawką EVOQUE ani używać wyrobu/pojemnika, jeśli okaże się, że jest uszkodzony, przecięta, nie zawiera odpowiedniego środka sterylizującego (nie jest całkowicie zanurzony w aldehydzie glutarowym lub brakuje na nim nienaruszonych plomb). Zastawki EVOQUE nie wolno używać do implantacji, ponieważ mogło dojść do naruszenia jałowości.

**OSTRZEŻENIE:** Zastawki EVOQUE nie wolno używać po upływie jej terminu przydatności do użycia, ponieważ mogło dojść do naruszenia jałowości lub pogorszenia sprawności zastawki.

**OSTRZEŻENIE:** Zastawki EVOQUE nie wolno używać, jeżeli aktywowany został wskaźnik temperatury, ponieważ mogło dojść do pogorszenia sprawności zastawki.

**OSTRZEŻENIE:** Zastawki EVOQUE nie wolno używać, jeżeli widać uszkodzenie zabezpieczenia przed niepożądanym otwarciem, ponieważ mogło dojść do naruszenia jałowości.

### 10.2 Konfiguracja akcesoriów

#### 10.2.1 Konfiguracja zestawu akcesoriów 1

Etap	Procedura
1	Umieścić płytę na stole operacyjnym pod nogą pacjenta, aby podeprzeć podstawę podczas zabiegu.
2	Po ulóżeniu pacjenta na stole operacyjnym podstawę jednorazowego użytku umieścić nad nogą pacjenta, na płytcie, w żądanej odległości od środka mostka.
3	Zapewnić jałową barierę.
4	Po obłożeniu pacjenta jałowymi serwetami ustawić adapter podstawy jednorazowego użytku w linii z miejscem dostępu i przymocować z przodu podstawy za pomocą zacisku (Rysunek 6).

**Uwaga:** W konfiguracji zestawu akcesoriów 1 zarówno adapter podstawy, jak i zacisk są dostarczane ze stabilizatorem.

#### 10.2.2 Konfiguracja zestawu akcesoriów 2

W przypadku konfiguracji zestawu akcesoriów 2 wykorzystującej akcesoria wielokrotnego użytku (Rysunek 7) zapoznać się z instrukcją użycia akcesoriów wielokrotnego użytku Edwards, aby skonfigurować platformę i płytę. Jeśli szyna wielokrotnego użytku jest jałowa lub jeśli rozpakowywana jest po raz pierwszy, zapoznać się z instrukcją użycia zespołu szyny wielokrotnego użytku Edwards. Gdy szyna wielokrotnego użytku jest jałowa, zapoznać się z poniższymi instrukcjami.

Etap	Procedura
1	Wyjąć szynę wielokrotnego użytku Edwards z owijki sterylizacyjnej (niebieska owijka) i sprawdzić pod kątem uszkodzeń.
2	Przed obłożeniem pacjenta jałowymi serwetami zmontować i umieścić płytę wielokrotnego użytku i platformę wielokrotnego użytku wokół nóg pacjenta, a także w razie potrzeby odpowiednio wyregulować wysokość i kąt ustawienia platformy. Patrz instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards.
3	Zapewnić jałową barierę.
4	Po obłożeniu pacjenta jałowymi serwetami zmontować i przymocować szynę wielokrotnego użytku oraz stabilizator firmy Edwards do platformy wielokrotnego użytku.
5	Po zabiegu zdjąć szynę wielokrotnego użytku z platformy wielokrotnego użytku. Wykonać standardowe czyszczenie szyny wielokrotnego użytku przed wysłaniem jej do przygotowania do ponownego użycia. Patrz instrukcja użycia zespołu szyny wielokrotnego użytku firmy Edwards.

### 10.3 Przygotowanie wyrobu

Wszelkie przygotowania wyrobu zostaną przeprowadzone przez upoważniony personel firmy Edwards.

**OSTRZEŻENIE:** Z zastawką EVOQUE należy obchodzić się we właściwy sposób. Jeśli na jakimkolwiek etapie procedury ładowania obchodzono się w sposób niewłaściwy z płatkami zastawki EVOQUE lub jeśli doszło do ich uszkodzenia, zastawkę EVOQUE należy wymienić.

**OSTRZEŻENIE:** Zastawka EVOQUE nie powinna pozostawać w pełni zaciśnięta przez okres dłuższy niż 120 minut, ponieważ może to pogorszyć działanie zastawki.

**PRZESTROGA:** Nie wolno umieszczać pojemnika ani torebki z systemem wprowadzającym w jałowym polu zabiegowym. Zewnętrzne powierzchnie pojemnika i torebki nie są jałowe. Z zawartością pojemnika i torebki należy obchodzić się zgodnie ze standardowymi technikami aseptycznymi, aby zapobiec zanieczyszczeniu.

**PRZESTROGA:** Aby zmniejszyć ryzyko zanieczyszczenia, nie wolno otwierać pojemnika z zastawką EVOQUE do czasu, aż przeprowadzenie zabiegu implantacji będzie pewne.

**PRZESTROGA:** Należy się upewnić, że usunięto cały szew podczas zdejmowania etykiety z numerem seryjnym z zastawki EVOQUE, ponieważ w przeciwnym razie może dojść do powstawania zatorów.

**PRZESTROGA:** Nie wolno dopuścić do kontaktu zastawki EVOQUE z jakimkolwiek ostrym narzędziem, ponieważ może to pogorszyć działanie zastawki.

**OSTRZEŻENIE:** Przed wszczepieniem należy odpowiednio przepłukać protezę normalnym roztworem soli fizjologicznej w celu zmniejszenia stężenia aldehydu glutarowego, które może być toksyczne.

**PRZESTROGA:** Należy unikać kontaktu tkanki płatków lub płynu do plukania z ręcznikami, serwetami lub innymi źródłami włókien oraz cząstek, które mogą zostać przeniesione na tkankę płatków, ponieważ może to prowadzić do zatoru.

#### 10.4 Implantacja zastawki EVOQUE

##### 10.4.1 Umieszczanie prowadnika

Przygotować dostęp przez żyły udową za pomocą standardowych technik interwencyjnych.

**OSTRZEŻENIE:** Nie należy używać nadmiernej siły ani nadmiernie manipulować podczas przesuwania i pozycjonowania prowadnika, ponieważ może to spowodować perforację/rozwarstwienie tętnic, żyły i/lub innych struktur anatomicznych serca. Może to również powodować zaburzenia rytmu serca i zaburzenia przewodzenia.

Etap	Procedura
1	Wsunąć sterowalną koszulkę do prawego przedionka przy ujściu żyły głównej dolnej.
2	Wprowadzić prowadnik przez sterowalną koszulkę.
3	Wsunąć prowadnik przez zastawkę trójdzielną. <b>Uwaga:</b> Do wspomagania prowadnika podczas przesuwania go przez zastawkę trójdzielną mogą służyć inne wyroby i techniki interwencyjne (np. cewniki prowadzące).
4	Ustanowić właściwą ścieżkę prowadnika i potwierdzić brak splatań ze strukturami anatomicznymi serca.

##### 10.4.2 Wprowadzanie zastawki EVOQUE

**OSTRZEŻENIE:** Podczas zabiegu należy unikać zbyt intensywnego manipulowania systemem wprowadzającym w celu ochrony układu naczyniowego lub struktur serca. Należy unikać nadmiernej rotacji systemu wprowadzającego, aby utrzymać działanie systemu wprowadzającego.

**Uwaga:** System wprowadzający należy przepłukiwać heparynizowanym roztworem soli fizjologicznej wedle potrzeby przez cały czas zabiegu.

Etap	Procedura
1	Przed użyciem należy się upewnić, że działa powłoka hydrofilowa na rozszerzaczach i systemie wprowadzającym. Rozszerzyć miejsce dostępowe. W razie potrzeby użyć zestawu rozszerzacy Edwards EVOQUE.
2	Wprowadzić system wprowadzający po prowadniku.
3	Wsuwać system wprowadzający, aż dystalny koniec końcówki stożkowej znajdzie się w połączeniu między żyłą główną dolną a prawym przedionkiem.
4	Za pomocą fluoroskopii upewnić się, że system wprowadzający jest prawidłowo zorientowany. <b>OSTRZEŻENIE:</b> Pierwotne zgięcie systemu wprowadzającego wygina się w kierunku portów do przepłukiwania; należy zadbać o to, aby w tym momencie system wprowadzający był prawidłowo ustawiony.
5	Wyciągnąć koszulkę.
6	Zgiąć i ustawić system wprowadzający w kierunku zastawki trójdzielnej.
7	Wsunąć system wprowadzający, aby przeszedł przez zastawkę trójdzielną. <b>Uwaga:</b> Zginanie systemu wprowadzającego, obrót systemu wprowadzającego i położenie prowadnika można regulować podczas przechodzenia przez zastawkę w celu optymalizacji pozycji przejścia.
8	Korzystając z obrazu echokardiograficznego i fluoroskopowego sprawdzić, czy system wprowadzający przeszedł przez zastawkę trójdzielną do prawej komory.
9	W przypadku korzystania z konfiguracji 1 zestawu akcesoriów zadokować stabilizator na adapterze podstawy i przyczepić go do podstawy. W przypadku korzystania z konfiguracji 2 zestawu akcesoriów zadokować szynę na platformie i zabezpieczyć ją. Następnie zadokować stabilizator na szynie i zabezpieczyć go.
10	Przymocować system wprowadzający i koszulkę do stabilizatora.
11	W razie potrzeby dostosować system wprowadzający, aby zapewnić stabilność hemodynamiczną.
12	Korzystając z przedoperacyjnych danych wielorzędowej tomografii komputerowej (MSCT) (jeśli są dostępne), ustawić ramię C w optymalnej pozycji do oglądania.
13	Ustawić system wprowadzający tak, aby był ulożony współosiowo z pierścieniem zastawki trójdzielnej, jednocześnie minimalizując kontakt z natywnymi strukturami anatomicznymi.
14	Korzystając z obrazu echokardiograficznego i fluoroskopowego, potwierdzić, że zastawka EVOQUE jest umieszczona na odpowiedniej głębokości i ustawiona współosiowo względem zastawki natywnej. <b>PRZESTROGA:</b> Po wyciągnięciu kapsułki w celu odsłonięcia zaczepów zastawki EVOQUE nie można jej wydobyć ani ponownie chwycić za pomocą systemu wprowadzającego. <b>OSTRZEŻENIE:</b> Utrzymać centralne położenie systemu wprowadzającego w zastawce natywnej podczas jej osadzania, aby zapewnić prawidłowe osadzenie zastawki.
15	Wycofywać zewnętrzną kapsulkę aż do odsłonięcia zaczepów.
16	Dostosować położenie zastawki EVOQUE tak, aby zaczepy były umieszczone w natywnych płatkach, zgodnie z anatomią pacjenta.
17	Wyciągnąć zewnętrzną i wewnętrzną kapsulkę aż do uzyskania żądanej średnicy zastawki EVOQUE.
18	Pochwycić płatki.
19	Potwierdzić położenie zastawki EVOQUE za pomocą obrazowania echokardiograficznego, aby ocenić pochwycenie płatków. W razie potrzeby wyregulować położenie zastawki EVOQUE.
20	Korzystając z obrazowania echokardiograficznego, obserwować ruch natywnych płatków zastawki i wyregulować położenie zastawki EVOQUE zgodnie z wymaganiami, aby w pełni chwycić natywne płatki zastawki trójdzielnej.
21	Po potwierdzeniu pełnego pochwycenia upewnić się, że zastawka EVOQUE jest ustawiona prostopadle do płaszczyzny pierścienia zastawki trójdzielnej.
22	Wyciągnąć końcówkę stożkową, aż znajdzie się w zastawce EVOQUE.
23	Wyciągnąć kapsulkę wewnętrzną, aż nastąpi zwolnenie zastawki EVOQUE z systemu wprowadzającego. <b>PRZESTROGA:</b> Podczas ostatecznego zwalniania zastawki EVOQUE za pomocą pokrętła zwalniającego należy zachować ostrożność, ponieważ przedwczesne zwolnenie może mieć wpływ na działanie zastawki EVOQUE.
24	Korzystając z obrazowania echokardiograficznego i fluoroskopowego, należy ocenić ostateczne położenie i funkcjonalność zastawki EVOQUE.

##### 10.4.3 Usuwanie systemu wprowadzającego

**OSTRZEŻENIE:** Podczas wyjmowania systemu wprowadzającego należy utrzymywać system wprowadzający pośrodku zastawki EVOQUE, ponieważ nieprzestrzeganie tego zalecenia może wpłynąć na działanie zastawki lub doprowadzić do jej przemieszczenia się.

**Uwaga:** System wprowadzający można w razie potrzeby zdjąć ze stabilizatora w dowolnym momencie podczas usuwania.

Etap	Procedura
1	Należy całkowicie wyciągnąć końcówkę stożkową.
2	W razie potrzeby należy odgąć i wyciągnąć system wprowadzający, aż końcówka stożkowa znajdzie się nad zaczepami blokującymi zastawki EVOQUE. W razie potrzeby należy dostosować prowadnik, aby utrzymać centralne położenie względem zastawki EVOQUE. Należy się upewnić, że pierścień blokujący jest odłączony od zastawki EVOQUE.
3	Obrócić pokrętło zwalniające tak, aby wewnętrzna kapsułka stykała się ze końcówką stożkową.
4	W razie potrzeby odgąć i wyciągnąć system wprowadzający.
5	Obrać pokrętłem wycofywania kapsułki, aż kapsułka zewnętrzna zetknie się z kapsułką wewnętrzną.
6	Upewnić się, że system wprowadzający jest całkowicie odgąty i wyjąć go z miejsca dostępowego. <b>Uwaga:</b> Do zamknięcia żyły udowej po usunięciu systemu można użyć koszulki.
7	Żylę udową należy zamknąć, stosując standardowe techniki interwencyjne.
8	W razie potrzeby należy wykonać wentrykulogram, aby ocenić końcowe położenie zastawki EVOQUE.

## 11.0 Sposób dostarczania

### 11.1 Sterylizacja i opakowanie

Zastawka EVOQUE jest dostarczana w stanie niepirogennym i jałowym po sterylizacji końcowej środkiem płynnym. Jest pakowana i sterylizowana w roztworze aldehydu glutarowego w pojemniku z założoną plombą. Zewnętrzna powierzchnia pojemnika nie jest jałowa i dlatego nie należy go umieszczać w jałowym polu zabiegowym. Zastawka EVOQUE jest dostarczana ze wskaźnikiem temperatury i nie powinna być używana, jeśli wskaźnik został aktywowany.

System wprowadzający, zestaw rozszerzający i system ładujący są dostarczane po sterylizacji tlenkiem etylenu i są niepirogenne. Elementy są zamocowane na karcie i zapakowane w torebkę oraz pudełko do przechowywania.

Stabilizator jest dostarczany po sterylizacji tlenkiem etylenu. Elementy są zamocowane na karcie i zapakowane w torebkę oraz pudełko do przechowywania.

Podstawa i płyta jednorazowego użytku lub szyna, platforma i płyta wielokrotnego użytku nie są jałowe.

Elementy są pakowane w indywidualne pudełka wysyłkowe.

### 11.2 Przechowywanie

Zastawkę EVOQUE należy przechowywać w temperaturze od 10°C do 25°C (od 50°F do 77°F). Zaleca się dokonywanie systematycznych przeglądów i rotację zapasów magazynowych w regularnych odstępach czasu, aby zastawki EVOQUE z wcześniejszą datą ważności były używane jako pierwsze.

System wprowadzający, zestaw rozszerzający, system ładujący, stabilizator/ podstawa/ płytę jednorazowego użytku oraz platformę/płyłę wielokrotnego użytku należy przechowywać w chłodnym i suchym miejscu, wolnym od zanieczyszczeń. Informacje o sposobie przechowywania szyny wielokrotnego użytku zawiera instrukcja użycia zespołu szyny wielokrotnego użytku firmy Edwards.

## 12.0 Informacje dotyczące bezpieczeństwa obrazowania metodą rezonansu magnetycznego (MRI)



Badania niekliniczne wykazały, że zastawki Edwards EVOQUE można bezpiecznie stosować w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego, jeśli zostaną spełnione określone warunki. Pacjenta z tą zastawką można bezpiecznie poddać skanowaniu w systemie MR spełniającym następujące warunki:

- statyczne pole magnetyczne o natężeniu wyłącznie 1,5 oraz 3 T;
- maksymalny gradient przestrzenny pola magnetycznego wynoszący 3000 Gs/cm (30,0 T/m) lub mniej;
- maksymalny zgłaszany w systemie MR współczynnik absorpcji swoistej (SAR) uśredniony dla całego ciała wynoszący 2,0 W/kg;
- normalny tryb pracy systemu MR zarówno pod względem gradientów, jak i SAR.

W określonych powyżej warunkach obrazowania oczekuje się, że po upływie 15 minut ciągłego obrazowania zastawka EVOQUE będzie generować wzrost temperatury wynoszący maksymalnie 4°C.

W badaniach nieklinicznych artefakt obrazu spowodowany obecnością zastawki EVOQUE rozcigał się na około 0,8 cm od wyrobu w przypadku obrazowania z użyciem sekwencji impulsów echa gradientowego lub echa spinowego w systemie MRI o indukcji magnetycznej 3 T.

## 13.0 Oczekiwany okres trwałości wyrobu

Zastawka EVOQUE została poddana rygorystycznym przedklinicznym testom trwałości zgodnie z wymaganiem dotyczącym testowania zastawki. Zastawki zostały pomyślnie przetestowane podczas 5-letniego okresu symulowanego zużycia. Rzeczywisty okres trwałości u ludzi zależy od wielu czynników i może być różny u poszczególnych pacjentów.

## 14.0 Informacje dla pacjentów

Każda zastawka EVOQUE jest dostarczana z kartą dla pacjenta posiadającego implant. Po implantacji należy wpisać wszystkie wymagane informacje i przekazać kartę implantu pacjentowi. Numer seryjny umieszczono na opakowaniu zastawki EVOQUE. W razie konieczności skorzystania z pomocy medycznej karta implantu umożliwia pacjentowi poinformowanie pracowników opieki zdrowotnej o rodzaju implantu.

## 15.0 Utylizacja zużytego implantu i wyrobu

Firma Edwards Lifesciences jest zainteresowana pozyskiwaniem odzyskanych próbek klinicznych zastawki EVOQUE do analizy. Po zakończeniu analiz zostanie przedstawiony pisemny raport zawierający podsumowanie naszych spostrzeżeń. Prosimy o kontakt z firmą Edwards w sprawie zwrotu odzyskanej zastawki.

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 oryginalnym opakowaniu.
- Otwarte opakowanie, ale implantacji nie wykonano:** jeśli torebka została otwarta, wyrób utracił jałość. Należy zwrócić wyrób w jego oryginalnym opakowaniu.
- Eksplantowany implant:** eksplantowany implant należy umieścić w odpowiednim utrwalaczu histologicznym, takim jak 10% roztwór formaliny lub 2% roztwór aldehydu glutarowego. W takiej sytuacji przechowywanie w warunkach chłodniczych nie jest konieczne. Należy skontaktować się z firmą Edwards Lifesciences w celu uzyskania zestawu do eksplantacji na potrzeby zwrotu do firmy Edwards.

### 15.1 Utylizacja

W przypadku wyrobów ostrych i stanowiących zagrożenie biologiczne stosować uniwersalne środki ostrożności w celu uniknięcia uszczerbku na zdrowiu użytkownika. Podczas pracy z użytymi wyrobami (w tym wszelkimi wyrobami, które weszły w styczność z ciałem pacjenta) oraz podczas ich ponownej sterylizacji lub utylizacji należy przestrzegać wytycznych placówki dotyczących materiałów stanowiących zagrożenie biologiczne i odpadów szpitalnych w celu uniknięcia ryzyka zakażenia krzyżowego. Utylizacja akcesoriów platformy i płyty wielokrotnego użytku — patrz instrukcja użycia akcesoriów wielokrotnego użytku firmy Edwards.

## 16.0 Informacje ilościowe i jakościowe dotyczące zastawki EVOQUE

W poniższej tabeli przedstawiono informacje ilościowe i jakościowe na temat materiałów i substancji w odniesieniu do zastawki EVOQUE:

### Zastawka EVOQUE

Substancja	Nr CAS	Zakres masy w modelu (mg)
Nikiel	7440-02-0	1250–1470
Tytan	7440-32-6	981–1171
Politereftalan etylenu	25038-59-9	529–649
Polietylen	9002-88-4	285
Poliuretan	9009-54-5	0–281
Kolageny, tkanki bydłe, polimery z aldehydem glutarowym	2370819-60-4	113
Dwutlenek tytanu	13463-67-7	1,41–3,65
Kobalt	7440-48-4	0–1,29
Żelazo	7439-89-6	0–1,29
Węgiel	7440-44-0	0–1,03
Tlen	7782-44-7	0–1,03
Tritlenek antymonu	1309-64-4	0,632–0,777
Silosany i silikony, dimetyl, polimery z silseskwioksanami metylowymi, glikol polietylenowo-polipropylenowy i eter monobutylowy glikolu polietylenowo-polipropylenowego	68554-68-7	0–0,762
Niob	7440-03-1	0–0,643
Dwutlenek krzemu	7631-86-9	0,00515–0,598
Diakrylan polibutadienu	9003-17-2	0–0,452
Polibutylan	24936-97-8	0,333
Chrom	7440-47-3	0–0,257
Miedź	7440-50-8	0–0,257

Substancja	Nr CAS	Zakres masy w modelu (mg)
Wodór	1333-74-0	0-0,129
Azot	7727-37-9	0-0,129
Kwas 4-dodecylobenzenosulfonowy	121-65-3	0,000541-0,0532
Bańnik D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508-0,0256
Glicerol	56-81-5	0-0,0168
Eter bis(2-dimetyloaminoetylowy)	3033-62-3	0-0,00790
Trietylenodiamina	280-57-9	0-0,00611

**System wprowadzający EVOQUE:**

Ten wyrob zawiera następujące substancje określone jako CMR 1B w stęzeniu masowym powyżej 0,1%:

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

Aktualne dowody naukowe potwierdzają, że wyroby medyczne wyprodukowane ze stopów kobaltu lub stopów stali nierdzewnej zawierających kobalt nie powodują zwiększonego ryzyka zachorowania na raka ani niekorzystnego wpływu na reprodukcję.

**17.0 Podsumowanie dotyczące bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (SSCP)**

Podsumowanie dotyczące bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (SSCP) dla tego wyrobu medycznego można znaleźć na stronie <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

SSCP dla tego wyrobu medycznego można znaleźć w europejskiej bazie danych o wyrobach medycznych / Eudamed na stronie <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Jest to lokalizacja SSCP po uruchomieniu Europejskiej Bazы Danych o Wyrobach Medycznych / Eudamed.

SSCP dostosowano zgodnie z oceną ewaluacji klinicznej przez jednostkę notyfikowaną, na podstawie której przyznano wyrobowi oznakowanie CE. SSCP zawiera podsumowanie tych samych informacji. Jednostka notyfikowana rozpatrzyła i zatwierdziła uzasadnienie oceny stosunku korzyści do ryzyka w odniesieniu do krótko- i długoterminowego bezpieczeństwa i skuteczności systemu EVOQUE.

Potwierdzono zgodność całego systemu EVOQUE z wymogami dotyczącymi bezpieczeństwa ogólnego i działania (ang. General Safety and Performance Requirement, GSPR) określone w Rozporządzeniu UE w sprawie wyrobów medycznych (ang. Medical Device Regulation, MDR) pod względem bezpieczeństwa (MDR GSPr1), działania (MDR GSPr1), akceptowalności działań niepożądanych (MDR GSPr8), uzytkowania (MDR GSPr5), trwałości (MDR GSPr6) oraz akceptowalnego stosunku korzyści do ryzyka (MDR GSPr8) we wskazaniach zgodnych z oznakowaniem wyrobu.

**18.0 Podstawowy unikalny kod identyfikacyjny wyrobu medycznego — identyfikator wyrobu medycznego (Basic Unique Device Identification-Device Identifier, Basic UDI-DI)**

Podstawowy kod UDI-DI jest kluczem dostępu do informacji dotyczących wyrobu wprowadzonych do systemu Eudamed. Podstawowy kod UDI-DI zastawek, systemu wprowadzającego i akcesoriów może posłużyć do znalezienia podsumowania dotyczącego bezpieczeństwa i skuteczności klinicznej (ang. summary of safety and clinical performance, SSCP). Poniższa tabela zawiera podstawowe kody UDI-DI systemu EVOQUE:

Produkt	Model				Podstawowy kod UDI-DI
Zastawka Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
System ładujący Edwards EVOQUE lub System ładujący Edwards EVOQUE i przycinarka	9850LS lub 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
System wprowadzający do za-stawki trójdzielnej Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Zestaw rozszerzający Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

**Zestaw akcesoriów 1**

Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Podstawa stabilizatora Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Płyta stabilizatora Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

**Zestaw akcesoriów 2**

Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Szyna wielokrotnego użytku firmy Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Platforma wielokrotnego użytku firmy Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Płyta wielokrotnego użytku firmy Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Slovensky

### Systém na výmenu trojcípej chlopne Edwards EVOQUE

#### Návod na použitie

#### Upozornenie: transkatétrovú implantáciu trojcípej chlopne môžu vykonávať iba lekári, ktorí absolvovali školenie o systéme na výmenu trojcípej chlopne Edwards EVOQUE.

- Chlopňa Edwards EVOQUE (v tomto dokumente uvádzanú ako chlopňa EVOQUE), aplikačný systém ani súvisiace príslušenstvo sa nepokúšajte použiť skôr, než si prečitate celú túto brožúru a porozumiete všetkým informáciám, ktoré obsahuje.
- Nedodržanie týchto pokynov, výstrah a preventívnych opatrení môže viest k poškodeniu pomôcky alebo zraneniu pacienta. Systém EVOQUE môžu používať len lekári vyškolení na vykonávanie invazívnych endovaskulárnych postupov a lekári, ktorí absolvovali školenie o správnom používaní systému.
- O výbere vhodnej veľkosti chlopne EVOQUE sa poradte s oprávneným personálom spoločnosti Edwards.
- Chlopňa EVOQUE, aplikačný systém, vkladací systém, súprava dilatátorov a stabilizátor sa dodávajú STERILNÉ. Príslušenstvo na jednorazové použitie (základňa a doska) a príslušenstvo na opakovane použitie (kolajnica, platforma a doska) sa dodávajú NESTERILNÉ.
- V prípade opakovane použiteľnej platformy a dosky Edwards si pozrite pokyny na opäťovné použitie v návode na použitie pre opakovane použiteľné príslušenstvo Edwards, kde sú uvedené pokyny na čistenie. Pokiaľ ide o zostavu opakovane použiteľnej kolajnice Edwards, pozrite si pokyny na opäťovné použitie v návode na použitie zostavy opakovane použiteľnej kolajnice Edwards. Všetky ostatné pomôcky sa dodávajú iba na jednorazové použitie. Po použití zlikvidujte v súlade s administratívnymi nemocničnými alebo vládnymi predpismi.

#### 1.0 Úvod

Systém na výmenu trojcípej chlopne Edwards EVOQUE (tu označovaný ako systém EVOQUE) je určený na zavedenie náhrady natívnej trojcípej chlopne u pacientov so symptomatickou závažnou regurgitáciou trojcípej chlopne, u ktorých nie je potrebná konvenčná otvorená operácia srdca. Systém EVOQUE sa skladá zo štyroch (4) prvkov, ktoré sa používajú s jednou z dvoch (2) súprav príslušenstva, ako je uvedené nižšie:

Názov produktu	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Chlopňa Edwards EVOQUE (chlopňa EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Vkladací systém Edwards EVOQUE alebo Vkladací systém Edwards EVOQUE a orezávač		9850LS alebo 9850LSB		9850LSB
Aplikačný systém implantátu trojcípej chlopne Edwards EVOQUE		9850TDS		
Súprava dilatátorov Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Súprava príslušenstva 1

Názov produktu	Číslo modelu
Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SB
Základňa stabilizátora Edwards EVOQUE	9850BA
Doska stabilizátora Edwards EVOQUE	9850PT

#### Súprava príslušenstva 2

Názov produktu	Číslo modelu
Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SZ
Opakovane použiteľná kolajnica Edwards	10500RL
Opakovane použiteľná platforma Edwards	10000UP
Opakovane použiteľná doska Edwards	10000PT

Poznámka: Systém EVOQUE je určený na použitie so súpravou príslušenstva 1 alebo súpravou príslušenstva 2. Súprava príslušenstva 1 sa považuje za voliteľnú a jednorazovú súpravu na použitie so systémom EVOQUE. Komponenty zo súpravy 1 a súpravy 2 nie sú zameneľné.

Poznámka: Tieto pomôcky tvoriace systém EVOQUE sú určené na použitie spoločne a nie sú určené na použitie ako samostatné pomôcky. Informácie v tomto návode na použitie sa týkajú všetkých pomôčok tvoriacich systém EVOQUE.

#### 2.0 Popis pomôcky

##### • Chlopňa Edwards EVOQUE (obrázok 1)

Chlopňa EVOQUE je určená na implantáciu na pozícii trojcípej chlopne ako alternatíva k chirurgickému zákroku. Chlopňa EVOQUE pozostáva z trojcípej chlopne z hovädzieho perikardiálneho tkaniva, nitinolového rámu a tkanej obruby. Je zabalená a sterilizovaná v konečnom obale v glutaraldehyde.

Odporúčané veľkosti chlopne vychádzajú z veľkosti anulu natívnej chlopne nameranej pomocou počítačovej tomografie (CT). Počas výberu veľkosti chlopne je potrebné zvážiť anatomické faktory pacienta a zobrazovacie metódy.

Priemer pomôcky (odporúčaná veľkosť chlopne)	Systola		Diastola	
	Odporečaný ošetroiteľný obvod – odvodený rozsah priemerov (mm)	Maximálna ošetroiteľná dĺžka anulu (mm)	Odporečaný ošetroiteľný obvod – odvodený rozsah priemerov (mm)	Maximálna ošetroiteľná dĺžka anulu (mm)
44	36,5 – 43	45,5	39,6 – 45,5	50
48	40 – 47	49,5	43,2 – 49,5	54
52	45 – 51	53,5	46,8 – 53,5	58
56	48 – 55	57,5	50,4 – 57,5	62

##### • Aplikačný systém implantátu trojcípej chlopne Edwards EVOQUE (obrázok 2)

Aplikačný systém má vonkajší priemer 28 Fr a je určený na aplikovanie chlopne EVOQUE vo vytváranovej pozícii za použitia prístupu cez femorálnu žilu. Rukoväť aplikačného systému obsahuje primárny otočný ovládač ohybového mechanizmu, sekundárny otočný ovládač ohybového mechanizmu a otočný ovládač hlbky, ktoré slúžia na zarovnanie a polohovanie chlopne EVOQUE v natívnej chlopni, a otočný ovládač kapsuly a uvoľňovač otočného ovládača na ovládanie expanzie a uvoľnenia chlopne EVOQUE.

##### • Súprava dilatátorov Edwards EVOQUE (obrázok 3)

Dilatátory s priemerom 24 Fr, 28 Fr a 33 Fr s hydrofilným povlakom sú určené na roztiahnutie miesta prístupu kvôli ulahčeniu vloženia aplikačného systému. Všetky dilatátory obsahujú vodiaci drôt s priemerom 0,89 mm (0,035 pal.) a sú kónicky zúžené v záujme minimalizácie traumy v mieste prístupu.

##### • Vkladací systém Edwards EVOQUE (obrázok 4)/vkladací systém a orezávač (obrázok 5)

Vkladací systém, ktorý pozostáva z viacerých súčasti, slúži na vloženie a pripievanie chlopne EVOQUE do aplikačného systému. Vkladací systém pomáha pri tvarovaní chlopne EVOQUE na vhodný priemer, vďaka čomu sa môže vonkajšia kapsula posunúť dopredu ponad chlopňu EVOQUE.

##### • Súprava príslušenstva 1 systému Edwards EVOQUE: stabilizátor (Model 9850SB), základňa a doska (obrázok 6)

Stabilizátor na jednorazové použitie so základňou a doskou na jednorazové použitie sú určené na zaistenie aplikačného systému vo vhodnom uhle na prístup cez femorálnu žilu, pričom umožňujú jemné úpravy polohy aplikačného systému počas implantácie. Základňa má nastaviteľnú výšku, aby ju bolo možné prispôsobiť pacientovým dolným končatinám. Má slúžiť ako stabilná základňa pre stabilizátor. Doska má slúžiť ako stabilná rovná podložka pre základňu na operačnom stole.

##### • Súprava príslušenstva 2 systému Edwards EVOQUE: stabilizátor (Model 9850SZ), opakovane použiteľná kolajnica, platforma a doska (obrázok 7)

Opakovane použiteľné príslušenstvo kompatibilné so systémom EVOQUE zahŕňa opakovane použiteľnú kolajnicu, platformu a dosku. Opakovane použiteľná kolajnica je stabilná sterilizovateľná kolajnica, ktorá poskytuje povrch na upevnenie kompatibilného stabilizátora na opakovane použiteľnu platformu. Opakovane použiteľná platforma umožňuje polohovanie a stabilizáciu aplikačných systémov na transkatetrovú výmenu Edwards prostredníctvom nastaviteľnej výšky nôh a poskytnutia stabilnej plochy. Opakovane použiteľná doska sa umiestňuje pod opakovane použiteľnú platformu a poskytuje rovný a stabilný povrch počas používania. Stabilizátor na jednorazové použitie slúži ako pomôcka na umiestnenie a stabilizáciu systému EVOQUE počas implantácie. V prípade súpravy príslušenstva využívajúcej opakovane použiteľné príslušenstvo (obrázok 7) si pre nastavenie základne, platformy a dosky pozrite návod na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards. Ak je opakovane použiteľná kolajnica nesterilná alebo ak sa rozbaluje po prvykrát, pozrite si návod na použitie zostavy opakovane použiteľnej kolajnice Edwards.

## 3.0 Požiadavky na zariadenia a školenie

Zariadenia, ktoré chcú vykonávať implantáciu pomocou systému EVOQUE, musia mať počas celého postupu prístup ku kontinuálnej skiaskopii a transezofageálnej echokardiografii (TEE). Okrem toho musí mať lekár vykonávajúci implantáciu okamžitý prístup k zariadeniam s potrebným vybavením, prístrojmi, materiálom a personálom na výkon urgentnej operácie trojčipej chlopne pre prípad potreby.

Spoločnosť Edwards Lifesciences poskytuje kompletný školiaci program, ktorý musia lekári vykonávajúci implantáciu absolvovať pred použitím systému EVOQUE. Lekári vykonávajúci implantáciu musia mať pokročilé technické znalosti a skúsenosti so súvisiacimi katetrizačnými postupmi.

## 4.0 Indikácie na použitie

### 4.1 Určenie použitia

Systém na výmenu trojčipej chlopne EVOQUE je určený na zníženie trikuspidálnej regurgitácie (TR) u pacientov, ktorí ostávajú symptomatickí napriek liečbe a u ktorých podľa rozhodnutia kardiologického tímu neexistujú žiadne iné možnosti chirurgickej alebo transkatetrovej liečby. Systém EVOQUE sa používa na percutánne zavedenie implantátu do trojčipej chlopne cez femorálnu žilu pomocou transvenózneho prístupu.

### 4.2 Cieľová populácia pacientov

- Pacienti so symptomatickou závažnou TR, u ktorých sa nevyškytujú žiadne z týchto stavov:
  - závažná stenoza a/alebo regurgitácia aortálnej, mitrálnej a/alebo pulmonálnej chlopne,
  - LVEF < 25%,
  - závažná dysfunkcia pravej komory podľa echokardiografického merania,
  - závislosť od kardiomotoru<sup>1</sup> na trans-trikuspidálnom zvode bez alternatívnej možnosti stimulácie,
  - potrebná naliehavá alebo urgentná operácia z akéhokoľvek dôvodu alebo akéhokoľvek plánovaná operácia srdca počas nasledujúcich 12 mesiacov,
  - systolický krvný tlak v pokoji < 90 alebo > 160 mmHg po opakovanych meraniach,
  - refraktérne zlyhanie srdca vyžadujúce pokročilú intervenciu (t.j. lávokomorovú podporu, transplantáciu) (štádium D zlyhania srdca podľa ACC/AHA/ESC/EACTS),
  - oklúzia alebo trombus vo filteri dolnej dutej žily (IVC), ktorý by interferoval s aplikačným katetrom.
- Výber pacienta musí vykonať multidisciplinárny kardiologický tím špecializujúci sa na liečbu trikuspidálnej regurgitácie na základe posúdenia rizika pre pacienta a anatomickej vhodnosti.

<sup>1</sup> Závislosť od kardiomotoru môže znamenať vyššie riziko vážneho poranenia alebo smrti v dôsledku náhleho zlyhania kardiomotoru.

## 5.0 Kontraindikácie

Chlopňa EVOQUE je kontraindikovaná u pacientov s ktorýmkolvek z týchto stavov:

- aktívna endokarditída v období 3 mesiacov alebo infekcia vyžadujúca si liečbu antibiotikami (perorálne alebo intravenózne) v období 2 týždňov pred plánovanou implantáciou;
- precitlivenosť, ktorú nie je možné liečiť, alebo kontraindikácia týkajúca sa niektoréj z týchto možností: všetky protidoštičkové látky, všetky antikoagulanciá, nitinolové zlatiny (nikel a titán), bovinné tkanivo, glutaraldehyd, kontrastné látky alebo transezofageálna echokardiografia;
- anatómia trojčipej chlopne brániaca správemu nasadeniu a fungovaniu pomôcky stanovená na základe CT a echokardiografického vyšetrenia.

**Poznámka: Pacient musí tolerovať aspoň jeden protidoštičkový liek A jeden antikoagulačný liek.**

## 6.0 Výstrahy

- Chlopňu EVOQUE nepoužívajte mimo uvedených indikácií.
- Chlopňa EVOQUE, aplikačný systém, súprava dilatátorov a stabilizátor sú navrhnuté, určené a distribuované len na STERILNÉ jednorazové použitie. Základná stabilizátora EVOQUE a doska stabilizátora EVOQUE sa dodávajú nesterilné, iba na jednorazové použitie. Žiadnu z pomôcok na jednorazové použitie opakovane nesterilizujte ani nepoužívajte. Neexistujú žiadne údaje, ktoré by potvrdzovali sterilitu, nevyrobnosť či funkčnosť týchto pomôcok po renovovaní.
- Dbajte na to, aby sa počas prípravy, prenášania a používania pomôcok dodržiaval správne sterilné postupy.
- Chlopňu nepoužívajte, ak je pečať indikujúca manipuláciu poškodená, ak chlopňa nie je úplne ponorená v skladovacom roztoku, ak sa aktivoval indikátor teploty, ak je chlopňa poškodená alebo ak uplynul dátum expirácie. Chlopňa EVOQUE musí zostať neustále hydratovaná. Chlopňa sa nesmie vystavovať žiadnym roztokom, antibiotikám ani chemikáliám okrem jej prepravného skladovacieho roztoku a sterilného fyziológického roztoku. Pomáha to predchádzať poškodeniu cípov, ktoré môže mať vplyv na funkčnosť chlopne. Chlopňu EVOQUE udržiavajte hydratovanú fyziológickým roztokom, kym nebude pripravená na implantáciu.
- Dbajte na výber správnej veľkosti chlopne. Použitie implantátu nesprávnej veľkosti (t.j. priliš malej alebo nadmernej) môže viesť k paravalválnemu úniku (PVL), migrácií, embolizácii a/alebo poškodeniu anulu.
- U pacientov s predtým implantovanými pomôckami (napr. filter v dolnej dutej žile (IVC)) treba pred zavedením aplikačného systému vykonať starostlivé posúdenie stavu, aby sa predišlo možnému poškodeniu vaskulatúry alebo predtým implantovanej pomôcky.
- U pacientov s existujúcimi srdcovými elektródami treba pred implantáciou vykonať starostlivé posúdenie stavu, aby sa predišlo možnej nežiaducej interakcii medzi pomôckami.
- Pri implantovaní srdcových elektród po implantácii chlopne EVOQUE postupujte opatrné, aby ste predišli možnej nežiaducej interakcii medzi pomôckami.
- Pacienti s implantovanou chlopňou EVOQUE musia užívať antikoagulačnú/protidoštičkovú liečbu určenú ošetroujúcim lekármi v súlade s aktuálne platnými usmerneniami, aby sa minimalizovalo riziko trombózy chlopne alebo tromboembolických udalostí.
- Neexistujú žiadne údaje svedčiace o bezpečnosti a výkonnosti pomôcky, ak má pacient:
  - echokardiograficky dokázanú závažnú dysfunkciu pravej komory;
  - systolický tlak v pulmonálnej artérii (PASP) > 70 mmHg podľa Dopplerovho sonografa;
  - zvod trans-trikuspidálneho kardiomotoru alebo defibrilátora, ktorý bol implantovaný do pravej komory za posledné 3 mesiace;
  - závislosť od trans-trikuspidálneho kardiomotoru bez alternatívnych možností stimulácie.

## 7.0 Preventívne opatrenia

### 7.1 Preventívne opatrenia pred použitím

- Spôsobilosť pacienta závisí od anatómickej podmienok na základe vyšetrenia CT.
- Je vhodné, aby multidisciplinárny kardiologický tím dospel k názoru, že implantácia chlopne EVOQUE je vhodnejšia než alternatívne riešenia s percutánne zavedenou pomôckou vrátane minimálne invazívnej otvorennej operácie srdca.
- Je vhodné, aby multidisciplinárny kardiologický tím vzal do úvahy závažnosť ochorenia a pravdepodobnosť reverzibility zlyhania pravej časti srdca na základe kompletného posúdenia hemodynamického stavu.
- U pacienta by sa mala očakávať dĺžka života aspoň 12 mesiacov.

### 7.2 Preventívne opatrenia

- Chlopňa EVOQUE sa má používať len s aplikačným systémom EVOQUE a vkladacím systémom EVOQUE.
- Postup sa má vykonávať za použitia vhodných zobrazovacích metód, napríklad transezofageálnej echokardiografie (TEE), skiaskopie a/alebo intrakardiálnej echokardiografie (ICE).
- Glutaraldehyd môže spôsobiť podráždenie pokožky, očí, nosa a hrdla. Vyhýbajte sa dlhodobému alebo opakovanej vystavneniu či vdychovaniu výparov roztoku. Používajte, len ak je zabezpečené dostatočné vetranie. V prípade kontaktu s pokožkou okamžite oprálchnite postihnutú oblasť vodou, v prípade zasiahnutia očí ihneď vyhľadajte lekársku pomoc. Ďalšie informácie týkajúce sa vystavenia glutaraldehydu sú uvedené na karte bezpečnostných údajov, ktorú vám poskytne spoločnosť Edwards Lifesciences.
- Pred implantáciou, počas implantácie alebo po implantácii chlopne EVOQUE sa môžu vyskytnúť poruchy vedenia, čo si môže vyžadovať kontinuálne monitorovanie EKG až do prepustenia z nemocnice. V prípade potvrdených alebo suspektných porúch vedenia zvážte monitorovanie pacienta a/alebo elektrofiziologické vyšetrenie.
- U pacientov s rizikom infekcie umeléj chlopne a endokarditídy po zákroku sa odporúča vhodná antibiotická profilaxia.
- Pre chlopňu EVOQUE nebola stanovená dlhodobá životnosť. Klinické údaje vypovedajú o krátkodobom sledovaní. Na zhodnotenie stavu chlopne EVOQUE je vhodné vykonávať pravidelné lekárske sledovanie.
- Implantáciu chlopne EVOQUE je potrebné odložiť u pacientov s (1) anamnézou infarktu myokardu v priebehu jedného mesiaca (30 dní) pred plánovaným zákrokom, (2) pulmonálnymi embolmi v priebehu 3 mesiacov (90 dní) pred plánovaným zákrokom, (3) cerebrovaskulárnu prihodou (mŕtvica alebo prechodná ischemická prihoda [TIA]) v priebehu 3 mesiacov (90 dní) pred plánovaným zákrokom, (4) aktívnym krvácaním z horného trávacieho traktu, ktoré si vyžadovalo transfúziu, v priebehu 3 mesiacov (90 dní) pred zákrokom.

## 8.0 Možné nežiaduce udalosti

Medzi možné nežiaduce udalosti súvisiace so štandardnou katetrizáciou srdca, použitím anestézie, chlopňou EVOQUE a vykonaním implantácie patria:

- abnormálne laboratórne hodnoty,
- alergická reakcia na anestéziu, kontrastnú látku, antikoagulačnú liečbu alebo materiály pomôcky,
- anafylaktický šok,

- 
- anémia alebo nízka hladina hemoglobínu (Hgb), ktorá si môže vyžadovať transfúziu,
  - aneuryzma alebo pseudoaneuryzma,
  - srdcová angína alebo bolesti hrudníka,
  - arytmia – predsieňová (t. j. atriálna fibrilácia, supraventrikulárna tachykardia),
  - arytmie – komorové (t. j. komorová tachykardia, fibrilácia komôr),
  - artério-venózna fistula,
  - krvácanie,
  - zastavenie srdcovej činnosti,
  - zlyhanie srdca,
  - poranenie srdca vrátane perforácie,
  - tamponáda srdca/perikardiálny výpotok,
  - kardiogénny šok,
  - chordálne zapletenie alebo ruptúra, ktorá si môže vyžadovať zákrok,
  - koagulopatia, porucha koagulácie, hemorágická diatéza,
  - poranenie systému vedenia, ktoré si môže vyžadovať implantáciu kardiotimulátora (dočasného alebo trvalého),
  - prechod na otvorenú operáciu srdca,
  - oklúzia koronárnych artérií,
  - poškodenie alebo rušenie funkcie kardiotimulátora alebo implantovateľného kardiovertera defibrilátora (ICD),
  - smrť,
  - edém,
  - elektrolytová nerovnováha,
  - embolizácia vrátane vzduchovej, časticovej, kalcifikačnej alebo trombotickej,
  - naliehavá operácia srdca,
  - endokarditida,
  - podráždenie pažeráka,
  - perforácia alebo zuženie pažeráka,
  - embolizácia súčasti systému EVOQUE,
  - neschopnosť vytiahnutia akýchkoľvek súčasti systému EVOQUE,
  - horúčka,
  - krvácanie tráviaceho traktu,
  - hematóm,
  - hemodynamické ohrozenie,
  - hemolýza/hemolytická anémia,
  - krvácanie vyžadujúce si transfúziu/chirurgický zákrok,
  - vysoký krvný tlak,
  - nízky krvný tlak,
  - zápal,
  - poranenie aparátu trojčipej chlopne vrátane chordálneho poškodenia, prasknutia, poškodenia papilárneho svalu,
  - lokálna a systémová infekcia,
  - mezenterická ischémia alebo infarkt črev,
  - zlyhanie viacerých systémových orgánov,
  - infarkt myokardu,
  - nevolnosť alebo vracanie,
  - poškodenie nervu,
  - neurologické symptómy vrátane dyskinézy, bez diagnózy TIA alebo mŕtvice,
  - nenaliehavá reoperácia,
  - bolest,
  - vytvorenie pannusu,
  - paralýza,
  - perkutánnna chlopňová intervencia,
  - periférna ischémia,
  - trvalé postihnutie,
  - pohrudnicový výpotok,
  - zápal plúc,
  - plúcny edém,
  - pulmonálna embólia,
  - reakcia na protidoštičkové alebo antikoagulačné látky,
  - opäťovná hospitalizácia,
  - obličkové zlyhanie,
  - respiračné zlyhanie, atelektáza – môže si vyžadovať predĺženú intubáciu,
  - retroperitoneálne krvácanie,
  - obstrukcia výtokového traktu pravej komory (VTPK),
  - septikémia, sepsa,
  - popálenie pokožky, poranenie alebo zmeny tkaniva z dôvodu vystavenia ionizujúcemu žiareniu,
  - mŕtvica,
  - štrukturálne poškodenie (opotrebovanie, zlomenie, kalcifikácia, roztrhnutie cípov, zhrubnutie cípov, stenóza implantovanej pomôcky, nová porucha pohybu cípov),
  - tromboembólia,
  - prechodná ischemická príhoda (TIA),
  - dislokácia/embolizácia chlopne,
  - endokarditida chlopne,
  - explantácia chlopne,
  - zachytenie cípu chlopne,
  - nesprávna poloha chlopne,
  - migrácia chlopne,
  - paravalvulárny únik okolo chlopne (PVL),
  - regurgitácia chlopne (nová alebo zhoršená trikuspidálna, aortálna, mitrálna, pulmonálna),
  - trombóza chlopne,
  - vaskulárne poranenie alebo trauma vrátane dissekcie alebo oklúzie,
  - cievny spazmus,
  - dehiscencia rany, oneskorené alebo neúplné hojenie.

Pre pacienta/používateľa/tretiu stranu v Európskom hospodárskom priestore: ak počas používania tejto pomôcky alebo následkom jej použitia dôjde k závažnej nehode, nahláste to výrobcovi a svojmu príslušnému vnútroštátному orgánu, ktorých kontakty nájdete na stránke [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Doplnkové vybavenie

Pri implantácii je potrebné doplnkové vybavenie, ktoré sa nedodáva spolu so systémom EVOQUE. Toto doplnkové vybavenie je uvedené nižšie.

### 9.1 Vybavenie na vloženie chlopne EVOQUE

**Poznámka: Objemy zodpovedajú dostatočnému množstvu na prípravu 1 implantátu.**

- 3500 ml (minimálny objem) sterilného fyziologického roztoku s teplotou okolia (~23 °C)

- 500 ml (minimálny objem) heparinizovaného fyziologického roztoku (2 jednotky/ml) s teplotou okolia (~23 °C)
- 4 sterilné nádoby (plastové, ≥ 500 ml, hĺbka ≥ 7 cm)
- 1 veľká sterilná nádoba (plastová, ≥ 2 l, hĺbka ≥ 10 cm)
- 1 skalpel, čepeľ skalpela č. 11
- 1 striekačka Luer-Lock (≥ 20 cm<sup>3</sup>)
- Gázové štvorce
- Kliešte s tupým hrotom
- Nožnice s tupým hrotom
- Sterilné utierky

### 9.2 Vybavenie na prístup, postup a monitorovanie

- Štandardné vybavenie laboratória na katetrizáciu srdca
- Puzdro zavádzajúca do femorálnej cievky
- Skiaskopia (fixné, mobilné alebo semimobilné skiaskopické systémy vhodné na použitie pri perkutánnych koronárnych intervenčných zákrokoch)
- Možnosť transeozofageálnej echokardiografie
- Riadené puzdro zavádzajúca
- Vodiaci drôt s výmennou dĺžkou s priemerom max. 0,89 mm (0,035 pal.)
- Vodiaci drôt s veľmi malou krivkou s priemerom max. 0,89 mm (0,035 pal.)
- Katéter a vodiaci drôt pre pravú koronárnu artériu
- Sterilný stôl na prípravu chlopne EVOQUE a pomôcok

### 9.3 Pohotovostné vybavenie

- Kanya na arteriálny bajpas (~18 Fr)
- Prístroj na kardiopulmonálny bajpas
- Poddajný balónik (priemer > 20 mm, objem kontrastnej látky 9 cm<sup>3</sup>)
- Zriedená röntgenkontrastná látka (riedenie: pomer kontrastnej látky k fyziologickému roztoku 15 : 85)
- Vysokotlakový injektor kontrastnej látky
- Intraortálna balónová pumpička a balónik vhodnej veľkosti
- Vybavenie na intrakardialnú echokardiografiu (ICE)
- Angiografický katéter so zahnutým koncom („pigtail“)
- Kanya na bajpas venózneho návratu (~18 Fr)
- Vybavenie na transtorakálnu echokardiografiu (TTE)
- Lubrikant na cievny prístup
- Vybavenie na dočasné stimuláciu

## 10.0 NÁVOD NA POUŽITIE

### 10.1 Kontrola pred použitím

Pred použitím systému EVOQUE vizuálne skontrolujte, či jednotlivé prvky a príslušenstvo nevykazujú známky poškodenia (napr. prasknutá nádoba alebo veko, presakovanie alebo zlomené či chýbajúce zapečatenia), pri ktorých mohlo dojsť k narušeniu sterilitu balenia (pri prvkoch, ktorých sa to týka) alebo funkčnosti súčasti.

**VÝSTRAHA:** S aplikačným systémom nezaobchádzajte nesprávnym spôsobom. Aplikačný systém ani príslušenstvo nepoužívajte, ak boli otvorené alebo poškodené obaly a/alebo sterilné bariéry a ktorékolvek súčasti, alebo ak uplynul dátum expirácie, pretože môže byť narušená sterilita a/alebo funkcia.

**VÝSTRAHA:** S chlopňou EVOQUE nezaobchádzajte nesprávnym spôsobom. Pomôcku/nádobu nepoužívajte, ak zistíte poškodenie, presakovanie alebo nedostatok sterilizačného prostriedku (neúplné ponorenie do glutaraldehydu alebo poškodené zapečatenie). Chlopňa EVOQUE sa nesmie použiť na implantáciu, pretože môže byť narušená sterilita.

**VÝSTRAHA:** Chlopňu EVOQUE nepoužívajte, ak uplynul dátum expirácie, pretože môže byť narušená sterilita alebo funkčnosť chlopne.

**VÝSTRAHA:** Chlopňu EVOQUE nepoužívajte, ak došlo k aktivácii indikátora teploty, pretože môže byť narušená funkčnosť chlopne.

**VÝSTRAHA:** Chlopňu EVOQUE nepoužívajte, ak došlo k poškodeniu pečate indikujúcej manipuláciu, pretože môže byť narušená sterilita.

### 10.2 Nastavenie príslušenstva

#### 10.2.1 Nastavenie súpravy príslušenstva 1

Krok	Postup
1	Umiestnite dosku na operačný stôl pod nohu pacienta, aby počas postupu podopieraťa základňu.
2	Po polohovaní pacienta na operačnom stole umiestnite ponad nohu pacienta základňu na jednorazové použitie tak, aby stála na doske v požadovanej vzdialnosti od stredu hrudnej kosti.
3	Vytvorte sterilnú bariéru.
4	Po zakrytí pacienta sterilnými krycimi plachtami umiestnite základňový adaptér v priamke s miestom prístupu a pomocou svorky ho pripojte k prednej časti základne (obrázok 6).

**Poznámka:** V konfigurácii súpravy príslušenstva 1 sa so stabilizátorom dodáva základňový adaptér aj svorka.

#### 10.2.2 Nastavenie súpravy príslušenstva 2

V konfigurácii súpravy príslušenstva 2 využívajúc opakovane použiteľné príslušenstvo (obrázok 7) si na nastavenie platformy a dosky pozrite návod na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards. Ak je opakovane použiteľná kolajnica nesterílná alebo ak sa rozbaluje po prvýkrát, pozrite si návod na použitie zostavy opakovane použiteľnej kolajnice Edwards. Ak je opakovane použiteľná kolajnica sterilná, postupujte podľa nižšie uvedených pokynov.

Krok	Postup
1	Vyberte opakovane použiteľnú kolajnicu Edwards zo sterilizačného obalu (modrý obal) a skontrolujte, či nie je poškodená.
2	Pred zakrytím pacienta sterilnými krycimi plachtami zostavte a umiestnite opakovane použiteľnú dosku a opakovane použiteľnú platformu tak, aby obkolesili nohy pacienta, a podľa potreby nastavte výšku a sklon platformy. Pozrite si návod na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards.
3	Vytvorte sterilnú bariéru.
4	Po zakrytí pacienta sterilnými krycimi plachtami zostavte a pripojte opakovane použiteľnú kolajnicu Edwards a stabilizátor k opakovane použiteľnej platforme.
5	Podľa uvedeného postupu odstráňte opakovane použiteľnú kolajnicu z opakovane použiteľnej platformy. Pred odoslaním na renovovanie vykonajte štandardné vyčistenie opakovane použiteľnej kolajnice. Pozrite si návod na použitie opakovane použiteľnej kolajnice Edwards.

### 10.3 Príprava pomôcky

Všetky prípravy pomôcky vykoná oprávnený personál spoločnosti Edwards.

**VÝSTRAHA:** S chlopňou EVOQUE nezaobchádzajte nesprávnym spôsobom. Ak sa s cípmi chlopne EVOQUE zaobchádzalo nesprávne alebo sa poškodili počas ktorejkolvek etapy procesu vkladania, chlopňu EVOQUE musíte vymeriť.

**VÝSTRAHA:** Chlopňa EVOQUE nesmie ostať úplne vytvarovaná dlhšie než 120 minút, pretože to môže viesť k zhoršeniu funkčnosti chlopne.

**UPOZORNENIE:** Nádobi ani vrecko aplikačného systému neumiestňujte do sterilného poľa. Vonkajší povrch nádoby a vrecka nie sú sterilné. S obsahom vnútri nádoby a vrecka manipulujte za použitia štandardných aseptických postupov, aby ste predišli kontaminácií.

**UPOZORNENIE:** Vzájomné zníženie rizika kontaminácie nádobi s chlopňou EVOQUE nevtvárajte, kým nie je isté, že sa implantácia vykoná.

**UPOZORNENIE:** Dabajte na to, aby ste pri odstraňovaní štítku so sériovým číslom z chlopne EVOQUE odstránili celý steh, pretože to môže viesť k tvorbe embolov.

**UPOZORNENIE:** Nedovolte, aby chlopňa EVOQUE prišla do styku s akýmkolvek ostrým nástrojom, pretože sa tým môže narušiť funkcia chlopne.

**VÝSTRAHA:** Vzhľadom na možnosť toxicity glutaraldehydu je pred implantáciou nevyhnutné dostatočne prepláchnuť pomôcku fyziologickým roztokom, aby sa znížila koncentrácia glutaraldehydu.

**UPOZORNENIE:** Vyhýbajte sa kontaktu tkaniva cípov alebo oplachovacieho roztoku s utierkami, plátnom alebo inými zdrojmi vláken alebo častic, ktoré by sa mohli preniesť na tkanivo cípov, pretože by mohlo viesť k tvorbe embolov.

### 10.4 Implantácia chlopne EVOQUE

#### 10.4.1 Umiestnenie vodiaceho drôtu

Pripravte prístup do femorálnej žily za použitia štandardných intervenčných postupov.

**VÝSTRAHA:** Počas posúvania a polohovania vodiaceho drôtu nepoužívajte nadmernú silu a/alebo manipuláciu, pretože to môže mať za následok perforáciu/disekciu artéria, žil a/alebo iných srdcových štruktúr. Môže to mať za následok aj srdcové arytmie a poruchy vedenia.

Krok	Postup
1	Riadene puzdro posuňte dopredu do pravej predsiene pri ústí dolnej dutej žily (IVC).
2	Cez riadené puzdro zasuňte vodiaci drôt.
3	Vodiaci drôt posuňte dopredu cez trojčípu chlopňu. <b>Poznámka:</b> Pri zasúvaní vodiaceho drôtu cez trojčípu chlopňu si môžete pomôcť inými intervenčnými pomôckami a postupmi (napr. vodiacimi katérami).
4	Určte správnu dráhu vodiaceho drôtu a zaistite, aby nedošlo k zapleteniu do srdcových štruktúr.

#### 10.4.2 Aplikácia chlopne EVOQUE

**VÝSTRAHA:** Počas vykonávania postupu zabráňte nadmernému pohybu aplikačného systému v záujme ochrany vaskulatúry a srdcových štruktúr. Zabráňte nadmernému otáčaniu aplikačného systému, aby ostala zachovaná funkčnosť aplikačného systému.

**Poznámka:** Počas celého postupu aplikačný systém podľa potreby preplachujte heparinizovaným fyziologickým roztokom.

Krok	Postup
1	Zaistite, aby bol pred použitím aktivovaný hydrofilný povlak na dilatátoroch a aplikačnom systéme. Roztiahnite miesto prístupu. Podľa potreby použite súpravu dilatátorov Edwards EVOQUE.
2	Zasuňte aplikačný systém po vodiacom dróte.
3	Aplikačný systém posúvajte dopredu, kým sa distálny koniec zúženého hrotu nebude nachádzať v spoji medzi dolnou dutou žilou (IVC) a pravou predsieňou.
4	Pomocou skiaskopie sa uistite, či je aplikačný systém správne orientovaný. <b>VÝSTRAHA:</b> Primárny ohyb aplikačného systému predstavuje ohyb v smere preplachovacích portov; dávajte pozor, aby bol aplikačný systém v tomto bode správne orientovaný.
5	Puzdro zatiahnite dozadu.
6	Aplikačný systém ohnite a orientujte smerom k trojčípej chlopni.
7	Aplikačný systém posuňte dopredu, aby prešiel cez trojčípu chlopňu. <b>Poznámka:</b> Počas prechodu cez chlopňu môžete ohyb aplikačného systému, rotáciu aplikačného systému a polohu vodiaceho drôtu upraviť v záujme optimalizácie polohy pri prechode.
8	Pomocou echokardiografie a skiaskopického navádzania overte, či aplikačný systém prešiel cez trojčípu chlopňu do pravej komory.
9	Ak používate konfiguráciu súpravy príslušenstva 1, nasadte stabilizátor na základňový adaptér a upevnite ho k základni. Ak používate konfiguráciu súpravy príslušenstva 2, pripojte kolajnicu na platformu a zaistite ju. Potom pripojte stabilizátor na kolajnicu a zaistite ho.
10	Pripevnite aplikačný systém a puzdro k stabilizátoru.
11	Aplikačný systém nastavte podľa potreby, aby bola zaistená hemodynamická stabilita.
12	Na základe predoperačných údajov z vyšetrenia MSCT (ak sú dostupné) nastavte C-rameno do polohy zaistujúcej optimálnu zobrazovaciu projekciu.
13	Aplikačný systém nastavte do súosovej polohy voči trikuspidálnemu anulu pri minimalizácii kontaktu s natívou anatómiou.
14	Pomocou echokardiografie a skiaskopického navádzania overte, či je chlopňa EVOQUE umiestnená v správnej hĺbke a súosovo voči natívnej chlopni. <b>UPOZORNENIE:</b> Keď kapsulu zatiahnete dozadu, príčom sa odhalia kotvičky chlopne EVOQUE, chlopňu už nie je možné vtiahnuť ani znova zachytiť do aplikačného systému. <b>VÝSTRAHA:</b> Aplikačný systém udržiavajte počas nasadzovania v stredovej polohe v natívnej chlopni, aby ste zaistili správne umiestnenie chlopne.
15	Vonkajšiu kapsulu zatiahnite dozadu, aby sa odhaličili kotvičky.
16	Polohu chlopne EVOQUE upravte tak, aby sa kotvičky nachádzali vnútri natívnych cípov, ako si vyžaduje pacientova anatómia.
17	Vonkajšiu a vnútornú kapsulu zatiahnite dozadu, aby ste dosiahli požadovaný priemer chlopne EVOQUE.
18	Zachytie cípov.
19	Pomocou echokardiografie overte polohu chlopne EVOQUE a zhodnotte zackytenie cipov. Polohu chlopne EVOQUE upravte podľa potreby.
20	Pomocou echokardiografie pozorujte pohyb natívnych cípov a podľa potreby upravte polohu chlopne EVOQUE tak, aby sa úplne zackytila o cípy natívnej trojčípej chlopne.
21	Po potvrdení úplného zackytenia skontrolujte, či je chlopňa EVOQUE kolmo voči rovine anulu trojčípej chlopne.
22	Zúžený hrot zatiahnite dozadu, aby sa nachádzal vnútri chlopne EVOQUE.
23	Zatiahnite dozadu vnútornú kapsulu, kým sa chlopňa EVOQUE neuvoľní z aplikačného systému. <b>UPOZORNENIE:</b> Počas finálneho uvoľňovania chlopne EVOQUE pomocou uvoľňovacieho otočného ovládača postupujte opatrne, pretože predčasné uvoľnenie môže ovplyvniť výkon chlopne EVOQUE.
24	Pomocou echokardiografie a skiaskopie zhodnote finálnu polohu a funkčnosť chlopne EVOQUE.

#### 10.4.3 Odstránenie aplikačného systému

**VÝSTRAHA:** Pri odstraňovaní aplikačného systému dávajte pozor, aby bol aplikačný systém stále v strede chlopne EVOQUE, pretože v opačnom prípade môže dojšť k narušeniu funkčnosti chlopne alebo k dislokácii chlopne.

**Poznámka:** Ak je to vhodné, aplikačný systém možno kedykoľvek počas vyberania odstrániť zo stabilizátora.

Krok	Postup
1	Zúžený hrot úplne zatiahnite dozadu.
2	Aplikačný systém podľa potreby vyrovnejte a zatiahnite dozadu, aby sa zúžený hrot dostal nad zaistovacie výstupky chlopne EVOQUE. Vodiaci drôt podľa potreby nastavujte tak, aby ostával v stredovej polohе voči chlopni EVOQUE. Uistite sa, či je zaistovací krúžok odpojený od chlopne EVOQUE.
3	Otočte uvoľňovacím otočným ovládačom tak, aby sa vnútorná kapsula dotýkala zúženého hrotu.
4	Aplikačný systém podľa potreby vyrovnejte a zatiahnite dozadu.
5	Otačajte zaťahovacím otočným ovládačom kapsuly, kým sa vonkajšia kapsula nedotkne vnútornej kapsuly.
6	Uistite sa, či je aplikačný systém úplne vyrovnáný, a aplikačný systém vyberte z miesta prístupu. <b>Poznámka:</b> Na utesnenie femorálnej žily po vybratí systému sa môže použiť puzdro.
7	Použitím štandardných intervenčných techník uzavorte podľa potreby miesto femorálnej punkcie.
8	V prípade potreby vykonajte ventrikulografiu na zhodnotenie finálnej polohy chlopne EVOQUE.

## 11.0 Spôsob dodania

### 11.1 Sterilizácia a balenie

Chlopňa EVOQUE sa dodáva sterilná (sterilizovaná vkonečnom obale kvapalinou) a je nepyrogénna. Je zabalená a sterilizovaná v glutaraldehydovom roztoku vnútri zapečatenej nádoby. Vonkajší povrch nádoby nie je sterilný a nesmie sa vkladať do sterilného poľa. Chlopňa EVOQUE sa dodáva s indikátorom teploty a nesmie sa použiť, ak sa tento indikátor aktivoval.

Aplikačný systém, súprava dilatátorov a vkladací systém sa dodávajú sterilizované etylénoxidom a nepyrogénne. Súčasti sú pripojené na karte a zabalené vo vrecku a prepravnom obale.

Stabilizátor sa dodáva sterilizovaný etylénoxidom. Súčasti sú pripojené na karte a zabalené vo vrecku a prepravnom obale.

Základňa a doska na jednorazové použitie alebo opakovane použiteľná kolajnica, platforma a doska sa dodávajú nesterilné.

Súčasti sú zabalené v samostatných prepravných obaloch.

## 11.2 Skladovanie

Chlopňa EVOQUE sa musí skladovať pri teplote od 10 °C do 25 °C (od 50 °F do 77 °F). Odporúča sa zásoby kontrolovať a obmieňať v pravidelných intervaloch, aby sa najprv použila chlopňa EVOQUE so skorším dátumom expirácie.

Aplikačný systém, súpravu dilatátorov, vkladací systém, stabilizátor/základňu/dosku na jednorazové použitie a opakovane použiteľnú platformu/dosku skladujte na chladnom suchom mieste bez kontaminácie. Informácie o skladovaní zostavy opakovane použiteľnej kolajnice Edwards nájdete v návode na použitie.

## 12.0 Informácie o bezpečnosti pri zobrazovaní pomocou magnetickej rezonancie (MRI)



Neklinické testovanie preukázalo, že chlopňa Edwards EVOQUE je podmienene bezpečná v prostredí MR. Pacienta s chlopňou možno bezpečne skenovať pomocou systému magnetickej rezonancie (MR), ak sú splnené nasledujúce podmienky:

- statické magnetické pole výhradne s intenzitou 1,5 a 3 T,
- magnetické pole s maximálnym priestorovým gradientom 3000 G/cm (30,0 T/m) alebo menším,
- maximálna špecifická miera absorpcie (SAR) spriemernovaná na celé telo vykazovaná pre systém magnetickej rezonancie (MR) s hodnotou 2,0 W/kg,
- normálny prevádzkový režim systému magnetickej rezonancie (MR) pre gradienty aj SAR.

Za vyššie definovaných podmienok skenovania sa očakáva, že na chlopni EVOQUE dôjde k maximálnemu náрастu teploty o 4 °C po 15 minútach nepretržitého skenovania.

Pri neklinickom testovaní siha obrazový artefakt spôsobený chlopňou EVOQUE približne 0,8 cm od pomôcky pri zobrazovaní s pulznou sekvenciou gradientového echa alebo spinového echa v systéme zobrazovania pomocou magnetickej rezonancie (MRI) s intenzitou 3 T.

## 13.0 Očakávaná životnosť pomôcky

Chlopňa EVOQUE bola podrobenná prísnemu predklinickému testovaniu trvácnosti podľa požiadaviek na testovanie chlopní. Chlopne boli úspešne testované na 5 rokov simulovaného opotrebovania. Skutočný celoživotný výkon u fudi závisí od mnohých faktorov a u jednotlivých pacientov sa liší.

## 14.0 Informácie o pacientovi

Ku každej chlopni EVOQUE sa dodáva karta implantátu pacienta. Po implantácii vyplňte všetky požadované informácie a kartu implantátu pacienta odovzdajte pacientovi. Sériové číslo sa nachádza na obale chlopne EVOQUE. Táto karta implantátu umožňuje pacientom pri vyhľadaní zdravotnej starostlivosti informovať poskytovateľov zdravotnej starostlivosti o tom, aký typ implantátu majú.

## 15.0 Likvidácia explantovaného implantátu a pomôcky

Spoločnosť Edwards Lifesciences má záujem o získanie explantovaných klinických vzoriek chlopne EVOQUE na účely analýzy. Po dokončení nášho hodnotenia poskytneme písomnú správu so súhrnom našich zistení. V veci vrátenia explantovanej chlopne kontaktuje spoločnosť Edwards.

Ak sa rozhodnete vrátiť ktorúkoľvek z pomôčok, postupujte podľa nasledujúcich pokynov:

- **Neotvorené balenie s neporušenou sterilinou bariérou:** ak vrecká ešte neboli otvorené, vráťte pomôcku v jej pôvodnom obale.
- **Otvorený obal, ale pomôcka neimplantovaná:** ak došlo k otvoreniu vrecka, pomôcka už nie je sterilná. Vráťte pomôcku v jej pôvodnom obale.
- **Explantovaný implantát:** explantovaný implantát treba vložiť do vhodného histologického fixačného roztoku, ako je napríklad 10 % roztok formalínu alebo 2 % roztok glutaraldehydu. Za týchto okolností ho netreba uchovávať v chlade. Explantačnú súpravu na vrátenie spoločnosti Edwards si môžete vyžiadať od spoločnosti Edwards Lifesciences.

### 15.1 Likvidácia

Používajte univerzálné preventívne opatrenia pre biologické riziká a ostré predmety, aby ste zabránili poraneniu používateľa. S použitými pomôčkami (vrátane všetkých pomôčok, ktoré prichádzajú do styku s pacientmi) sa musí zaobchádzať a musia sa opakovane sterilizovať a likvidovať v súlade so smernicami inštitúcie o nebezpečných materiáloch a nemocničnom odpade, aby sa zabránilo možnej krízovej kontaminácií. Informácie o likvidácii opakovane použiteľnej platformy a dosky nájdete v návode na použitie opakovane použiteľného príslušenstva Edwards.

## 16.0 Kvalitatívne a kvantitatívne informácie týkajúce sa chlopne EVOQUE

V nasledujúcej tabuľke sú uvedené kvalitatívne a kvantitatívne informácie o materiáloch a látkach, ktoré sa týkajú chlopne EVOQUE:

### Chlopňa EVOQUE

Látka	CAS	Hmotnosť rozsah pre dané modely (mg)
Nikel	7440-02-0	1250 – 1470
Titán	7440-32-6	981 – 1171
Polyetylénereftalát	25038-59-9	529 – 649
Polyetylén	9002-88-4	285
Polyuretán	9009-54-5	0 – 281
Kolagény, hovädzie, polyméry s glutaraldehydom	2370819-60-4	113
Oxid titaničitý	13463-67-7	1,41 – 3,65
Kobalt	7440-48-4	0 – 1,29
Železo	7439-89-6	0 – 1,29
Uhlík	7440-44-0	0 – 1,03
Kyslík	7782-44-7	0 – 1,03
Oxid antimonitý	1309-64-4	0,632 – 0,777
Siloxány a silikóny, dimetyl, polyméry s methyl-silsesquioxánmi, polyetylén-polypropylénglykol a polyetylén-polypropylénglykol-monobutyléter	68554-68-7	0 – 0,762
Niób	7440-03-1	0 – 0,643
Oxid kremičitý	7631-86-9	0,00515 – 0,598
Polybutadiéndiakrylát	9003-17-2	0 – 0,452
Polybutilát	24936-97-8	0,333
Chróm	7440-47-3	0 – 0,257
Med'	7440-50-8	0 – 0,257
Vodík	1333-74-0	0 – 0,129
Dusík	7727-37-9	0 – 0,129
Kyselina 4-dodecylbenzénsulfónová	121-65-3	0,000541 – 0,0532
D&C Green č. 6	128-80-3	0,0481 – 0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508 – 0,0256
Glycerol	56-81-5	0 – 0,0168
Bis(2-dimethylaminoetyl) éter	3033-62-3	0 – 0,00790
Trietylénidiamín	280-57-9	0 – 0,00611

### Applikačný systém EVOQUE:

Táto pomôcka obsahuje nasledujúce látky definované ako CMR 1B v koncentrácií nad 0,1 % hmotnosť/hmotnosť:

Kobalt; CAS č. 7440-48-4; ES č. 231-158-0

Podľa súčasných vedeckých dôkazov zdravotnícke pomôcky vyrobené zo zlatin kobaltu alebo zlatin nehrdzavejúcej ocele nespôsobujú zvýšenie rizika rakoviny ani nežiaduce reprodukčné účinky.

## 17.0 Zhrnutie bezpečnosti a klinického výkonu (SSCP)

Informácie o SSCP pre túto zdravotnícku pomôcku nájdete na stránke <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Po spustení Európskej databázy zdravotníckych pomôčok/Eudamed nájdete SSCP pre túto zdravotnícku pomôcku na stránke <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Toto je umiestnenie SSCP po spustení Európskej databázy zdravotníckych pomôčok/Eudamed.

SSCP bolo upravené v súlade s hodnotením klinickej evaluácie notifikovanou osobou, ktoré bola udelená certifikácia CE. SSCP obsahuje príslušné zhrnutie rovnakých informácií. Notifikovaná osoba berie na vedomie a súhlasi s pomerom prínosu a rizika pre krátkodobú a dlhodobú bezpečnosť a účinnosť systému EVOQUE.

Bol stanovený súlad celého systému EVOQUE s výkonnostnými požiadavkami (GSPR) na bezpečnosť (MDR GSPR 1), výkon (MDR GSPR 1), priateľnosť vedľajších účinkov (MDR GSPR 8), použiteľnosť (MDR GSPR 5), životosť pomôcky (MDR GSPR 6) a prijatelný profil pomeru prínosu a rizika (MDR GSPR 8) pre označené indikácie.

## 18.0 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 chlopne, aplikáčny systém a príslušenstvo sa dá použiť na vyhľadanie dokumentu Súhrn parametrov bezpečnosti a klinického výkonu (SSCP). Základné identifikátory UDI-DI pre systém EVOQUE sú uvedené v nasledujúcej tabuľke:

Produkt	Model				Základný identifikátor UDI-DI
Chlopňa Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Vkladací systém Edwards EVOQUE alebo Vkladací systém Edwards EVOQUE a orezávač	9850LS alebo 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Aplikačný systém implantátu trojčipej chlopne Edwards EVOQUE	9850TDS				0690103D004EVD000V5
Súprava dilatátorov Edwards EVOQUE	9850DK				0690103D004EVK000WN

### Súprava príslušenstva 1

Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Základná stabilizátora Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Doska stabilizátora Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

### Súprava príslušenstva 2

Stabilizátor Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Opakovane použiteľná kolajnica Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Opakovane použiteľná platforma Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Opakovane použiteľná doska Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Norsk

### Edwards EVOQUE -system for erstatning av trikuspidalklaff

#### Bruksanvisning

#### Forsiktig: Implantasjon av transkatertrikuspidalklaff skal kun utføres av leger som har fått opplæring i Edwards EVOQUE -systemet for erstatning av trikuspidalklaff.

- Edwards EVOQUE -klaffen (heretter kalt EVOQUE -klaffen), leveringssystemet og tilbehør skal ikke brukes før informasjonen i denne brosjyren er lest og forstått.
- Hvis du ikke følger disse instruksene, advarslene og forholdsreglene, kan det føre til skade på enheten eller pasientskade. Bruk av EVOQUE -systemet må begrenses til leger som har opplæring i å utføre invasive endovaskulære prosedyrer, og til leger som har fått opplæring i riktig bruk av systemet.
- Ta kontakt med autorisert Edwards -personell for korrekt valg av størrelse på EVOQUE -klaffen.
- EVOQUE -klaffen, leveringssystemet, dilatatorsettet, lastesystemet og stabilisatoren leveres STERILE. Tilbehøret til engangsbruk (sokkel og plate) og gjenbrukbart tilbehør (skinne, plattform og plate) leveres USTERILE.
- Se instruksjonene for reprosessering for Edwards gjenbrukbar plattform og plate i bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør for trinn for avtorking. Se instruksjonene for reprosessering i for Edwards gjenbrukbar skinne i bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbar skinne. Alle andre enheter leveres kun til engangsbruk. Etter bruk skal enhetene kasseres i henhold til sykehusets og/eller myndighetenes retningslinjer.

#### 1.0 Innledning

Edwards EVOQUE -systemet for erstatning av trikuspidalklaff (heretter kalt EVOQUE -systemet) er utformet for å erstatte den opprinnelige trikuspidalklaffen hos pasienter med symptomatisk, alvorlig trikuspidalklaffregurgitasjon uten å bruke tradisjonell åpen hjertekirurgi. EVOQUE -systemet består av fire (4) elementer som brukes med ett av de to (2) tilbehørssettene, som beskrevet nedenfor:

Produktnavn	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE -klaff (EVOQUE -klaff)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE -lastesystem eller Edwards EVOQUE -lastesystem og trimmer		9850LS eller 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE trikuspidalt leveringssystem		9850TDS		
Edwards EVOQUE -dilatatorsett		9850DK		

#### Tilbehørssett 1

Produktnavn	Modellnummer
Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SB
Edwards EVOQUE -stabilisatorsokkel	9850BA
Edwards EVOQUE -stabilisatorplate	9850PT

#### Tilbehørssett 2

Produktnavn	Modellnummer
Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SZ
Edwards gjenbrukbar skinne	10500RL
Edwards gjenbrukbar plattform	10000UP
Edwards gjenbrukbar plate	10000PT

Merk: EVOQUE -systemet er utviklet for bruk med enten tilbehørssett 1 eller tilbehørssett 2. Tilbehørssett 1 er et valgfritt sett til engangsbruk for bruk med EVOQUE -systemet. Komponenter fra sett 1 og sett 2 kan ikke byttes med hverandre.

Merk: De enhetene som utgjør EVOQUE -systemet er tiltenkt brukt sammen, og er ikke tiltenkt å bli brukt som frittstående enheter. Informasjonen i denne bruksanvisningen gjelder alle enheter i EVOQUE -systemet.

#### 2.0 Enhetsbeskrivelse

##### • Edwards EVOQUE -klaff (figur 1)

EVOQUE -klaffen skal brukes til implantasjon i trikuspidalposisjonen som et alternativ til kirurgi. EVOQUE -klaffen består av en treblads perikardklaff av bovint vev, nitinolramme og stoffskjørt, og den er pakket og sluttsterilisert i glutaraldehyd.

Anbefalinger for størrelse på klaffen er basert på størrelsen på den opprinnelige klaffens annulus, målt ved hjelp av computertomografi (CT). Anatomiske faktorer hos pasienten og flere bildediagnostiske modaliteter bør vurderes ved valg av størrelse på klaffen.

Enhets diameter (anbefalt størrelse på klaff)	Systole		Diastole	
	Anbefalt perimetre som kan behandles – derivert diameter (mm)	Maksimum annuluslengde som kan behandles (mm)	Anbefalt perimetre som kan behandles – derivert diameter (mm)	Maksimum annuluslengde som kan behandles (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Edwards EVOQUE trikuspidalt leveringssystem (figur 2)

Leveringssystemet har en ytre diameter på 28 F og er beregnet til å sette inn EVOQUE -klaffen i krympe posisjon via transfemoral tilgang. Håndtaket på leveringssystemet har en primær fleksjonsbryter, sekundær fleksjonsbryter og dybdebryter for lettare å kunne justere EVOQUE -klaffen og plassere den i den opprinnelige klaffen. Systemet har også en kapselbryter og en utløserbryter for å kontrollere utvidelse og frigjøring av EVOQUE -klaffen.

##### • Edwards EVOQUE -dilatatorsett (figur 3)

Dilatatorer med en diameter på 24 F, 28 F og 33 F med hydrofilt belegg skal brukes for å dilatere tilgangsstedet og gjøre det lettare å sette inn leveringssystemet. Alle dilatatorer har plass til en 0,89 mm (0,035") lededraier og er avsmalnet for å minimere skader på tilgangsstedet.

##### • Edwards EVOQUE lastesystem (figur 4) / lastesystem og trimmer (figur 5)

Lastesystemet, som består av flere komponenter, skal brukes til å gjøre det lettare å laste inn og feste EVOQUE -klaffen i leveringssystemet. Lastesystemet bidrar til å krympe EVOQUE -klaffen til riktig diameter, slik at den ytre kapselen kan føres frem over EVOQUE -klaffen.

##### • Tilbehørssett 1 til Edwards EVOQUE -system: stabilisator (modell 9850SB), sokkel og plate (figur 6)

Stabilisatoren til engangsbruk, sokkelen til engangsbruk og platen skal sikre leveringssystemet i en vinkel som er egnet for transfemoral venetilgang, og muliggjøre finjusteringer av leveringssystemets posisjon under implantasjonsprosedyren. Sokkelen er høydejusterbart og kan tilpasses pasientens underekstremiteter. Den skal sørge for en stabil sokkel for stabilisatoren. Platen skal gi en stabil og flat overflate for sokkelen på operasjonsborDET.

##### • Tilbehørssett 2 til Edwards EVOQUE -system: stabilisator (modell 9850SZ) og gjenbrukbar skinne, plattform og plate (figur 7)

Det gjenbrukbare tilbehøret som er kompatibelt med EVOQUE -systemet, inkluderer den gjenbrukbare skinnen, plattformen og platen. Den gjenbrukbare skinnen er en stabil, steriliserbar skinne med en overflate til fest av kompatibel stabilisator til den gjenbrukbare plattformen. Den gjenbrukbare plattformen gir mulighet for å posisjonere og stabilisere Edwards -transkaterteruskittingsleveringssystemer

ved hjelp av regularbar benhøyde og en stabil plattform. Den gjenbrukbare platen plasseres under den gjenbrukbare plattformen, og gir et flatt og stabilt underlag under bruk. Stabilisatoren til engangsbruk er indisert for å lette posisjoneringen og stabiliseringen av EVOQUE -systemet under implantasjonsprosedyrer. Se informasjon om bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør for oppsett av sokkelplattformen og platen for tilbehørssett med gjenbrukbart tilbehør (figur 7). Se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbar skinne hvis den gjenbrukbare skinnen er isteril, eller hvis den pakkes ut før første gang.

### 3.0 Krav til sykehus og opplæring

Sykehus som planlegger å utføre en implantasjonsprosedyre med EVOQUE -systemet, må ha tilgang til cinefluoroskopi og transosofagalt ekkokardiografi (TEE) gjennom hele prosedyren. Leger som utfører implantasjonen, må i tillegg ha rask tilgang til nødvendig utstyr, instrumenter, tilbehør og personell til å utføre akutt operasjon på trikuspidalkaffen om nødvendig.

Edwards Lifesciences tilbyr et omfattende opplæringsprogram som må fullføres av leger som skal utføre slike implantasjoner, før bruk av EVOQUE -systemet. Leger som skal utføre implantasjoner, må ha tildegnet seg avansert teknisk kunnskap og erfaring i relaterte kateterbaserte prosedyrer.

## 4.0 Indikasjoner for bruk

### 4.1 Tiltenkt bruk

EVOQUE -systemet for erstattning av trikuspidalkaff skal brukes for å redusere trikuspidalregurgitasjon (TR) for pasienter som forblir symptomatiske med medisinsk behandling, og der ingen annen kirurgisk løsning eller annet transkateteralternativ finnes etter hjerteteams vurdering. EVOQUE -systemet leverer implantatet perkutant til trikuspidalkaffen via en femoralvenetilgang ved hjelp av en transvenøs tilnærming.

### 4.2 Pasientmålgruppe

- Pasienter med symptomatisk, alvorlig trikuspidalregurgitasjon som ikke lider av noe av følgende:

- alvorlig steno og/eller regurgitasjon i aorta-, mitral- og/eller lungeklaff
  - LVEF < 25 %
  - alvorlig dysfunksjon i høyre ventrikkel, målt med ekkokardiografi
  - pacemakeravhengighet<sup>1</sup> av transtrikuspidal ledning uten alternerende pacingsalternativ
  - behov for snarlig eller rask operasjon av ulike årsaker eller planlagt hjertekirurgi i løpet av de neste 12 månedene
  - systolisk hvileblodtrykk < 90 eller > 160 mmHg etter gjentatte målinger
  - refraktær hjertesvikt som krever avansert intervensjon (dvs. hjertepumpe (LVAD), transplantasjon) (ACC/AHA/ESC/EACTS trinn D hjertesvikt)
  - et tilstoppet eller trombosert IVC-filter som kan komme i veien for leveringskateteret
- Pasientvalg skal utføres av et tverrfaglig hjerteteam spesialisert i behandling av trikuspidalregurgitasjon for å vurdere risikoen for pasienten og anatomisk egnethet.

<sup>1</sup> Pacemakeravhengighet kan øke risikoen for alvorlige skader eller død pga. plutselig pacemakersvikt

## 5.0 Kontraindikasjoner

EVOQUE -klaffen er kontraindisert for pasienter med noen av følgende sykdommer:

- aktiv endokarditt 3 måneder eller kortere før planlagt implantasjon eller infeksjon som krever antibiotikabehandling (oral eller intravenøs) 2 uker eller kortere før planlagt implantasjon
- ubehandlet overfølsomhet eller kontraindikasjon mot et av følgende: alle platehemmere, alle antikoagulanter, nitinolleggeringer (nikkel og titan), bovin vev, glutaraldehyd, kontrastmiddel eller transosofagalt ekkokardiografi
- trikuspidalkaffanatom som hindrer god utplassering og funksjon av enheten basert på CT-undersøkelse og ekkokardiografi

Merk: Pasienten må kunne tåle minst ett platehemmende legemiddel OG ett blodfortynnende legemiddel.

## 6.0 Advarsler

- EVOQUE -klaffen skal ikke brukes til annet enn merket indikasjon for bruk.
- EVOQUE -klaffen, leveringssystemet, lastesystemet, dilatatorsettet og stabilisatoren er designet, tiltenkt og distribuert kun til STERIL engangsbruk. EVOQUE -stabilisatorkokken og EVOQUE -stabilisatorplaten leveres isterile og er kun til engangsbruk. Enhetene til engang bruk må ikke resteriliseres eller gjenbrukes. Det finnes ingen data som støtter steriliteten, ikke-pyrogeniteten eller funksjonaliteten til enhetene etter reprocessering.
- Se til at korrekt steril teknikk brukes under klargjøring, overføring og bruk av enhetene.
- Ikke bruk klaffen dersom forseglingen er brutt, oppbevaringsløsningen ikke dekker hele klaffen, temperaturindikatorene er aktivert, klaffen er skadet eller utløpsdatoen er passert. EVOQUE -klaffen må holdes fuktet til enhver tid. Klaffen kan ikke eksponeres for andre løsninger, antibiotika eller kjemikalier enn oppbevaringsløsningen den sendes i, og steril fysiologisk saltvannsløsning. Dette vil forhindre skade på bladene som kan påvirke klaffefunksjonen. Hold EVOQUE -klaffen fuktet med normal saltløsning til alt er klart for implantasjon.
- Se til at riktig størrelse på klaffen blir valgt. Implantasjon av feil størrelse (dvs. for liten eller for stor) kan føre til paravalvulær lekkasje (PVL), migrasjon, embolisering og/eller ringskade.
- Pasienter med tidligere implanteerde enheter (f.eks. IVC-filter) må vurderes omhyggelig for leveringssystemet settes inn, slik at vaskulaturen eller en tidligere implantert enhet unngår potensiell skade.
- Pasienter som allerede har kardielle ledninger, bør vurderes nøyne for implantasjon for å unngå mulig negativ påvirkning mellom enhetene.
- Vær forsiktig når kardielle ledninger skal implanteres etter at en EVOQUE -klaff er implantert, for å unngå mulig negativ påvirkning mellom enhetene.
- Pasienter som får implantert en EVOQUE -klaff, bør fortsette med antikoagulerende/blodplatehemmende behandling som fastsatt av behandelende lege i samsvar med gjeldende retningslinjer, for å minimere risikoen for trombose i klaffen eller tromboemboliske hendelser.
- Det finnes ingen data som støtter enhetens sikkerhet og ytelse dersom pasienten har:
  - gjennomgått en ekkokardiografiundersøkelse som viser alvorlig dysfunksjon i høyre ventrikkel
  - systolisk lungearterietrykk (PASP) > 70 mmHg vist med ekko-doppler
  - en transtrikuspidal pacemaker eller defibrillatorledning som er implantert i høyre ventrikkel i løpet av de siste 3 månedene
  - pacemakeravhengighet av transtrikuspidal ledning uten alternerende pacingsalternativ

## 7.0 Forholdsregler

### 7.1 Forholdsregler for bruk

- Hvorvidt pasienten er egnet, avhenger av de anatomiske forholdene basert på CT-undersøkelsen.
- Et tverrfaglig hjerteteam bør være enige i at en EVOQUE -klaffeimplantasjon er å foretrekke foran alternative perkutane enhetsløsninger, inkludert minimal invasiv åpen hjertekirurgi.
- Et tverrfaglig hjerteteam bør se nøyde på sykdommens alvorlighetsgrad og muligheten for reversibilitet av høyresidig hjertesvikt basert på en fullstendig hemodynamisk vurdering.
- Pasienten bør ha en forventet levetid på minst 12 måneder.

### 7.2 Forholdsregler

- EVOQUE -klaffen skal bare brukes med EVOQUE -leveringssystemet og EVOQUE -lastesystemet.
- Proseduren skal utføres under egnede bildediagnostiske forhold, f.eks. med transosofagalt ekkokardiografi (TEE) og fluoroskopi og/eller intrakardial ekkokardiografi (ICE).
- Glutaraldehyd kan gi irritasjon på hud samt i øyne, nese og hals. Unngå langvarig eller gjentatt eksponering for, eller innånding av, løsningen. Må bare brukes med tilstrekkelig ventilasjon. Ved hudkontakt skal du umiddelbart skyll det rammede området med vann. Ved kontakt med øynene skal du oppsøke lege umiddelbart. Se sikkerhetsdatabladet fra Edwards Lifesciences for ytterligere informasjon om eksponering for glutaraldehyd.
- Det kan forekomme ledningsforstyrrelser før, under eller etter at EVOQUE -klaffen er implantert, noe som kan kreve kontinuerlig EKG-overvåkning før utskrivning fra sykehuset. Hvis en pasient har bekrefte eller mistenkte ledningsforstyrrelser, må pasienten overvåkes og/eller evalueres elektrofisiologisk.
- Egnet antibiotikaprofilaksje anbefales etter prosedyren hos pasienter som har risiko for protesklaflinfeksjon og endokarditt.
- Den langsgående boltholdbarheten til EVOQUE -klaffen er ikke fastslått. Kliniske data reflekterer kortsiktig oppfølging. Jevnlig medisinsk oppfølging anbefales for å evaluere EVOQUE -klaffens ytelse.
- Implantasjon av EVOQUE -klaffen må utsettes hos pasienter med (1) tidligere myokardinfarkt én måned (30 dager) eller kortere før planlagt intervensjon, (2) lungeemboli 3 måneder (90 dager) eller kortere før planlagt intervensjon, (3) cerebrovaskulær episode (slag eller transitorisk iskemisk attakk (TIA)) 3 måneder (90 dager) eller kortere før planlagt intervensjon, (4) aktiv øvre gastrointestinal blødning 3 måneder (90 dager) før prosedyren, noe som krever blodoverføring.

## 8.0 Mulige bivirkninger

Mulige bivirkninger relatert til standard hjertekateterisering, bruk av anestesi, EVOQUE -klaffen og implantasjonsprosedyren omfatter:

- unormale laboratorieverdier
- allergisk reaksjon på anestesi, kontrastmiddel, antikoagulasjonslegemidler eller enhetsmaterialer
- anafylaktisk sjokk
- anemi og redusert hemoglobin (Hgb), kan kreve transfusjon
- aneurisme eller pseudoaneurisme
- angina eller brystsmerter
- arytm - atrial (f.eks. atrieflimmer, supraventrikulær takykardi)
- arytmier - ventrikkel (for eksempel ventrikeltakykardi og ventrikelflimmer)

- 
- arteriovenøs fistel
  - blødning
  - hjertestans
  - hjertesvikt
  - hjerteskade, inkludert perforasjon
  - hjertetamponade/perikardeffusjon
  - kardiogent sjokk
  - sammenvikling av senestrengene eller ruptur som kan kreve intervasjon
  - koagulopati, koagulasjonsforstyrrelse, blodningsdialete
  - skade på ledningssystem, som kan kreve implantering av en pacemaker (midlertidig eller permanent)
  - overgang til åpen hjertekirurgi
  - koronararterieokklusjon
  - skade på eller forstyrrelse av funksjon av pacemaker eller implanterbar kardioverter-defibrillator (ICD)
  - dødsfall
  - ødem
  - elektrolyttbalanse
  - embolisering, inkludert luft, partikler, forkalket materiale eller trombe
  - akutt hjertekirurgi
  - endokarditt
  - øsofagal irritasjon
  - øsofagal perforasjon eller striktur
  - embolisering av EVOQUE -systemets komponent(er)
  - EVOQUE -systemets komponenter kan ikke innhentes
  - feber
  - gastrointestinal blødning
  - hematom
  - hemodynamisk kompromittering
  - hemolyse / hemolytisk anemi
  - blødning som krever blodoverføring/kirurgi
  - hypertensjon
  - hypotensjon
  - betennelse
  - skade på trikuspidalapparatet, inkludert senestrengskade, ruptur, papillarmuskelskade
  - lokal og/eller systemisk infeksjon
  - mesenterisk iskemi eller tarminfarkt
  - multiorgansvit
  - myokardinfarkt
  - kvalme og/eller oppkast
  - nerveskade
  - neurologiske symptomer, inkludert dyskinesi, uten diagnostisert TIA eller slag
  - ikke-akutt ny operasjon
  - smerte
  - pannusdannelse
  - lammelse
  - percutan klaffintervasjon
  - perifer iskemi
  - varig nedsett funksjonsevne
  - pleuraleffusjon
  - lungebetennelse
  - lungeødem
  - lungeembolisme
  - reaksjon på blodplatehemmere eller antikoagulantia
  - ny innleggelse på sykehuis
  - nyresvikt
  - pustestans, atelectase – kan kreve langvarig intubering
  - retroperitoneal blødning
  - høyre ventrikels utløpstrakt (RVOT) obstruksjon
  - septikemi, sepsis
  - hudforbrenning, hudskade eller vevsentringer på grunn av eksponering for ioniserende stråling
  - slag
  - strukturell forringelse (slitasje, brudd, forkalkning, bladrift, bladfortykning, stenose i implantert enhet eller ny bladforstyrrelsесlidelse)
  - tromboembolisme
  - transitorisk iskemisk attakk (TIA)
  - løsning/embolisering av klaff
  - endokarditt på klaff
  - eksplantasjon av klaff
  - klaffebladforhindring
  - feilstilling av klaff
  - migrering av klaff
  - paravalvuler lekkasje i klaff (PVL)
  - klafferegurgitasjon (ny eller forverret trikuspidal-, aorta-, mitral- eller lungeklaff)
  - klafftrombose
  - karskade eller -traume, inkludert disseksjon eller okklusjon
  - karkrampe
  - sårdehiscens, forsinket eller ufullstendig tilheling

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).

## 9.0 Tilleggsutstyr

Implanteringsproseduren krever tilleggsutstyr som ikke leveres med EVOQUE -systemet. Tilleggsutstyr er angitt nedenfor.

### 9.1 Utstyr til lasting av EVOQUE -klaff

Merk: Volumene gjenspeiler at det er tilstrekkelig mengde til å klargjøre 1 implantat.

- 3500 ml (minimum) steril fysiologisk saltvannsløsning med en temperatur på (~ 23 °C)
- 500 ml (minimum) heparinisert saltløsning (2 enheter/ml) med en temperatur på (~ 23 °C)
- 4 sterile boller ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm dype, plast)
- 1 stor steril bolle ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm dyp, plast)
- 1 skallpell, skallpellblad nr. 11
- 1 luerlässprøyte ( $\geq 20$  ml)

- gaskompresser
- pinsett med butt spiss
- saks med butt spiss
- sterile håndklær

#### **9.2 Utstyr til tilgang, prosedyre og overvåking**

- standard labutstyr for hjertekateterisering
- innføringshylse til femoral tilgang
- fluoroskopi (faste, mobile eller delvis mobile fluoroskopisystemer egnet for bruk ved perkutane koronarinpreg)
- mulighet for transosofagal ekkardioografi
- styrbar innføringshylse
- ledevaier med utvekslingslengde på maks 0,89 mm (0,035 tommer)
- ledevaier med ekstra liten kurve på maks 0,89 mm (0,035 tommer)
- kateter og ledevaier til høyre koronararterie
- sterilt bord til klargjøring av EVOQUE -klaff og enhet

#### **9.3 Reserveutstyr**

- kanyle til arteriell bypass (~18 F)
- maskin til kardiopulmonal bypass
- foyelig ballong (> 20 mm diameter, 9 ml kontrastvolum)
- fortynnet, røntgentett kontrastmiddel (15:85 middel til saltlösning)
- kontrastinjektor med høyt trykk
- intraaortal ballongpumpe og ballong i passende størrelse
- utstyr til intrakardial ekkardioografi (ICE)
- angiografikater med grisehale
- kanyle til venos returbypass (~18 F)
- utstyr til transtorakal ekkardioografi (TTE)
- smøremiddel til vaskulær tilgang
- utstyr til midlertidig pacing

## **10.0 BRUKSANVISNING**

### **10.1 Inspeksjon før bruk**

Før EVOQUE -systemet tas i bruk, må hvert element og tilbehør undersøkes visuelt for skader (f.eks. et knust glass eller lokk, lekkasje, ødelagte eller manglende tetninger) som kan ha ødelagt emballasjens sterilitet (hvis aktuelt) eller komponentfunksjon.

**ADVARSEL:** Ikke håndter leveringssystemet feil eller bruk leveringssystemet og tilbehørsenheter hvis pakningen og/eller sterile barrierer og noen av komponentene er åpnet eller skadet eller har gått ut på dato, da sterilitet og/eller funksjon kan være utsatt.

**ADVARSEL:** EVOQUE -klaffen må ikke håndteres feil, og enheten/beholderen må ikke brukes hvis den har skader, lekkasjer eller mangler steriliseringsmiddel (er ikke lagt helt ned i glutaraldehyd eller mangler intakte tetninger). EVOQUE -klaffen skal ikke brukes til implantasjon, fordi steriliteten kan være brutt.

**ADVARSEL:** Ikke bruk EVOQUE -klaffen hvis utløpsdatoen er passert. Steriliteten eller klaffefunksjonen kan være kompromittert.

**ADVARSEL:** Ikke bruk EVOQUE -klaffen hvis temperaturindikatoren har blitt aktivert. Klaffefunksjonen kan være kompromittert.

**ADVARSEL:** Ikke bruk EVOQUE -klaffen hvis forseglingen er brutt. Steriliteten kan være kompromittert.

### **10.2 Oppsett av tilbehør**

#### **10.2.1 Oppsett av tilbehørssett 1**

Trinn	Prosedyre
1	Platen kan plasseres på operasjonsbordet mellom beina på pasienten for å støtte sokkelen under prosedyren.
2	Når pasienten er plassert på operasjonsbordet, plasseres sokkelen til engangsbruk over pasientens bein, oppå platen, med ønsket avstand fra midten av brystbeinet.
3	Etabler en steril barriere.
4	Etter steril oppdekking plasseres sokkeladapteren til engangsbruk på linje med tilgangsstedet og festes til forsiden av sokkelen ved hjelp av en klemme (figur 6).

**Merk:** I konfigurasjonen for tilbehørssett 1 leveres både sokkeladapteren og klemmen med stabilisatoren.

#### **10.2.2 Oppsett av tilbehørssett 2**

Se informasjon i bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør for oppsett av plattformen og platen for konfigurasjon av tilbehørssett 2 med gjenbrukbart tilbehør (figur 7). Se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbar skinne hvis den gjenbrukbare skinnen er usteril, eller hvis den pakkes ut for første gang. Se instruksjonene nedenfor når den gjenbrukbare skinnen er steril.

Trinn	Prosedyre
1	Fjern Edwards gjenbrukbar skinne fra steriliseringsemballasjen (blå emballasje), og kontroller den for skader.
2	Den gjenbrukbare platen og den gjenbrukbare plattformen monteres og plasseres rundt bena til pasienten før steril oppdekking av pasienten. Juster høyden og vinkelen på plattformen etter behov. Se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbart tilbehør.
3	Etabler en steril barriere.
4	Etter steril oppdekking settes Edwards gjenbrukbar skinne sammen og stabilisator sammen og festes til den gjenbrukbare plattformen.
5	Følg prosedyren for å fjerne den gjenbrukbare skinnen fra den gjenbrukbare plattformen. Utfør standard avtørring av gjenbrukbare skinner før de sendes til reprosessering. Se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbar skinne.

#### **10.3 Klargjøring av enheten**

All klargjøring av enheten utføres av autorisert Edwards -personell.

**ADVARSEL:** EVOQUE -klaffen må ikke håndteres på feil måte. EVOQUE -klaffblader som håndteres feil eller skades under lasteprosessen, krever utskifting av EVOQUE -klaffen.

**ADVARSEL:** EVOQUE -klaffen skal ikke være i krympt posisjon lenger enn 120 minutter, da det kan svekke klaffens funksjon.

**FORSIKTIG:** Glasset eller posen til leveringssystemet skal ikke plasseres i det sterile feltet. Utsiden av glasset og posen er ikke steril, og innholdet i glasset og posen skal håndteres med standard aseptiske teknikker for å hindre kontaminering.

**FORSIKTIG:** Glasset med EVOQUE -klaffen skal ikke åpnes før implantasjonen er bekreftet, for å redusere risiko for kontaminering.

**FORSIKTIG:** Kontroller at hele suturen fjernes når serienummermerket fjernes fra EVOQUE -klaffen, ellers kan dette føre til emboli.

**FORSIKTIG:** EVOQUE -klaffen må ikke komme i kontakt med skarpe instrumenter, da dette kan svekke klaffefunksjonen.

**ADVARSEL:** Tilstrekkelig skylling med vanlig saltlösning må utføres før implantasjon for å redusere glutaraldehydkonsentrasiønen, siden den kan føre til glutaraldehydtoksisitet.

**FORSIKTIG:** Sørg for at bladvevet og skylleløsningen ikke kommer i kontakt med håndklær, lintøy eller andre kilder til lo eller partikler som kan overføres til bladvevet, da dette kan føre til emboli.

### **10.4 EVOQUE -klaffimplantat**

#### **10.4.1 Plassering av ledevaier**

Klargjør femoral venetilgang med standard intervensionsteknikker.

**ADVARSEL:** Ikke bruk mye makt og/eller manipulering under fremføring og plassering av ledevaieren, da dette kan føre til perforering/dissekering av arterier, veneer og/eller andre hjertestrukturer. Dette kan også føre til hjertearytmier og ledningsforstyrrelser.

Trinn	Prosedyre
1	For frem den styrbare hylsen i høyre atrium ved utgangen av IVC.
2	Sett inn en ledevaier gjennom den styrbare hylsen.

Trinn	Prosedyre
3	Før frem ledevaieren over trikuspidalklaffen. <b>Merk:</b> Andre intervensionsenheter og -teknikker (f.eks. ledekateter) kan brukes som støtte når ledevaieren skal krysse trikuspidalklaffen.
4	Etabler en god ledevaierbane, og kontroller at vaieren ikke henger seg opp i hjertestrukturer.

#### 10.4.2 Levering av EVOQUE -klaff

**ADVARSEL:** Unngå store bevegelser av leveringssystemet når prosedyren skal utføres, for å beskytte vaskulaturen eller hjertestrukturer. Unngå å rotere leveringssystemet for mye, slik at funksjonen til leveringssystemet opprettholdes.

**Merk:** Skyll leveringssystemet med heparinisert saltlösning etter behov under prosedyren.

Trinn	Prosedyre
1	Se til at det hydrofilet belegget på dilatatorene og leveringssystemet er aktivert før bruk. Dilater tilgangsstedet. Et Edwards EVOQUE -dilatatorsett skal brukes etter behov.
2	Sett inn leveringssystemet over ledevaieren.
3	Før frem leveringssystemet til den distale enden av den avsmalnede spissen er plassert ved sammenføyningen mellom IVC og høyre atrium.
4	Bruk fluoroskop for å sikre at leveringssystemet er orientert i riktig retning. <b>ADVARSEL:</b> Leveringssystemets primære fleksjon rettes ut i retning av skylleportene. Pass ekstra godt på at leveringssystemet er riktig orientert på dette tidspunktet.
5	Trekk hylsen tilbake.
6	Bøy og orienter leveringssystemet mot trikuspidalklaffen.
7	Før frem leveringssystemet for å krysse trikuspidalklaffen. <b>Merk:</b> Leveringssystemets fleksjon og rotasjon samt ledevaierens posisjon kan justeres når klaffen krysser, for å optimalisere kryssingsposisjonen.
8	Bruk ekkokardiografi og fluoroskop til å kontrollere at leveringssystemet har krysset gjennom trikuspidalklaffen og inn i høyre ventrikkel.
9	Hvis du bruker konfigurasjonen for tilbehørsett 1, kobler du stabilisatoren til sokkeladapteren og fester den til sokkelen. Hvis du bruker konfigurasjonen for tilbehørsett 2, forankrer du skinnen på plattformen og fester den. Deretter forankrer du stabilisatoren på skinnen og fester den.
10	Fest leveringssystemet og hylsen til stabilisatoren.
11	Juster leveringssystemet etter behov for å sikre hemodynamisk stabilitet.
12	Bruk preoperative MSCT-data (dersom dette er tilgjengelig) til å posisjonere C-armen for å få en best mulig visning.
13	Plasser leveringssystemet koaksialt for trikuspidalringen, og ha minst mulig kontakt med den naturlige anatomien.
14	Bruk ekkokardiografi og fluoroskop til å bekrefte at EVOQUE -klaffen er plassert i riktig dybde og koaksialitet for den opprinnelige klaffen. <b>FORSIKTIG:</b> Når kapselen er trukket tilbake for å eksponere EVOQUE -klaffens ankre, kan ikke klaffen hentes opp igjen eller trekkes tilbake i leveringssystemet. <b>ADVARSEL:</b> Hold leveringssystemet i midten av den opprinnelige klaffen under plasseringen, slik at klaffen blir riktig posisjonert.
15	Trekk tilbake den ytre kapselen til ankrerne er eksponert.
16	Juster posisjonen til EVOQUE -klaffen slik at ankrerne er plassert med de opprinnelige bladene i henhold til pasientens anatomi.
17	Trekk tilbake den ytre og indre kapselen til ønsket diameter for EVOQUE -klaffen er oppnådd.
18	Fest bladene.
19	Bekreft plasseringen av EVOQUE -klaffen ved hjelp av bildediagnostikk med ekkokardiografi for å vurdere aktivering av bladene. Juster posisjonen til EVOQUE -klaffen etter behov.
20	Ved å bruke bildediagnostikk med ekkokardiografi kan bevegelsene til de opprinnelige bladene observeres, og posisjonen til EVOQUE -klaffen kan justeres etter behov for å aktivere de opprinnelige trikuspidalklaffbladene.
21	Når full aktivering er bekreftet, må det kontrolleres at EVOQUE -klaffen er perpendikular for trikuspidalringplanet.
22	Trekk tilbake den avsmalnede spissen til den er plassert inni EVOQUE -klaffen.
23	Trekk tilbake den indre kapselen og utløs EVOQUE -klaffen fra leveringssystemet. <b>FORSIKTIG:</b> Vær forsiktig når EVOQUE -klaffen skal frigis helt ved hjelp av utløserbryteren, fordi prematur utløsning kan påvirke ytelsen til EVOQUE -klaffen.
24	Ved å bruke bildediagnostikk med ekkokardiografi og fluoroskop kan EVOQUE -klaffens endelige posisjon og funksjon vurderes.

#### 10.4.3 Fjerning av leveringssystem

**ADVARSEL:** Pass på at plasseringen av leveringssystemet holdes sentralt for EVOQUE -klaffen under fjerning av leveringssystemet. Hvis ikke kan dette påvirke klaffefunksjonen eller føre til at klaffen løsner.

**Merk:** Leveringssystemet kan fjernes fra stabilisatoren når som helst under fjerning, dersom det er aktuelt.

Trinn	Prosedyre
1	Trekk den avsmalnede spissen helt tilbake.
2	Rett ut og trekk leveringssystemet tilbake til den avsmalnede spissen er over låseflikene til EVOQUE -klaffen. Juster ledevaieren etter behov, slik at en sentral posisjon opprettholdes mot EVOQUE -klaffen. Pass på at låsinga er løsnet fra EVOQUE -klaffen.
3	Roter utløserbryteren slik at den indre kapselen er i kontakt med den avsmalnede spissen.
4	Rett ut og trekk leveringssystemet tilbake etter behov.
5	Roter kapselretraksjonsbryteren til den ytre kapselen er i kontakt med den indre kapselen.
6	Pass på at leveringssystemet er rettet ut, og fjern leveringssystemet fra tilgangsstedet. <b>Merk:</b> En hylse kan brukes til å tette femoralvenen etter fjerning av systemet.
7	Bruk standard intervensjonsteknikker til lukking av femoraltilgangen.
8	Ta et ventrikulogram ved behov for å vurdere EVOQUE -klaffens endelige posisjon.

### 11.0 Leveringsform

#### 11.1 Sterilisering og pakking

EVOQUE -klaffen leveres steril etter sterilisering med kjemisk væske og er ikke-pyrogen. Den er pakket og sterilisert i en glutaraldehydopplosning på et glass med tetning. Utsiden av glasset er ikke steril og skal ikke plasseres i det sterile feltet. EVOQUE -klaffen leveres med en temperaturindikator, og klaffen må ikke brukes hvis indikatoren er aktivert.

Leveringssystemet, dilatatorsettet og lastesystemet leveres sterilisert med etylenoksid og leveres ikke-pyrogene. Delene er festet til et kort og pakket i en pose og transporteske.

Stabilisatoren leveres sterilisert med etylenoksid. Delene er festet til et kort og pakket i en pose og transporteske.

Sokkelen og platen til engangsbruk eller den gjenbrukbare skinnen, plattformen og platen leveres steriele.

Delene er pakket i individuelle forsendelsesesker.

#### 11.2 Oppbevaring

EVOQUE -klaffen må lagres ved 10 °C til 25 °C (50 °F til 77 °F). Lagerkontroll og regelmessig rotasjon anbefales, slik at EVOQUE -klaffer med tidligst utløpsdato brukes først.

Leveringssystemet, dilatatorsettet, lastesystemet, stabilisatoren, sokkelen og platen til engangsbruk og den gjenbrukbare plattformen/platen skal oppbevares tørt og kjølig uten risiko for kontaminering. Se bruksanvisningen for Edwards gjenbrukbar skinne for informasjon om oppbevaring av den gjenbrukbare skinnen.

## 12.0 Sikkerhetsinformasjon knyttet til magnetresonanstomografi (MR)



Ikke-klinisk testing har vist at Edwards EVOQUE -klaffen er MR-sikker under spesifiserte forhold. En pasient med klaffen kan skannes på sikker måte i MR-systemer som oppfyller følgende betingelser:

- statisk magnetfelt på kun 1,5 og 3 T
- Maksimum spatielt gradientfelt er 3000 gauss/cm (30,0 T/m) eller mindre
- Maksimum MR-systemrapportert, gjennomsnittlig spesifikk absorpsjonsrate (SAR) for hele kroppen på 2,0 W/kg
- normal driftsmodus for MR-systemet for både gradienter og SAR

Under skanneforholdene angitt ovenfor forventes EVOQUE -klaffen å generere en maksimum temperaturstigning på 4 °C etter 15 minutter med kontinuerlig skanning.

I ikke-klinisk testing forlenges bildeartefaktet forårsaket av EVOQUE -klaffen cirka 0,8 cm fra enheten ved avbildning med gradientekko- eller spinnekko-pulssekvens og et MR-system med kapasitet på 3 T.

## 13.0 Forventet levetid for enheten

EVOQUE -klaffen har gjennomgått grundig preklinisk holdbarhetstesting iht. testkrav for klaffen. Klaffene ble testet til å tåle 5 år med simulert slitasje. Faktisk levetid i mennesker avhenger av mange faktorer og varierer fra pasient til pasient.

## 14.0 Pasientinformasjon

Et pasientimplantatkort følger med hver EVOQUE -klaff. Fyll ut all nødvendig informasjon etter implantasjon, og gi implantatkortet til pasienten. Serienummeret står på pakningen til EVOQUE -klaffen. Dette implantatkortet gjør at pasienter kan informere helsepersonell om hva slags implantat de har, når de benytter seg av helsetjenester.

## 15.0 Avhending av eksplantert implantat og enhet

Edwards Lifesciences er interessert i å motta eksplanterte kliniske eksemplarer av EVOQUE -klaffen for analysering. En skriftlig rapport med et sammendrag av funnene vil bli fremlagt når evalueringen er fullført. Kontakt Edwards for retur av den eksplanterte klaffen.

Hvis du bestemmer deg for å returnere noen av enhetene, må du følge instruksjonene nedenfor:

- **Uåpnet pakke med steril barriere intakt:** Hvis posene ikke har blitt åpnet, returneres enheten i originalpakningen.
- **Pakke åpnet, men ikke implantert:** Hvis en pose er åpnet, er ikke enheten lenger steril. Returner enheten i originalemballasjen.
- **Eksplantert implantat** Det eksplanterte implantatet skal plasseres i et egnet histologisk fikséringsbad, for eksempel 10 % formalin eller 2 % glutaraldehyd. Det er ikke nødvendig med oppbevaring i kjøleskap under disse omstendighetene. Ta kontakt med Edwards Lifesciences for å be om et eksplantasjonssett.

### 15.1 Kasting

Følg generelle forholdsregler for biologisk farlig avfall og skarpe gjenstander for å unngå personskader. Brukt utstyr (inkluderer alle enheter som har vært i kontakt med pasienter) skal håndteres og resteriliseres i samsvar med institusjonelle retningslinjer for biologisk farlig materiale og sykehussavfall for å unngå mulig krysskontaminering. Se bruksanvisningen for gjenbrukbart Edwards -tilbehør for informasjon om kasting av tilbehør til gjenbruksbar plattform og plate.

## 16.0 Kvalitativ og kvantitativ informasjon relatert til EVOQUE -klaffen

Følgende tabell viser kvalitativ og kvantitativ informasjon om materialene og stoffene i EVOQUE -klaffen:

### EVOQUE -klaff

Stoff	CAS	Modellmasseområde (mg)
Nikel	7440-02-0	1250–1470
Titan	7440-32-6	981–1171
Polyetylentereftalat	25038-59-9	529–649
Polyetylen	9002-88-4	285
Polyuretan	9009-54-5	0–281
Kollagener, bovine, polymerer med glutaraldehyd	2370819-60-4	113
Titandioksid	13463-67-7	1,41–3,65
Kobolt	7440-48-4	0–1,29
Jern	7439-89-6	0–1,29
Karbon	7440-44-0	0–1,03
Oksygen	7782-44-7	0–1,03
Antimontrioksid	1309-64-4	0,632–0,777
Silosaner og silikoner, dimetyl, polymerer med methylsilseskviosaner, polyetylenpolypropylenglykol og polyetylenpolypropylenglykolmonobutyleter	68554-68-7	0–0,762
Niob	7440-03-1	0–0,643
Silisiumdioksid	7631-86-9	0,00515–0,598
Polybutadieniakrylat	9003-17-2	0–0,452
Polybutilat	24936-97-8	0,333
Krom	7440-47-3	0–0,257
Kobber	7440-50-8	0–0,257
Hydrogen	1333-74-0	0–0,129
Nitrogen	7727-37-9	0–0,129
4-dodecylbenzensulfonsyre	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508–0,0256
Glyserol	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimethylaminoethyl)-eter	3033-62-3	0–0,00790
Trietylendiamin	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE -leveringssystem:

Denne enheten inneholder følgende stoff(er) angitt som CMR 1B i en konsentrasjon over 0,1 % vekt/vekt:

Kobolt; CAS-nr. 7440-48-4; EC-nr. 231-158-0

Gjeldende forskning støtter at medisinsk utstyr produsert av koboltegeringer eller legeringer av rustfritt stål som inneholder kobolt, ikke forårsaker en økt risiko for kreft eller negative reproduksjonseffekter.

## 17.0 Sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse (SSCP)

Gå til <https://meddeviceinfo.edwards.com/> for et SSCP for dette medisinske utstyret.

Etter lanceringen av den europeiske databasen for medisinsk utstyr / Eudamed kan du gå til <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> for et sammanfattende sammendrag av sikkerhet og klinisk ytelse (SSCP) for dette medisinske utstyret. Det er her SSCP blir lagt etter lancering av den europeiske databasen for medisinsk utstyr / Eudamed.

SSCP er tilpasset i samsvar med den kliniske evalueringssvurderingen av det tekniske kontrollorganet som CE-sertifiseringen har blitt utstedt av. SSCP inneholder et relevant sammendrag av den samme informasjonen. Det tekniske kontrollorganet har observert og er enig i nyttre-risiko-begrunnelsene for sikkerhet på kort og lang sikt og effektiviteten til EVOQUE -systemet. Samsvaret mellom hele EVOQUE -systemet og ytelsekskravene (GSPR) for sikkerhet (MDR GSPR1), ytelse (MDR GSPR1), aksept av bivirkninger (MDR GSPR8), brukervennlighet (MDR GSPR5), levetid for enheten (MDR GSPR6) og akseptabel nyttre-risikoprofil (MDR GSPR8) er etablert for de merkede indikasjonene.

#### **18.0 Grunnleggende unik utstyrstidsidentifikasjon-enhetsidentifikator (UDI-DI)**

Grunnleggende UDI-DI er tilgangsnøkkelen for informasjon om enheten som er lagt inn i Eucomed. Grunnleggende UDI-DI for klaffene, leveringssystemet og tilbehørne kan anvendes for å lokalisere SSCP. Følgende tabell inneholder grunnleggende UDI-DI-er for EVOQUE -systemet:

Produkt	Modell				Grunnleggende UDI-DI
Edwards EVOQUE -klaff	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE -lastesystem eller Edwards EVOQUE -lastesystem og trimmer	9850LS eller 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE trikuspidalt le- veringssystem	9850TDS				0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE -dilatatorsett	9850DK				0690103D004EVK000WN

#### **Tilbehørsett 1**

Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE -stabilisatorsokkel	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE -stabilisatorplate	9850PT	0690103D004EVA000UG

#### **Tilbehørsett 2**

Edwards EVOQUE -stabilisator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards gjenbrukbar skinne	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards gjenbrukbar plattform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards gjenbrukbar plate	10000PT	0690103D004REU000YA

**Edwards EVOQUE -kolmiliuskaläpän korvausjärjestelmä****Käyttöohjeet****Tärkeä huomautus: katetrilla asennettavan kolmiliuskaläpän implantoinnin saavat tehdä vain lääkärit, joilla on koulutus Edwards EVOQUE -kolmiliuskaläpän korvausjärjestelmän käytöstä.**

- Älä yritä käytää Edwards EVOQUE -läppää (EVOQUE -läppää), asennusjärjestelmää tai niihin liittyviä lisävarusteita, ennen kuin olet lukenut ja ymmärtänyt kaikki tämän oppaan tiedot.
- Näiden ohjeiden, varoitusten ja varotoimien noudattamatta jättämisen voi johtaa laitteen vaurioitumiseen tai potilaan loukaantumiseen. EVOQUE -järjestelmän käytöön on rajoitettu lääkäreille, jotka ovat saaneet koulutuksen invasiivisiihin, endovaskulaarisii toimenpiteisiin ja järjestelmän asianmukaiseen käytöön.
- Pyydä valtuutetulta Edwards -henkilöltöltä tietoja oikean EVOQUE -läppäkoon valinnasta.
- EVOQUE -läppä, asennusjärjestelmä, laajenninsarja, latausjärjestelmä ja vakain toimitetaan STERILEINÄ. Kertakäytöiset lisävarusteet (alusta ja levy) ja uudelleenkäytettävät lisävarusteet (kisko, järjestelmä ja levy) toimitetaan EPÄSTERILEINÄ.
- Uudelleenkäytettävien Edwards -järjestelmän ja -levyn tapauksessa katso puhdistusvaiheet uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeissa annetuista uudelleenkäsitteleyohjeista. Uudelleenkäytettävien Edwards -kiskokokoopannon tapauksessa katso uudelleenkäsitteleyohjeet uudelleenkäytettävien Edwards -kiskokokoopannon käyttöohjeista. Kaikki muut laitteet toimitetaan vain kertakäytöö varten. Hävitä käytön jälkeen sairaalan hallinnollisten käytäntöjen ja/tai viranomaiskäytäntöjen mukaisesti.

**1.0 Johdanto**

Kolmiliuskaläpän Edwards EVOQUE -korvausjärjestelmä (josta käytetään tässä julkaisussa nimistä "EVOQUE -järjestelmä") on tarkoitettu korvaamaan nativiivi kolmiliuskaläppä potilailla, joilla on symptomatiasta, vaikkea kolmiliuskaläpän takaisinvirtausa, ilman perinteisen avosydänleikkauksen tarvetta. EVOQUE -järjestelmä koostuu neljästä (4) osasta, joiden kanssa käytetään jompaaumpaa kahdesta (2) lisävarustesarjasta, kuten jäljempänä esitetään:

Tuotteen nimi	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE -läppä (EVOQUE -läppä)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä tai Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä ja rajain		9850LS tai 9850LSB		9850LSB
Kolmiliuskaläppien Edwards EVOQUE -asennusjärjestelmä		9850TDS		
Edwards EVOQUE -laajenninsarja		9850DK		

**Lisävarustesarja 1**

Tuotteen nimi	Mallinumero
Edwards EVOQUE -vakain	9850SB
Edwards EVOQUE -vakainalusta	9850BA
Edwards EVOQUE -vakainlevy	9850PT

**Lisävarustesarja 2**

Tuotteen nimi	Mallinumero
Edwards EVOQUE -vakain	9850SZ
Uudelleenkäytettävä Edwards -kisko	10500RL
Uudelleenkäytettävä Edwards -järjestelmä	10000UP
Uudelleenkäytettävä Edwards -levy	10000OPT

**Huomautus: EVOQUE -järjestelmä on suunniteltu käytettäväksi joko lisävarustesarjan 1 tai lisävarustesarjan 2 kanssa. Lisävarustesarja 1 on valinnainen, kertakäytöinen sarja, joka on tarkoitettu käytöön EVOQUE -järjestelmän kanssa. Sarjan 1 ja sarjan 2 osat eivät ole keskenään vaihtokelpoisia.**

**Huomautus: EVOQUE -järjestelmän muodostavat laitteet on tarkoitettu käytettäväksi yhdessä, ei erillisinä laitteina. Näiden käyttöohjeiden tiedot koskevat kaikkia EVOQUE -järjestelmän laitteita.**

**2.0 Laitteen kuvaus****• Edwards EVOQUE -läppä (kuva 1)**

EVOQUE -läppä on tarkoitettu kolmiliuskaläppään asetettavaksi. Se on vaihtoehto leikkaukselle. EVOQUE -läppä koostuu naudan sydänpuikkokodesta valmistetusta kolmiliuskaisesta läpästä, nitinolirungosta ja reunaesta, ja se on pakattu ja loppusteriloitu glutaarildehydiissä.

Läpän kokosuoitusket perustuvat nativiiviläpän annululukseen kokoon, joka on mitattu tietokonetomografialla (TT). Läpän koon valinnassa on huomioitava potilaan yksilöllinen anatomia ja harkittava kuvausmenetelmiä käytöö.

Laitteen halkaisija (suositeltu läpän koko)	Systole		Diastole	
	Hoidettavan alueen ympärysmittasuoitus – johdettu halkaisija-alue (mm)	Hoidettavan annuluksen pituus enintään (mm)	Hoidettavan alueen ympärysmittasuoitus – johdettu halkaisija-alue (mm)	Hoidettavan annuluksen pituus enintään (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

**• Kolmiliuskaläppien Edwards EVOQUE -asennusjärjestelmä (kuva 2)**

Asennusjärjestelmän ulkohalkaisija on 28 F, ja se on tarkoitettu kokoon puristetun EVOQUE -läpän asentamiseen transfemoraalisen laskimoyhteyden kautta. Asennusjärjestelmän kädensija sisältää primaarisen taivutusnupin, sekundaarisen taivutusnupin ja syvyysnupin, jotka helpottavat EVOQUE -läpän kohdistamista ja sijoittamista nativiiviläpään, sekä kapselinupin ja vapautusnupin, joilla hallitaan EVOQUE -läpän laajenerjemista ja vapauttamista.

**• Edwards EVOQUE -laajenninsarja (kuva 3)**

Halkaisijaltaan 24 F:n, 28 F:n ja 33 F:n hydrofilisesti pinnoitettuja laajentimia voidaan käyttää laajentamaan sisäänventikointaan ja siten helpottamaan asennusjärjestelmän asettamista. Kaikkiin laajentimiin mahtuu 0,89 mm:n (0,035 tuuman) ohjainlanka, ja ne ovat muodoltaan kapenevia, mikä minimoi sisäänventikohdan vauriot.

**• Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä (kuva 4) / latausjärjestelmä ja rajain (kuva 5)**

Useasta osasta koostuva latausjärjestelmä on tarkoitettu helpottamaan EVOQUE -läpän lataamista ja kiinnittämistä asennusjärjestelmään. Latausjärjestelmä auttaa puristamaan EVOQUE -läpän sopivan läpimittaan, jotta ulompi kapseli voi siirtyä eteenpäin EVOQUE -läpän pääälle.

**• Edwards EVOQUE -järjestelmän lisävarustesarja 1: vakain (malli 9850SB) ja alusta ja levy (kuva 6)**

Kertakäytöinen vakain yhdessä kertakäytöisen alustan ja kertakäytöisen levyn kanssa on tarkoitettu asennusjärjestelmän kiinnittämiseen transfemoraaliselle laskimoyhteydelle sopivan kulmaan ja mahdollistamaan asennusjärjestelmän paikan hienosäädöllä implantointitoimenpiteen aikana. Alustan korkeutta voidaan säätää siten, että potilaan alaraajat mahtuvat sen alle. Se on tarkoitettu vakaaksi alustaksi vakaaille. Levyt tarkoitus on toimia vakaana, tasaiseena pintana, jonka päällä alusta on leikkauksipöydällä.

**• Edwards EVOQUE -järjestelmän lisävarustesarja 2: vakain (malli 9850SZ) ja uudelleenkäytettävä kisko, järjestelmä ja levy (kuva 7)**

EVOQUE -järjestelmän kanssa yhteensopivat uudelleenkäytettävät lisävarusteet ovat uudelleenkäytettävät kisko, järjestelmä ja levy. Uudelleenkäytettävä kisko on vakaa, steriloitavissa oleva kisko, joka toimii pintaana yhteensopivan vakaimen kiinnityksessä uudelleenkäytettävään järjestelmään. Uudelleenkäytettävän järjestelmän jalkojen korkeussäädön ja vakuuden ansiosta järjestelmän avulla voidaan asetoida ja

vakuuttaa Edwards -asennusjärjestelmät, joita käytetään katetrityse tehtävissä läpän korvaustoimenpiteissä. Uudelleenkäytettävä levy sijoitetaan uudelleenkäytettävän järjestelmän alle toimimaan tasaisena ja vakana pintaan käytön aikana. Kertakäyttöisen vakaimen tarkoituksesta on auttaa EVOQUE -järjestelmän aseminnissa ja vakauttamisessa implantoititoimenpiteiden aikana. Kun käytössä on lisävarustesja, jossa käytetään uudelleenkäytettäviä lisävarusteita (kuva 7), katso alustajärjestelmän ja levyn asennushojeet uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttööhjeista. Jos uudelleenkäytettävä kisko on epästerili tai poistetaan pakkauksesta ensimmäistä kertaa, katso lisätietoja uudelleenkäytettävän Edwards -kiskokokooppanon käyttööhjeista.

### 3.0 Laitokset ja koulutusvaatimus

Laitoksissa, jotka aikovat tehdä EVOQUE -järjestelmän avulla tehtävän implantoititoimenpiteen, on oltava käytettävissä kinefluoroskopia ja transesofageaalinen kaikukardiografia (TEE) koko toimenpiteen ajan. Lisäksi implantoivilla lääkäreillä on oltava väliittömästi käytössään tarvittavat laitteet, instrumentit, tarvikkeet ja henkilöstö kolmiliuskalämpän hätilleikkauksen tekemiseen tarvittaessa.

Edwards Lifesciences tarjoaa kattavan koulutusohjelman, joka implantoitavien lääkärienv suoritettava ennen EVOQUE -järjestelmän käytämistä. Implantoivalla lääkärellä tulee olla kattava tekninen tietämyys ja kokemus katetriohjaisista toimenpiteistä.

### 4.0 Käyttöaiheet

#### 4.1 Käyttötarkoitus

EVOQUE -kolmiliuskalämpän korvausjärjestelmä on tarkoitettu kolmiliuskalämpän takaisinvirtauksien (TR) vähentämiseen potilaille, joilla on oireita lääkehoidosta huolimatta ja joille sydäntiimin päätkösen mukaan eivät soveltu muut kirurgiset tai katetrilla tehtävät hoitotoimet. Implantti viedään kolmiliuskalämpään EVOQUE -järjestelmällä perkutaanisesti reisilaskimoyhteyden kautta.

#### 4.2 Kohdepotilaipopulaatio

- potilaat, joilla on symptomatiainen, vaikea kolmiliuskalämpän takaisinvirtaus mutta ei mitään seuraavista:
  - vaikka aorta-, hiippa- ja/tai keuhkovaltimolämpän ahtauma ja/tai takaisinvirtaus
  - LVEF < 25 %
  - vaikea oikean kammon toimintahäiriö kaikukardiografialla mittattuna
  - tahdistinriippuvaisuus<sup>1</sup> ja kolmiliuskalämpän ohittava johdin, ei muita tahdistusvaihtoehtoja
  - tarve häti- tai kiireelliselle leikkaukselle mistä tahansa syystä tai suunniteltu sydänleikkaus seuraavien 12 kuukauden aikana
  - systolin lepooverenpaine < 90 tai > 160 mmHg toistuvien mittausten jälkeen
  - vaikaehtoininen sydämen vajaatoiminta, joka edellyttää merkittävää interventioita (esim. vasemman kammon apupumppua tai elinsiirtoa) (ACC/AHA/ESC/EACTS, vaiheen D sydämen vajaatoiminta)
  - tukkeutunut tai tromboosinen alaonttolaskimon suodatin, joka haittaisi sisäänvientikatetratia
- Kolmiliuskalämpän takaisinvirtauksuhoitoon erikoistuneiden sydänlääkärien, joilla on laaja-alaisia osaamista, on tehtävä potilasvalinnat sekä arvioitava potilaan riskialttiisuus ja anatominen soveltuuus.

<sup>1</sup> Tahdistinriippuvaisuus voi lisätä vakavan loukkaantumisen tai kuoleman riskiä tilanteessa, jossa tahdistimeen tulee äkillinen toimintahäiriö

### 5.0 Vasta-aiheet

EVOQUE -läpän käyttö on vasta-aiheista potilailla, joilla on jokin seuraavista tiloista:

- aktiivinen endokarditti 3 kuukauden sisällä tai (suun kautta tai suonen sisäisesti annettavaa) antibioottihoidoita vaativa infekcio 2 viikon sisällä ennen implantoointia
- hoitoon vastaamatona yliherkys tai vasta-aihe jollekin seuraavista: kaikki antitrombosyyttioidot, antikoagulaatiohoidot, nitinoliseokset (nikkeli ja titani), naudan kudos, glutaarialdehydi, varjoaine tai transesofageaalinen kaikukardiografia
- kolmiliuskalämpän anatomia, joka estää laitteen asianmukaisen laajentamisen ja toiminnan TT:n ja kaikukardiografisen arvion perusteella.

**Huomautus: potilaan täytyy pystyä sietämään vähintään yksi antitrombosyyttilääkitys JA yksi antikoagulanttilääkitys.**

### 6.0 Varoitukset

- Älä käytä EVOQUE -läppää muuhun tarkoitukseen kuin sille merkityyn käyttöäiseeseen.
- EVOQUE -läppä, asennusjärjestelmä, latausjärjestelmä, laajenninsarja ja vakain on suunniteltu ja tarkoitettu ja niitä jaellaan vain STERILLIÄ kertakäyttöä varten. EVOQUE -vakainalusta ja EVOQUE -vakainlevy toimitetaan epästerileinä vain kertakäyttöä varten. Älä steriloit uudelleen tai käytä uudelleen mitään kertakäyttöisii laitteita. Mitkään tiedot eivät tue laitteiden steriiliittä, pyrogeenitomuutta tai toimivuutta uudelleenkäsitteillä jälkeen.
- Varmista, että laitteiden valmistelussa, siirrossa ja käytössä käytetään asianmukaisia steriilejä teknikoita.
- Älä käytä läppää, mikäli sen pakkauksen turvasinetti on särkyntä, läppä ei ole konkonaan säilytysliuoksen peitossa, lämpötilailmaisin on aktivoitunut, läppä on vaurioitunut tai viimeinen käyttöpäivä on mennyt. EVOQUE -läppä on pidettävä kostutettuna koko ajan. Läppä ei saa altistua muille liuoksille, antibiooteille tai kemikaaleille kuin sen omalle pakkauks- ja säilytysliuokselle ja steriilille fysiologiselle keitosuolaliuokselle. Nämä estetään liuskaavuro ja taataan läpän toimivuus. Pidä EVOQUE -läppä normaalilla keittosuolaliuoksella kostutettuna implantoinnin aloittamiseen saakka.
- Varmista, että valitaan oikean kokoinen läppä. Väääränkokoisesta (liian pienestä tai suuresta) läppäimplantointi voi johtaa paravalvulaariseen vuotoon (PVL), siirtymiseen, embolisatioon ja/tai annuluksen vaurioitumiseen.
- Potilaat, joilla on aiemmin implantoituja laitteita (kuten alaonttolaskimon suodatin), on arvioitava huolellisesti ennen asennusjärjestelmän asettamista, jotta välttyään verisuuniston tai aiemmin implantoidun laitteen vaurioittamiselta.
- Potilaat, joilla sydämeen on asennettu tahdistimen johtimia, on arvioitava huolellisesti ennen implantoointia, jotta välttyään laitteiden väliseltä haitalliselta vuorovaikutukselta.
- EVOQUE -läpän implantoinnin jälkeen on noudatettava varovaisuutta implantoitaessa potilaalle tahdistimen johtimia, jotta välttyään laitteiden väliseltä haitalliselta vuorovaikutukselta.
- EVOQUE -läpän implantoinnin jälkeen potilaan on jatkettava antikoagulaatio- tai verihautale-estäjähoidoita hoitavan lääkärin päätkösen mukaan kulloistenkin ohjeiden mukaisesti läpän tromboosin ja tromboembolisten tapahtumien riskin vähentämiseksi.
- Laitteen turvalisuutta ja suorituskykyä tukevaa tietoa ei ole tapauksista, joissa potilaalla on jokin seuraavista:
  - kaikukardiografian avulla todettu vaikea oikean kammon toimintahäiriö
  - keuhkovaltimoni systolinen paine (PASP) > 70 mmHg kaikudopplerilla mittattuna
  - kolmiliuskalämpän ohittava tahdistin- tai defibrillaattorijohdin, joka on implantoitu oikeaan kammioon viimeisten 3 kuukauden aikana
  - riippuvuus kolmiliuskalämpän ohittavasta tahdistimesta, ei muita tahdistusvaihtoehtoja.

### 7.0 Varotoimet

#### 7.1 Varotoimet ennen käyttöä

- Potilaan soveltuuus määrityy TT-kuvauksen perusteella määritettyjen anatomisten edellytysten mukaisesti.
- Laaja-alaisista osaamista ilmentävän sydäntiimin tulee olla sitä mieltä, että EVOQUE -läpän implantoointi on parempi vaihtoehto kuin muut perkutaaniset laiteratkaisut, mukaan lukien mini-invasiivinen avosydänleikkaus.
- Laaja-alaisista osaamista ilmentävän sydäntiimin tulee ottaa huomioon sairauden vakavuus ja sydämen oikean puolen vajaatoiminnan korjattavuus täydellisen hemodynaamisen arvion perusteella.
- Potilaan elinajanodotteen tulee olla vähintään 12 kuukautta.

#### 7.2 Varotoimet

- EVOQUE -läppää saa käyttää vain EVOQUE -asennusjärjestelmän ja EVOQUE -latausjärjestelmän kanssa.
- Toimenpiteessä on hyödynnetävä asianmukaisia kuvausmodaliteetteja, kuten transesofageaalista kaikukardiografiaa (TEE), fluoroskopialla ja/tai sydämensisäistä kaikukardiografiaa (ICE).
- Glutaarialdehydi saattaa aiheuttaa rypäytävän ihon, silmiä, nenää ja kurkkua. Vältä pitkääikaista tai toistuvaa altistusta liuokselle sekä sen hengittämistä. Saa käyttää ainoastaan tilassa, jossa on riittävä ilmanvaihto. Mikäli ainetta pääsee iholle, huuhtele altistunut kohta väliittömästi vedellä. Mikäli ainetta joutuu silmiin, hakeudu väliittömästi lääkärin hoitoon. Lisätietoja altistumisesta glutaarialdehydille saat Edwards Lifesciences -yhtiöltä käyttöturvallisuusiedotteesta.
- Ennen EVOQUE -läpän implantoointia, sen aikana tai jälkeen voi esiintyä johtumishäiriötä, jotka saattavat vaatia jatkuvaan EKG-seurantaa ennen kotiutusta. Jos potilaalla on vahvistettuja tai epäiltyjä johtumishäiriöitä, on harjittava potilaan seurantaa ja/tai elektrofysiologista arviointia.
- Potilaalle, joilla on tekoliipän infektion ja endokarditiin vaara, suositellaan toimenpiteen jälkeen asianmukaista antibioottiprofylaksia.
- EVOQUE -läpän pitkääikaista kestävyyttä ei tunneta. Kliiniset tiedot kuvastavat lyhyttä seuranta-aikaa. Säädönlöinen lääketieteellinen seuranta on suositeltavaa EVOQUE -läpän toiminnan varmistamiseksi.
- EVOQUE -läpän implantoointia tulee lykätä, jos potilaalla on (1) aiempi sydäniinfarkti yhden kuukauden (30 päivän) sisällä suunnitellusta interventiosta, (2) keuhkoembolia 3 kuukauden (90 päivän) sisällä suunnitellusta interventiosta, (3) aioverisuunitalpaatipa (aiovahvalla tai ohimenevällä aioverenkeriöhäiriö (TIA)) 3 kuukauden (90 päivän) sisällä suunnitellusta interventiosta, (4) verensiirtoa edellyttävä aktiivinen ylemmän ruoansulatuskanavan verenvuoto 3 kuukauden (90 päivän) sisällä toimenpiteestä.

### 8.0 Mahdolliset haittatapahtumat

Tavanomaiseen sydämkatetrointiin, anestesia-aineiden käytöön, EVOQUE -läppään ja implantoititoimenpiteeseen liittyviä mahdollisia haittatapahtumia ovat muun muassa seuraavat:

- poikkeavat laboratorioarvot
- anestesia-aineen, varjoaineen, antikoagulaatiolääkityksen tai laitteen materiaalien aiheuttama allerginen reaktio
- anafylaktinen sokki
- anemia tai alentunut hemoglobiini (Hb), mahdollisesti verensiirtoa edellyttää
- aneuryisma tai pseudoaneuryisma
- angina pectoris tai rintakipu
- rytmihäiriöt – eteinen (ts. eterivärinä, supraventrikulaarinen takykardia)

- 
- rytmihäiriöt – kammio (ts. kammiotakykardia, kammiovärinä)
  - valtimo-laskimofisteli
  - verenvuoto
  - sydänpysäh dys
  - sydämen vajaatoiminta
  - sydänvaurio, mukaan lukien perforatio
  - sydämen tamponaatio / nesteen kertyminen sydänpussiin
  - sydänperäinen sokki
  - jännerihmoihin juuttuminen tai repeämä, joka voi edellyttää interventiota
  - koagulopatia, koagulaatiohäiriö, verenvuototaipumus
  - sydämen johtoratajärjestelmän vaurio, joka saattaa vaatia tahdistimen implantoinnin (väliaikaisesti tai pysyvästi)
  - siirtymisen avosydäneleikkaukseen
  - sepelvaltimoiden tukkeuma
  - tahdistimen tai implantoitavan defibrillaattorin vaurioituminen tai toimintahäiriö
  - kuolema
  - edeema
  - elektrolyyttitasapainon häiriö
  - embolisatio, mukaan lukien ilma, hiukkaset, kalkkiutunut materiaali tai trombi
  - hätäsydäneleikkaus
  - endokardiitti
  - ruokatorven ärsytyks
  - ruokatorven perforatio tai kurouma
  - EVOQUE -järjestelmän osien embolisatio
  - minä tahansa EVOQUE -järjestelmän osan poistamisen epäonnistuminen
  - kuume
  - ruoansulatuskanavan verenvuoto
  - hematooma
  - hemodynaaminen vajaatoiminta
  - hemolyysi / hemolyttinen anemia
  - verensiirron/leikkauksen vaativa verenvuoto
  - korkea verenpaine
  - matala verenpaine
  - tulehdus
  - kolmiliuskalämpän vahingoittuminen, mukaan lukien jännerihmavaurio, repeämä tai nystylisavaurio
  - paikallinen ja systeeminen infekti
  - mesenteriumin iskemia tai suolen infarkti
  - usean elimen toimintahäiriö
  - sydäinfarkti
  - pahoinvoindi ja/tai oksentaminen
  - hermovaario
  - hermostolisetoireet, mukaan lukien dyskinesia, ilman TIA:n tai aivohalvauksen diagnoosia
  - ei-kiireellinen uusintatoimenpide
  - kipu
  - pannuksen muodostuminen
  - halvaus
  - perkutaaninen läppäintervento
  - ääreisosien iskemia
  - pysyvä haitta
  - nesteen kertyminen keuhkopussiin
  - keuhkokuume
  - keuhkopöhö
  - keuhkoembolia
  - reaktio antitrombosyyttioidolle tai antikoagulaatiooidolle
  - uusi sairaalahoitajakso
  - munuaisten vajaatoiminta
  - hengityksen vajaatoiminta, atelektasi – voi vaatia pitkäaikaista intubaatiota
  - vatsakalvontakainen verenvuoto
  - oikean kammion ulosvirtauskanavan (RVOT) tukkeuma
  - septikemia, sepsis
  - ionisoivalle sätelylle altistumisesta johtuva ihon palovamma, vaurio tai kudosmuutos
  - aivohalvaus
  - rakenteellinen heikkeneminen (kuluminen, murtuminen, kalkkeutuminen, liuskan repeäminen, liuskan paksuuntuminen, implantoidun laitteiden ahtauma tai uuden liuskan liikehäiriö)
  - Tromboembolia
  - ohimenevä aivoverenkeriöhäiriö (TIA)
  - läpän irtoaminen/embolisatio
  - läpän endokardiitti
  - läpän eksplantointi
  - läpän liuskan kiinnijuuttuminen
  - läpän väärä sijainti
  - läpän siirtyminen
  - läpän paravalvulaarinen vuoto (PVL)
  - läpän takaisinvirtaus (uusi tai paheneva kolmiliuska-, aortta-, hiippa- tai keuhkovaltimoläpässä)
  - läpän tromboosi
  - verisuonen vaurio tai trauma, mukaan lukien dissekaatio tai tukos
  - verisuonispasmi
  - haavan avautuminen, viivistynyt tai epätäydellinen paraneminen

Euroopan talousalueella oleva potilas / käyttäjä / kolmas osapuoli: jos tämän laitteen käytön aikana tai käytön seurauksena on ilmennyt vakava haittatapahtuma, ilmoita siitä valmistajalle ja maasi kansalliselle 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).

## 9.0 Lisävälileet

Implantointitoimenpiteessä tarvitaan lisävälileitä, joita ei toimiteta EVOQUE -järjestelmän mukana. Lisävälileet on lueteltu alla.

### 9.1 EVOQUE -läpän lataamiseen tarvittavat tarvikkeet

**Huomautus:** Tilavuudet vastaavat 1 implantin valmistelua.

- 3500 ml (vähintään) steriliä fysiologista keittosuolaliuosta ympäristön lämpötilassa (~ 23 °C)
- 500 ml (vähintään) heparinoitua keittosuolaliuosta (2 yksikköä/ml) ympäristön lämpötilassa (~ 23 °C)
- 4 steriliä astiaa ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm syvyydeltään, muoviset)
- 1 suuri sterili astia ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm syvyydeltään, muovinen)
- 1 leikkauksveitsi, terä nro 11

- 1 luer lock -ruisku ( $\geq$  20 ml)
- sideharsotyynyjä
- tylppäkärkiset pihdit
- tylppäkärkiset sakset
- steriilejä pyyhkeitä

### 9.2 Sisäänvienti-, toimenpide- ja valvontalaitteet

- sydänkatetrointilaboratorion vakiavarusteet
- reisilaskimon sisäänviejäholkki
- Fluoroskopialaitteet (kiinteät, kannettavat tai osittain kannettavat perkutaanisiin sepelvaltimotoimenpiteisiin soveltuват fluoroskopijärjestelmät)
- transesofagealiset kaikukardiograflaitteet
- ohjattava sisäänviejäholkki
- vaihtopituksinen enintään 0,89 mm:n (0,035 tuuman) ohjainlanka
- erittäin pienien kaarevuuden enintään 0,89 mm:n (0,035 tuuman) ohjainlanka
- oikean sepelvaltimon katetri ja ohjainlanka
- steriili pöytä EVOQUE -läpän ja välineiden valmisteluun

### 9.3 Valmiina olvatut laitteistot

- valtimopaluun ohituskanylli (~18 F)
- sydän-keuhkokone
- muotouttava pallo ( $>$  20 mm halkaisijaltaan, 9 ml varjoainetta)
- laimennettua röntgenpositiivista varjoainetta (laimennettu keittosuolaliuoksella suhteessa 15:85)
- varjoaineen korkeapaineinjektori
- aortan vastapallopumppu ja sopivan kokoinen pallo
- ICE: Intra-Cardiac Echocardiography – sydämensäinen kaikukardiografia
- pigtail-angiografiakatetri
- laskimopalun ohituskanylli (~18 F)
- transtorakaalinen kaikukardiograflaite (TTE)
- sisäänvientikohdan voiteluaine
- tilapäisen tahdistuksen laitteet

## 10.0 KÄYTÖOHJEET

### 10.1 Tarkastus ennen käyttöä

Ennen EVOQUE -järjestelmän käyttöä tarkista jokainen elementti ja lisävaruste silmämääristesi näkyvien vaurioiden (esim. purkin tai kannen halkeamat, vuodot, murtunut tai puuttuva sinetti) varalta; tällaiset variot ovat voineet vaarantaa pakkauksen (mahdollisen) steriliityden tai osien toimivuuden.

**VAROITUS:** Älä käsittele asennusjärjestelmää väärin äläkä käytä asennusjärjestelmää tai lisävarusteita, jos pakkaus ja/tai sen steriili suojuus ja jokin osa on avattu tai vaurioitunut tai jos viimeinen käyttöpäivä on mennyt, sillä steriliysi ja/tai toiminta voi olla vaarantunut.

**VAROITUS:** Älä käsitele EVOQUE -läppää väärin äläkä käytä laitetta/säiliötä, jos havaitaan vaurioita, vuotoja, steriointiaineen vajausta (ei täysin glutaarialdehydin peitossa) tai puuttuvia ehjä sinettejä. EVOQUE -läppää ei saa käyttää implantointiin, sillä steriliysi on voinut vaarantua.

**VAROITUS:** Älä käytä EVOQUE -läppää, jos viimeinen käyttöpäivä on mennyt, sillä steriiliyttä ja läpän toimivuutta ei voida enää tällöin taata.

**VAROITUS:** Älä käytä EVOQUE -läppää, jos lämpötilailmaisin on aktivoitunut, sillä läpän toimivuutta ei voi enää tällöin taata.

**VAROITUS:** Älä käytä EVOQUE -läppää, jos pakkausen turvasinetti on murtunut, sillä steriiliyttä ei voi enää tällöin taata.

### 10.2 Lisävarusteiden asentaminen

#### 10.2.1 Lisävarustesaran 1 asentaminen

Vaihe	Toimenpide
1	Aseta levy leikkauspöydälle potilaan jalan alle tukemaan alustaa toimenpiteen aikana.
2	Kun potilas on aseteltu leikkauspöydälle, aseta kertakäytöinen alusta potilaan jalan yläpuolelle levyn päälle halutulle etäisyysdelle rintakehän keskikohdasta.
3	Muodosta steriili sulkku.
4	Potilaan steriiliin peittelyn jälkeen aseta kertakäytöinen alustan sovitin kohdakkaan sisäänvientikohdan kanssa ja kiinnitä se alustan etuosaan puristimella (kuva 6).

**Huomautus:** Lisävarustesaran 1 kokoopanossa alustan sovitin ja puristin toimitetaan vakaimen mukana.

#### 10.2.2 Lisävarustesaran 2 asentaminen

Kun käytösä on lisävarustesaran 2 kokooppano, jossa käytetään uudelleenkäytettäviä lisävarusteita (kuva 7), katso järjestelmän ja levyn asentamista koskevat ohjeet uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeista. Jos uudelleenkäytettävä kisko on epästerillii tai poistetaan pakkauksesta ensimmäistä kertaa, katso lisätietoja uudelleenkäytettävän Edwards -kiskokokooppanon käyttöohjeista. Kun uudelleenkäytettävä kisko on sterili, noudatta alla annettuja ohjeita.

Vaihe	Toimenpide
1	Ota uudelleenkäytettävä Edwards -kisko steriointikääreestä (sinisestä kääreestä) ja tarkasta se vaurioiden varalta.
2	Ennen potilaan steriliä peittelyä koko uudelleenkäytettävä levy ja uudelleenkäytettävä järjestelmä, aseta ne potilaan jalkojen ympärille ja säädä järjestelmän korkeus ja kulma tarpeen mukaan. Katso lisätietoja uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeista.
3	Muodosta steriili sulkku.
4	Potilaan steriiliin peittelyn jälkeen koko uudelleenkäytettävä Edwards -kisko ja vakain ja kiinnitä ne uudelleenkäytettävään järjestelmään.
5	Toimenpiteen jälkeen irrota uudelleenkäytettävä kisko uudelleenkäytettävästä järjestelmästä. Pyyhi uudelleenkäytettävä kisko puhtaaksi vakiomenetelmällä ennen sen lähettämistä uudelleenkäsitteilyyn. Katso lisätietoja uudelleenkäytettävän Edwards -kiskokokooppanon käyttöohjeista.

### 10.3 Laitteen valmisteleminen

Kaikki laitteen valmistelutoimet tekee valtuutettu Edwards -henkilöstö.

**VAROITUS:** Älä käsittele EVOQUE -läppää väärin. Jos EVOQUE -läpän liuskoja käsitellään väärin latauksen aikana tai ne vaurioituvat, EVOQUE -läppä on vaihdettava.

**VAROITUS:** EVOQUE -läpän ei tule olla täysin kokoon puristuneena yli 120:tä minuuttia, sillä se voi heikentää läpän toimintaa.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Älä aseta purkkia tai asennusjärjestelmän pussia steriilille alueelle. Purkin ja pussin ulkopuoli ei ole sterili, ja purkin ja pussin sisältöä on käsiteltävä tavanomaisilla aseptisilla teknikoilla, jotta vältetään kontaminaatio.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Kontaminaatiovaaran lievittämiseksi älä avaa EVOQUE -läppäpurkkia, ennen kuin implantointi on varmaa.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Varmista, että ommel poistetaan kokonaisuudessaan, kun poistetaan sarjanumerotunnistetta EVOQUE -läpästä, sillä se voi aiheuttaa embolioita.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** Älä päästä EVOQUE -läppää kosketuksiin terävien instrumenttien kanssa, sillä läpän toiminta voi heiketä.

**VAROITUS:** Ennen implantaatiota proteesia on huuhdeltava riittävästi normaalilla keittosuolaliuoksella glutaarialdehydipitoisuuden vähentämiseksi, sillä siitä voi seurata glutaarialdehydimyrkytyksiä.

**TÄRKEÄ HUOMAUTUS:** liuskakudos ja huuhtelulios eivät saa koskettaa pyyhkeitä, liinoja tai muita materiaaleja, joissa on nukkaa tai hiukkasia, jotka niitä ei tarttuisi liuskakudokseen, sillä seurauksena voi olla embolioita.

### 10.4 EVOQUE -läpän implantointi

#### 10.4.1 Ohjainlangan sijoittaminen

Valmistele reisilaskimon sisäänvientikohta tavanomaisilla interventiotekniikoilla.

**VAROITUS:** Älä käytä ohjainlangan eteenpäin viennin ja sijoittamisen aikana liiallista voimaa ja/tai käsitellyä, sillä seurauksena voi olla valtimoiden, laskimoiden ja/tai muiden sydämen rakenteiden perforatio/dissekoituma. Siitä voi seurata myös sydämen rytmihäiriötä ja johtumishäiriötä.

Vaihe	Toimenpide
1	Vie ohjattavaa holkkia oikeaan eteiseen alaonttolaskimon aukon kautta.
2	Vie ohjainlanka sisään ohjattavan holkin läpi.
3	Vie ohjainlanka kolmiliuskalämpän ohitse. <b>Huomautus:</b> muita interventionaalisia laitteita ja teknikoita (esim. ohjainkatetreja) voi käyttää apuna ohjainlangan viemissä kolmiliuskalämpän ohitse.
4	Muodosta ohjainlangalle asianmukainen reitti ja vahvista, ettei se takerru sydämen rakenteisiin.

#### 10.4.2 EVOQUE -läpän asennus

**VAROITUS:** Vältä asennusjärjestelmän liallista liikettä toimenpidettä tehessäsi, sillä se voi vaurioittaa verisuonistoa tai sydämen rakenteita. Vältä asennusjärjestelmän liallista kiertoa, sillä se voi heikentää asennusjärjestelmän toimintaa.

**Huomautus:** Huuhtele asennusjärjestelmää heparinoidulla keittosuolaliuksella toimenpiteen aikana tarpeen mukaan.

Vaihe	Toimenpide
1	Varmista, että laajentimien ja asennusjärjestelmän hydrofillinen päälyste on aktivoitu ennen käyttöä. Laajenna sisäänvientikohta. Tarpeen mukaan tulee käyttää Edwards EVOQUE -laajenninsarjaa.
2	Vie asennusjärjestelmä sisään ohjainlangan yli.
3	Vie asennusjärjestelmää sisään, kunnes kapenevan kärjen distaaliinpäin on alaonttolaskimon ja oikean eteisen välistä yhdyshohdan kohdalla.
4	Varmista fluoroskopian avulla, että asennusjärjestelmä on suunnattu oikein. <b>VAROITUS:</b> Asennusjärjestelmän primaarinen taivutus taivuttaa huuhteluporttien suuntaan; varmista huolellisesti, että asennusjärjestelmä on suunnattu oikein tässä vaiheessa.
5	Vedä holkkia taaksepäin.
6	Taivuta ja suuntaa asennusjärjestelmää kolmiliuskalämpää kohti.
7	Vie asennusjärjestelmä kolmiliuskalämpän ohitse. <b>Huomautus:</b> asennusjärjestelmän taivutusta, kiertoa ja ohjainlangan sijaintia voi säättää läpän ohituksen aikana ohitusasennon optimoimiseksi.
8	Varmista kaikukardiografialla ja fluoroskopiohaukussa, että asennusjärjestelmä on ohittanut kolmiliuskalämpän ja edennyt oikeaan kammioon.
9	Jos käytössä on lisävarustesarjan 1 kokoonpano, telakoi vakin alustan sovittimeen ja kiinnitä se alustaan. Jos käytössä on lisävarustesarjan 2 kokoonpano, telakoi kisko järjestelmään ja kiinnitä se. Telakoi sitten vakin kiskoon ja kiinnitä se.
10	Kiinnitä asennusjärjestelmä ja holki vakaiimeen.
11	Säädä asennusjärjestelmää tarpeen mukaan hemodynamiisen vakuuden varmistamiseksi.
12	Sijoita C-varsi preoperatiivisten monileikketietokonetomografia (MLTT) -tietojen (jos käytettävässä) avulla optimaaliseen tarkasteluprojektioon.
13	Sijoita asennusjärjestelmä siten, että se on konsentrisesti kolmiliuskalämpän annuluksen kanssa ja minimoi kontakti natiivianatomiaan.
14	Varmista kaikukardiografialla ja fluoroskopiohaukussa, että EVOQUE -läppä on asetettu asianmukaiselle syvyydelle ja konsentrissydelle natiiviläppään nähdyn. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Kun kapseli on vedetty taaksepäin ja EVOQUE -läpän ankkurit paljastuvat, läppä ei voida poistaa eikä vetää takaisin asennusjärjestelmään. <b>VAROITUS:</b> Asennusjärjestelmä on pidettävä natiiviläpän keskikohdalla asetuksen aikana, jotta läppä asettuu oikein.
15	Vedä ulompaa kapselia taaksepäin, kunnes ankkurit paljastuvat.
16	Säädä EVOQUE -läpän paikkaa siten, että ankkurit sijaitsevat natiiviluskojen kohdalla potilaan anatomian mukaisesti.
17	Vedä ulompaa kapselia ja sisempää kapselia taaksepäin, kunnes haluttu EVOQUE -läpän halkaisija on saavutettu.
18	Tee kiinnitys liuskoihin.
19	Varmista EVOQUE -läpän asemointi kaikukvantamisen avulla, jotta voit arvioida kiinnityksen liuskoihin. Säädä EVOQUE -läpän paikkaa tarpeen mukaan.
20	Tarkkaile kaikukvantamisen avulla natiiviluskojen liikettä ja säädä EVOQUE -läpän paikkaa tarpeen mukaan, jotta varmistat täyden tarttumisen kolmiliuskalämpän natiiviluskoihin.
21	Kun täysi kiinnityminen on varmistettu, varmista että EVOQUE -läppä on kohtisuorassa kolmiliuskalämpän annuluksen tasoon nähdyn.
22	Vedä kapeneva kärkeä taaksepäin, kunnes se sijaitsee EVOQUE -läpän sisällä.
23	Vedä sisempää kapselia taaksepäin, kunnes EVOQUE -läppä vapautuu asennusjärjestelmästä. <b>TÄRKEÄ HUOMAUTUS:</b> Vapautusnupin avulla tehtävä EVOQUE -läpän lopullisen vapautuksen aikana on noudatettava varovaisuutta, sillä ennenaiainen vapauttamisen voi vaikuttaa EVOQUE -läpän toimintaan.
24	Arvioi EVOQUE -läpän lopullista sijaintia ja toimintaa kaiku- ja fluoroskopiavauksella.

#### 10.4.3 Asennusjärjestelmän poisto

**VAROITUS:** Varmista, että EVOQUE -läppä pysyy keskellä asennusjärjestelmää näden asennusjärjestelmän poiston aikana, sillä muuten läpän toiminta voi heiketä tai läppä irrota.

**Huomautus:** asennusjärjestelmän voi poistaa vakaimesta (jos on) milloin tahansa poiston aikana.

Vaihe	Toimenpide
1	Vedä kapeneva kärki kokonaan taaksepäin.
2	Suorista asennusjärjestelmä ja vedä sitä taaksepäin tarpeen mukaan, kunnes kapeneva kärki on EVOQUE -läpän lukitusliuskojen yläpuolella. Säädä ohjainlanka tarpeen mukaan, jotta järjestelmä pysyy keskellä EVOQUE -läppään nähdyn. Varmista, että lukitusrengas ei ole kiinni EVOQUE -läpässä.
3	Käännä vapautusnupbia siten, että sisempi kapseli koskettaa kapenevaa kärkeää.
4	Suorista asennusjärjestelmä ja vedä sitä taaksepäin tarpeen mukaan.
5	Käännä kapselin takaisinvetonupbia, kunnes ulompi kapseli koskettaa sisempää kapselia.
6	Varmista, että asennusjärjestelmä on täysin suoristettu, ja poista asennusjärjestelmä sisäänvientikohdasta. <b>Huomautus:</b> reisilaskimon voi sulkea järjestelmän poistamisen jälkeen holilla.
7	Sulje reisilaskimoyhteys tavanomaisten interventionaalisten tekniikkoiden mukaisesti.
8	Tee tarvittaessa ventrikulografia EVOQUE -läpän lopullisen sijainnin arvioimiseksi.

### 11.0 Toimitustapa

#### 11.1 Sterilointi ja pakaus

EVOQUE -läppä toimitetaan terminaalisesti nesteellä steriloituna ja pyrogeenittomana. Se on pakattu ja steriloitu glutaarialdehydiliuokseen purkissa, jossa on sinetti. Purkin ulkopinta ei ole sterili, eikä sitä saa asettaa steriliille alueelle. EVOQUE -läpän mukana toimitetaan lämpötilailmaisin, eikä läppää saa käyttää, jos ilmaisin on aktivoitunut.

Asennusjärjestelmä, laajenninsarja ja latausjärjestelmä toimitetaan etyleenioksidiilla steriloituina ja pyrogeenittomina. Osat on kiinnitetty pahviin ja pakattu pussiin ja pakkauslaatikkoon.

Vakain toimitetaan etyleenioksidiilla steriloituina. Osat on kiinnitetty pahviin ja pakattu pussiin ja pakkauslaatikkoon.

Kertakäytöiset alusta ja levy tai uudelleenkäytettävä kisko, järjestelmä ja levy toimitetaan epästerileinä.

Osat on pakattu erillisiin kuljetuslaatikoihin.

#### 11.2 Säilytys

EVOQUE -läpän säilytyslämpötilan on oltava 10 °C – 25 °C (50 °F – 77 °F). Varaston tarkastus ja kierrätyksessä säännöllisin välajoin on suositeltavaa, jotta EVOQUE -läppä, jonka viimeinen käyttöpäivä on muita aikaisempi, käytetään ensimmäisenä.

Asennusjärjestelmää, laajenninsarja, latausjärjestelmää, kertakäytöistä vakainta, kertakäytöistä alustaa, kertakäytöistä levyä, uudelleenkäytettävää järjestelmää ja uudelleenkäytettävää levyä on säilytettävä viileässä, kuivassa ja puhtaassa paikassa. Katso uudelleenkäytettävän kiskon säilytystä koskevat ohjeet uudelleenkäytettävän Edwards -kiskokokoopaneron käyttöohjeista.

## 12.0 Magneettikuvauksen (MRI) turvallisuustiedot



Ei-kliininen testaus on osoittanut, että Edwards EVOQUE -läppä on ehdollisesti turvallinen magneettikuvauksessa. Potilas, jolle on implantoitu tämä läppä, voidaan turvallisesti kuvata magneettikuvausjärjestelmällä, joka täyttää seuraavat ehdot:

- Staattinen magneettikenttä on vain 1,5 ja 3 T.
- Suurin spatioalainen gradienttimagneettikenttä on enintään 3000 gaussia/cm (30,0 T/m).
- Magneettikuvauksijärjestelmän raportoima koko kehon keskimääräinen ominaisabsorptionopeus (SAR) on enintään 2,0 W/kg.
- Magneettikuvauksijärjestelmää käytetään normaalikäytötilassa kummankin gradientin ja ominaisabsorptionopeuden (SAR) osalta.

Edellä määritetyissä kuvausolo-suhteissa EVOQUE -läpän odotetaan aiheuttavan enintään 4 °C:n lämpötilan nousun 15 minuutin jatkuvan kuvauksen jälkeen.

Ei-kliinisissä testeissä EVOQUE -läpän aiheuttama kuva-arte fakti saattoi ulottua enintään 0,8 cm:n pähän laitteesta kuvattaessa gradientti kaikupulssisekvenssillä ja 3 T:n magneettikuvauksijärjestelmällä.

## 13.0 Laitteen odotettu käyttöikä

EVOQUE -läpälle on tehty tiukat esikliiniset kestävyystestit läpän testausvaatimusten mukaisesti. Läpille tehtiin onnistuneesti 5 vuoden simuloitua käyttöä koskeva testaus. Todellinen käyttöikä ihmisiä käytettynä riippuu useista tekijöistä, ja se vaihtelee suuresti potilaiden välillä.

## 14.0 Potilastiedot

Potilaan implanttikortti toimitetaan kunkin EVOQUE -läpän mukana. Täytä kaikki vaaditut tiedot implanttoinnin jälkeen ja anna implanttikortti potilaalle. Sarjanumero on EVOQUE -läpän pakkauksessa. Tämän implanttikortin avulla potilaat voivat hoitoon hakeutuessaan ilmoittaa terveydenhuoltohenkilöstölle implantinsa tyypin.

## 15.0 Poistetun implantin ja laitteen hävittäminen

Edwards Lifesciences on kiinnostunut saamaan kliinisiä näytteitä poistetusta EVOQUE -läpästä analysia varten. Arvioinnin jälkeen toimitetaan kirjallinen raportti, joka sisältää yhteenvedon löydöksistä. Ota yhteyttä Edwards -yhtiöön poistetun läpän palautusasioissa.

Jos pääät palauttaa jonkin laitteen, noudata seuraavia ohjeita:

- **Avaamaton pakkauks, jonka sterili sulku on ehjä:** jos pussuja ei ole avattu, palauta läpä alkuperäisessä pakkauksessaan.
- **Avattu, mutta ei implantoitu pakkauks:** Jos pussi on avattu, laite ei ole enää sterili. Palauta laite alkuperäisessä pakkauksessaan.
- **Poistettu implantti:** Poistettu implantti on laitettava sopiaan histologiseen kiinnitysaineeseen, kuten 10 %:n formaliiniin tai 2 %:n glutaarialdehydiin. Näissä olosuhteissa sitä ei tarvitse säilyttää jääkaapissa. Eksplantointipakkauksen palauttamista varten saat Edwards Lifesciences -yhtiöltä.

## 15.1 Hävittäminen

Noudata yleisiä biovaaroihin ja teräviin esineisiin liittyviä varotoimia käyttäjän loukkaantumisen välttämiseksi. Käytettyjä laitteita (mukaan lukien kaikki potilaisiin kosketuksissa olleet laitteet) täytyy käsittää ja ne täytyy uudelleensteriloida tai hävitää laitoksen tartuntavaarallisia materiaaleja ja sairaalajätettä koskevien ohjeiden mukaisesti ristikontaminaation välttämiseksi. Katso uudelleenkäytettävien järjestelmä- ja levylisävarusteiden hävittämistä koskevat ohjeet uudelleenkäytettävien Edwards -lisävarusteiden käyttöohjeista.

## 16.0 EVOQUE -läpään liittyvät kvalitatiiviset ja kvantitatiiviset tiedot

Seuraava taulukko sisältää EVOQUE -läpän materiaaleja ja aineita koskevat kvalitatiiviset ja kvantitatiiviset tiedot:

### EVOQUE -läppä

Aine	CAS	Mallin massa-alue (mg)
Nikkeli	7440-02-0	1250–1470
Titaani	7440-32-6	981–1171
Polyetylenitereftalaatti	25038-59-9	529–649
Polyeteeni	9002-88-4	285
Polyuretaani	9009-54-5	0–281
Naudan kollageenit, glutaarialdehydiä sisältävät polymeerit	2370819-60-4	113
Titaanidioksiidi	13463-67-7	1,41–3,65
Koboltti	7440-48-4	0–1,29
Rauta	7439-89-6	0–1,29
Hiili	7440-44-0	0–1,03
Happi	7782-44-7	0–1,03
Antimonitrioksidi	1309-64-4	0,632–0,777
Siloksaanit ja silikonit, dimetylli, metyylisilseskvioksaanuja sisältävät polymeerit, polyetyleeni-polypropyleeniglykoli ja polyetyleeni-polypropyleeniglykolin monobutyylieetteri	68554-68-7	0–0,762
Niobium	7440-03-1	0–0,643
Silikonidioksiidi	7631-86-9	0,00515–0,598
Polybutadienidiakrylaatti	9003-17-2	0–0,452
Polybutilaatti	24936-97-8	0,333
Kromi	7440-47-3	0–0,257
Kupari	7440-50-8	0–0,257
Vety	1333-74-0	0–0,129
Typpi	7727-37-9	0–0,129
4-dodekylbentseenisulfonihappo	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamidi	112-84-5	0,00508–0,0256
Glyseroli	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetyyliaminooetyyli)eetteri	3033-62-3	0–0,00790
Triyleenidiamiini	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE -asennusjärjestelmä:

Tämä laite sisältää seuraavia aineita, jotka on määritetty CMR 1B -luokkaan pitoisuuteena, joka ylittää 0,1 % (paino/paino):

koboltti; CAS-nro 7440-48-4; EY-nro 231-158-0

Nykyinen tieteilinen näyttö tukee sitä, että koboltiseoksista tai kobolttia sisältävistä ruostumattomista terässeoksista valmistetut lääkinnälliset laitteet eivät lisää syövän tai lisääntymishäiriöiden riskiä.

## 17.0 Turvallisuutta ja kliinistä suorituskykyä koskeva yhteenvetö (SSCP)

Tämän lääkinnällisen laitteen SSCP on saatavilla osoitteesta <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Kun eurooppalainen tietokanta on avattu osiossa Lääkinnälliset laitteet/Eudamed, katso lääkinnällisen laitteen SSCP osoitteesta <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Se on SSCP:n sijainti, kun eurooppalainen tietokanta on avattu osiossa Lääkinnälliset laitteet/Eudamed.

SSCP on mukautettu sen ilmoitetun laitoksen, jossa CE-sertifikaatti on myönnetty, klinisen arvioinnin mukaisesti. SSCP sisältää samojen tietojen asiaankuuluvan yhteenvedon. Ilmoitettu laitos on ottanut huomioon ja hyväksynyt EVOQUE -järjestelmän lyhyt- ja pitkäaikaiseen turvallisuuteen ja tehokkuuteen liittyvät hyöty-riskiperusteet.

Koko EVOQUE -järjestelmän vaatimustenmukaisuuus suorituskykyvaatimusten (GSPR) – turvallisuus (MDR GSPR1), suorituskyky (MDR GSPR1), hyväksyttävät sivuvaikutukset (MDR GSPR8), käytettävyys (MDR GSPR5), laitteen käyttöölä (MDR GSPR6) ja hyväksyttävä hyöty-riskiprofilii (MDR GSPR8) – kanssa on määritetty merkinnöissä mainittujen käyttöaiheiden mukaisesti.

## 18.0 Yksilöllinen laitemallin tunniste (Basic UDI-DI)

Yksilöllistä laitemallin tunnistetta (Basic UDI-DI) tarvitaan Eudamediin syötettyjen laitetta koskevien tietojen käyttämiseksi. Läppien, asennusjärjestelmän ja lisävarusteiden yksilöllistä laitemallin tunnistetta (Basic UDI-DI) voidaan käyttää SSCP:n paikantamiseen. EVOQUE -järjestelmän yksilöllinen laitemallin tunniste (Basic UDI-DI) näkyy seuraavassa taulukossa:

Tuote	Malli				Yksilöllinen laitemallin tunniste (Basic UDI-DI)
Edwards EVOQUE -läppä	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä tai Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä ja rajain	9850LS tai 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Kolmiliuskaläppien Edwards EVOQUE -asennusjärjestelmä		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE -laajenninsarja		9850DK			0690103D004EVK000WN

### Lisävarustesarja 1

Edwards EVOQUE -vakain	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE -vakainalusta	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE -vakainlevy	9850PT	0690103D004EVA000UG

### Lisävarustesarja 2

Edwards EVOQUE -vakain	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Uudelleenkäytettävä Edwards -kisko	10500RL	0690103D004REU000YA
Uudelleenkäytettävä Edwards -järjestelmä	10000UP	0690103D004REU000YA
Uudelleenkäytettävä Edwards -levy	10000PT	0690103D004REU000YA

## Български

### Система за подмяна на трикуспидална клапа Edwards EVOQUE

#### Инструкции за употреба

**Внимание: имплантирането на транскатетърната трикуспидална клапа трябва да се извършва само от лекари, преминали обучение за системата за подмяна на трикуспидалната клапа Edwards EVOQUE.**

- Не се опитвайте да използвате клапанта Edwards EVOQUE (наричана по-долу клапа EVOQUE), системата за доставяне или свързаните с нея аксесоари, преди да прочетете и разберете напълно информацията, съдържаща се в тази брошура.
- Ако не спазвате тези инструкции, предупреждения и предпазни мерки, това може да доведе до повреда на изделиято или нараняване на пациента. Използването на системата EVOQUE трябва да бъде ограничено до лекарите, обучени да извършват инвазивни ендокардии процедури и обучени в правилното използване на системата.
- Консултирайте се с оторизиран персонал на Edwards за подходящ избор на размер на клапа EVOQUE.
- Клапанта EVOQUE, системата за доставяне, наборът дилататори, системата за зареждане и стабилизаторът се доставят СТЕРИЛНИ. Аксесоарите за еднократна употреба (основа и плоча) и аксесоарите за многократна употреба (релса, платформа и плоча) се доставят НЕСТЕРИЛНИ.
- За платформата за многократна употреба и плочата Edwards направете справка с инструкциите за повторна обработка в инструкциите за употреба на аксесоарите за многократна употреба Edwards относно стъпките за избръсване. За комплекта на релсата за многократна употреба Edwards, вижте инструкциите за повторна обработка в инструкциите за употреба на комплекта на релсата за многократна употреба Edwards. Всички други изделия се доставят само за еднократна употреба. След употреба изхвърлете в съответствие с административната болнична и/или държавна политика.

#### 1.0 Въведение

Системата за подмяна на трикуспидалната клапа Edwards EVOQUE (наричана тук система EVOQUE) е предназначена да замени нативната трикуспидална клапа при пациенти със симптоматична, тежка регургитация на трикуспидалната клапа, без да е необходима конвенционална отворена сърдечна операция. Системата EVOQUE се състои от четири (4) елемента, които се използват с един от двата (2) комплекта аксесоари, както е описано по-долу:

Име на продукт	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Клапа Edwards EVOQUE (Клапа EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Система за зареждане Edwards EVOQUE		9850LS		
или		или		9850LSB
Система за зареждане Edwards EVOQUE и тример		9850LSB		
Трикуспидална система за доставяне Edwards EVOQUE		9850TDS		
Набор дилататори Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Комплект аксесоари 1

Име на продукт	Номер на модела
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SB
Основа на стабилизатор Edwards EVOQUE	9850BA
Плоча за стабилизатор Edwards EVOQUE	9850PT

#### Комплект аксесоари 2

Име на продукт	Номер на модела
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SZ
Релса за многократна употреба Edwards	10500RL
Платформа за многократна употреба Edwards	10000UP
Плоча за многократна употреба Edwards	10000PT

**Забележка: Системата EVOQUE е предназначена за употреба с комплект аксесоари 1 или комплект аксесоари 2. Комплект аксесоари 1 се счита за незадължителен комплект за еднократна употреба за употреба със системата EVOQUE. Компонентите от комплект 1 и комплект 2 не са взаимозаменяеми.**

**Забележка: Изделията, съставляващи системата EVOQUE, са предназначени да се използват заедно и не са предназначени да се използват като самостоятелни изделия. Информацията в тези инструкции за употреба е приложима за всички изделия на системата EVOQUE.**

#### 2.0 Описание на изделието

##### • Клапа Edwards EVOQUE (Фигура 1)

Клапата EVOQUE е предназначена за имплантиране в трикуспидално положение като алтернатива на операцията. Клапата EVOQUE се състои от клапа от говежда перикардна тъкан с три платна, рамка от нитинол и маншет от плат и е опакована и крайно стерилизирана в глутаралдехид.

Препоръките за размера на клапата се базират на размера на анулуса на нативната клапа, измерен чрез компютърна томография (CT). Анатомичните фактори на пациента и методи за образна диагностика трябва да се вземат предвид при избиране на размера на клапата.

Диаметър на изделието (препоръчителен размер на клапата)	Систола		Диастола	
	Препоръчителен периметър за третиране – диапазон на получени диаметри (mm)	Максимална дължина на третирания анулус (mm)	Препоръчителен периметър за третиране – диапазон на получени диаметри (mm)	Максимална дължина на третирания анулус (mm)
44	36,5 – 43	45,5	39,6 – 45,5	50
48	40 – 47	49,5	43,2 – 49,5	54
52	45 – 51	53,5	46,8 – 53,5	58
56	48 – 55	57,5	50,4 – 57,5	62

##### • Трикуспидална система за доставяне Edwards EVOQUE (Фигура 2)

Системата за доставяне има външен диаметър 28 F и е предназначена да достави клапата EVOQUE в съннато положение чрез трансфеморален венозен подход. Дръжката на системата за доставяне съдържа основно копче за сгъване, вторично копче за сгъване и копче за дълбоchina за улесняване на подравняването и позиционирането на клапата EVOQUE в нативната клапа, както и копче за капсула и копче за освобождаването на контрол на разширяването и освобождаването на клапата EVOQUE.

##### • Набор дилататори Edwards EVOQUE (Фигура 3)

Дилататорите с хидрофилно покритие с диаметър 24 F, 28 F и 33 F са предназначени за разширяване на мястото на достъп, улеснявайки въвеждането на системата за доставяне. Във всички дилататори може да се постави 0,89 mm (0,035 in) телен водач и са заострени, за да се намали травмата на мястото на достъп.

##### • Система за зареждане Edwards EVOQUE (Фигура 4)/система за зареждане и тример (Фигура 5)

Системата за зареждане, която се състои от множество компоненти, е предназначена да улесни зареждането и закрепването на клапата EVOQUE към системата за доставяне. Системата за зареждане помага за кримпирани на клапата EVOQUE до подходящ диаметър, което позволява на външната капсула да се придвижи напред над клапата EVOQUE.

##### • Комплект аксесоари 1 за системата Edwards EVOQUE: стабилизатор (модел 9850SB), основа и плоча (Фигура 6)

Стабилизаторът за еднократна употреба с основата за еднократна употреба и плочата са предназначени за фиксиране на системата за доставяне под ъгъл, подходящ за трансфеморалния венозен подход, и да позволят фини настройки на позицията на системата за доставяне по време на процедурата по имплантиране. Основата е регулируема по височина, за да побере долните крайници на пациента, и е предназначена да осигури стабилна основа за стабилизатора. Плочата е предназначена да осигури стабилна, равна повърхност за основата на операционната маса.

## **• Комплект аксесоари 2 за системата Edwards EVOQUE: стабилизатор (модел 9850SZ) и релса, платформа и плоча за многократна употреба (Фигура 7)**

Съвместимите със системата EVOQUE аксесоари за многократна употреба включват релса, платформа и плоча за многократна употреба. Релсата за многократна употреба е стабилна, подлежаща на стерилизация релса, която осигурява повърхност за закрепване на съвместими стабилизатори към платформата за многократна употреба. Платформата за многократна употреба позволява позициониране и стабилизиране на системи за доставяне на транскатетърна смяна на Edwards чрез стабилна платформа, която регулира височината на краката. Плочата за многократна употреба се поставя под платформата за многократна употреба, осигурявайки равна и стабилна повърхност по време на употреба. Стабилизаторът за еднократна употреба е предназначен за подпомагане при позициониране и стабилизиране на системата EVOQUE по време на имплантационни процедури. За комплекта аксесоари, използваш аксесоари за многократна употреба (Фигура 7), направете справка с инструкциите за употреба на Edwards за аксесоари за многократна употреба за настройка на основата, платформата и плочата. Ако релсата за многократна употреба не е стерилна или ако се разопакова за първи път, направете справка с инструкциите за употреба на комплекта на релсата за многократна употреба Edwards.

## **3.0 Изисквания за заведения и обучение**

Заведения, които възнамеряват да извършат имплантационна процедура, използващи системата EVOQUE, трябва да имат достъп до флуороскопия тип „cine“ и трансезофагеална ехокардиография (TEE) по време на цялата процедура. В допълнение, имплантиращите лекари трябва да имат бърз достъп до заведения с необходимото оборудване, инструменти, консумативи и персонал за извършване на спешна операция на трикуспидалната клапа, ако е необходимо.

Цялостна програма за обучение се предоставя от Edwards Lifesciences и трябва да бъде завършена от лекарите, които ще имплантират, преди използването на системата EVOQUE. Лекари, които ще имплантират, трябва да имат разширени технически познания и опит в свързаните процедури, основани на катетри.

## **4.0 Показания за употреба**

### **4.1 Предназначение**

Системата за подмяна на трикуспидалната клапа EVOQUE е предназначена за намаляване на трикуспидалната регургитация (TR) при пациенти, които остават симптоматични при медикаментозна терапия и за които няма друга възможност за хирургична или транскатетърна терапия според решението на кардиологичния екип. Системата EVOQUE доставя перкутанно имплантано до трикуспидалната клапа чрез достъп през феморална вена посредством трансвенозен подход.

### **4.2 Целева пациентска популация**

- Пациенти със симптоматична, тежка TR, които нямат някое от следните:
  - Тежка стеноза и/или регургитация на аортната, митралната и/или белодробната клапа
  - LVEF < 25%
  - Тежка дисфункция на дясната камера, измерена чрез ехокардиография
  - Зависимост от пейсмейкър<sup>1</sup> с транстрикуспидален проводник без алтернативна опция за пейсиране
  - Необходимост от спешна или неотложна операция по някаква причина или планирана сърдечна операция в рамките на следващите 12 месеца
  - Систолно кръвно налягане в покой < 90 или > 160 mmHg след неколкократно измерване
  - Рефракторна сърдечна недостатъчност, изискваща разширенна интервенция (т.e. помошно изделие за лява камера, трансплантація) (стадий D на сърдечна недостатъчност по ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Окулиран или тромбозиран филтър на IVC, който би повлиял катетъра за доставяне
  - Изборът на пациента трябва да се извърши от мултидисциплинарен екип по кардиология, специализиран в лечението на трикуспидална регургитация, за да се оценят рисъкът за пациента и анатомичната пригодност.

<sup>1</sup> Зависимостта от пейсмейкър може да увеличи риска от сериозно нараняване или смърт от внезапна повреда на пейсмейкъра

## **5.0 Противопоказания**

Клапата EVOQUE е противопоказана при пациенти с някое от следните състояния:

- Активен ендокардит в рамките на 3 месеца или инфекция, изискваща антибиотична терапия (перорална или интравенозна) в рамките на 2 седмици след планирания имплант.
- Нелечима свръхчувствителност или противопоказание към някое от изброените по-долу: всички антитромботични медикаменти, всички антикоагуланти, нитинолови сплави (никел и титан), говежди тъкани, глутаралдехид, контрастни вещества или трансезофагеална ехокардиография.
- Анатомия на трикуспидалната клапа, която изключва правилното разполагане и функциониране на изделието на основа на СТ и ехокардиографска оценка.

**Забележка: Пациентът трябва да понася поне едно антитромботично лекарство И едно антикоагулантно лекарство.**

## **6.0 Предупреждения**

- Не използвайте клапата EVOQUE извън обозначените показания.
- Клапата EVOQUE, системата за доставяне, наборът дилататори и стабилизаторът са проектирани, предназначени и разпространявани само за СТЕРИЛНА еднократна употреба. Основата на стабилизатора EVOQUE и плочата за стабилизатора EVOQUE се предоставят нестерили и само за еднократна употреба. Не стерилизирайте повторно и не използвайте повторно никое от изделията за еднократна употреба. Няма данни в подкрепа на стерилността, непирогенността или функционалността на изделието след повторна обработка.
- Уверете се, че по време на подготовката, прехвърлянето и използването на изделията се използват подходящи стерилини техники.
- Не използвайте клапата, ако пломбата е счупена, разтворът за съхранение не покрива напълно клапата, температурният индикатор е активиран, клапата е повредена или срокът на годност е изтекъл. Клапата EVOQUE трябва да остане хидратирана през цялото време. Клапата не може да бъде изложена на разтвори, антибиотици или химикали, различни от транспортия разтвор за съхранение и стерилен физиологичен разтвор. Това ще помогне за предотвратяване на повреди на платната, които могат да повлият на функционалността на клапата. Дръжте клапата EVOQUE хидратирана с нормален физиологичен разтвор до момента на имплантиране.
- Уверете се, че е избран правилният размер на клапата. Имплантирането на неподходящ размер (т.e. по-малък или по-голям) може да доведе до паравалвуларно изтичане (PVL), миграция, емболизация и/или анулярно увреждане.
- Пациентите с предварително имплантирани изделия (напр. IVC филтър) трябва да бъдат внимателно оценени преди поставянето на системата за доставяне, за да се избегне потенциално увреждане на съдовата система или на предварително имплантирано изделие.
- Пациентите с вече съществуващи сърдечни проводници трябва да бъдат оценени преди имплантирането, за да се избегне потенциално неблагоприятно взаимодействие между изделията.
- Трябва да се внимава при имплантирането на сърдечни проводници след имплантиране на клапата EVOQUE, за да се избегне потенциално неблагоприятно взаимодействие между изделията.
- Пациентите с имплантирани клапа EVOQUE трябва да бъдат поддържани на антикоагуланти/антитромботична терапия, както е определено от техните лекари в съответствие с текущите насоки, за да се минимизира рисъкът от тромбоза на клапата или тромбоемболични събития.
- Няма данни в подкрепа на безопасността и функционалността на изделието, ако пациентът има:
  - Ехокардиографски доказателства за тежка дисфункция на дясната камера;
  - Белодробно артериално систолно налягане (PASP) > 70 mmHg чрез ехографски доплер;
  - Транстрикуспидален пейсмейкър или дефибрилаторен проводник, който е имплантиран в RV през последните 3 месеца;
  - Зависимост от транстрикуспидален пейсмейкър без алтернативни опции за пейсиране.

## **7.0 Предпазни мерки**

### **7.1 Предпазни мерки преди употреба**

- Пригодността на пациента зависи от анатомичните условия, базирани на СТ сканиране.
- Препоръчва се мултидисциплинарен сърдечен екип да е на мнение, че имплантирането на клапата EVOQUE е за предпочитане пред алтернативни решения за перкутанно изделие, включително минимално инвазивна отворена сърдечна операция.
- Препоръчва се мултидисциплинарен кардиологичен екип да вземе предвид тежестта на заболяването и шансовете за обратимост на десностранината сърдечна недостатъчност въз основа на пълна хемодинамична оценка.
- Очакваната продължителност на живота на пациента трябва да бъде най-малко 12 месеца.

### **7.2 Предпазни мерки**

- Клапата EVOQUE трябва да се използва само със системата за доставяне EVOQUE и системата за зареждане EVOQUE.
- Процедурата трябва да се провежда при подходящи методи за изобразяване, като трансезофагеална ехокардиография (TEE), флуороскопия и/или интракардиална ехокардиография (ICE).
- Глутаралдехидът може да предизвика дразнене на кожата, очите, носа и гърлото. Избягвайте продължителна или многократна експозиция или вдишване на разтвора. Използвайте само при наличие на подходяща вентилация. При контакт с кожата веднага промийте засегнатата област с вода; в случай на контакт с очите незабавно потърсете медицинска помощ. За повече информация относно излагането на въздействието на глутаралдехид вижте информационния лист за безопасност, предоставен от Edwards Lifesciences.
- Преди, по време или след имплантирането на клапата EVOQUE могат да възникнат смущения в проводимостта, което може да изисква непрекъснато ЕКГ мониториране преди изписване от болницата. Ако пациент има потвърдени или предполагаеми нарушения на проводимостта, обмислете наблюдение на пациента и/или електрофизиологична оценка.
- При пациенти с риск от инфекция на клапна протеза и ендокардит се препоръчва поддържаща антибиотична профилактика.
- За клапата EVOQUE не е установена дългосрочна трайност. Клиничните данни отразяват краткотрайното проследяване. Препоръчва се редовно медицинско проследяване за оценка на работата на клапата EVOQUE.
- Имплантирането на клапата EVOQUE трябва да се отложи при пациенти с (1) анамнеза за инфаркт на миокарда в рамките на един месец (30 дни) от планираната интервенция, (2) белодробна емболия в рамките на 3 месеца (90 дни) от планираната интервенция, (3) мозъчно-съдов инцидент (инсулт или транзиторна ишемична атака (TIA) в рамките на 3 месеца (90 дни) от планираната интервенция, (4) активно кървене от горната част на stomashno-чревния тракт в рамките на 3 месеца (90 дни) преди процедурата, изискваща трансфузия.

## **8.0 Потенциални нежелани събития**

- Потенциалните нежелани събития, свързани със стандартна сърдечна катетеризация, използване на анестезия, клапата EVOQUE и процедурата по имплантране, включват:
- Отклонения от нормата в лабораторните стойности
  - Алергична реакция към анестезията, контрастното вещество, антикоагулантния медикамент или материалите на изделието
  - Анафилактичен шок
  - Анемия или понижен хемоглобин (Hgb), може да се изиска трансфузия
  - Аневризма или псевдоаневризма
  - Ангина или болка в гърдите
  - Аритмия – предсърдна (т.e. предсърдно мъждане, надкамерна тахикардия)
  - Аритмии – камерни (т.e. камерна тахикардия, камерно мъждане)
  - Артериовенозна фистула
  - Кървене
  - Сърденчесен 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 имплантране на пейсмейкър (временен или постоянен)
  - Преминаване към отворена сърдечна операция
  - Оклузия на коронарната артерия
  - Повреда или смущаване на функцията на пейсмейкър или имплантируем кардиовертер дефибрилатор (ICD)
  - Смърт
  - Оток
  - Електролитен дисбаланс
  - Емболизация, включително от въздух, частици, калификационен материал или тромб
  - Спешна сърдечна операция
  - Ендокардит
  - Дразнене на хранопровода
  - Езофагеална перфорация или структура
  - Емболизация на компонент(и) на системата EVOQUE
  - Неуспешно изваждане на някои от компонентите на системата EVOQUE
  - Треска
  - Гастроинтестинално кървене
  - Хематом
  - Хемодинамично компрометиране
  - Хемолиза/хемолитична анемия
  - Кръвоизлив, изискващ трансфузия/хирургична интервенция
  - Хипертония
  - Хипотония
  - Възпаление
  - Увреждане на трикуспидалния апарат, включително хордално увреждане, руптура, увреждане на папиларните мускули
  - Локална и системна инфекция
  - Мезентериална исхемия или инфаркиране на червата
  - Мултисистемна органна недостатъчност
  - Инфаркт на миокарда
  - Гадене и/или повръщане
  - Увреждане на нерв
  - Неврологични симптоми, включително дискинезия, без диагноза TIA или инсулт
  - Неспешна реоперация
  - Болка
  - Формиране на панус
  - Парализа
  - Перкутанна клапна интервенция
  - Периферна исхемия
  - Трайна инвалидност
  - Плеврален излив
  - Пневмония
  - Белодробен оток
  - Белодробна емболия
  - Реакция към антитромботични или антикоагулантни агенти
  - Рехоспитализация
  - Бъбречно увреждане
  - Белодробна недостатъчност, ателектаза – може да изиска продължителна интубация
  - Ретроперитонеално кървене
  - Обструкция на изходен тракт на дясната камера (RVOT)
  - Септицемия, сепсис
  - Кожно изгаряне, нараниране или промени в тъканите в резултат на излагане на йонизираща радиация
  - Инсулт
  - Структурно нарушение (износване, счупване, калификация, разкъсване на платно, удебеляване на платно, стеноза на имплантирано изделие или ново нарушение на движението на платната)
  - Тромбоемболизъм
  - Транзиторна исхемична атака (TIA)
  - Разместяване/емболизация на клапата
  - Ендокардит на клапата
  - Експлантиране на клапата
  - Захващане на платно на клапата
  - Неправилна позиция на клапа
  - Миграция на клапа
  - Паравалуарно клапно изтичане (PVL)
  - Регургитация на клапа (нова или влошаваща се на трикуспидалната, аортната, митралната, белодробната)
  - Клапна тромбоза
  - Съдово нараниране или травма, включително дисекция или оклузия
  - Спазъм на съд
  - Дехисценция на рана, забавено или непълно оздравяване

За пациент/потребител/трета страна в Европейското икономическо пространство; 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).

## 9.0 Допълнително оборудване

Процедура по имплантациране изиска допълнително оборудване, което не се доставя със системата EVOQUE. Допълнителното оборудване е предоставено по-долу.

### 9.1 Оборудване за зареждане на клапа EVOQUE

Забележка: Обемите отразяват достатъчно количество за подгответие на 1 имплант.

- 3500 ml (минимум) стерilen физиологичен разтвор на стайна температура (~ 23°C)
- 500 ml (минимум) хепаринизиран физиологичен разтвор (2 единици/ml) на стайна температура (~ 23°C)
- 4 стерилни купи ( $\geq 500 \text{ ml}$ ,  $\geq 7 \text{ см}$  дълбочина, пластмасови)
- 1 голяма стерилна купа ( $\geq 2 \text{ l}$ ,  $\geq 10 \text{ см}$  дълбочина, пластмасова)
- 1 скалпел с лезвие № 11
- 1 луер лок спринцовка ( $\geq 20 \text{ cc}$ )
- Марли
- Форцепс с тъп връх
- Ножици с тъп връх
- Стерилни кърпи

### 9.2 Оборудване за достъп, процедура и мониторинг

- Стандартно лабораторно оборудване за сърдечна катетеризация
- Интродюсерно дезиле за феморален съд
- Флуороскопия (фиксирани, мобилни или полумобилни флуороскопски системи, подходящи за използване в перкутанни коронарни интервенции)
- Възможности за трансезофагеална ехокардиография
- Направлявано интродюсерно дезиле
- Тъждър тлен водач с дължина за обмен макс. 0,89 mm (0,035 in)
- Тлен водач с изключително малка извивка макс. 0,89 mm (0,035 in)
- Десен коронарен артериален катетър и тлен водач
- Стерилна маса за подготовка на клапата EVOQUE и изделието

### 9.3 Оборудване в готовност

- Канюла за артериален байпас (~18 F)
- Апарат за кардиопулмонарен байпас
- Диаметър на съвместим балон ( $> 20 \text{ mm}$ , 9 cc обем контрастно вещество)
- Разредено рентгеноконтрастно вещество (15:85 контрастно вещество към физиологичен разтвор)
- Инжектор за контрастно вещество под високо налягане
- Интрааортна балонна помпа и балон с подходящ размер
- Оборудване за интракардиална ехокардиография (ICE)
- Ангиографски катетър тип „pigtail“
- Канюла за байпас за венозно връщане (~18 F)
- Оборудване за трансторакална ехокардиография (TTE)
- Лубрикант за венозен достъп
- Оборудване за временно пейсиране

## 10.0 ИНСТРУКЦИИ ЗА УПОТРЕБА

### 10.1 Проверка преди употреба

Преди да използвате системата EVOQUE, визуално проверете всеки елемент и аксесоар за признания на сериозни повреди (напр. спукан буркан или капак, изтичане, счупени или липсващи пломби), които може да са нарушили стерилинността на опаковката (ако е приложимо) или функционалността на компонентите.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не работете неправилно със системата за доставяне и не използвайте системата за доставяне и допълнителните изделия, ако опаковките и/или стерилините бариери или компоненти са били отваряни или повредени или срокът на годност е истекъл, тъй като стерилинността и/или функцията може да са нарушени.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не работете неправилно с клапата EVOQUE и не използвайте изделие/контейнер, ако се установи, че има повреда, теч или липса на подходящ стерилен агент (не е потопено изцяло в глутаралдехид или пломбите не са интактни). Клапата EVOQUE не трябва да се използва за имплантация, тъй като стерилинността може да е нарушена.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не използвайте клапата EVOQUE, ако срокът на годност е истекъл, тъй като стерилинността или функцията на клапата може да е нарушена.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не използвайте клапата EVOQUE, ако температурният индикатор е бил активиран, тъй като функцията на клапата може да е нарушена.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не използвайте клапата EVOQUE, ако пломбата е счупена, тъй като стерилинността може да е нарушена.

### 10.2 Настройване на аксесоари

#### 10.2.1 Настройване на комплект аксесоари 1

Стъпка	Процедура
1	Поставете плочата на операционната маса под крака на пациента, за да поддържа основата по време на процедурата.
2	След като пациентът е поставен на операционната маса, поставете основата за еднократна употреба над крака на пациента, върху плочата на желаното разстояние от средата на гръдената кост.
3	Установете стериилна бариера.
4	След поставянето на стериилни чаршафи поставете адаптера на основата за еднократна употреба в съответствие с мястото за достъп и прикрепете към предната част на основата с помощта на клампа (Фигура 6).

Забележка: В конфигурацията на комплект аксесоари 1 адаптерът на основата и клампата се предоставят със стабилизатора.

#### 10.2.2 Настройване на комплект аксесоари 2

За конфигуриране на комплект аксесоари 2, използвайки аксесоари за многократна употреба (Фигура 7), направете справка с инструкциите за употреба на Edwards за аксесоари за многократна употреба за настройка на платформата и плочата. Ако релсата за многократна употреба не е стерилина или ако се разопакова за първи път, направете справка с инструкциите за употреба на комплект на релса за многократна употреба Edwards. След като релсата за многократна употреба е стерилина, вижте инструкциите по-долу.

Стъпка	Процедура
1	Извадете релсата за многократна употреба Edwards от опаковката за стерилизация (синята опаковка) и я проверете за повреди.
2	Преди да поставите стериилни чаршафи върху пациента, слободете и позиционирайте плочата и платформата за многократна употреба около краката на пациента, като регулирате височината и ъгъла на платформата според необходимото. Направете справка с инструкциите за употреба на аксесоарите за многократна употреба Edwards.
3	Установете стериилна бариера.
4	След поставянето на стериилни чаршафи слободете и прикрепете релсата за многократна употреба Edwards и стабилизатора към платформата за многократна употреба.
5	Следвайки процедурата, отстранете релсата за многократна употреба от платформата за многократна употреба. Извършете стандартно избръсване на релсата за многократна употреба Edwards.

### 10.3 Подготовка на изделието

Всички подготовки на изделието ще се извършват от оторизиран персонал на Edwards.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не работете неправилно с клапата EVOQUE. При неправилна работа със или повреда на платната на клапата EVOQUE по време на която и да е част от процеса на зареждане се изиска смяна на клапата EVOQUE.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Клапата EVOQUE не трябва да остане напълно кримпирана за период от над 120 минути, тъй като това може да наруши функционалността на клапата.

**ВНИМАНИЕ:** Не поставяйте буркана или торбичката на системата за доставяне в стерилен поле. Външната част на буркана и торбичката не са стериилни и със съдържанието в буркана и торбичката трябва да се борави с помощта на стандартни аспептични техники за предотвратяване на замърсяване.

**ВНИМАНИЕ:** За да намалите риска от замърсяване, не отваряйте буркана на клапата EVOQUE, докато имплантацирането не е сигурно.

**ВНИМАНИЕ:** Уверете се, че цялата сутура е отстранена, когато премахвате етикета със сериен номер от клапата EVOQUE, тъй като това може да доведе до емболии.

**ВНИМАНИЕ:** Не позволявайте клапата EVOQUE да влиза в контакт с остръ инструмент, тъй като това може да наруши функцията на клапата.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Подходящо изплакване с нормален физиологичен разтвор трябва да се извърши преди имплантацията, за да се намали концентрацията на глутаралдехид, тъй като той може да доведе до глутаралдехидна токсичност.

**ВНИМАНИЕ:** Избягвайте контакт на тъканта на платното или разтвора за изплакване с кърпи, бельо или други източници на мъх или частици, които могат да се прехвърлят на тъканта на платното, тъй като това може да доведе до емболии.

#### 10.4 Имплант на клапа EVOQUE

##### 10.4.1 Поставяне на телен водач

Подгответе феморален венозен достъп, използвайки стандартни интервенционни техники.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Не използвайте прекомерна сила и/или манипулиране по време на придвижване напред и позициониране на теления водач, тъй като това може да доведе до перфорация/дисекация на артерии, вени и/или други сърдечни структури. Това може също да доведе до сърдечни аритмии и проводни нарушения.

Стъпка	Процедура
1	Придвижете напред направляваното дезиле в дясното предсърдие на изхода на IVC.
2	Въведете телен водач през направляваното дезиле.
3	Придвижете напред теления водач през трикуспидалната клапа. <b>Забележка:</b> Други интервенционни изделия и техники (напр. водещи катетри) могат да се използват за подпомагане на теления водач при пресичане на трикуспидалната клапа.
4	Установете правилния път на теления водач и потвърдете, че няма преплитане със сърдечни структури.

##### 10.4.2 Доставяне на клапа EVOQUE

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Избягвайте прекомерното движение на системата за доставяне, докато изпълнявате процедурата, за да предпазите съдовата система или сърдечните структури. Избягвайте прекомерното въртене на системата за доставяне, за да запазите функцията на системата за доставяне.

**Забележка:** Промийте системата за доставяне с хепаринизиран физиологичен разтвор според необходимостта в хода на процедурата.

Стъпка	Процедура
1	Уверете се, че хидрофилното покритие на дилататорите и системата за доставяне е активирано преди употреба. Разширете мястото на достъп. При необходимост трябва да се използва набор дилататори Edwards EVOQUE.
2	Въведете системата за доставяне по теления водач.
3	Придвижете напред системата за доставяне, докато дисталният край на заострения връх не бъде позициониран на пресечната точка между IVC и дясното предсърдие.
4	Под флуороскопия се уверете, че системата за доставяне е ориентирана правилно. <b>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:</b> Първичната съгъвка на системата за доставяне се огъва в посока на портовете за промиване; трябва да се внимава системата за доставяне да е ориентирана правилно на този етап.
5	Изтеглете дезилето.
6	Сгънете и ориентирайте системата за доставяне към трикуспидалната клапа.
7	Придвижете напред системата за доставяне, за да преминете през трикуспидалната клапа. <b>Забележка:</b> Съвърнато и въртенето на системата за доставяне и позицията на теления водач могат да се регулират по време на пресичането на клапата, за да се оптимизира позицията на пресичане.
8	Използвайки ехокардиография и флуороскопско насочване, проверете дали системата за доставяне е преминала през трикуспидалната клапа в дясната камера.
9	Ако използвате конфигурацията на комплекта аксесоари 1, поставете стабилизатора върху адаптера на основата и го закрепете към основата. Ако използвате конфигурацията на комплекта аксесоари 2, поставете релсата върху платформата и я закрепете. След това поставете стабилизатора върху релсата и го закрепете.
10	Прикрепете системата за доставяне и дезилето към стабилизатора.
11	Регулирайте системата за доставяне според нуждите, за да осигурите хемодинамична стабилност.
12	Използвайки предоперативни MSCT данни (ако има такива), позиционирайте С-рамото в оптималната проекция за гледане.
13	Позиционирайте системата за доставяне така, че да е коаксиална към трикуспидалния анулус, като същевременно съвдете до минимум контакта с нативната анатомия.
14	Използвайки ехокардиография и флуороскопско насочване, потвърдете, че клапата EVOQUE е позиционирана на подходяща дълбочина и коаксиалност спрямо нативната клапа. <b>ВНИМАНИЕ:</b> След като капсулата е изтеглена, за да се открият анкерите на клапата EVOQUE, клапата не може да бъде извадена или затворена отново в системата за доставяне. <b>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:</b> Поддържайте централната позиция на системата за доставяне в рамките на нативната клапа по време на разгръщането, за да осигурите правилно позициониране на клапата.
15	Изтеглайте външната капсула, докато анкерите се открият.
16	Регулирайте позицията на клапата EVOQUE така, че анкерите да са разположени в нативните платна, както е продуктувано от анатомията на пациента.
17	Изтеглайте външната и вътрешната капсула, докато се постигне желаният диаметър на клапата EVOQUE.
18	Захванете платната.
19	Потвърдете позиционирането на клапата EVOQUE, като използвате ехографско изобразяване, за да оцените захващането на платната. Регулирайте позиционирането на клапата EVOQUE според нуждите.
20	Използвайки ехографско изобразяване, наблюдавайте движението на нативните платна и регулирайте позицията на клапата EVOQUE, колкото е необходимо, за да захванете напълно платната на трикуспидалната клапа.
21	След като бъде потвърдено пълното захващане, уверете се, че клапата EVOQUE е перпендикулярна на трикуспидалната ануларна равнина.
22	Изтеглайте заострения връх, докато се позиционира в клапата EVOQUE.
23	Изтеглете вътрешната капсула, докато клапата EVOQUE се освободи от системата за доставяне. <b>ВНИМАНИЕ:</b> Трябва да се внимава по време на окончателното освобождаване на клапата EVOQUE с помощта на копчето за освобождаване, тъй като преждевременното освобождаване може да повлияе на работата на клапата EVOQUE.
24	Използвайки ехографско и флуороскопско изобразяване, оценете крайното положение и функционалността на клапата EVOQUE.

##### 10.4.3 Отстраняване на система за доставяне

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ:** Внимавайте да поддържате позицията на системата за доставяне в центъра на клапата EVOQUE по време на отстраняването на системата за доставяне, тъй като неспазването на това може да повлияе на функционалността на клапата или да доведе до разместване на клапата.

**Забележка:** Системата за доставяне може да бъде извадена от стабилизатора по всяко време на отстраняването, ако е приложимо.

Стъпка	Процедура
1	Изтеглете напълно заострения връх.
2	Разгънете и изтеглете системата за доставяне, ако е необходимо, докато заостреният връх е над заключващите езичета на клапата EVOQUE. Регулирайте теления водач според нуждите, за да поддържате централно положение спрямо клапата EVOQUE. Уверете се, че заключващият пръстен е свободен от клапата EVOQUE.
3	Завъртете копчето за освобождаване, така че вътрешната капсула да е в контакт със заострения връх.
4	Разгънете и изтеглете системата за доставяне, ако е необходимо.
5	Върнете копчето за изтегляне на капсулата, докато външната капсула влезе в контакт със вътрешната капсула.
6	Уверете се, че системата за доставяне е напълно разгъната, и отстранете системата за доставяне от мястото за достъп.

Стъпка	Процедура
	<b>Забележка:</b> Може да се използва дезиле за запечатване на феморалната вена след отстраняване на системата.
7	Извършете затваряне на феморалната вена, както е приложимо, като използвате стандартни интервенционни техники.
8	Направете вентрикулограма, ако е необходимо, за да оцените крайното положение на клапата EVOQUE.

## 11.0 Как се доставя

### 11.1 Стерилизация и опаковка

Клапата EVOQUE се предоставя стерилна чрез крайна стерилизация с течност и е непирогенна. Опакована е и е стерилизирана в разтвор на глутаралдехид в буркан, върху който е поставена пломба. Външната част на буркана не е стерилна и той не трябва да бъде поставян в стерилното поле. Клапата EVOQUE се доставя с температурен индикатор и не трябва да се използва, ако индикаторът е активиран.

Системата за доставяне, наборът дилататори и системата за зареждане се предоставят стерилизирани с етиленов оксид и непирогенни. Компонентите са закрепени на карта и опаковани в торбичка и картонова кутия.

Стабилизаторът се предоставя стерилизиран с етиленов оксид. Компонентите са закрепени на карта и опаковани в торбичка и рафтова кутия.

Основата и плочата за еднократна употреба или релсата, платформата и плочата за многократна употреба се предоставят нестерилини.

Компонентите са опаковани в отделни кутии за доставка.

### 11.2 Съхранение

Клапата EVOQUE трябва да се съхранява при 10°C – 25°C (50°F – 77°F). Препоръчват се редовна проверка и смяна на наличните запаси, така че първо да се използва клапата EVOQUE с по-ранен срок на годност.

Системата за доставяне, наборът дилататори, системата за зареждане, стабилизаторът/основата/плочата за еднократна употреба и платформата/плочата за многократна употреба трябва да се съхраняват на хладно и сухо място без замърсявания. Направете справка с инструкциите за употреба на комплекта на релсата за многократна употреба Edwards за съхранение на релсата за многократна употреба.

## 12.0 Информация за безопасност за ядрено-магнитен резонанс (ЯМР)



Неклинично изпитване показва, че клапата Edwards EVOQUE е безопасна при MR при определени условия. Пациент с клапата може да бъде сканиран безопасно в MR система, отговаряща на следните условия:

- Статично магнитно поле само от 1,5 и 3 Т
- Максимален пространствен градиент на магнитното поле от 3000 gauss/cm (30,0 T/m) или по-малко
- Максимална докладвана за MR системата усреднена за цяло тяло специфична степен на абсорбция (SAR) 2,0 W/kg
- Нормален режим на работа на MR системата както за градиенти, така и за SAR

При условията на сканиране, посочени по-горе, за клапата EVOQUE се очаква да доведе до максимално увеличение на температурата от 4°C след 15 минути непрекъснато сканиране.

В неклинично изследване артефектът в изображението, причинен от клапата EVOQUE, се простира приблизително 0,8 см от изделието, когато се изследва с градиент-ехо или спин-ехо пулсова последователност в ЯМР система от 3 Т.

## 13.0 Очакван експлоатационен живот на изделието

Клапата EVOQUE е била подложена на строго предклинично изпитване за издръжливост съгласно изискванията за изпитване на клапи. Клапите са успешно изпитани до 5 години симулирано износване. Действителният експлоатационен живот зависи от множество фактори и варира в зависимост от пациента.

### 14.0 Информация за пациента

С всяка клапа EVOQUE се предоставя карта за имплант на пациента. След имплантациите попълните цялата необходима информация и дайте картата за имплант на пациента. Серийният номер се намира върху опаковката на клапата EVOQUE. Тази карта за имплант позволява на пациентите да уведомят медицинските специалисти какъв имплант имат, когато потърсят медицинска помощ.

## 15.0 Изваден имплант и изхвърляне на изделието

Edwards Lifesciences се интересува от това да получи извадени клинични пробы от клапата EVOQUE за анализ. Писмен доклад, обобщаващ установеното от нас, ще бъде предоставен при завършване на оценката от наша страна. Съвръжете се с Edwards за връщане на извадената клапа.

Ако решите да върнете някое от изделията, спазвайте следните инструкции:

- **Неотворена опаковка с интактна стерилна бариера:** ако пликовете не са били отваряни, върнете изделието в оригиналната опаковка.
- **Отворена опаковка, но неимплантирано:** ако дадена торбичка е била отворена, изделието вече не е стерилно. Върнете изделието в оригиналната му опаковка.
- **Експлантиран имплант:** експлантирианият имплант трябва да бъде поставен в подходящ хистологичен фиксатор, като например 10% формалин или 2% глутаралдехид. При такива обстоятелства не е необходимо охлаждане. Съвръжете се с Edwards Lifesciences, за да поръчате набор за експлантиране за връщане на Edwards.

### 15.1 Изхвърляне

Използвайте универсални предпазни мерки за биологични опасни материали и остри предмети, за да избегнете нараняване на потребителя. Използваните изделия (включва всички изделия, които влизат в контакт с пациента) трябва да се третират и стерилизират повторно или изхвърлят в съответствие с насоките на институцията за биологично опасни материали и болнични отпадъци, за да се избегне евентуално кръстосано замърсяване. За изхвърляне на аксесоарите за платформата за многократна употреба и плочата направете справка с инструкциите за употреба на аксесоари за многократна употреба Edwards.

## 16.0 Качествена и количествена информация, свързана с клапата EVOQUE

Следващата таблица включва качествена и количествена информация относно материалите и веществата на клапата EVOQUE:

### Клапа EVOQUE

Вещество	CAS	Диапазон на масата в модела (mg)
Никел	7440-02-0	1250 – 1470
Титан	7440-32-6	981 – 1171
Полиетиленов терефталат	25038-59-9	529 – 649
Полиетилен	9002-88-4	285
Полиуретан	9009-54-5	0 – 281
Колагени, говежди, полимери с глутаралдехид	2370819-60-4	113
Титанов диоксид	13463-67-7	1,41 – 3,65
Кобалт	7440-48-4	0 – 1,29
Желязо	7439-89-6	0 – 1,29
Въглерод	7440-44-0	0 – 1,03
Кислород	7782-44-7	0 – 1,03
Антимонов триоксид	1309-64-4	0,632 – 0,777
Силоксани и силикони, диметил, полимери с метилсилексвиоксан, полиетилен-полипропилен гликол и полиетилен-полипропилен гликол монобутилов етер	68554-68-7	0 – 0,762
Ниобий	7440-03-1	0 – 0,643
Силициев диоксид	7631-86-9	0,00515 – 0,598
Полибутиден диакрилат	9003-17-2	0 – 0,452

Вещество	CAS	Диапазон на масата в модела (mg)
Полибутилат	24936-97-8	0,333
Хром	7440-47-3	0 – 0,257
Мед	7440-50-8	0 – 0,257
Водород	1333-74-0	0 – 0,129
Азот	7727-37-9	0 – 0,129
4-додецилбензенсулфонова киселина	121-65-3	0,000541 – 0,0532
D&C Green № 6	128-80-3	0,0481 – 0,0503
Ерукамид	112-84-5	0,00508 – 0,0256
Глицерол	56-81-5	0 – 0,0168
Бис(2-диметиламиноетил) етер	3033-62-3	0 – 0,00790
Триетилендиамин	280-57-9	0 – 0,00611

**Система за доставяне EVOQUE:**

Това изделие съдържа следното(ите) вещество(а), определени като CMR 1B в концентрация над 0,1% тегловен коефициент:

кобалт; CAS № 7440-48-4; ЕК № 231-158-0

Настоящите научни доказателства подкрепят факта, че медицинските изделия, произведени от кобалтови сплави или сплави от неръждаема стомана, съдържащи кобалт, не причиняват повишен рисков от рак или неблагоприятни продуктивни ефекти.

**17.0 Резюме на безопасността и клиничната ефективност (РБКЕ)**

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. Това е местоположението на РБКЕ след стартирането на Европейска база данни за медицински изделия/Eudamed.

РБКЕ е адаптирано в съответствие с клиничната оценка на нотифицирания орган, на базата на която е предоставено сертифицирането по СЕ. РБКЕ съдържа съответно резюме на същата информация. Нотифицираният орган е наясно и се е съгласил с обосновките относно съотношението полза-рисков за краткосрочната и дългосрочната безопасност и ефективност на системата EVOQUE.

Съответствието на изискванията относно ефективността (GSPR) за безопасността (MDR GSPR1), функционалността (MDR GSPR1), приемливостта на странични ефекти (MDR GSPR8), използваемостта (MDR GSPR5), експлоатационния живот на изделието (MDR GSPR6), приемливия профил полза-рисков (MDR GSPR8) с целата система EVOQUE е установено за етикетираните показания.

**18.0 Базова уникална идентификация на изделието – идентификатор на изделието (UDI-DI)**

Базовата UDI-DI е ключ за достъп за свързана с изделието информация, въведена в Eudamed. Базовата UDI-DI за клапите, системата за доставяне и аксесоарите може да се използва за локализиране на РБКЕ. Следната таблица съдържа базовата UDI-DI за системата EVOQUE:

Продукт	Модел				Базова UDI-DI
Клапа Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Система за зареждане Edwards EVOQUE или Система за зареждане Edwards EVOQUE и тример	9850LS или 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Трикусидална система за доставяне Edwards EVOQUE	9850TDS				0690103D004EVD000V5
Набор дилататори Edwards EVOQUE	9850DK				0690103D004EVK000WN

Комплект аксесоари 1		
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Основа на стабилизатор Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Плача за стабилизатор Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Комплект аксесоари 2		
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Релса за многократна употреба Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Платформа за многократна употреба Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Плача за многократна употреба Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Română

### Sistem de înlocuire a valvei tricuspidă Edwards EVOQUE

#### Instrucțiuni de utilizare

#### Atenție: implantarea valvei tricuspidă transcateter trebuie efectuată numai de medici care au fost instruiți pentru sistemul de înlocuire a valvei tricuspidă Edwards EVOQUE.

- Nu incercați să utilizați valva Edwards EVOQUE (denumită în continuare valva EVOQUE), sistemul de implantare sau accesoriile asociate înainte să citiți și să înțelegeți în întregime informațiile cuprinse în această broșură.
- Nerespectarea acestor instrucțiuni, avertismente și măsuri de precauție poate cauza deteriorarea dispozitivului sau rănirea pacientului. Utilizarea sistemului EVOQUE trebuie restricționată la medicii instruiți să efectueze proceduri endovasculare invazive și la medicii instruiți pentru utilizarea corectă a sistemului.
- Consultați personalul Edwards autorizat pentru selectarea corectă a mărimi valorii valvei EVOQUE.
- Valva EVOQUE, sistemul de implantare, trusa de dilatatoare, sistemul de încărcare și stabilizatorul sunt furnizate STERILE. Accesoriile de unică folosință (baza și placă) și accesoriile reutilizabile (șină, platformă și placă) sunt furnizate NESTERILE.
- Pentru platformă și placă reutilizabile Edwards, consultați instrucțiunile de reprocesare din instrucțiunile de utilizare pentru accesoriile reutilizabile Edwards, pentru pașii de stergere. Pentru ansamblul řinei reutilizabile Edwards, consultați instrucțiunile de reprocesare din instrucțiunile de utilizare pentru ansamblul řinei reutilizabile Edwards. Toate celelalte dispozitive sunt furnizate exclusiv de unică folosință. După utilizare, eliminați în conformitate cu politica administrativă a spitalului și/sau politica guvernamentală.

#### 1.0 Introducere

Sistemul de înlocuire a valvei tricuspidă Edwards EVOQUE (denumit în continuare sistemul EVOQUE) este conceput să înlocuască valva tricuspidă nativă la pacienții cu regurgitare simptomatică și severă a valvei tricuspidă, fără a fi nevoie de intervenție chirurgicală convențională pe cord deschis. Sistemul EVOQUE este compus din patru (4) componente, care sunt utilizate cu oricare dintre cele două (2) seturi de accesori, așa cum este prezentat mai jos:

Numele produsului	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Valvă Edwards EVOQUE (valvă EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Sistem de încărcare Edwards EVOQUE sau Sistem de încărcare și piesă de ajustare Edwards EVOQUE		9850LS sau 9850LSB		9850LSB
Sistem de implantare pentru tricuspidă Edwards EVOQUE		9850TDS		
Trusă de dilatatoare Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Setul de accesori 1

Numele produsului	Numărul modelului
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ
Bază pentru stabilizator Edwards EVOQUE	9850BA
Placă pentru stabilizator Edwards EVOQUE	9850PT

#### Setul de accesori 2

Numele produsului	Numărul modelului
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ
Șină reutilizabilă Edwards	10500RL
Platformă reutilizabilă Edwards	10000UP
Placă reutilizabilă Edwards	10000PT

Notă: sistemul EVOQUE este conceput pentru utilizare cu setul de accesori 1 sau cu setul de accesori 2. Setul de accesori 1 este considerat un set opțional și de unică folosință pentru utilizarea cu sistemul EVOQUE. Componentele din setul 1 și setul 2 nu sunt interschimbabile.

Notă: dispozitivele care alcătuiesc sistemul EVOQUE sunt concepute pentru a fi utilizate împreună și nu ca dispozitive autonome. Informațiile din aceste Instrucțiuni de utilizare se aplică tuturor dispozitivelor sistemului EVOQUE.

#### 2.0 Descrierea dispozitivului

##### • Valva Edwards EVOQUE (Figura 1)

Valva EVOQUE este destinată implantării în poziția tricuspidă, ca alternativă la intervenția chirurgicală. Valva EVOQUE este alcătuită dintr-o valvă tricuspidă din țesut pericardic bovin, cadru de nitinol și margine din material textil și este ambalată și sterilizată final în glutaraldehidă.

Recomandările privind mărimea valvei au la bază mărimea anulusului valvei native, măsurată prin tomografie computerizată (TC). La selectarea mărimi valorii valvei, trebuie să țineți cont de factorii anatomici ai pacientului și de rezultatele metodelor imagistice.

Diametrul dispozitivului (mărimea recomandată a valvei)	Sistolă		Diastolă	
	Perimetru tratabil recomandat – interval diametru derivat (mm)	Lungimea tratabilă maximă a anulusului (mm)	Perimetru tratabil recomandat – interval diametru derivat (mm)	Lungimea tratabilă maximă a anulusului (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Sistem de implantare pentru tricuspidă Edwards EVOQUE (Figura 2)

Sistemul de implantare are un diametru exterior de 28 F și este destinat implantării valvei EVOQUE în poziția pliată, prin abord venos transfemural. Mânerul sistemului de implantare conține un buton de flexie principală, un buton de flexie secundară și un buton de adâncime pentru a facilita alinierea și poziționarea valvei EVOQUE în valva nativă, precum și un buton al capsulei și un buton de eliberare pentru a extinde și elibera valvei EVOQUE.

##### • Trusă de dilatatoare Edwards EVOQUE (Figura 3)

Dilatatoarele cu înveliș hidrofil și diametru de 24 F, 28 F și 33 F sunt concepute pentru a dilata locul de acces, facilitând introducerea sistemului de implantare. Toate dilatatoarele includ un fir de ghidaj de 0,89 mm (0,035 in) și au o formă conică pentru a reduce la minimum traumatismele la locul de acces.

##### • Sistem de încărcare Edwards EVOQUE (Figura 4) / Sistem de încărcare și piesă de ajustare (Figura 5)

Sistemul de încărcare, alcătuit din mai multe componente, este conceput pentru a facilita încărcarea și atașarea valvei EVOQUE la sistemul de implantare. Sistemul de încărcare asistă la plierea valvei EVOQUE la diametrul adecvat, care permite capsulei exterioare să avanzeze peste valva EVOQUE.

##### • Setul de accesori 1 pentru sistemul Edwards EVOQUE: stabilizator (model 9850SB), bază și placă (Figura 6)

Stabilizatorul de unică folosință cu baza și placă de unică folosință este conceput să fixeze sistemul de implantare la un unghi adecvat pentru abordul venos transfemural și pentru a permite ajustări fine ale poziției sistemului de implantare în timpul procedurii de implantare. Baza este reglabilă pe înălțime pentru a face loc extremităților inferioare ale pacientului și este concepută să ofere o bază stabilită pentru stabilizator. Placa este concepută să ofere o suprafață stabilă și plană pentru bază, pe masa de operație.

##### • Setul de accesori 2 pentru sistemul Edwards EVOQUE: stabilizator (model 9850SZ) și řină, platformă și placă reutilizabile (Figura 7)

Prinții accesoriile reutilizabile compatibile cu sistemul EVOQUE se numără ţina, platforma și placă reutilizabilă. Ţina reutilizabilă este o ţină stabilă, sterilizabilă, care oferă o suprafață pentru fixare stabilizatorului compatibil la platforma reutilizabilă. Platforma reutilizabilă permite poziționarea și stabilizarea sistemelor Edwards de implantare pentru înlocuirea transcateter prin înălțimea reglabilă a picioarelor și la platformă stabilă. Placa reutilizabilă este amplasată sub platforma reutilizabilă, asigurând o suprafață plană și stabilă în timpul utilizării. Stabilizatorul de unică folosință este conceput pentru a ajuta la poziționarea și stabilizarea sistemului EVOQUE în timpul procedurilor de implantare. Pentru setul de accesoriu care utilizează accesoriu reutilizabil (Figura 7), consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesoriu reutilizabil Edwards, pentru montarea platformei de bază și a plăci. Dacă ţina reutilizabilă este nesterilă sau dacă o scoateți din ambalaj pentru prima dată, consultați instrucțiunile de utilizare pentru ansamblul ţinei reutilizabile Edwards.

### 3.0 Cerințe privind unitățile și instruirea

Unitatea în care se intenționează efectuarea unei proceduri de implantare utilizând sistemul EVOQUE trebuie să aibă acces la cinefluoroscopie și ecocardiografie transesofagiană (ETE) pe parcursul procedurii. În plus, medicii care efectuează implantarea trebuie să aibă acces imediat la unitatea cu echipamentele, instrumentele, resursele și personalul necesare pentru a efectua o intervenție chirurgicală de urgență asupra valvei tricuspide, dacă este necesar.

Un program de instruire complex este oferit de Edwards Lifesciences și trebuie finalizat de către medicii care efectuează implantarea înainte de a utiliza sistemul EVOQUE. Medicii care efectuează implantarea trebuie să dețină cunoștințe tehnice avansate și experiență în procedurile conexe pe bază de cateter.

### 4.0 Indicații de utilizare

#### 4.1 Domeniu de utilizare

Sistemul de înlocuire a valvei tricuspide EVOQUE este conceput pentru reducerea regurgitației tricuspide (RT) în cazul pacienților care rămân simptomatici în timpul terapiei medicale și în cazul cărora nu există altă opțiune chirurgicală sau de tratament transcateter, conform deciziei echipei de cardiologi. Sistemul EVOQUE introduce percutanat implantul în valva tricuspidă prin acces prin vena femurală, utilizând un abord transvenos.

#### 4.2 Populația țintă de pacienți

• Pacienti cu RT simptomatică, severă, care nu prezintă niciuna dintre următoarele condiții:

- Stenoza și/sau regurgitație severă de valvă aortică, mitrală și/sau pulmonară
- LVEF < 25%
- Disfuncție severă a ventriculului drept, măsurată prin ecocardiografie
- Dependență de stimulator cardiac<sup>1</sup> pe o derivată trans-tricuspidă, fără opțiuni alternative de stimulare
- Necesitatea unei intervenții chirurgicale emergente sau urgente din orice motiv sau orice intervenție chirurgicală cardiacă planificată în următoarele 12 luni
- Presiune sanguină sistolică în repaus < 90 sau > 160 mmHg după măsurători repeatate
- Insuficiență cardiacă refractoră care necesită intervenție avansată (mai exact, dispozitiv de asistare a ventriculului stâng, transplant) (insuficiență cardiacă în stadiu D ACC/AHA/ESC/EACTS)
- Filtru de VCI ocluzat sau trombozat care ar interfera cu cateterul de implantare
- Selectarea pacienților trebuie efectuată de o echipă multidisciplinară de cardiologi specializați în tratarea regurgitației tricuspide pentru a evalua riscurile pacientului și potrivirea anatomică.

<sup>1</sup> Dependență de stimulatorul cardiac poate crește riscul de vătămare severă sau deces din cauza defectării bruse a stimulatorului cardiac

### 5.0 Contraindicații

Valva EVOQUE este contraindicată în cazul pacienților care prezintă următoarele afecțiuni:

- Endocardită activă într-un interval de 3 luni sau infecție care necesită terapie cu antibiotic (orale sau intravenoase) într-un interval de 2 săptămâni înainte de programarea pentru implant.
- Hipersensibilitatea la substantă sau contraindicații pentru utilizarea oricărora dintre următoarele: toți agentii antitrombocitari, toți agentii anticoagulanți, aliajele de nitinol (nicel și titan), țesut bovin, glutaraldehidă, substanță de contrast sau ecocardiografie transesofagiană.
- O anatomică a valvei tricuspide care împiedică amplasarea și funcționarea corectă a dispozitivului, în baza unei evaluări prin TC și ecocardiografie.

**Notă: pacientul trebuie să poată tolera cel puțin un medicament antitrombocitar și un medicament anticoagulant.**

### 6.0 Avertismente

- Nu utilizați valva EVOQUE în alt scop decât cel indicat pe etichetă.
- Valva EVOQUE, sistemul de implantare, sistemul de încărcare, trusa de dilatatoare și stabilizator sunt concepute, destinate și distribuite exclusiv de unică folosință în stare STERILĂ. Baza pentru stabilizator EVOQUE și placă pentru stabilizator EVOQUE sunt furnizate nesterile, exclusiv de unică folosință. A nu se resteriliza și a nu se reutiliza niciunul dintre dispozitivele de unică folosință. Nu există date care să confirme că dispozitivele vor continua să fie sterile, non piroogene sau funcționale după reprocesare.
- Asigurați-vă că sunt utilizate tehniciile sterile adecvate în timpul pregătirii, transferului și utilizării dispozitivelor.
- Nu utilizați valva dacă sigiliul de securitate este rupt, dacă soluția pentru depozitare nu acoperă complet valva, dacă indicatorul de temperatură a fost activat, dacă valva este deteriorată ori dacă a depășit data de expirare. Valva EVOQUE trebuie să rămână hidratată în fiecare moment. Valva nu poate fi expusă la alte soluții, antibiotice sau substanțe chimice în afară de soluția pentru depozitare pentru transport și serul fiziological steril. Acest lucru va ajuta la prevenirea deteriorării cuspidelor, care poate afecta funcționalitatea valvei. Mențineți valva EVOQUE hidratată cu ser fiziological normal până când este gata de implantare.
- Asigurați-vă că este selectată mărimea corectă a valvei. Implantarea dimensiunii corespunzătoare (adică subdimensionarea sau supradimensionarea) poate determina scurgere paravalvulară (PVL), migrație, embolie și/sau deteriorarea anulusului.
- Pacienții cu dispozitive implantate anterior (de ex., filtru VCI) trebuie să fie evaluati cu atenție înainte de introducerea sistemului de implantare pentru a evita potențiala lezare a sistemului vascular sau a dispozitivului implantat anterior.
- Pacienții cu derivații cardice pre-existentе trebuie evaluati cu atenție înainte de implantare, pentru a evita potențiala interacțiune adversă dintre dispozitive.
- Procedați cu atenție când implanțați derivații cardice după implantarea valvei EVOQUE, pentru a evita potențiala interacțiune adversă dintre dispozitive.
- Pacienții cărora li s-a implantat valva EVOQUE trebuie să primească terapie de anticoagulare/terapie antitrombocitară, după cum stabilește medicul în conformitate cu orientările curente, pentru a minimiza riscul de tromboză valvulară sau de producere a unor evenimente tromboembolice.
- Nu există date care să susțină siguranța și performanța dispozitivului dacă pacientul prezintă:
  - Dovada ecocardiografică a unei disfuncții severe a ventriculului drept;
  - Presiune sistolică în arteră pulmonară (PASP) > 70 mmHg prin ecografie Doppler;
  - O derivație trans-tricuspidă a unui stimulator cardiac sau defibrilator care a fost implantată în ventriculul drept în ultimele 3 luni;
  - Dependență de stimulator cardiac trans-tricuspid, fără opțiuni alternative de stimulare.

### 7.0 Precauții

#### 7.1 Precauții înainte de utilizare

- Eligibilitatea pacientului depinde de condițiile anatomice, în baza examinării TC.
- Se recomandă ca echipa multidisciplinară de cardiologi să fie de părere că implantarea valvei EVOQUE este de preferat în locul soluțiilor alternative cu dispozitive percutanate, inclusiv intervențiile chirurgicale minim invazive pe cord deschis.
- Se recomandă ca echipa multidisciplinară de cardiologi să țină cont de severitatea afecțiunii și de sănsele de reversibilitate a insuficienței cardiaice drepte, în baza unei evaluări hemodinamice complete.
- Pacientul ar trebui să aibă o speranță de viață de cel puțin 12 luni.

#### 7.2 Precauții

- Valva EVOQUE trebuie utilizată doar cu sistemul de implantare EVOQUE și sistemul de încărcare EVOQUE.
- Procedura trebuie efectuată cu metode imagistice adecvate, de exemplu ecocardiografie transesofagiană (ETE), fluoroscopie și/sau ecocardiografie intracardiacă (EIC).
- Glutaraldehidă poate cauza iritații ale pielei, ochilor, nasului și gâtului. Evitați expunerea prelungită sau repetată la soluție sau inhalarea acesteia. A se utiliza doar în condiții de ventilare adecvată. În cazul în care soluția intră în contact cu pielea, spălați imediat zona afectată cu apă; în cazul în care soluția intră în contact cu ochii, apelați de urgență la un medic. Pentru mai multe informații despre expunerea la glutaraldehidă, consultați fișa de date privind siguranță pusă la dispozitiv de Edwards Lifesciences.
- Tulburări ale sistemului de conducere pot să apară înainte, în timpul sau după implantarea valvei EVOQUE, fapt care poate impune o monitorizare ECG continuă înainte de externarea din spital. Dacă un pacient are tulburări ale sistemului de conducere confirmate sau suspectate, luăți în considerare monitorizarea pacientului și/sau evaluarea electrofiziologică.
- După efectuarea procedurii, se recomandă efectuarea profilaxiei antibiotică corespunzătoare în cazul pacienților cu risc de infectare a valvei protetice și de endocardită.
- Durabilitatea pe termen lung a valvei EVOQUE nu a fost determinată. Datele clinice reflectă controlul pe termen scurt. Pentru evaluarea funcționării valvei EVOQUE, este recomandat controlul medical regulat.
- Implantarea valvei EVOQUE ar trebui amânată în cazul pacienților cu (1) istoric de infarct miocardic într-un interval de o lună (30 de zile) înainte de intervenția planificată, (2) embolusuri pulmonare într-un interval de 3 luni (90 de zile) înainte de intervenția planificată, (3) accident vascular cerebral (accident vascular cerebral sau atac ischemic transitoriu [AIT]) într-un interval de 3 luni (90 de zile) înainte de intervenția planificată, (4) hemoragie activă a tractului gastrointestinal superior într-un interval de 3 luni (90 de zile) înainte de procedura care necesită transfuzie.

### 8.0 Reacții adverse potențiale

Reacțiile adverse potențiale legate de cateterizarea cardiacă standard, de utilizarea anesteziei, de valva EVOQUE și de procedura de implantare includ:

- Valori de laborator anormale
- Reacție alergică la anestezie, substanță de contrast, medicamentele anticoagulante sau materialele dispozitivului
- Ţoc anaflactic

- Anemie sau hemoglobină (Hgb) scăzută, care poate necesita transfuzie
- Anevrism sau pseudoanevrism
- Angină sau dureri toracice
- Aritmie – atrială (adică fibrilație atrială, tahicardie supraventriculară)
- Aritmie – ventriculară (adică tahicardie ventriculară, fibrilație ventriculară)
- Fistulă arteriovenoasă
- Hemoragie
- Stop cardiac
- Insuficiență cardiacă
- Leziune cardiacă, inclusiv perforație
- Tamponadă cardiacă/efuziune pericardică
- Ţoc cardiogenic
- Încălcirea în corzi sau rupere, care poate necesita intervenție
- Coagulopatie, tulburare de coagulare, diateză hemoragică
- Leziune la sistemului de conducere, care ar putea necesita implantarea unui stimulator cardiac (temporar sau permanent)
- Conversie la intervenția chirurgicală pe cord deschis
- Ocluzie a arterei coronare
- Deteriorarea sau interferența cu funcționarea stimulatorului cardiac sau a defibrilatorului cardiac electric implantabil (ICD)
- Deces
- Edem
- Dezechilibru electrolitic
- Embolie, inclusiv de aer, particule, material calcificat sau trombus
- Intervenție chirurgicală cardiacă de urgență
- Endocardită
- Irritație esofagiană
- Perforație sau strictură esofagiană
- Embolia componentei (componentelor) sistemului EVOQUE
- Incapacitatea de recuperare a oricărei componente a sistemului EVOQUE
- Febră
- Hemoragie gastrointestinală
- Hematom
- Compromitere hemodinamică
- Hemoliză/anemie hemolitică
- Hemoragie care necesită transfuzie/intervenție chirurgicală
- Hipertensiune
- Hipotensiune
- Inflamație
- Vătămarea aparatului tricuspidal, inclusiv deteriorarea corzilor, ruptură, deteriorarea mușchilor papillari
- Infecție locală și sistemică
- Ischemie mezoenterică sau infarct intestinal
- Insuficiență multiplă de organe și sisteme
- Infarct miocardic
- Greată și/sau vârsături
- Leziune la nivelul nervului
- Simptome neurologice, inclusiv dischinezie, fără diagnostic de AIT sau accident vascular cerebral
- Reintervenție, însă nu în regim de urgență
- Durere
- Formarea panusului
- Paralizie
- Intervenție percutanată asupra valvei
- Ischemie periferică
- Handicap permanent
- Efuziune pleurală
- Pneumonie
- Edem pulmonar
- Embolie pulmonară
- Reacție la agenții antitrombocitari sau de anticoagulare
- Reinternare
- Disfuncție renală
- Insuficiență respiratorie, atelectazie – poate necesita intubație prelungită
- Sângerare retroperitoneală
- Obstrucție a tractului de ejection al ventriculului drept (TEVD)
- Septicemie, sepsis
- Arsuri cutanate, lezuni sau modificări ale țesuturilor din cauza expunerii la radiațiile ionizante
- Accident vascular cerebral
- Deteriorare structurală (uzură, fractură, calcificare, ruperea cuspidei, îngroșarea cuspidei, stenoza dispozitivului implantat sau afectarea mișcării cuspidei noi)
- Tromboembolie
- Atac ischemic transitoriu (AIT)
- Deplasarea/Embolia valvei
- Endocardita valvei
- Explantarea valvei
- Încapsularea cuspidei valvei
- Poziționarea greșită a valvei
- Migrarea valvei
- Scurgere paravalvulară a valvei (PVL)
- Regurgitația valvei (nouă sau agravată a valvei tricuspidă, aortice, mitrale, pulmonare)
- Tromboză valvară
- Leziune vasculară sau traumatism, inclusiv disecție sau ocluzie
- Spasm vascular
- Dehiscență plăgii, vindecare întârziată sau incompletă

Pentru un pacient/utilizator/terță parte din Spațiul Economic European; dacă, în timpul utilizării acestui dispozitiv sau ca urmare a utilizării acestuia, a 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).

## 9.0 Instrumentar suplimentar

Procedura de implantare necesită instrumentar suplimentar care nu este furnizat împreună cu sistemul EVOQUE. Instrumentarul suplimentar este specificat mai jos.

### 9.1 Instrumentar pentru încărcarea valvei EVOQUE

**Notă: volumele reflectă cantitatea adecvată pentru pregătirea unui implant.**

- 3500 ml (minimum) ser fiziological steril la temperatură ambiantă (~23 °C)

- 500 ml (minim) ser fiziologic heparinizat (2 unități/ml) la temperatura ambientă (~23 °C)
- 4 boluri sterile ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm adâncime, plastic)
- 1 bol steril mare ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm adâncime, plastic)
- 1 bisturii, lamă de bisturii nr. 11
- 1 seringă Luer lock ( $\geq 20$  cc)
- Tampoane din tifon
- Cleste cu vârful bont
- Foarfece cu vârful bont
- Prosoape sterile

#### **9.2 Instrumentar pentru acces, procedură și monitorizare**

- Echipament de laborator standard pentru cateterizare cardiacă
- Teacă de introducere pentru vasele femurale
- Fluoroscopie (sisteme de fluoroscopie fixe, mobile sau semimobile, adecvate utilizării în cadrul intervențiilor coronariene percutanate)
- Posibilități de ecocardiografie transesofagiană
- Teacă de introducere manevrabilă
- Fir de ghidaj de schimb cu lungimea de maximum 0,89 mm (0,035 in)
- Fir de ghidaj suplimentar cu curbă mică și lungimea de maximum 0,89 mm (0,035 in)
- Cateter și fir de ghidaj pentru artera coronară dreaptă
- Masă sterilă pentru pregătirea valvei EVOQUE și a dispozitivului

#### **9.3 Instrumentar în aşteptare**

- Canulă pentru bypass arterial (~18 F)
- Aparat pentru bypass cardiopulmonar
- Balon flexibil (diametru  $> 20$  mm, volum substanță de contrast 9 cc)
- Substanță de contrast radioopacă diluată (raport de diluție între substanță de contrast și serum fiziologic de 15:85)
- Injector de mare presiune pentru substanță de contrast
- Pompa cu balon intraaortic și balon de mărime adecvată
- Echipament de ecocardiografie intracardiacă (EIC)
- Cateter angiografic în formă de coadă de porc
- Canulă de bypass pentru drenaj venos (~18 F)
- Instrumentar pentru ecocardiografie transtoracică (ETT)
- Agent lubrifiant pentru acces vascular
- Instrumentar pentru stimulare temporară

### **10.0 INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE**

#### **10.1 Verificarea anteroară utilizării**

Înainte de a utiliza sistemul EVOQUE, examinați vizual fiecare element și accesoriu pentru semne de deteriorare severă (de exemplu, un capac sau recipient crăpat, surgeri, sigiliu rupt sau lipsă) care ar fi putut compromite sterilitatea ambalajului (dacă este cazul) sau funcționalitatea componentelor.

**AVERTISMENT:** nu manevrați incorrect sistemul de implantare și nu utilizați sistemul de implantare și dispozitivele accesoriu dacă ambalajul și/sau barierele sterile și orice componentă au fost deschise sau deteriorate sau au data de expirare depășită, deoarece gradul de sterilitate și/sau funcționare pot fi compromise.

**AVERTISMENT:** nu manevrați greșit valva EVOQUE și nu utilizați dispozitivul/recipientul în cazul în care constatați că este deteriorat, prezintă surgeri, nu conține soluție sterilizantă adecvată (nu este scufundat suficient în glutaraldehidă sau lipsesc sigiliile intacțe). Valva EVOQUE nu trebuie utilizată pentru implantare, deoarece sterilitatea poate fi compromisă.

**AVERTISMENT:** nu utilizați valva EVOQUE dacă a fost depășită data de expirare, deoarece sterilitatea ori funcționalitatea valvei poate fi compromisă.

**AVERTISMENT:** nu utilizați valva EVOQUE dacă indicatorul de temperatură a fost activat, deoarece funcționalitatea valvei poate fi compromisă.

**AVERTISMENT:** nu utilizați valva EVOQUE dacă sigiliul de originalitate este rupt, deoarece sterilitatea poate fi compromisă.

#### **10.2 Montarea accesoriilor**

##### **10.2.1 Montarea setului de accesoriu 1**

Pas	Procedură
1	Așezați placă pe masa de operație, sub piciorul pacientului, pentru a sprijini baza în timpul procedurii.
2	După ce pacientul a fost poziționat pe masa de operație, așezați baza de unică folosință peste piciorul pacientului, peste placă, la distanță dorită față de secțiunea mediană a sternului.
3	Stabilități bariera sterilă.
4	După amplasarea câmpurilor sterile, așezați adaptorul bazei de unică folosință în linie cu locul de acces și ataşați-l la partea frontală a bazei utilizând o clemă (Figura 6).

**Notă:** în configurația setului de accesoriu 1, adaptorul bazei și clemă sunt furnizate împreună cu stabilizatorul.

##### **10.2.2 Montarea setului de accesoriu 2**

Pentru configurația setului de accesoriu 2 care utilizează accesoriu reutilizabile (Figura 7), consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesoriile reutilizabile Edwards pentru montarea platformei și a plăcii. Dacă șina reutilizabilă este nesterilă sau dacă o scoateți din ambalaj pentru prima dată, consultați instrucțiunile de utilizare pentru ansamblul șinei reutilizabile Edwards. După ce șina reutilizabilă este sterilă, consultați instrucțiunile de mai jos.

Pas	Procedură
1	Scoateți șina reutilizabilă Edwards din folia de sterilizare (folia albastră) și verificați dacă prezintă deteriorare.
2	Înainte de amplasarea câmpurilor sterile la nivelul pacientului, asamblați și poziționați placă reutilizabilă și platformă reutilizabilă în jurul picioarelor pacientului, ajustând înălțimea și unghiu platformei după cum este necesar. Consultați instrucțiunile de utilizare pentru accesoriile reutilizabile Edwards.
3	Stabilități bariera sterilă.
4	După amplasarea câmpurilor sterile, asamblați și ataşați șina reutilizabilă și stabilizatorul Edwards la platformă reutilizabilă.
5	După procedură, îndepărtați șina reutilizabilă de la platformă reutilizabilă. Efectuați stergerea standard a șinei reutilizabile înainte de a o trimite pentru reprocesare. Consultați instrucțiunile de utilizare pentru ansamblul șinei reutilizabile Edwards.

#### **10.3 Pregătirea dispozitivului**

Toate pregătirile dispozitivului vor fi efectuate de personalul Edwards autorizat.

**AVERTISMENT:** nu manevrați greșit valva EVOQUE. Cuspidele valvei EVOQUE manevrate incorrect sau deteriorate în timpul oricarei etape a procesului de încărcare vor impune înlocuirea valvei EVOQUE.

**AVERTISMENT:** valva EVOQUE nu ar trebui să rămână complet pliată mai mult de 120 de minute, deoarece poate fi afectată funcționalitatea valvei.

**ATENȚIE:** nu așezați recipientul sau punga cu sistemul de implantare în câmpul steril. Exteriorul recipientului și al pungii nu este steril, iar conținutul din recipient și pungă trebuie manevrat utilizând tehnici aseptice standard pentru a preveni contaminarea.

**ATENȚIE:** pentru a reduce riscul de contaminare, nu deschideți recipientul cu valva EVOQUE înainte ca implantarea să fie sigură.

**ATENȚIE:** asigurați-vă că este îndepărtată întreaga sutură atunci când îndepărtați eticheta cu numărul de serie de pe valva EVOQUE, altfel aceasta poate cauza embolusuri.

**ATENȚIE:** nu permiteți ca valva EVOQUE să intre în contact cu niciun instrument ascuțit, deoarece acesta poate afecta funcționarea valvei.

**AVERTISMENT:** înainte de implantare, trebuie efectuată clătirea adecvată cu ser fiziologic normal, pentru a reduce concentrația de glutaraldehidă, deoarece aceasta poate cauza toxicitate.

**ATENȚIE:** evitați contactul dintre țesutul cuspidelui sau soluția de clătire și prosoape, pânză sau alte materiale generatoare de scame sau particule care pot fi transferate pe țesutul cuspidelui, deoarece pot cauza embolusuri.

#### **10.4 Implantul valvei EVOQUE**

##### **10.4.1 Amplasarea firului de ghidaj**

Pregătiți accesul venos femural utilizând tehnici de intervenție standard.

**AVERTISMENT: nu utilizați forță și/sau manipulare excesivă în timpul avansării și poziționării firului de ghidaj, deoarece poate cauza perforarea/disectia arterelor, venelor și/sau a altor structuri cardiace. Aceasta poate cauza și aritmii cardiaice și tulburări ale sistemului de conducere.**

Pas	Procedură
1	Avansați teaca manevrabilă în atriu drept, la ieșirea VCI.
2	Introduceți un fir de ghidaj prin teaca manevrabilă.
3	Avansați firul de ghidaj prin valva tricuspidă. <b>Notă: alte dispozitive și tehnici de intervenție (de exemplu, catetere de ghidaj) pot fi utilizate pentru a asista firul de ghidaj la trecerea prin valva tricuspidă.</b>
4	Stabiliti calea corectă pentru firul de ghidaj și confirmați că nu există încâlciri cu structurile cardiace.

#### 10.4.2 Implantarea valvei EVOQUE

**AVERTISMENT: evitați mișcarea excesivă a sistemului de implantare în timpul executării procedurii, pentru a proteja sistemul vascular sau structurile cardiace. Evitați rotirea excesivă a sistemului de implantare pentru a menține funcționarea sistemului de implantare.**

**Notă: spălați sistemul de implantare cu ser fiziologic heparinizat, după cum este necesar, pe parcursul procedurii.**

Pas	Procedură
1	Asigurați-vă că învelișul hidrofil de pe dilatatoare și sistemul de implantare este activat înainte de utilizare. Dilatați locul de acces. O trusă de dilatatoare Edwards EVOQUE trebuie utilizată după cum este necesar.
2	Introduceți sistemul de implantare peste firul de ghidaj.
3	Avansați sistemul de implantare până când capătul distal al vârfului conic este poziționat la joncțiunea dintre VCI și atriu drept.
4	Cu ajutorul fluoroscopiei, asigurați-vă că sistemul de implantare este orientat corect. <b>AVERTISMENT: flexia principală a sistemului de implantare are loc în direcția porturilor de spălare; procedați cu atenție pentru a vă asigura că sistemul de implantare este orientat corect în acest punct.</b>
5	Retrageți teaca.
6	Flexați și orientați sistemul de implantare spre valva tricuspidă.
7	Avansați sistemul de implantare pentru a trece transversal de valva tricuspidă. <b>Notă: flexia sistemului de implantare, rotirea sistemului de implantare și poziția firului de ghidaj pot fi ajustate în timpul trecerii valvei, pentru a optimiza poziția de trecere.</b>
8	Cu ajutorul ecocardiografiei și prin ghidarea cu ajutorul fluoroscopiei, verificați dacă sistemul de implantare a trecut prin valva tricuspidă în ventriculul drept.
9	Dacă utilizați configurația setului de accesoriu 1, atașați stabilizatorul la adaptorul bazei și fixați-l de bază. Dacă utilizați configurația setului de accesoriu 2, atașați șina la platformă și fixați-o. Apoi, atașați stabilizatorul la șină și fixați-l.
10	Atașați sistemul de implantare și teaca la stabilizator.
11	Ajustați sistemul de implantare după cum este necesar pentru a asigura stabilitatea hemodinamică.
12	Utilizând datele MSCT preoperatorii (dacă sunt disponibile), poziționați brațul în formă de C în proiecția optimă pentru vizualizare.
13	Pozitionați sistemul de implantare astfel încât acesta să fie coaxial față de anulusul tricuspid, reducând în același timp la minimum contactul cu anatomia nativă.
14	Cu ajutorul ecocardiografiei și prin ghidarea cu ajutorul fluoroscopiei, confirmați că valva EVOQUE este poziționată la adâncimea și coaxialitatea corecte în raport cu valva nativă. <b>ATENȚIE: după ce capsula este retrasă pentru a expune ancorele valvei EVOQUE, valva nu poate fi retrasă sau recapturată în sistemul de implantare.</b> <b>AVERTISMENT: mențineți poziția centrală a sistemului de implantare în valva nativă în timpul desfășurării pentru a asigura o poziționare corespunzătoare a valvei.</b>
15	Retrageți capsula exterioară până când ancorele sunt expuse.
16	Ajustați poziția valvei EVOQUE astfel încât ancorele să fie poziționate în cuspedele native, după cum este dictat de anatomia pacientului.
17	Retrageți capsula exterioară și interioară până se obține diametrul dorit al valvei EVOQUE.
18	Cuplați cuspedele.
19	Confirmați poziționarea valvei EVOQUE utilizând imagistica de ecou pentru a evalua cuplarea cuspedelor. Ajustați poziționarea valvei EVOQUE după cum este necesar.
20	Utilizând imagistica de ecou, observați mișcarea cuspedelor native și ajustați poziția valvei EVOQUE după cum este necesar pentru a cupla integral cuspedele valvei tricuspid native.
21	După confirmarea cuplării integrale, asigurați-vă că valva EVOQUE este perpendiculară pe planul anular tricuspid.
22	Retrageți vârful conic până când este poziționat în valva EVOQUE.
23	Retrageți capsula interioară până când valva EVOQUE este eliberată din sistemul de implantare. <b>ATENȚIE: procedați cu atenție în timpul eliberării finale a valvei EVOQUE utilizând butonul de eliberare, deoarece eliberarea prematură poate afecta performanța valvei EVOQUE.</b>
24	Utilizând metode imagistice cu ultrasunete și fluoroscopie, evaluați poziția finală și funcționalitatea valvei EVOQUE.

#### 10.4.3 Îndepărtarea sistemului de implantare

**AVERTISMENT: în timpul îndepărării sistemului de implantare, aveți grijă să mențineți poziția centrală a sistemului de implantare în interiorul valvei EVOQUE, deoarece nerrespectarea acestei indicații poate afecta funcționalitatea valvei sau poate cauza deplasarea valvei.**

**Notă: sistemul de implantare poate fi îndepărtat de pe stabilizator în orice moment în timpul îndepărării, dacă este cazul.**

Pas	Procedură
1	Retrageți complet vârful conic.
2	Deflexați și retrageți sistemul de implantare după cum este necesar, până când vârful conic se află deasupra clapetelor de blocare ale valvei EVOQUE. Ajustați firul de ghidaj după cum este necesar, pentru a menține o poziție centrală în raport cu valva EVOQUE. Asigurați-vă că inelul de blocare este eliberat de pe valva EVOQUE.
3	Rotiți butonul de eliberare, astfel încât capsula interioară să fie în contact cu vârful conic.
4	Deflexați și retrageți sistemul de implantare după cum este necesar.
5	Rotiți butonul de retragere a capsulei până când capsula exterioară este în contact cu capsula interioară.
6	Asigurați-vă că sistemul de implantare este complet deflexat și îndepărtați sistemul de implantare din locul de acces. <b>Notă: o teacă poate fi utilizată pentru a etanșeiza vena femurală după îndepărtarea sistemului.</b>
7	Efectuați închiderea femurală după cum este cazul, utilizând tehnici standard de intervenție.
8	Dacă este necesar, efectuați o ventriculogramă pentru a evalua poziția finală a valvei EVOQUE.

### 11.0 Mod de furnizare

#### 11.1 Sterilizarea și ambalarea

Valva EVOQUE este furnizată sterilă prin sterilizare finală cu lichide și este non pirogenă. Este ambalată și sterilizată în soluție de glutaraldehidă, în interiorul unui recipient pe care a fost aplicat un sigiliu. Suprafața exterioară a recipientului nu este sterilă și nu trebuie să fie introdusă în cîmpul steril. Valva EVOQUE este furnizată cu un indicator de temperatură și nu ar trebui utilizată dacă indicatorul a fost activat.

Sistemul de implantare, trusa de dilatatoare și sistemul de încărcare sunt furnizate sterilizate cu oxid de etilenă și non pirogene. Componentele sunt fixate pe un card și ambalate într-o pungă și o cutie pentru depozitarea pe raft.

Stabilizatorul este furnizat sterilizat cu oxid de etilenă. Componentele sunt fixate pe un card și ambalate într-o pungă și o cutie pentru depozitarea pe raft.

Baza și placă de unică folosință sau șina, platformă și placă reutilizabile sunt furnizate nesterile.

Componentele sunt ambalate în cutii de expediere individuale.

## 11.2 Depozitare

Valva EVOQUE ar trebui depozitată la temperaturi cuprinse între 10 °C și 25 °C (între 50 °F și 77 °F). Se recomandă verificarea și rotația inventarului la intervale periodice, pentru ca valva EVOQUE cu o dată de expirare mai apropiată să fie utilizată mai întâi.

Sistemul de implantare, trusa de dilatatoare, sistemul de încărcare, stabilizatorul/baza/placa de unică folosință și platforma/placa reutilizabilă trebuie depozitate într-un loc rece și uscat, fără contaminare. Consultați instrucțiunile de utilizare pentru ansamblul șiinei reutilizabile Edwards, pentru depozitarea șiinei reutilizabile.

## 12.0 Informații privind siguranța în imagistica prin rezonanță magnetică (IRM)



Testele non-clinice au demonstrat faptul că valva Edwards EVOQUE este condiționată RM. Un pacient cu această valvă poate fi scanat în condiții de siguranță într-un sistem RM care îndeplinește următoarele condiții:

- Câmp magnetic static numai de 1,5 și 3 T
- Câmp magnetic cu gradient spațial maxim de 3000 gauss/cm (30,0 T/m) sau mai puțin
- Rată de absorție specifică maximă obținută prin calcul ca medie pe întreg corp (SAR) raportată la nivelul sistemului RM de 2,0 W/kg
- Mod de funcționare normal al sistemului RM atât pentru gradienți, cât și pentru SAR

În condițiile de scanare definite mai sus, se așteaptă ca valva EVOQUE să producă o creștere maximă a temperaturii de 4 °C după 15 minute de scanare continuă.

În teste neclinice, artefactul de imagine cauzat de valva EVOQUE se extinde la o distanță de aproximativ 0,8 cm față de dispozitiv în cazul scanării cu secvență de impulsuri cu ecou de gradient sau ecou de spin și un sistem IRM de 3 T.

## 13.0 Durata estimată de funcționare a dispozitivului

Valva EVOQUE a fost supusă unor teste pre-clinice riguroase cu privire la durabilitate, conform cerințelor de testare a valvei. Valvele au fost testate cu succes la o uzură simulată de 5 ani. Performanța reală pe durata vieții la om depinde de mulți factori și variază de la pacient la pacient.

## 14.0 Informații despre pacient

Cu fiecare valvă EVOQUE este furnizat un card de implant pentru pacient. După implantare, vă rugăm să completați toate informațiile solicitate și să oferiți pacientului cardul de implant. Numărul de serie este amplasat pe ambalajul valvei EVOQUE. Acest card de implant ajută pacienții să informeze furnizorii de servicii medicale cu privire la tipul de implant pe care îl au, atunci când solicită asistență medicală.

## 15.0 Implant recuperat și eliminarea dispozitivelor

Compania Edwards Lifesciences este interesată să obțină specimenele clinice recuperate de valvă EVOQUE, pentru analiză. La finalizarea evaluării, vă vom furniza un raport scris cu rezumatul constatărilor. Contactați compania Edwards pentru returnarea valvei recuperate.

Dacă decideți să returnați oricare dintre dispozitive, respectați următoarele instrucțiuni:

- **Ambalajul este nedeschis, cu bariera de protecție sterilă intactă:** dacă pungile nu au fost deschise, returnați dispozitivul în ambalajul original.
- **Ambalajul este deschis, dar nu este implantat:** dacă o pungă a fost deschisă, dispozitivul nu mai este steril. Returnați dispozitivul în ambalajul original al acestuia.
- **Implant explantat:** Implantul explantat trebuie să fie introdus într-o soluție de fixare histologică adecvată, cum ar fi formalină 10% sau glutaraldehidă 2%. În aceste condiții nu este necesară refrigerarea. Contactați Edwards Lifesciences pentru a solicita o trusă de explantare pentru returnarea către Edwards.

### 15.1 Eliminare

Utilizați măsurile de precauție universale pentru pericole biologice și obiecte ascuțite pentru a evita vătămarea utilizatorului. Dispozitivele utilizate (inclusiv toate dispozitivele care vin în contact cu pacientii) trebuie manipulate și resterilizate sau eliminate în conformitate cu instrucțiunile instituționale privind materialele periculoase biologice și deșeurile din spitale, pentru a evita posibila contaminare încrucișată. Pentru eliminarea accesoriilor platformei și plăcii reutilizabile, consultați instrucțiunile pentru accesoriu reutilizabil Edwards.

## 16.0 Informații calitative și cantitative referitoare la valva EVOQUE

Taboul următor prezintă informațiile calitative și cantitative privind materialele și substanțele valvei EVOQUE:

### Valva EVOQUE

Substanță	CAS	Gama de masă a modelului (mg)
Nichel	7440-02-0	1250–1470
Titaniu	7440-32-6	981–1171
Polietilenă tereftalată	25038-59-9	529–649
Polietilenă	9002-88-4	285
Poliuretan	9009-54-5	0–281
Colageni, substanță bovină, polimeri cu glutaraldehidă	2370819-60-4	113
Dioxid de titan	13463-67-7	1,41–3,65
Cobalt	7440-48-4	0–1,29
Fier	7439-89-6	0–1,29
Carbon	7440-44-0	0–1,03
Oxigen	7782-44-7	0–1,03
Trioxid de antimoni	1309-64-4	0,632–0,777
Siloxani și siliconi, dimetil, polimeri cu metil silsesquioxani, polietilenă-polipropilenă glicol și polietilenă-polipropilenă glicol monobutil eter	68554-68-7	0–0,762
Niobiu	7440-03-1	0–0,643
Dioxid de siliciu	7631-86-9	0,00515–0,598
Diacrilat de polibutadienă	9003-17-2	0–0,452
Polibutilat	24936-97-8	0,333
Crom	7440-47-3	0–0,257
Cupru	7440-50-8	0–0,257
Hidrogen	1333-74-0	0–0,129
Azot	7727-37-9	0–0,129
Acid 4-dodecilbenzensulfonic	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green nr. 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erucamidă	112-84-5	0,00508–0,0256
Glicerol	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetilaminoetyl) eter	3033-62-3	0–0,00790
Trietileniamină	280-57-9	0–0,00611

### Sistem de implantare EVOQUE:

Acest dispozitiv conține următoarele substanțe definite drept CMR 1B într-o concentrație de peste 0,1% procent de masă:

Cobalt; nr. CAS 7440-48-4; nr. CE 231-158-0

Dovezile științifice actuale susțin faptul că dispozitivele medicale fabricate din aliaje de cobalt sau aliaje din oțel inoxidabil care conțin cobalt nu cauzează un risc sporit de cancer sau efecte adverse asupra sistemului reproducător.

## 17.0 Rezumatul privind siguranța și performanța clinică (SSCP)

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. Aceasta este locația SSCP după lansarea bazei de date europene privind dispozitivele medicale/Eudamed.

SSCP 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 același 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 EVOQUE.

Conformitatea cu sistemul EVOQUE integral a cerințelor de performanță (GSPR) pentru siguranță (MDR GSPR 1), performanță (MDR GSPR 11), acceptabilitatea efectelor secundare (MDR GSPR 8), utilizabilitate (MDR GSPR 5), durata de funcționare a dispozitivului (MDR GSPR 6) și profilul acceptabil beneficiu-risc (MDR GSPR 8) a fost stabilit pentru indicațiile etichetate.

## 18.0 Identificarea unică de bază a dispozitivului-identificator al dispozitivului (UDI-DI)

UDI-DI de bază este cheia de acces la informațiile despre dispozitiv introduse în Eudamed. UDI-DI de bază pentru valve, sistemul de implantare și accesorii poate fi utilizat pentru a localiza SSCP. Următorul tabel conține UDI-DI de bază pentru sistemul EVOQUE:

Produs	Model				UDI-DI de bază
Valvă Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Sistem de încărcare Edwards EVOQUE sau Sistem de încărcare și piesă de ajustare Edwards EVOQUE	9850LS sau 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Sistem de implantare pentru tricuspidă Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EV000V5
Trusă de dilatatoare Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

Setul de accesorii 1		
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Bază pentru stabilizator Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Placă pentru stabilizator Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Setul de accesorii 2		
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Șină reutilizabilă Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Platformă reutilizabilă Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Placă reutilizabilă Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Eesti

### Edwards EVOQUE trikuspidaalklapi asendussüsteem

#### Kasutusjuhend

#### Ettevaatust! Transkateetriga trikuspidaalklapi implanteerimist tohivad sooritada ainult need arstid, kes on läbinud Edwards EVOQUE trikuspidaalklapi asendussüsteemi kasutamise koolituse.

- Ärge üritage kasutada Edwards EVOQUE klappi (EVOQUE klappi), paigaldussüsteemi või seotud tarvikuid enne selles brošüris sisalduva teabe läbi lugemist ja mõistmist.
- Suutmatust antud juhiseid, hoiatusi ja ettevaatusabinõusid järgida võib põhjustada seadme kahjustuse või patsiendi vigastuse. EVOQUE süsteemi tohivad kasutada arstid, kes on läbinud väljaõppे invasiivsete endovaskulaarseste protseduuride tegemise ja süsteemi nõuetekohase kasutamise kohta.
- Pidage nõu volitatud ettevõtte Edwards töötajatega asjakohase EVOQUE klapi suuruse valimiseks.
- EVOQUE klapp, paigaldussüsteem, laadimissüsteem, dilataatori komplekt ja stabilisaator tarnitakse STERIILENA. Ühekordsest kasutatavad tarvikud (alus ja plaat) ning korduvkasutatavad tarvikud (rõobas, platvorm ja plaat) tarnitakse MITTESTERIILENA.
- Ettevõtte Edwards korduvkasutatava platvormi ja plaadi pühkimistoiminguid vaadake ettevõtte Edwards korduvkasutatava tarviku kasutusjuhendi taastöötlemisjuhist. Ettevõtte Edwards korduvkasutatava rööpa komplekti taastöötlemisjuhiseid vaadake ettevõtte Edwards korduvkasutatava rööpa komplekti kasutusjuhendist. Kõik muud seadmed on mõeldud ainult ühekordseks kasutamiseks. Pärast kasutamist hävitage haigla eeskirjade ja/või seadusandluse kohaselt.

#### 1.0 Sissejuhatus

Edwards EVOQUE trikuspidaalklapi asendussüsteem (edaspidi EVOQUE süsteem) on mõeldud asendama sünnipärist trikuspidaalklappi sümpтоматilistel raske trikuspidaalse tagasivoologa patsientidel, vältides tavapärist avatud südameoperatsiooni. EVOQUE süsteem koosneb neljast (4) elemendist, mida kasutatakse emma-kummagaga kahest (2) tarvikute komplektist, nagu allpool selgitatud:

Toote nimi	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE klapp (EVOQUE klapp)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE laadimissüsteem või Edwards EVOQUE laadimissüsteem ja lõikur		9850LS või 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE trikuspidaalne paigaldussüsteem		9850TDS		
Edwards EVOQUE dilataatori komplekt		9850DK		

#### Tarvikute komplekt 1

Toote nimi	Mudeli number
Edwards EVOQUE stabilisaator	9850SB
Edwards EVOQUE stabilisaatori alus	9850BA
Edwards EVOQUE stabilisaatori plaat	9850PT

#### Tarvikute komplekt 2

Toote nimi	Mudeli number
Edwards EVOQUE stabilisaator	9850SZ
Ettevõtte Edwards korduvkasutatav rõobas	10500RL
Ettevõtte Edwards korduvkasutatav platvorm	10000UP
Ettevõtte Edwards korduvkasutatav plaat	10000PT

**Märkus.** EVOQUE süsteem on mõeldud kasutamiseks kas tarvikute komplektiga 1 või tarvikute komplektiga 2. Tarvikute komplekt 1 on valikiline ja ühekordseks kasutamiseks mõeldud komplekt EVOQUE süsteemi jaoks. Komplekti 1 ja komplekti 2 komponendid pole omavahel vahetatavad.

**Märkus.** Seadmed, mis moodustavad EVOQUE süsteemi, on ette nähtud kasutamiseks koos, mitte iseseisvate seadmetena. Selles kasutusjuhendis esitatud teave kohaldub kõikidele EVOQUE süsteemi kuuluvatele seadmetele.

#### 2.0 Seadme kirjeldus

##### • Edwards EVOQUE klapp (joonis 1)

EVOQUE klapp on mõeldud trikuspidaalsesse asendisse implanteerimiseks operatsiooni alternatiivina. EVOQUE klapp koosneb kolmehõlmalisest veise perikardi koe klapist, nitinolist raamist ja riidekiust siseümbrisest ning see on pakendatud glutaaraldehüüdiga löplikult steriliseeritud kujul.

Klapि suuruse soovitused pöhinevad sünnipärase klapि annuluse suurusel, mis on mõõdetud kompuutertomograafiaga (CT-ga). Klapि suuruse valimisel tuleb arvestada patsiendi anatoomilisi tegureid ja kuvamismoodaalsust.

Seadme siseläbimõõt (soovitatav klapि suurus)	Süstol		Diastol	
	Soovitatav ravitavaala ümbermõõt – tuletatud siseläbimõõdu vahemik (mm)	Maksimaalne ravitava annuluse pikkus (mm)	Soovitatav ravitavaala ümbermõõt – tuletatud siseläbimõõdu vahemik (mm)	Maksimaalne ravitava annuluse pikkus (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Edwards EVOQUE trikuspidaalne paigaldussüsteem (joonis 2)

Paigaldussüsteemi välisläbimõõt on 28 F ja see on ette nähtud EVOQUE klapि paigaldamiseks volditud asendis transfemoraalse venosoosse lähenemise käudu. Paigaldussüsteemi käepide sisaldb esmasti painutamisnuppu, teisest painutamisnuppu ja sügavusnuppu, mis lihtsustavad EVOQUE klapи joondamist ning paigutamist sünnipärase klapи suhtes; lisaks sisaldb süsteem kapslinuppu ja vabastusnuppu EVOQUE klapи läienemise ning vabastamise kontrollimiseks.

##### • Edwards EVOQUE dilataatori komplekt (joonis 3)

Laadimissüsteem, mis koosneb mitmest osast, on mõeldud liitsustama EVOQUE klapи laadimist ja kinnitamist paigaldussüsteemile. Laadimissüsteem aitab EVOQUE klapи voltimist, et saavutada asjakohane läbimõõt, millega võimaldatakse vältimisel kapsili liikuda üle EVOQUE klapи.

##### • Edwards EVOQUE süsteemi tarvikute komplekt 1: stabilisaator (mudel 9850SB), alus ja plaat (joonis 6)

Ühekordsest kasutatav stabilisaator koos ühekordsest kasutatava aluse ja plaadiga on mõeldud paigaldussüsteemi kinnitamiseks asjakohase nurga alla transfemoraalse venosoosse juurdepääsutehnika kasutamiseks ning implanteerimise protseduuril ajal paigaldussüsteemi asendi kohandamiseks. Aluse körgus on reguleeritav patsiendi alajäsemete mahutamiseks ja see on stabiliseerimiseks aluseks stabilisaatorile. Plaat tagab alusele stabiilse, tasase piinna operatsioonialaul.

##### • Edwards EVOQUE süsteemi tarvikute komplekt 2: stabilisaator (mudel 9850SZ), korduvkasutatav rõobas, platvorm ja plaat (joonis 7)

EVOQUE süsteemiga ühilduvate korduvkasutatavate tarvikute hulka kuuluvad korduvkasutatav rõobas, platvorm ja plaat. Korduvkasutatav rõobas on stabiliseeritav rõobas, mis annab piinna ühilduvat stabilisaatori kinnitamiseks korduvkasutatava platvormi külge. Korduvkasutatav platvorm võimaldab ettevõtte Edwards transkateetri asenduspaigaldussüsteemi positsioneerimist ja stabiliseerimist reguleeritava

jalakörguse ja stabilise platvormi kaudu. Korduvkasutatav plaat asetatakse korduvkasutatava platvormi alla, mis tagab kasutamise ajal tasase ja stabiilse pinna. Ühekordsest kasutatavast stabilisaatorist on möeldud süsteemi EVOQUE paigutamise ja stabiliseerimise abistamiseks implanteerimisprotseduuride ajal. Korduvkasutatavaid tarvikuid kasutava tarvikute komplekti korral (joonis 7) vaadake aluse platvormi ja plaaadi seadistamise teavet ettevõtte Edwards korduvkasutatavate tarvikute kasutusjuhendist. Kui korduvkasutatav rööbas on mittesteriline või kui avate pakendi esimest korda, vaadake teavet ettevõtte Edwards korduvkasutatava rööbakomplekti kasutusjuhendist.

### 3.0 Asutuste ja väljaoppe nöödused

#### 4.1 Kavandatud kasutus

EVOQUE trikuspidaalklapi asendussüsteem on möeldud trikuspidaalklapi tagasivoolu (tricuspid regurgitation, TR) vähendamiseks patsientidel, kelle sümptomid püsivad vaatamata medikameetossele ravile, ja kellel muu kirurgiline või kateedrikuadne ravi pole võimalik kardiospetsialistide meeskonna otsusel. EVOQUE süsteem sisestab implantaadi perkutaanselt reieveeni kaudu trikuspidaalklapi, kasutades transvenoosset lähenemist.

#### 4.2 Patsientide sihtpopulatsioon

• Sümptomaatilised patsientid, kellel on tugev TR ja kellel ei ole ühtegi järgmistest:

- tugev aordi-, mitraal- ja/või pulmonaalklapi stenoos ja/või tagasivool;
- LVEF < 25%;
- ehokardiografiaga tuvastatud rasko parema vatsakese düsfunktsoon;
- südamerütmuri sõltumine<sup>1</sup> trans-trikuspidaalsest elektroodist, millele puudub alternatiivne stimulatsiooni võimalus;
- vajadus mis tahes pöhjusel erakorraliseks, kireks või planeeritakse südameoperatsiooniks järgneva 12 kuu jooksul;
- puhekolekus süstoolne vereröhk < 90 või > 160 mmHg pärast korduvat möötmist;
- refraktaarne südamepuudulikkus, mistöötu on vaja täiendavat interventsiooni (st vasaku vatsakese abivahendi transplantatsioon) (ACC/AHA/ESC/EACTS D taseme südamepuudulikkus);
- ummisiinud või tromboosne alumise öönesveeni filter, mis takistab paigalduskaetetri kasutamist.

• Patsiendi peab valima trikuspidaalklapi tagasivoolu ravile spetsialiseerunud valdkondadevaheline kardiospetsialistide meeskond, kes hindab patsiendi riski ja anatoomilist sobivust.

<sup>1</sup> Sõltuvus südamerütmurist võib suurendada raskete vigastuste või surma tekkeriski ärialise südamerütmuri rikke töötu

### 5.0 Vastunäidustused

EVOQUE klapp on vastunäidustatud mis tahes järgmiste seisunditega patsientidele:

- aktiivne endokardit eelneva 3 kuu jooksul või antibiootikumirai vajav infektsioon (suukaudne või intravenoosne) eelneva 2 nädala jooksul plaanitud implantaadi paigaldamisest;
- ravimatu ülitundlikkus või vastunäidustus mis tahes järgneva suhtes: kõik trombotsüütide aggregatsiooni inhibiitorid, kõik antikoagulandid, nitinoolsulamid (nikkel ja titaan), veise kude, glutaaraldehüüd, kontrastaine või söögitorukaudne ehokardiograafia;
- kompuutertomograafia (CT) ja ehokardiograafia alusel tuvastatud trikuspidaalklapi anatoomia, mis välistab nöuetekohase sedme paigalduse ja toimimise.

**Märkus. Patsient peab olema võimeline taluma vähemalt ühte trombotsüütide vastast ravimit JA ühte antikoagulantravimit.**

### 6.0 Hoiatused

- Ärge kasutage EVOQUE klappi väljaspool märgitud kasutamisnäidustusi.
- EVOQUE klapp, paigaldussüsteem, laadimissüsteem, dilataatori komplekt ja stabilisaator on möeldud, näidustatud ja tunnitud ainult STERIILSEKS ühekordseks kasutamiseks. EVOQUE stabilisaatori alus ja EVOQUE stabilisaatori plaat on mittesteriline ja ainult ühekordseks kasutamiseks. Ärge resteriliseerige ega kasutage korduvalt ühtegi ühekordset kasutatavat seadet. Puuduvad andmed, mis toetaksid seadmete steriliust, mittepüroogeensust või funktsionaalsust pärast töötlemist.
- Veenduge, et seadmete ettevalmistamisel, ülekandele ja kasutamisel kasutatakse nöuetekohaseid steriilseid tehnikaid.
- Ärge kasutage klappi, kui võltsimiskindel kinnitus on katki, säilitluslahus ei kata klappi täielikult, temperatuurinäidik on aktiveeritud, klapp on kahjustatud või aegumiskuupeav on möödas. EVOQUE klapp peab kogu aeg niisutatud olema. Klapp ei tohi kokku puutuda lahusse, antibiootikumide või kemikaalidega, v.a transportimiseks kasutatav säilitluslahus ja steriilne füsioloogiline lahus. See aitab ennetada klapihölmade vigastusi, mis võivad mõjutada klapi toimivust.
- Veenduge, et valitud oleks õige suurusega klapp. Vale suuruse implanteerimine (st ala- või ülemõõtmise) võib põhjustada paravalvula set leket (PVL), migratsiooni, emboliuseerumist ja/või röngakujulisi kahjustusi.
- Varem implanteeritud seadmetega (nt alumise öönesveeni filter) patsiente tuleb enne paigaldussüsteemi sisestamist hoolikalt hinnata, et vältida veresoonte või varem implanteeritud seadme võimalikku kahjustamist.
- Enne implantaadi paigaldamist tuleb hoolikalt hinnata patsiente, kellel on juba olemasolev südame juhtmed, et vältida võimalikku kahjulikku koostöömet seadmete vahel.
- Tuleb olla ettevaatlak südamelektroodee implanteerimisel pärast EVOQUE klapi paigaldamist, et vältida seadmete vahel võimalikke kahjulikke koostöömeid.
- Patsiendid, kellele on implanteeritud EVOQUE klapp, peavad jätkama antikoagulandi-/antitrombotsüüdiravil arsti ettekirjutuse järgi, et vähendada klapitromboosi või trombemboolia ohtu.
- Puuduvad andmed, mis toetaksid seadme ohutust ja toimivust, kui patsiendil on:
  - ehokardiografiaga tööstatud tugev parema vatsakese düsfunktsoon;
  - pulmonaalarteri süstoolne rõhk (PASP) >70 mmHg ehko-Doppleriga;
  - trans-trikuspidaalne südamestimulaator või defibrillaatori juhe, mis on viimase 3 kuu jooksul RV-sse implanteeritud;
  - sõltumine trans-trikuspidaalsest südamerütmurist, millel puudub alternatiivne stimulatsiooni võimalus.

### 7.0 Ettevaatusabinööd

#### 7.1 Ettevaatusabinööd enne kasutamist

- Patsiendi sobivus protseduuriks oleneb CT-skannil põhinevatest anatoomilistest iseärasustest.
- On soovitatav, et valdkondadevaheline kardiospetsialistide meeskond on ühiselt nõus, et EVOQUE klapi implanteerimine on eelistatud variant alternatiivse perkutaanse seadmega lahenduse suhtes, sh minimaalselt invasiivne lahtine südameoperatsioon.
- On soovitatav, et valdkondadevaheline kardiospetsialistide meeskond arvestab haiguse raskusastmega ja parempoolse südamepuudulikkuse võimaliku tagasi pöörduvusega täieliku hemodünaamilise hinnangu alusel.
- Patsiendi eeldatav eluga peab olema vähemalt 12 kuud.

#### 7.2 Ettevaatusabinööd

- EVOQUE klapp on möeldud kasutamiseks ainult EVOQUE paigaldussüsteemiga ja EVOQUE laadimissüsteemiga.
- Protceduur tuleb läbi viia sobivate pildistamisviiside, näiteks söögitorukaudne ehokardiograafia (TEE), fluoroskoopia ja/või intrakardiaalse ehokardiograafia (ICE) abil.
- Glutaaraldehüüd võib põhjustada naha, silmade, nina ja kurgu äritud. Vältige pikaajalist või korduvat kokkupuudet lahusega või selle sisestamine. Kasutage ainult juuhil, kui on olemas piisav ventilatsioon. Nahale sattumise korral loputage kokkupuutepiirkonda kohe veega. Silma sattumise korral pöörduge kohe arsti poolle. Lisateabe saamiseks glutaaraldehüüdiga kokkupuute kohta vaadake materjalji ohutuskaarti, mille saatte ettevõttel Edwards Lifesciences.
- Juhtehäired võivad tekkida enne, ajal või pärast EVOQUE klapi implanteerimist, mis võib nõuda pidevat EKG jälgimist enne haiglast väljakirjutamist. Kui patsiendil on kinnitatud või kahtlustatakse juhtehäireid, kaaluge patsiendi jälgimist ja/või elektrofisioloogilist hindamist.
- Klapiproteesi infektsiooni ja endokardiaidi riskiga patsientidele on soovitatav protseduurijärgne antibiootikumiprofilaktika.
- EVOQUE klapi vastupiirkond vastupiirkond ei ole kindlaks tehtud. Klinilised andmed kajastavad lühiajalist jälgimist. EVOQUE klapi toimivuse hindamiseks on soovitatav regulaarne meditsiiniline järelkontroll.
- EVOQUE klapi implanteerimine tuleb edasi lükata patsientidel, kellel on (1) anamneesis müokardiinfarkt ühe kuu (30 päeva) jooksul pärast kavandatud sekkumist, (2) kopsuemboolia 3 kuu (90 päeva) jooksul pärast kavandatud sekkumist, (3) tserebrovaskulaarne attakk (insult või mööduv isheemiline attakk [TIA]) 3 kuu (90 päeva) jooksul pärast kavandatud sekkumist, (4) aktiivne seedetrakti ülaosa verejooks 3 kuu (90 päeva) jooksul enne vereülekannet nöudvat protseduuri.

### 8.0 Võimalikud kõrvaltoimed

Võimalikud kõrvaltoimed, mis on seotud standardse südame kateteerdamise, anesteesias kasutamise, EVOQUE klapi ja implantatsiooniprotceduuriga, hõlmavad:

- ebanormaalsed laborväärtused;
- allergilised reaktsioonid anesteesia, kontrastaine, antikoagulantri või seadme materjalide suhtes;
- anafülaktiiniline šokk;
- aneemia või hemoglobiini alanenud tase, mistöötu võib vaja minna vereülekannet;
- aneurüsm või pseudoaneurüsm;
- stenokardia või valu rinnus;

- arütmia – kodades (st kodade virvendus, supraventrikulaarne tähhükardia);
  - arütmiad – ventrikulaarne (ventrikulaarne tähhükardia, ventrikulaarne fibrillatsioon);
  - arteriovenosne fistul;
  - verejooks;
  - südameiseiskus;
  - südamepuudulikkus;
  - südamevigastus, sh perforatsioon;
  - südame tamponaad / perikardiaalne verejooks;
  - kardiogeenne šokk;
  - kööluskeelikutesse takerdumine või nende rebend, mis võib vajada sekkumist;
  - koagulopatia, koagulatsioonihäire, verejooksu diates;
  - juhtivussüsteemi vigastus, mis võib nõuda südamerütmuri (ajutine või alaline) implanteerimist;
  - üleminek lahtisele südameoperatsioonile;
  - päärgarteri oklusioon;
  - südamerütmuri või implanteeritava kardioverter-defibrillaatori (ICD) kahjustus või selle funktsiooni häiring;
  - surm
  - ödeem (turse);
  - elektrolüütide tasakaaluhäire;
  - embolisatsioon, sh öhk, osakesed, kaltsifikatsioonimaterjal või tromb;
  - erakorraline südameoperatsioon;
  - endokardit;
  - söögitoru ärritus;
  - söögitoru perforatsioon või ahend;
  - EVOQUE süsteemi osa(de) embolisatsioon;
  - EVOQUE süsteemi mis tahes osa väljavõtmise ebaõnnestumine;
  - palavik;
  - seedetakti verejooks;
  - hematoom;
  - hemodünaamika häire;
  - hemolüüs / hemolütiline aneemia;
  - vereülekannet / kirurgilist sekkumist vajav verejooks;
  - hüpertension;
  - hüpotension;
  - pöletik;
  - trikuspidalaaparaadi vigastused, sh kööluskeeliku kahjustused, rebendid, papillaarlühase kahjustus;
  - paikne ja süsteemne infektsioon;
  - mesenterialisheemia või sooleinfarkt;
  - hulgiorganpuudulikkus;
  - müokardi infarkt;
  - iiveldus ja/või oksendamine;
  - närvkahjustus;
  - neuroloogilised sümpтомid, sh düskineesia ilma TIA või insuldi diagnoosimiseta;
  - mitteerakorraline korduv opereerimine;
  - valu;
  - pannuse teke;
  - halvatus;
  - klapi perkutaanne interventsioon;
  - perifeerne isheemia;
  - püsiv puue;
  - pleuraalne efusioon;
  - kopsupöletik;
  - kopsuödeem;
  - kopsuemboolia;
  - reaktsioon trombotsüütide agregatsiooni inhibiitorite või antikoagulantide suhtes;
  - rehospitaliseerimine;
  - neerukahjustus;
  - hingamispuudulikkus, atelekaas – võib nõuda pikemaajalist intubeerimist;
  - retroperitonealne verejooks;
  - parema vatsakese väljavoolutraakti obstruktsioon (RVOT);
  - septitseemia, sepsis;
  - nahapöletus, vigastus või kudedede muutused ioniseeriva kiirgusega kokkupuute töttu;
  - insult;
  - struktuuralne halvenemine (kulmine, murdumine, kaltsifikatsioon, klapihõlma rebenemine, klapihõlma paksenemine, implanteeritud uuringuseadme stenoos või uue klapihõlma liigutamise häire);
  - tromboembolia;
  - mööduv isheemia hoog (TIA);
  - klapi paigalt nihkumine / embolisatsioon;
  - klapi endokardit;
  - klapi väljavött;
  - klapihõlma toppumine;
  - klapi vale paigutus;
  - klapi migreerumine;
  - klapi paravalvulaarne leke (PVL);
  - klapi tagasivool (uus või süvenev trikuspidaal-, aordi-, mitraal- või pulmonaalklapi);
  - klapitromboos;
  - veresoone vigastus või trauma, sh dissektsoon või oklusioon;
  - veresoone spasm;
  - haava avanemine, pikaajaline või ebatäielik paranemine.
- Patsiendile / kasutajale / kolmandale isikule Euroopa Majandusprikkonnas: 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).

## 9.0 Lisaseadmed

Implanteerimise protseduuriks on vaja lisavahendeid, mida ei tarnita koos süsteemiga EVOQUE. Lisavahendid on alltoodud.

### 9.1 EVOQUE klapi laadimisvahendid

**Märkus. Mahud kajastavad piisavat kogust 1 implantaadi ettevalmistamiseks.**

- 3500 ml steriilne füsioloogiline lahus toatemperatuuril (~23 °C)
- 500 ml (minimaalselt) hepariniseeritud füsioloogiline lahus (2 ühikut/ml) toatemperatuuril (~23 °C)
- 4 steriliset loputuskaussi ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm sügavusega, plast)
- 1 sterililine laadimiskauss ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm sügavusega, plast)

- 1 skalpell, teraga nr 11
- 1 Luer-lukuga süstal ( $\geq 20 \text{ cm}^3$ )
- Marlisidemed
- Tömbi otsaga tangid
- Tömbi otsaga käärid
- Steriilsed rätikud

### 9.2 Juurdepääsuvahendid, protseduur ja jälgimine

- Standardne kardiaalse kateeterdamise labori varustus
- Reie veresoone sisestuskanüül
- Fluoroskoopia (fikseeritud, mobiilised või poolmobiilised fluoroskoopiasüsteemid, mis sobivad kasutamiseks nahakaudsete koronaarsete sekkumiste korral)
- Söögitorukaudse ehokardiograafia võimalused
- Juhitav sisestuskanüül
- Maksimaalse muutupikkusega 0,89 mm (0,035 tolli) juhtetraat
- Maksimaalse eriti väike kõverusega 0,89 mm (0,035 tolli) juhtetraat
- Parema pärgrarteri kateeter ja juhtetraat
- Steriilne laud EVOQUE klapi ja seadme ettevalmistamiseks

### 9.3 Vahendid, mis peavad ootel olema

- Arteriaalse šunteerimise kanüül (~18 F)
- Kardiopulmonaarse šunteerimise seade
- Sobiv balloon (> 20 mm läbimõõduga, 9 cm<sup>3</sup> kontrastaine mahuga)
- Lahjendatud röntgenkontrastaine (kontrastaine ja füsioloogilise lahuse lahjenduse suhtes 15 : 85)
- Suure survega kontrastaine injektor
- Aordisineen balloonpump ja asjakohase suurusega balloon
- Intrakardiaalne ehokardiograafia (ICE) seadmed
- Angiograafia röngaskateeter
- Venosse tagasivoolu šunteerimise kanüül (~18 F)
- Transtorakaalse ehokardiograafia (TTE) seadmed
- Vaskulaarse juurdepääsutee määardeaine
- Ajutise stimulatsiooni seadmed

## 10.0 KASUTUSJUHEND

### 10.1 Kasutamiseelne kontroll

Enne EVOQUE süsteemi kasutamist kontrollige visuaalselt igat elementi ja tarvikut üldiste kahjustuste osas (nt möranenud purk või kate, lekkimine, katkised või puuduvad tihendid), mis võivad kahjustada pakendi steriilsust (kui see on kohaldatav) või komponentide toimivust.

**HOIATUS.** Ärge kasutage paigaldussüsteemi valesti ega kasutage paigaldussüsteemi ja tarvikuid, kui pakend ja/või steriilsed barjärid või mõni komponent on avatud või kahjustatud või aegumiskuupäev on möödas, kuna steriilsus ja/või toimivus võivad olla rikutud.

**HOIATUS.** Ärge käsitlege EVOQUE klappi valesti ega kasutage seadet/mahutit, kui see on kahjustatud, lekib, ilma piisava steriliseeriva aineta (kui seade ei ole üleni kaetud glutaaraldehyüdigaga või terved tihendid on puudu). EVOQUE klappi ei tohi kasutada implanteerimiseks, kuna selle steriilsus võib olla kahjustatud.

**HOIATUS.** Ärge kasutage EVOQUE klappi, kui aegumiskuupäev on möödas, kuna steriilsus või klapi töö võivad olla kahjustatud.

**HOIATUS.** Ärge kasutage EVOQUE klappi, kui selle temperatuuriäidik on aktiveeritud, kuna klapi töö võib olla kahjustatud.

**HOIATUS.** Ärge kasutage EVOQUE klappi, kui avamisel rebitav kleebis on katkine, kuna toode ei pruugi olla steriilne.

### 10.2 Tarvikute seadistus

#### 10.2.1 Tarvikute komplekti 1 seadistus

Juhis	Protseduur
1	Asetage plaat operatsionilaualale patsiendi jala alla, et toestada alust protseduuri ajal.
2	Pärast patsiendi paigutamist operatsionilaualale asetage ühekordelt kasutatav alus patsiendi jalale plaadiga kohakuti ja soovitud kaugusele rinnaku keskpunktist.
3	Püstitage steriilne barjäär.
4	Pärast steriilse linaga katmist joondage ühekordelt kasutatav aluse adapter juurdepääsukohaga ja kinnitage klambri abil aluse esiosale (joonis 6).

**Märkus.** Tarvikute komplekti 1 konfiguratsioonis tarktakse nii aluse adapter kui ka klamber koos stabilisaatoriga.

#### 10.2.2 Tarvikute komplekti 2 seadistus

Korduvkasutatavaid tarvikuid kasutava tarvikute komplekti 2 korral (joonis 7) vaadake platvormi ja plaidi seadistamise teavet ettevõtte Edwards korduvkasutatavate tarvikute kasutusjuhendist. Kui korduvkasutatavat rõobas on mittesteriilne või kui avate pakendi esimest korda, vaadake teavet ettevõtte Edwards korduvkasutatava rõöpakomplekti kasutusjuhendist. Kui korduvkasutatav rõobas on steriilne, lugege allolevaid juhiseid.

Juhis	Protseduur
1	Eemaldage ettevõtte Edwards korduvkasutatav rõobas steriliseerimispakendist (sinine pakend) ja kontrollige, et see poleks kahjustatud.
2	Enne patsiendile steriilse lina paigaldamist asetage korduvkasutatav plaat ja korduvkasutatav platvorm patsiendi jalalille ümber ning reguleerige platvormi kõrgust ja nurka vajaduse järgi. Vaadake ettevõtte Edwards korduvkasutatavate tarvikute kasutusjuhendit.
3	Püstitage steriilne barjäär.
4	Pärast steriilse linaga katmist paigaldage ja kinnitage ettevõtte Edwards korduvkasutatav rõobas ja stabilisaator korduvkasutatava platvormi külge.
5	Pärast protseduuri eemaldage korduvkasutatav rõobas korduvkasutatavalt platvormilt. Enne korduvkasutatava rõöpa taastöötlusse saatmist sooritage standardne pühkimistoiming. Vaadake ettevõtte Edwards korduvkasutatava rõöpakomplekti kasutusjuhendit.

### 10.3 Seadme ettevalmistamine

Kõik seadme ettevalmistused teevaldavad volitatud ettevõtte Edwards töötajad.

**HOIATUS.** Ärge käsitlege EVOQUE klappi valesti. Kui EVOQUE klapihõlmasid on laadimisprotseduuri mis tahes etapi jooksul valesti kasutatud või vigastatud, tuleb EVOQUE klapp välja vahetada.

**HOIATUS.** EVOQUE klapp ei tohiks jäädva täielikult voldituks kauemaks kui 120 minutiks, kuna see võib kahjustada klapi funktionsust.

**ETTEVAATUST!** Ärge asetage paigaldussüsteemi purki ega kotti steriilsesse keskonda. Purgi ja koti välispinnad ei ole steriilsed ja nendes sisalduvaid komponente tuleb käsitseda aseptilise tehnikaga saastumise ennetamiseks.

**ETTEVAATUST!** Saastumise riski vähendamiseks ärge avage EVOQUE klapi purki enne, kui implanteerimine on kinnitatud.

**ETTEVAATUST!** Veenduge, et seerianumbriga sildi eemaldamisel EVOQUE klapi küljel eemaldataks kogu ömblus, sest see võib tekitada embolit.

**ETTEVAATUST!** Ärge laske EVOQUE klabil teravate instrumentidega kokku puutuda, sest see võib klapi toimivust piirata.

**HOIATUS.** Glutaaraldehyüdi kontsentraatsiooni vähendamiseks ja võimaliku toksilisuse ennetamiseks tuleb klappi enne implanteerimist loputada füsioloogilise lahusega.

**ETTEVAATUST!** Vältige klapihõlma koe või loputuslahuse kokkupuudet rätikute, voodipesu või muude lintide või tähkete osakese allikatega, mis võivad kanduda lehtede koele, sest see võib põhjustada emboolia.

### 10.4 EVOQUE klapi implantaat

#### 10.4.1 Juhtetraadi paigaldamine

Valmistaage ette reliveeni kaudu juurdepääs standardsete interventsioonitehnikatega.

**HOIATUS.** Ärge kasutage juhtetraadi edasi lükkamiseks ja paigutamiseks liigset jõudu ja/või käsitsemist, sest see võib tingida arterite, veenide ja/või muude südamestruktuuride perforatsiooni/ disseksiooni. Lisaks võib see tingida südame arütmiate ja juhtehäirete tekkimise.

Juhis	Protseduur
1	Lükake juhitav kanüül edasi paremasse kotta alumise öönesveeni väljumiskohalt.
2	Sisestage juhtetraat läbi juhistava kanülli.
3	Lükake juhtetraati risti läbi trikuspidaalklapile edasi. <b>Märkus. Juhtetraadi viimisel risti läbi trikuspidaalklapile võib abivahendina kasutada muid interventsooniseadmeid ja -tehnikaid (nt juhtkateetreid).</b>
4	Määrase nöuetekohane juhtetraadi teekond ja veenduge, et see ei oleks takerdunud südamestruktuuridesse.

#### 10.4.2 EVOQUE klapi paigaldamine

**HOIATUS. Vältige protseduuri teostamise ajal paigaldussüsteemi liigset liikumist, et kaitsta veresoonkonda või südamestruktuure. Vältige paigaldussüsteemi liigset pörlemist, et säilitada paigaldussüsteemi funktsionaalsust.**

**Märkus. Loputage paigaldussüsteemi hepariniseeritud füsioloogilise lahusega protseduuri jooksul vajaduse järgi.**

Juhis	Protseduur
1	Veenduge, et enne kasutamist oleks dilataatorite ja paigaldussüsteemi hüdrofiilne kate aktiveeritud. Laiendage juurdepääsukohta. Vajaduse järgi tuleb kasutada dilataatori komplekti Edwards EVOQUE.
2	Sisestage paigaldussüsteem üle juhtetraadi.
3	Lükake paigaldussüsteemi edasi, kuni aheneva otsaku distaalne ots asub alumise öönesveeni ja parema koja ühenduskohas.
4	Veenduge fluoroskoopia abil, et paigaldussüsteem oleks nöuetekohaselt paigutatud õigesse asendisse. <b>HOIATUS. Paigaldussüsteemi esmane painutuskoht paindub loputusavade suunas; tuleb jälgida, et paigaldussüsteem asetseb siinkohal õigesti.</b>
5	Tõmmake kanüül tagasi.
6	Painutage ja suunake paigaldussüsteem trikuspidaalklapile suunas.
7	Lükake paigaldussüsteemi edasi trikuspidaalklapiga risti. <b>Märkus. Klapiga risti liikumise ajal võib reguleerida paigaldussüsteemi painet, paigaldussüsteemi pördeastet ja juhtetraadi asendit, et optimeerida ristisuuvalist paigutust.</b>
8	Veenduge ehhokardiograafia ja fluoroskoopia abil, et paigaldussüsteem oleks liikunud risti läbi trikuspidaalklapile paremasse vatsakesse.
9	Tarvikute komplekti 1 konfiguratsiooni kasutamisel dokkige stabilisaator aluse adapterile ja kinnitage aluse külge. Tarvikute komplekti 2 konfiguratsiooni kasutamisel dokkige rõöbas platvormile ja kinnitage. Seejärel dokkige stabilisaator rõöpale ja kinnitage.
10	Kinnitage paigaldussüsteem ja kanüül stabilisaatorile.
11	Reguleerige paigaldussüsteemi vajaduse järgi, et tagada hemodünaamiline stabiilsus.
12	Kasutage operatsiooneelseid mitmekihi-kompuutertomograafia (MSCT) andmeid (kui on kätesaadavad) ja asetage C-kaar optimaalsesse projektsiooni vaatesse.
13	Asetage paigutussüsteem koaksiaalselt trikuspidaalse annulusega, samas vähendades nii palju kui võimalik kokkupuudet sünnipärase anatoomiaga.
14	Veenduge ehhokardiograafia ja fluoroskoopia abil, et EVOQUE klapp paikneb sobival sügavusel ja sünnipärase klapiga koaksiaalselt. <b>ETTEVAATUST! Kui kapsel on tagasi tömmatud, et tuua nähtavale EVOQUE klapi kinnitused, ei ole enam võimalik klappi paigaldussüsteemi sisse tagasi tömmata või kinni haarata.</b> <b>HOIATUS. Säilitage paigaldamise ajal paigaldussüsteemi keskne asend sünnipärases klapis, et tagada klapi nöuetekohane paiknemine.</b>
15	Tõmmake välimist kapslit tagasi, kuni kinnitused on nähtaval.
16	Reguleerige EVOQUE klapi asendit nii, et kinnitused paiknevad sünnipärastes klapihölmades patsiendi anatoomia järgi.
17	Tõmmake välimist ja sisemist kapslit tagasi, kuni EVOQUE klapp saavutab soovitud läbimöödu.
18	Rakendage klapihölmad.
19	Kontrollige ehho-piltdiagnostika abil EVOQUE klapi paigutust ja hinnake klapihölmade haaramist. Reguleerige EVOQUE klapi paigutust vajaduse järgi.
20	Jälgitte ehho-piltdiagnostika abil sünnipäraste klapihölmade liikumist ja reguleerige EVOQUE klapi asendit vajaduse järgi, et üleni haarata sünnipärased trikuspidaalklapile hõlmad.
21	Kui olete veendunud üleni haaramises, kontrollige, et EVOQUE klapp asuks risti trikuspidaalklapile annulaarse tasapinnaga.
22	Tõmmake ahenevat otsakut tagasi, kuni see asub EVOQUE klapi sees.
23	Tõmmake sisemist kapslit tagasi, kuni EVOQUE klapp vabaneb paigaldussüsteemi küljest. <b>ETTEVAATUST! Löplikul EVOQUE klapi vabastamisel tuleb olla ettevaatlik vabastusnupu kasutamisel, sest liiga vara vabastamine võib möjutada EVOQUE klapi toimivust.</b>
24	Hinnake ehho- ja fluoroskoopilise piltdiagnostika abil EVOQUE klapi löplikku asendit ja toimimist.

#### 10.4.3 Paigaldussüsteemi eemaldamine

**HOIATUS. Veenduge, et paigaldussüsteemi eemaldamisel paikneb see EVOQUE klapi keskel, sest vastasel juhul võidakse möjutada klapi toimivust või põhjustada klapi nihkumise.**

**Märkus. Paigaldussüsteemi saab stabilisaatorilt kogu eemaldamisprotseduuri jooksul igal ajahetkel ära võtta, kui see on kohaldatav.**

Juhis	Protseduur
1	Tõmmake ahenev otsak üleni tagasi.
2	Sirgendage paigaldussüsteemi ja tõmmake vajaduse järgi tagasi, kuni ahenev otsak asub EVOQUE klapi lukustussakkide kohal. Kohandage juhtetraati vajaduse järgi, et säilitada keskne asend EVOQUE klapi suhtes. Veenduge, et lukustussüsteemi rõngas ei asuks EVOQUE klabil (on vaba).
3	Pöörake vabastusnuppu nii, et sisemine kapsel puutub kokku aheneva otsakuga.
4	Sirgendage paigaldussüsteemi ja tõmmake vajaduse järgi tagasi.
5	Pöörake kapsli tagasitõmbame nuppu, kuni välimine kapsel puutub kokku sisemise kapsliga.
6	Veenduge, et paigaldussüsteem ei oleks kuskil painutatud, ja eemaldage see juurdepääsukohast. <b>Märkus. Reieveeni võib sulgeda kanüüliga pärast süsteemi eemaldamist.</b>
7	Kui see on asjakohane, sulgege reiearter standardse interventsoonitehnikaga.
8	Vajaduse korral tekeh ventrikulogramm, et löplikult hinnata EVOQUE klapi asendit.

### 11.0 Tarnimine

#### 11.1 Steriliseerimine ja pakendamine

EVOQUE klapp tarnitakse steriilsena löplikus vedelikpakendis ja toode on mittepürogeenne. See on steriliseeritud glutaaraldehyüdi lahuses ja pakendatud pitseeritud purki. Purgi välispind ei ole steriilne ja seda ei tohi kunagi asetada steriilsesse keskkonda. EVOQUE klapp tarnitakse temperatuurinäidikuga ja seda ei tohi kasutada, kui nädik on aktiveeritud.

Paigaldussüsteem, laadimissüsteem ja dilataatori komplekt tarnitakse steriliseeritud etüleenoksiidi kasutades ning need on mittepürogeensed. Komponendid on kinnitatud kaardile ja pakendatud kotti ning vaheseintega karpi.

Stabilisaator on steriliseeritud etüleenoksiidiga. Komponendid on kinnitatud kaardile ja pakendatud kotti ning vaheseintega karpi.

Ühekordset kasutatav alus ja plaat ning korduvkasutatav rõöbas, platvorm ja plaat tarnitakse mittesteriliseks.

Komponendid pakendatakse eraldi transpordikarpideesse.

#### 11.2 Hoiustamine

EVOQUE klapp tuleb hoiustada temperatuuri vahemikus 10 °C kuni 25 °C (50 °F kuni 77 °F). Varusid on soovitatav regulaarselt kontrollida ja kasutusele võtta, et tagada kõige varasema aegumiskuupäevaga EVOQUE klapi kasutamine esimesena.

Paigaldussüsteemi, dilataatori komplekti, laadimissüsteemi, ühekordsett kasutatavat stabilisaatorit/alust/plaati ja korduvkasutatavat platvormi/plaati tuleb säilitada jahedas ja kuivas kohas, mis on saastainevaba. Korduvkasutatava rõöpa hoiustamise teavet ettevõtte Edwards korduvkasutatava rõöpakomplekti kasutusjuhendist.

## 12.0 Magnetresonantstomograafia (MRT) ohutusteave



Mittekliinilised uuringud on näidanud, et ettevõtte Edwards EVOQUE klapp on ohutu magnetresonantstomograafias teatud tingimustel. Selle klapiga patsienti võib ohult MR-süsteemis skannida järgmistel tingimustel.

- Staatiline magnetväli ainult 1,5 ja 3 T
- Maksimaalne ruumilise magnetvälja gradiendi tugevus kuni 3000 Gs/cm (30,0 T/m)
- MR-süsteemi esitatud maksimaalne kogu keha keskmine erineelduvuskiirus (SAR) on 2,0 W/kg
- Normalrežiimil töötav MR-süsteem gradientide ja SAR-i jaoks

Ülalkirjeldatud skannimistingimuste korral tekib EVOQUE klapp pärast 15-minutelist pidavat skannimist eeldatavalts maksimaalse temperatuuritöusu kuni 4 °C.

Mittekliinilistes uuringutes ulatus EVOQUE klapi tekitud kujutise artefakt ligikaudu 0,8 cm kaugusele seadmest kuvamisel gradientkaja või spinnkaja impulsikeventsiga ja 3 T MRT-süsteemis.

## 13.0 Seadme eeldatav kasutusiga

EVOQUE klapi vastupidavust on analüüsitud ulatuslike eelkliiniliste katsetega klapi katsetamise nõuete järgi. Klappe katsetati edukalt simuleeritud 5-aastase kulumise suhtes. Tegelik kasutusiga inimestel sõltub paljudest teguritest ja varieerub patsienditi.

## 14.0 Patsiendi teave

Iga EVOQUE klapi on kaasas patsiendi implantaadi kaart. Pärast implanteerimist täitke see nõutud teabega ja andke implantaadi kaart patsiendile. Seerianumbri leiate EVOQUE klapi pakendilt. Implantaadi kaart võimaldab patsientidel tervishoiutöötajaid oma implantaadi tüübist teavitada.

## 15.0 Eemaldatud implantaat ja seadme kõrvaldamine

Ettevõte Edwards Lifesciences soovib saada eemaldatud EVOQUE klapi kliinilisi proove, et neid analüüsida. Hindamise järel esitame leidude kokkuvõtet sisaldaava kirjaliku aruande. Võtke eemaldatud klapi tagastamiseks ühendust ettevõttega Edwards.

Kui soovite mõne seadme tagastada, järgige järgmisi juhiseid.

- **Terve steriilse töktega avamata pakend:** kui kotte pole avatud, tagastage seade originaalkakendis.
- **Pakend avatud, kuid mitte implanteeritud:** kui kott avatakse, ei ole seade enam sterilne. Tagastage seade originaalkakendis.
- **Väljavõetud implantaat:** väljavõetud implantaat tuleb asetada sobivasse histoloogilisesse fiksatorisse, näiteks 10% formalini või 2% glutaaraldehydu. Külmutamine ei ole neis tingimustes vajalik. Ettevõttele Edwards tagastamiseks väljavõtukomplekti taotlemiseks võtke ühendust ettevõttega Edwards Lifesciences.

### 15.1 Kasutuselt kõrvaldamine

Kasutajate vigastamise vältimiseks rakendage bioohutude ja teravate materjalide puhul universaalseid ettevaatusabinõusid. Kasutatud seadmeid (sealhulgas kõiki patsiendiga kokku puutuvaid seadmeid) tuleb võimaliku rüstsastumise vältimiseks käiteda ja uuesti steriliseerida või need kasutuselt kõrvaldada asutusele bioohutlikele materjalidele ja haiglajäätmetele kehtivate juhistele kohaselt. Korduvkasutatava platvormi ja plaudi tarvikute kasutuselt kõrvaldamise kohta vaadake teavet ettevõtte Edwards korduvkasutatavate tarvikute kasutusjuhendist.

## 16.0 EVOQUE klapi seotud kvalitatiivne ja kvantitatiivne teave

Järgmine tabel näitab kvalitatiivset ja kvantitatiivset teavet EVOQUE klapi materjalide ning ainete kohta.

### EVOQUE klapp

Aine	CAS	Mudeli massivahemik (mg)
Nikkeli	7440-02-0	1250–1470
Titaan	7440-32-6	981–1171
Polüetüleentereftalaat	25038-59-9	529–649
Polüetüleen	9002-88-4	285
Polüuretaan	9009-54-5	0–281
Kollageenid, veis, glutaaraldehyüdiga polümeerid	2370819-60-4	113
Titaandioksiid	13463-67-7	1,41–3,65
Koobalt	7440-48-4	0–1,29
Raud	7439-89-6	0–1,29
Süsiniik	7440-44-0	0–1,03
Hapnik	7782-44-7	0–1,03
Antimonitrioksiid	1309-64-4	0,632–0,777
Siloksaanid ja silikoondid, di-metüül, metüülsilseskvioksaanidega polümeerid, polüetüleen-polüpropüleenglükool ja polüetüleen-polüpropüleenglükooli monobutüleeter	68554-68-7	0–0,762
Niobium	7440-03-1	0–0,643
Rändioksiid	7631-86-9	0,00515–0,598
Polübutadieendiakrulaat	9003-17-2	0–0,452
Polübutilaat	24936-97-8	0,333
Kroom	7440-47-3	0–0,257
Vask	7440-50-8	0–0,257
Vesinik	1333-74-0	0–0,129
Lämmastik	7727-37-9	0–0,129
4-dodetsülbenseensulfoonhape	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green nr 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamiid	112-84-5	0,00508–0,0256
Glütserool	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetüülaminoetüül)eeter	3033-62-3	0–0,00790
Trietüleendiämiin	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE paigaldussüsteem

Seade sisaldb järgmist ainet / järgmisi aineid, mis on määratletud CMR 1B järgi kontsentraatsiooniga üle 0,1% massiühikut kaalu kohta:

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

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

## 17.0 Turvalisuse ja kliinilise toimivuse (SSCP) kokkuvõte

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

Päramärgistatud Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi / Eudamedi käivitamist vaadake selle meditsiiniseadme SSCP-d veebiaadressit <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Siin asuvad SSCP andmed päramärgistatud Euroopa meditsiiniseadmete andmebaasi / Eudamedi käivitamist.

SSCP on kohandatud teavitatud asutuse kliinilise hindamise hinnangu alusel, mille põhjal on väljastatud ka CE-sertifikaat. SSCP sisaldb sama teabe asjakohast kokkuvõtet. Teavitatud asutus on võtnud arvesse EVOQUE süsteemi lühiajalisest ohutuse ning töhususe kasu-riski suhet ja nõustunud nendega.

Kogu süsteemi EVOQUE vastavus ohutuse toimivusnõuetele (GSPR) (MDR GSPR1), toimivusele (MDR GSPR1), körvaltoimete vastuvõetavusele (MDR GSPR8), kasutatavusele (MDR GSPR5), seadme kasutuseale (MDR GSPR6) ja vastuvõetavale kasu-riski profiilile (MDR GSPR8) on märgistatud näidustuste puhul saavutatud.

## **18.0 Seadme kordumatu põhiidentifitseerimistunnus – seadme identifikaator (UDI-DI)**

Põhi-UDI-DI on juurdepääsuvöti Eudamedi sisestatud seadmega seotud teabele. SSCP leidmiseks saab kasutada klappide, paigaldussüsteemi ja tarvikute põhi-UDI-DI-d. Järgmine tabel sisaldb EVOQUE süsteemi UDI-DI-sid.

Toode	Mudel				Põhi-UDI-DI
Edwards EVOQUE klapp	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE laadimissüsteem või Edwards EVOQUE laadimissüsteem ja lõikur	9850LS või 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE trikuspidaalne paigaldussüsteem	9850TDS				0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE dilataatori komplekt	9850DK				0690103D004EVK000WN

Tarvikute komplekt 1		
Edwards EVOQUE stabilisaator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilisaatori alus	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilisaatori plaat	9850PT	0690103D004EVA000UG

Tarvikute komplekt 2		
Edwards EVOQUE stabilisaator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Ettevõtte Edwards korduvkasutatav rõõbas	10500RL	0690103D004REU000YA
Ettevõtte Edwards korduvkasutatav platvorm	10000UP	0690103D004REU000YA
Ettevõtte Edwards korduvkasutatav plaat	10000PT	0690103D004REU000YA

## Lietuvių

### „Edwards EVOQUE“ triburio vožtuvo keitimo sistema

#### Naudojimo instrukcijos

#### Perspėjimas: transkateterinio triburio vožtuvo implantavimą turi atlikti tik gydytojai, kurie yra išmokyti dirbtį su „Edwards EVOQUE“ triburio vožtuvo keitimo sistema.

- Nebandykite naudoti „Edwards EVOQUE“ vožtuvo (toliau – EVOQUE vožtuvas), įterpimo sistemos ar susijusių priedų, kol iki galio neperskaitėte ir nesupratote šioje knygelėje pateiktos informacijos.
- Nesivadovaujant šiomis instrukcijomis, išspėjimais ir atsargumo priemonėmis, galima sugadinti priemonę arba sužaloti pacientą. EVOQUE sistemą turėtų naudoti tik gydytojai, išmokyti atlikti invazines endovaskulinės procedūras, ir gydytojai, išmokyti tinkamai naudotis sistema.
- Dėl tinkamo EVOQUE vožtuvo dydžio pasirinkimo pasitarkite su įgaliojais „Edwards“ darbuotojais.
- EVOQUE vožtuvas, įterpimo sistema, skėtiklių rinkinys, įdėjimo sistema ir stabilizatorius yra tiekiami STERILŪS. Vienkartinio naudojimo priedai (pagrindas ir plokštélė) ir daugkartinio naudojimo priedai (bėgelis, platforma ir plokštélė) tiekiami NESTERILŪS.
- „Edwards“ daugkartinio naudojimo platformos ir plokštelių valymo veiksmai pateiki „Edwards“ daugkartinio naudojimo priedų naudojimo instrukcijoje esančiuose pakartotinio apdorojimo nurodymuose. Apie „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelio surinkimą žr. pakartotinio apdorojimo nurodymus, pateiktus „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelio surinkimo naudojimo instrukcijoje. Visos kitos priemonės pateiktos tik vienkartiniams naudojimui. Panaudojė utilizuokite pagal ligoninės administracinę ir (arba) vyriausybės politiką.

#### 1.0 Įžanga

„Edwards EVOQUE“ triburio vožtuvo keitimo sistema (toliau – EVOQUE sistema) skirta pakeisti natyvinį triburį vožtvą pacientams, sergantiesi simptomine, sunkia triburio vožtuvo regurgitacija, neatliekant iþprastinės atviros širdies operacijos. EVOQUE sistemą sudaro keturi (4) elementai, kurie naudojami su vienu iþ dvieju (2) priedų rinkiniu, kaip nurodyta toliau:

Gaminio pavadinimas	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
„Edwards EVOQUE“ vožtuvas (EVOQUE vožtuvas)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
„Edwards EVOQUE“ įdėjimo sistema arba „Edwards EVOQUE“ įdėjimo sistema ir pjovimo įtaisas		9850LS arba 9850LSB		9850LSB
„Edwards EVOQUE“ triburio vožtuvo įterpimo sistema		9850TDS		
„Edwards EVOQUE“ skėtiklių rinkinys		9850DK		

#### 1 priedų rinkinys

Gaminio pavadinimas	Modelio numeris
„Edwards EVOQUE“ stabilizatorius	9850SB
„Edwards EVOQUE“ stabilizatoriaus pagrindas	9850BA
„Edwards EVOQUE“ stabilizatoriaus plokštélė	9850PT

#### 2 priedų rinkinys

Gaminio pavadinimas	Modelio numeris
„Edwards EVOQUE“ stabilizatorius	9850SZ
„Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelis	10500RL
„Edwards“ daugkartinio naudojimo platforma	10000UP
„Edwards“ daugkartinio naudojimo plokštélė	10000PT

Pastaba. EVOQUE sistema skirta naudoti su 1 arba 2 priedų rinkiniu. 1 priedų rinkinys laikomas pasirenkamu, vienkartinio naudojimo rinkiniu, skirtu naudoti su EVOQUE sistema. 1 ir 2 rinkinių komponentų tarpusavyje negalima sukeisti.

Pastaba. Priemonés, sudarančios EVOQUE sistemą, skirtos naudoti kartu, o ne atskirai. Šiose naudojimo instrukcijose pateikta informacija taikoma visoms EVOQUE sistemos priemonėms.

#### 2.0 Priemonés aprašymas

- „Edwards EVOQUE“ vožtuvas (1 pav.)

EVOQUE vožtuvas skirtas implantuoti triburéje kaip alternatyva chirurginei operacijai. EVOQUE vožtvą sudaro triburis galvijų perikardo audinio vožtuvas, nitinolio karkasas ir medžiaginis apsauginis gaubtelis, jis supakuotas ir sterilizuotas glutaraldehide.

Vožtuvo dydžio rekomendacijos pagrįstos natyvinio vožtuvo žiedo dydžiu, nustatomu kompiuterinės tomografijos (KT) matavimais. Pasirenkant vožtuvo dydį reikia atsižvelgti į paciento anatomiją ir taikytinius vaizdavimo režimus.

Priemonės skersmuo (rekomenduojamas vožtuvo dydis)	Sistolė		Diastolė	
	Rekomenduojamas gydomas perimetras – išvestiniš skersmens diapazonas (mm)	Maksimalus gydomo žiedo ilgis (mm)	Rekomenduojamas gydomas perimetras – išvestiniš skersmens diapazonas (mm)	Maksimalus gydomo žiedo ilgis (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

- „Edwards EVOQUE“ triburio vožtuvo įterpimo sistema (2 pav.)

Įterpimo sistemos išorinis skersmuo yra 28 F ir ji skirta EVOQUE vožtvavui įterpti uþspaustoje padétyje per transfemoralinę veną. Įterpimo sistemos rankenoje yra pirminė lanksčioji rankenėlė, antrinė lanksčioji rankenėlė ir gilio rankenėlė, kad būtų lengviau suderinti EVOQUE vožtvavą ir nustatyti jo padėtį natyviniai vožtuve, taip pat kapsulės rankenėlė ir atleidimo rankenėlė, kad būtų galima valyti EVOQUE vožtuvo iþplėtimą ir atleidimą.

- „Edwards EVOQUE“ skėtiklių rinkinys (3 pav.)

24, F, 28 F ir 33 F skersmens hidrofiline danga padengti skėtikliai skirti praplėsti įterpimo vietą, kad būtų lengviau įvesti įterpimo sistemą. Visuose skėtikliuose telpa 0,89 mm (0,035 col.) kreipiamoji vielai ir jie yra siuþeiantys, kad sumažintų prieigos vietas traumavimą.

- „Edwards EVOQUE“ įdėjimo sistema (4 pav.) / įdėjimo sistema ir pjovimo įtaisas (5 pav.)

Įdėjimo sistema, kurią sudaro keli komponentai, skirta palengvinti EVOQUE vožtuvo įdėjimą ir pritrivinimą prie įterpimo sistemų. Įdėjimo sistema padeda uþspausti atitinkamo skersmens EVOQUE vožtvavą, todėl iþorinė kapsulė iþstumiamā virš EVOQUE vožtuvo.

- „Edwards EVOQUE“ sistemos 1 priedų rinkinys: stabilizatorius (9850SB modelis), pagrindas ir plokštélė (6 pav.).

Vienkartinio naudojimo stabilizatoriaus su vienkartiniu naudojimo pagrindu ir plokšteliu paskirtis – pritrivinti įterpimo sistemą kampu, tinkamu transfemoralinei veninei prieigai, ir leisti tiksliai reguliuoti įterpimo sistemos padėtį per implantacijos procedūrą. Pagrindas yra reguliuojamo aukščio, kad prisitaikytų prie paciento apatinų galūnių ir būtų stabilius pagrindas stabilizatoriui. Plokštélė skirta užtikrinti stabilių, plokščią pagrindo paviršių ant operaciniu stalu.

- „Edwards EVOQUE“ sistemos 2 priedų rinkinys: stabilizatorius (9850SZ modelis) ir daugkartinio naudojimo bėgelis, platforma ir plokštélė (7 pav.).

Daugkartiniai priedai suderinami su EVOQUE sistema yra daugkartinio naudojimo bėgelis, platforma ir plokštélė. Daugkartinio naudojimo bėgelis yra stabilius, sterilizuojamas bėgelis, ant kurio galima pritrivinti sederinamą stabilizatorių prie daugkartinio naudojimo platformos. Daugkartinio naudojimo platforma suteikia galimybę įstatyti į reikiama vietą arba stabilizuoti „Edwards“ transkateterinės keitimo įterpimo sistemą, nes ji yra stabili ir leidžia reguliuoti kojelij aukštį. Daugkartinio naudojimo plokštélė dedama po daugkartinio naudojimo platforma, kad naudojimo metu būtų lygus ir stabilius paviršius. Vienkartinio

naudojimo stabilizatoriaus paskirtis – padėti įstatyti EVOQUE sistemą į reikiamą vietą ir ją stabilizuoti, atliekant implantavimo procedūras. Naudodami priedų rinkinį su daugkartiniu naudojimo priedais (7 pav.), žr. „Edwards“ daugkartiniu naudojimo priedų naudojimo instrukcijas, kaip nustatyti pagrindo platformą ir plokštelię. Jei daugkartiniu naudojimo bégelis nesterilus arba jei išpakuojamas pirmą kartą, žr. „Edwards“ daugkartiniu naudojimo bégelio surinkimo naudojimo instrukcijas.

## 3.0 Įstaigos ir mokymo reikalavimai

Įstaigos, ketinančios atlikti implantacijos procedūrą naudojant EVOQUE sistemą, privalo turėti galimybę atlikti kinetinę fluoroskopiją ir transezofaginę echokardiografiją (TEE) visos procedūros metu. Be to, implantuojantys gydytojai turi turėti greitą prieigą prie patalpų, kuriose yra būtina įranga, instrumentai, reikmenys ir personalas, kad prireikus galėtų atlikti skubią triburio vožtuvo operaciją.  
„Edwards Lifesciences“ pateikia išsamią mokymo programą, kurią implantuojantys gydytojai turi baigtis prieš pradėdami naudoti EVOQUE sistemą. Implantuojantys gydytojai turėtų turėti pažengusiuų techninės žinių ir patirties atliekant panašias kateterinės procedūras.

## 4.0 Naudojimo indikacijos

### 4.1 Paskirtis

EVOQUE triburio vožtuvo keitimo sistema yra skirta triburio vožtuvo regurgitacijai (TR) mažinti pacientams, kuriems medikamentinis gydymas tebéra simptomiskas ir kuriems širdies gydytojų komandos sprendimui nėra kitos chirurginio ar transkateterinio gydymo galimybės. Naudojant EVOQUE sistemą, implantas perkutaniniu būdu įterpiamas į triburį vožtuvą per šlaunes veną, taikant transveninį metodą.

### 4.2 Tikslinė pacientų populiacija

- Simptomine, sunkia TR sergantys pacientai, kuriems nėra né vieno iš žemiau nurodytu požymių:
  - Sunki aortos, mitralinio ir (arba) pulmoninio vožtuvo stenozė ir (arba) regurgitacija
  - LVEF < 25 %
  - Sunkus dešiniojo skilvelio disfunktijos sutrikimas, nustatytas echokardiografijos metodu
  - Priklausomybė nuo širdies stimulatoriaus<sup>1</sup> su transtriburiu laidu be alternatyvių stimulavimo galimybės
  - Būtinybė atlikti skubią ar neatidėliotiną operaciją dėl bet kokios priežasties arba planuojama širdies operacija per ateinančius 12 mėnesius
  - Sistolinis kraujospūdis ramybės būsenoje < 90 mm Hg po pakartotinių matavimų
  - Sunkiai gydomas širdies nepakankamumas, reikalaujantis pažangios intervencijos (pvz., kairiojo skilvelio pagalbinis prietaiso, transplantacijos) (ACC/AHA/ESC/EACTS D stadijos širdies nepakankamumas)
  - Užsikimšęs arba trombuotas apatinės tuščiosios venos (IVC) filtras, trukdantis įterpti kateterį.
- Pacientų atranką turi vykdyti daugiajidieline Širdies specialistų komanda, kuri specializuojasi triburės regurgitacijos gydymo srityje ir gali įvertinti pacientams kylančią riziką bei anatominį tinkamumą.

<sup>1</sup>Priklausomybė nuo širdies stimulatoriaus gali padidinti sunkaus sužalojimo ar mirties riziką dėl staigaus širdies stimulatoriaus gedimo.

## 5.0 Kontraindikacijos

EVOQUE vožtuvo negalima naudoti pacientams, kuriems diagnozuoti šie sutrikimai:

- Aktyvus endokarditas per 3 mėnesius arba infekcija, kuriai reikia antibioticų terapijos (geriamos ar intraveninės) per 2 savaites nuo numatyto implanto.
- Negydomas padidėjęs jautrumas arba kontraindikacijos bet kuriai iš šių medžiagų: visiems antiagregantams, visiems antikoagulantams, nitinolio lydiniams (nikelui ir titanui), galvijų audiniams, glutaraldehidui, kontrastinėms medžiagoms arba transezofaginėi echokardiografijai.
- Triburio vožtuvo anatomija, dėl kurios, remiantis KT ir echokardiografiniu vertinimu, priemonė negali būti tinkamai išskleista ir veikti.

**Pastaba. Pacientas turi toleruoti bent vieną antitrombocitinį vaistą IR vieną antikoagulantą.**

## 6.0 Įspėjimai

- Nenaudokite EVOQUE vožtuvo ne pagal paženklinatas indikacijas.
- EVOQUE vožtuvas, įterpimo sistema, idėjimo sistema, skėtiškių rinkinys ir stabilizatorius yra suprojektuoti, skirti ir platinami tik STERILŪS ir vienkartiniams naudojimui. EVOQUE stabilizatoriaus pagrindas ir EVOQUE stabilizatoriaus plokštélé yra tiekiami nesterilišių ir skirti tik vienkartiniams naudojimui. Jokių vienkartinių naudojimo priemonių kartotinai nesteriliuokite ir nenaudokite pakartotinai. Nėra duomenų, patvirtinančių pakartotinai apdorotų priemonių sterilišumą, nepriogeniškumą ar funkcionalumą.
- Užtikrinkite, kad ruošiant, perkeliant ar naudojant prietaisus būtų taikomi tinkami steriliši metodai.
- Nenaudokite vožtuvo, jei plomba yra sugadinta, sandelinavimo tirpalas nevišiskai apsemia vožtuvą, buvo suaktyvintas temperatūros indikatorius, pažeistas vožtuvas arba baigėsi galiojimo trukmė. EVOQUE vožtuvas visada turi būti drėkinamas. Vožtuvas negali būti veikiamas kitų tirpalų, antibiotikų ar cheminių medžiagų, išskyrus transportuoti skirtą sandelinavimo ir sterilių fiziologinį tirpalą. Tai padės išvengti burių pažeidimų, kurie gali turėti itakos vožtuvo funkcionalumui.
- Įsitinkinkite, kad pasirinktasis tinkamas vožtuvo dydis. Implantavus netinkamo dydžio (t. y. per mažą arba per didelį) vožtuvą, gali atsirasti paravožtuvinė regurgitacija (PVL), pasislirkimas, embolizacija ir (arba) žiedo pažeidimas.
- Pacientai su anksčiau implantuotomis priemonėmis (pvz., apatinės tuščiosios venos filtru) turi būti atidžiai įvertinti prieš įvedant įterpimo sistemą, kad būtų išvengta galimo kraujagyslių ar anksčiau implantuotuose priemonėse pažeidimo.
- Prieš implantaciją reikia kruopščiai įvertinti pacientus, jau turinčius endokardinius elektrodus, kad būtų išvengta galimos nepageidaujamos priemonių sąveikos.
- Implantuojant širdies laidus po EVOQUE vožtuvo implantavimo reikia būti atsargiems, kad būtų išvengta galimos nepageidaujamos priemonių sąveikos.
- Pacientams, kuriems implantuotas EVOQUE vožtuvas, turėtų būti taikomas gydymas antikoagulantais / antitrombocitiniais vaistais, kaip nustato gydytojai pagal dabartines rekomendacijas, kad būtų sumažinta vožtuvo trombozės ar tromboembolių atveju rizika.
- Nėra duomenų, patvirtinančių priemonės saugumą ir veikimą, jei pacientui galima pritaikyti toliau išvardytus teiginius.
  - Echokardiografiniai sunkios dešiniojo skilvelio disfunktijos požymiai.
  - Plaučių arterijos sistolininis kraujospūdis (PASS) > 70 mm Hg pagal echoskopinį doplerio metodą.
  - Per pastaruosius 3 mėnesius į RV implantuotas transtriburis širdies stimulatorius arba defibriliatorius laidas.
  - Priklausomybė nuo transtriburio širdies stimulatoriaus be alternatyvių stimulavimo galimybų.

## 7.0 Atsargumo priemonės

### 7.1 Atsargumo priemonės prieš naudojant

- Paciente tinkamumas priklauso nuo anatominių sąlygų, nustatytų atlikus KT tyrimą.
- Patariama, kad daugiajidieline Širdies gydytojų komanda laikytųsi nuomonės, jog EVOQUE vožtuvo implantacija yra pranašesnė už alternatyvius perkutaninių priemonių sprendimus, išskaitant minimaliai invazinę atvirą širdies operaciją.
- Patariama, kad daugiajidieline Širdies specialistų komanda atsižvelgtų į ligos sunkumą ir dešiniojo Širdies nepakankamumo grįžtamumo galimybes, remdamasi išsamiu hemodinaminiu įvertinimu.
- Likusi paciento gyvenimo trukmė turi būti ne trumpesnė kaip 12 mėnesių.

### 7.2 Atsargumo priemonės

- EVOQUE vožtuvas turi būti naudojamas tik su EVOQUE įterpimo sistema ir EVOQUE idėjimo sistema.
- Procedūra turėtų būti atliekama taikant tinkamas vaizdavimo priemones, pavyzdžiu, transezofaginę echokardiografiją (TEE), fluoroskopiją ir (arba) intrakardinę echokardiografiją (ICE).
- Glutaraldehidais gali sudirginti oda, akis, nosį ir gerklę. Venkite ilgesnio ar kartotinio tirpalio poveikio arba stenkitės nelikvęti ilgesnį laiką. Naudokite tik esant tinkamam vėdinimui. Patekus ant odos, iškart nuplaukite paveikta vietą vandeniu; jei tirpalas patenka į akis, iškart kreipkitės į gydytoją pagalbos. Daugiau informacijos apie glutaraldehido poveikį rasite saugos duomenų lape, kurį gali pateikti bendrovė „Edwards Lifesciences“.
- Laidumo sutrikimų gali atsirasti prieš, per arba po EVOQUE vožtuvo implantavimą, todėl prieš išrašant iš ligoninės gali prireikti nuolat stebeti EKG. Jei pacientui patvirtinami arba įtariami laidumo sutrikimai, apsvarstykite galimybę stebėti pacientą ir (arba) atlikti elektrofiziologinį vertinimą.
- Po procedūros rekomenduojama profilaktiškai skirti atitinkamus antibiotikų pacientams, kuriems kyla didesnis proteziniu vožtuvo infekcijos ir endokardito pavojus.
- Ilgalaikis EVOQUE vožtuvo patvarumas nenustatytas. Klinikiniai duomenys atspindi trumpalaikį stebėjimą. Siekiant įvertinti EVOQUE vožtuvo veikimą rekomenduojama reguliarai medicininę pooperacinię priežiūrą.
- EVOQUE vožtuvo implantavimą reikėtų atidėti pacientams, kuriems 1) per vieną mėnesį (30 dienų) iki planuojamos intervencijos yra buvęs miokardo infarktas; 2) per 3 mėnesius (90 dienų) iki planuojamos intervencijos yra buvęs galvos smegenų kraujotakos sutrikimas (insultas arba trumpalaikis išeminis kraujotakos sutrikimas [TAI]); 3) per 3 mėnesius (90 dienų) iki procedūros yra aktyvus kraujavimas iš viršutinės virškinamojo trakto dalių, dėl kurio reikia perpliti kraują.

## 8.0 Galimi nepageidaujami reiškiniai

Galimi nepageidaujami reiškiniai, susiję su standartine Širdies kateterizacija, anestezija, EVOQUE vožtuvu ir implantavimo procedūra:

- patologinės laboratoriinių tyrimų vertės;
- alerginė reakcija į nejauną, kontrastinę medžią, antikoagulantus ir priemonės medžiagas;
- anafilaksinės šokas;
- anemija arba sumažėjės hemoglobino (Hgb) lygis, dėl ko gali reikėti perplilti kraują;
- aneurizma arba pseudoaneurizma;
- angina arba krūtinės skausmas;
- aritmija – prieširdzių (t. y. prieširdzių virpėjimas, supraventrikulinė tachikardija);

- aritmijos – skilvelių (t. y. skilvelių tachikardija, skilvelių virpėjimas);
- arterioveninė fistulė;
- kraujavimas;
- širdies sustojimas;
- širdies nepakankamumas;
- širdies pažeidimas, išskaitant perforaciją;
- širdies tamponada / perikardo efuzija;
- kardiogeninis šokas;
- skaidulinų stugų įpainiojimas arba plyšimas, dėl ko gali būti reikalinga intervencija;
- koagulopatija, koaguliacijos sutrikimas, hemoraginė diatezė;
- laidumo sistemos pažeidimas, kai reikia implantuoti širdies stimulatorių (laikiną arba ilgalaikį);
- perejimas prie atviros širdies operacijos;
- vainikinės arterijos okluzija;
- širdies stimulatorius arba implantuojamojo kardioverterio defibriliatoriaus (IKD) pažeidimas arba trukdymas jiems veikti;
- mirtis;
- edema;
- elektrolitų pusiausvyros sutrikimas;
- embolizacija, išskaitant oro, dalelių, kalcifikuotos medžiagos arba trombu;
- skubi širdies operacija;
- endokarditas;
- stemplės dirginimas;
- stemplės perforacija arba susiaurėjimas;
- EVOQUE sistemos komponento (-ų) embolizacija;
- nesėkmingas bet kurių EVOQUE sistemos komponentų ištraukimas;
- karščiavimas;
- kraujavimas iš virškinamojo trakto;
- hematoma;
- hemodinaminė rodiklių pablogėjimas;
- hemolizė / hemolizinė anemija;
- hemoragija, kai reikia perplisti kraują ir (arba) atlkti operaciją;
- hipertenzija;
- hipotenzija;
- uždegimas;
- triburio aparato sužalojimas, išskaitant chordos pažeidimą, plyšimą, papiliarinio raumens pažeidimą;
- vietinė ir sisteminė infekcija;
- mezenterinė išėmija arba žarnyno infarktas;
- dauginių organų nepakankamumas;
- miokardo infarktas;
- pykinimas ir (arba) vėmimas;
- nervo pažeidimas;
- neurologiniai simptomai, išskaitant diskineziją, be trumpalaikio išeminio kraujotakos sutrikimo (TAI) arba insulto diagnostės;
- neskubi pakartotinė operacija;
- skausmas;
- panuso susidarymas;
- paralyžius;
- perkutinanė intervencija į vožtuva;
- periferinė išėmija;
- nuolatinė negalia;
- pleuros efuzija;
- plaučių uždegimas;
- plaučių edema;
- plaučių emboliija;
- reakcija į antitrombocitines arba antikoaguliacines medžiagas;
- pakartotinis hospitalizavimas;
- inkstų sutrikimas;
- kvėpavimo sutrikimas, ateletazė (gali būti reikalinga ilgalaikė intubacija);
- kraujavimas už pilvaplėvės;
- dešiniojo skilvelio ištakomojo trakto (DSIT) obstrukcija;
- septicemija, sepsis;
- odos nudegimas, pažeidimas arba audinio pakitimai dėl jonizuojančiosios spinduliuotės poveikio;
- insultas;
- struktūrinis pablogėjimas (nusidėvėjimas, lūžis, kalcifikacija, burės plyšimas, burės sustorėjimas, implantuotos priemonės stenozė arba naujas burės judėjimo sutrikimas);
- tromboembolija;
- trumpalaikis išeminis kraujotakos sutrikimas (TAI);
- vožtuvo padėties pakeitimas / embolizacija;
- vožtuvo endokarditas;
- vožtuvo eksplantacija;
- vožtuvo burės ištrigimas;
- vožtuvo padėties sutrikimas;
- vožtuvo migracija;
- vožtuvo paravožtuvinė regurgitacija (PVL);
- vožtuvo regurgitacija (nauja arba pablogėjusi triburio, aortos, mitralinio, plaučių);
- vožtuvo tromboze;
- kraujagyslių pažeidimas arba trauma, išskaitant disekaciją arba okluziją;
- kraujagyslės spazmas;
- žaizdos atsvirėmas, užsitęsęs gjimas arba nesugijimas.

Pacientui, naudotojui ir (arba) trečiajai šalim Europos ekonominėje erdvėje: jeigu naudojant šią priemonę arba dėl jos 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).

## 9.0 Papildoma įranga

Implantacijos procedūrai atlkti reikalinga papildoma įranga, kuri su EVOQUE sistema nepateikiama. Papildoma įranga pateikiama žemiau.

### 9.1 EVOQUE vožtuvo įdejimo įranga

**Pastaba.** Tūriai yra pakankami 1 implantui paruošti.

- 3500 ml (minimumas) aplinkos temperatūros (~ 23 °C) sterilus fiziologinio tirpalas
- 500 ml (minimumas) aplinkos temperatūros (~ 23 °C) fiziologinio tirpalas su heparinu (2 vnt./ml)
- 4 steriliūs indai ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm gylio, plastikiniai)
- 1 didelis sterilius indas ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm gylio, plastikinis)
- 1 skalpelis, nr. 11 skalpelio ašmenys

- 1 švirkštas su Luerio jungtimi ( $\geq$  20 ml)

- Marlės pagalvėlės
- Žnyplės bukais galais
- Žirklės bukais galais
- Sterilūs rankšluosčiai

### 9.2 Priegos, procedūros ir stebėjimo įranga

- Standartinė širdies kateterizacijos laboratorijos įranga
- Šlaunies kraujagyslės (vediklio mova)
- Fluoroskopija (fiksuočios, mobilios ar pusiau mobilios fluoroskopijos sistemos, tinkamos naudoti atliekant perkutanines koronarines intervencijas)
- Transezofaginės echokardiografijos galimybės
- Valdoma (vediklio mova)
- Keičiamas ilgio 0,89 mm (0,035 in) maksimali kreipiamoji viela
- Ypač mažo išlenkimo 0,89 mm (0,035 in) maksimali kreipiamoji viela
- Dešiniariosios vainikinės arterijos kateteris ir kreipiamoji viela
- Sterilus EVOQUE vožtuvo ir priemonės paruošimo stalas

### 9.3 Budėjimo įranga

- Arterijų šuntavimo kaniulė (~18 F)
- Dirltinės kraujų apytakos aparatas
- Prisitaikantis balionėlis (> 20 mm skersmuo, 9 ml kontrasto tūris)
- Praskiesta rentgenkontrastinė medžiaga (15:85 terpė praskiesta su fiziologiniu tirpalu)
- Aukšto slėgio kontrastinės medžiagos purkštuvės
- Intraortinio balionėlio siurblys ir atitinkamo dydžio balionėlis
- Intrakardinės echokardiografijos (ICE) įranga
- Angiografinės kateteris su uodegėle
- Veninio nutekelimo šuntavimo kaniulė (~18 F)
- Transtorakalinės echokardiografijos (TTE) įranga
- Kraujagyslių prieigos tepalas
- Laikinoji stimuliavimo įranga

## 10.0 NAUDOMIMO INSTRUKCIJA

### 10.1 Patikrinimas prieš naudojimą

Prieš naudodami EVOQUE sistemą, vizualiai apžiūrėkite kiekvieną elementą ir priedą, ar néra grubių pažeidimų (pvz., išrūkės indas ar dangtelis, pratekėjimas, pažeistos plombos ar jų trūksta), kurie galėjo pakenkti pakuočių steriliumi (jei taikoma) arba komponentų funkcionalumui.

**ISPĖJIMAS.** Nesielikite netinkamai su įterpimo sistema arba nenaudokite įterpimo sistemos ir priedų, jeigu pakuočių steriliumo barjerai ir kitos dalys buvo atidarytos ar pažeistos arba baigėsi ju galiojimo trukmė.

**ISPĖJIMAS.** Negalima netinkamai elgtis su EVOQUE vožtuvo arba naudoti priemonės / talpyklos, jei nustatyta, kad jos yra pažeistos, nesandarios arba nesteriliros (ne iki galo panardintos į glutaraldehidą arba trūksta nepažeistų plombų). EVOQUE vožtuvo negalima implantuoti, nes gali būti pažeistas steriliumas.

**ISPĖJIMAS.** Nenaudokite EVOQUE vožtuvo, jeigu baigėsi jo galiojimo trukmė, nes gali būti pažeistas jo steriliumas arba pablogėti vožtuvo veikimas.

**ISPĖJIMAS.** Nenaudokite EVOQUE vožtuvo, jeigu buvo suaktyvintas temperatūros indikatorius, nes gali pablogėti vožtuvo veikimas.

**ISPĖJIMAS.** Nenaudokite EVOQUE vožtuvo, jeigu pažeista kontrolinė plomba, nes priemonė gali būti nesterili.

### 10.2 Priedų sąranka

#### 10.2.1 priedų rinkinio sąranka

Veiksmas	Procedūra
1	Padékite plokštelię ant operaciniu stalu po paciento koja, kad procedūros metu palaikytų pagrindą.
2	Pacientui atsigulius ant operaciniu stalu, uždékite vienkartinių pagrindų ant paciento kojos, ant plokštelių viršaus reikiamu atstumu nuo vidurinės stuburo dalies.
3	Sukurkite sterilių barjerą.
4	Uždengę sterilių apklotu, įstatykite vienkartinių pagrindų adapterį į priegos vietą ir pritvirtinkite prie pagrindo priekinės dalies naudodamis spaustuką (6 pav.).

**Pastaba.** 1 priedų rinkinio sąrankoje kartu su stabilizatoriumi tiekiamas pagrindo adapteris ir spaustukas.

#### 10.2.2 2 priedų rinkinio sąranka

Naudodami 2 priedų rinkinio sąranką su daugkartinio naudojimo priedais (7 pav.), žr. „Edwards“ daugkartinio naudojimo priedų naudojimo instrukcijas, kaip nustatyti platformą ir plokštelię. Jei daugkartinio naudojimo bėgelis nesterilius arba jei išspakuojamas pirmą kartą, žr. „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelio mazgo naudojimo instrukcijas. Kai daugkartinio naudojimo bėgelis yra sterilius, žr. toliau pateiktus nurodymus.

Veiksmas	Procedūra
1	Išimkite „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelį iš sterilizavimo plėvelės (mėlyna plėvelė) ir apžiūrėkite, ar jis nepažeistas.
2	Prieš uždengdamis pacientą sterilių apklotu, surinkite daugkartinio naudojimo plokštelių ir daugkartinio naudojimo platformą ir padékite tarp paciento kojų, prieikus sureguliuokite platformos aukštį ir kampą. Žr. „Edwards“ daugkartinių priedų naudojimo instrukcijas.
3	Sukurkite sterilių barjerą.
4	Kai uždengsite sterilių apklotu, surinkite ir pritvirtinkite „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelį ir stabilizatorių prie daugkartinio naudojimo platformos.
5	Vadovaudamiesi procedūra, nuimkite daugkartinio naudojimo bėgelį nuo daugkartinio naudojimo platformos. Prieš siųsdami pakartotinai apdoroti, atlikite standartinę daugkartinio naudojimo bėgelio valymą. Žr. „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelio naudojimo instrukcijas.

### 10.3 Priemonės paruošimas

Visus priemonės paruošimo darbus atliks „Edwards“ personalas.

**ISPĖJIMAS.** Nesielikite netinkamai su EVOQUE vožtuvu. Bet kuriuo įdėjimo procedūros metu netinkamai elgiantis arba pažeidus EVOQUE vožtuvo bure, EVOQUE vožtuva reikės pakeisti.

**ISPĖJIMAS.** EVOQUE vožtuvas neturėtų likti visiškai užspaustas ilgiu nei 120 minučių, nes gali sutrikti vožtuvo veikimas.

**PERSPĒJIMAS.** I sterilių lauką nedėkite indo ar įterpimo sistemos maišelio. Indo ir maišelio išorė néra sterili, o su indo ir maišelio turiniu reikia elgtis taikant standartinius aseptinius metodus, kad būtų išvengta užteršimo.

**PERSPĒJIMAS.** Norėdami sumažinti užteršimo riziką, neatidarykite EVOQUE vožtuvo indo, kol nesate tikri dėl implantavimo.

**PERSPĒJIMAS.** Nuimdami serijos numerio etiketę nuo EVOQUE vožtuvo įsitikinkite, kad nuimta visa siūlė, nes jis gali sukelti embolią.

**PERSPĒJIMAS.** Neleiskite, kad EVOQUE vožtuvas liestusi su aštriais įrankiais, nes tai gali pabloginti vožtuvo veikimą.

**ISPĒJIMAS.** Prieš implantaciją reikia išplauti fiziologiniu tirpalu, kad būtų sumažinta glutaraldehido koncentracija, nes tai gali sukelti glutaraldehido toksiškumą.

**PERSPĒJIMAS.** Venkite burių audinio arba skalavimo tirpalo salyčio su rankšluosčiais, patalyne arba kitaip pūkeliai ar kietujų dalelių šaltiniai, kurie galėtų būti perkelti ant burių audinio, nes tai gali lemti embolią.

### 10.4 EVOQUE vožtuvo implantas

#### 10.4.1 Kreipiamosios vielos įvedimas

Paruoškite prieigos prie šlaunies venos vietą naudodamis standartinius intervencinius metodus.

**ISPĒJIMAS.** Nenaudokite pernelyg didelės jėgos ir (arba) nemanipuliukite kreipiamajai vielai, nes tai gali sukelti arterijų, venų ir (arba) kitų širdies struktūrų perforaciją ir (arba) disekaciją. Tai taip pat gali sukelti širdies aritmiją ir laidumo sutrikimus.

Veiksmas	Procedūra
1	Istumkite valdomąją movą į dešinįjį prieširdį ties apatinės tuščiosios venos išėjimu.
2	Ikiškite kreipiamajai vielai per valdomąją movą.

Veiksma	Procedūra
3	Įstumkite kreipiamają vielą per triburį vožtuvą. <b>Pastaba.</b> Kitos intervencinės priemonės ir metodai (pvz., kreipiamieji kateteriai) gali būti naudojami siekiant padėti kreipiamajai vielai kirsti triburį vožtuvą.
4	Nustatykite tinkamą kreipiamosios vielos kelią į įsitikinkite, kad ji nėra įspainiojusi į širdies struktūras.

#### 10.4.2 EVOQUE vožtuvo įterpimas

**ISPĖJIMAS.** Atliekami procedūra venkite pernelyg didelio įterpimo sistemos judėjimo, kad apsaugotumėte kraujagysles ar širdies struktūras. Venkite pernelyg didelio įterpimo sistemos sukimosi, kad išlaikytumėte įterpimo sistemos veikimą.

**Pastaba.** Procedūros metu prireikus praplaukite įterpimo sistemą fiziologiniu tirpalu su heparinu.

Veiksma	Procedūra
1	Prieš naudojimą įsitikinkite, kad hidrofilinė skėtiklių ir įterpimo sistemos danga yra aktyvuota. Praplauskite prieigos vietą. „Edwards EVOQUE“ skėtiklių rinkinį reikia naudoti pagal poreikį.
2	Įdėkite įterpimo sistemą virš kreipiamosios vielos.
3	Įstumkite įterpimo sistemą tol, kol smailėjančio galiuko distalinis galas atsidurs apatinės tuščiosios venos ir dešiniojo prieširdžio sankirtoje.
4	Naudodami fluoroskopiją įsitikinkite, kad įterpimo sistema yra tinkamai orientuota. <b>ISPĖJIMAS.</b> Pirminis įterpimo sistemos lankstas sulenkiamas plovimo angų kryptimi; reikia pasirūpinti, kad įterpimo sistema šioje vietoje būtų teisingai orientuota.
5	Įtraukite movą.
6	Sulenkite ir nukreipkite įterpimo sistemą į triburį vožtuvą.
7	Įstumkite įterpimo sistemą, kad ji kirstų triburį vožtuvą. <b>Pastaba.</b> Kertant vožtuvą galima reguliuoti įterpimo sistemos paslankumą, įterpimo sistemos sulenkimą ir kreipiamosios vielos padėtį, siekiant optimizuoti kertamo vožtuvu padėtį.
8	Naudodami echokardiografiją ir fluoroskopinį vaizda, patirkrinkite, ar įterpimo sistema per triburį vožtuvą pateko į dešinįjį skilvelį.
9	Jei naudojate 1 priedų rinkinio sąranką, uždékite stabilizatorius ant pagrindo adapterio ir pritvirtinkite jį prie pagrindo. Jei naudojate 2 priedų rinkinio sąranką, uždékite bėgelį ant platformos ir jį pritvirtinkite. Toliau uždékite stabilizatorius ant bėgelio ir jį pritvirtinkite.
10	Pritvirtinkite įterpimo sistemą ir movą prie stabilizatoriaus.
11	Jei reikia, sureguliuokite įterpimo sistemą, kad užtikrintumėte hemodinaminį stabiliumą.
12	Naudodamiesi prieš operaciją atliktos daugiasluoksnės kompiuterinės tomografijos (DKT) duomenimis (jei yra), nustatykite C formos rankeną optimalioje žiūréjimo projekcijoje.
13	Nustatykite įterpimo sistemą taip, kad ji būtų koaksišali su triburiu žiedu ir kuo mažiau liestuši su natyvine anatomija.
14	Naudodamiesi echokardiografiją ir fluoroskopiją, įsitikinkite, kad EVOQUE vožtuvas įdėtas tinkamame gyllyje ir koaksišliai natyvinio vožtuvu atžvilgiu. <b>PERSPEJIMAS.</b> Itraukus kapsulę ir atidžiant EVOQUE vožtuvu inkarus, vožtuvu nebegalima ištraukti ar sugražinti į įterpimo sistemą. <b>ISPĖJIMAS.</b> Istatydami išlaikykite centrinę įterpimo sistemos padėtį natyviniam vožtuve, kad užtikrintumėte tinkamą vožtuvu padėtį.
15	Itraukite išorinę kapsulę, kol pasirodys inkarai.
16	Atsižvelgdami į paciento anatomiją, sureguliuokite EVOQUE vožtuvu padėtį taip, kad inkarai atsidurtų natyvinėse burėse.
17	Įtraukite išorinę ir vidinę kapsules, kol pasieksite norimą EVOQUE vožtuvu skersmenį.
18	Užfiksuokite bures.
19	Patvirtinkite EVOQUE vožtuvu padėtį naudodami echoskopinius vaizdus, kad įvertintumėte burių įsitvirtinimą. Pagal poreikį sureguliuokite EVOQUE vožtuvu padėtį.
20	Naudodamiesi echoskopinių vaizdų stebekite natyvinio vožtuvu burių judešius ir koreguokite EVOQUE vožtuvu padėtį taip, kad jis visiškai įtrauktų natyvinio triburio vožtuvu bures.
21	Įsitikinkite, kad EVOQUE vožtuvas yra statmenas triburio žiedo plokštumai, įsitikinkite, kad jis yra visiškai sukięs.
22	Itraukite smailėjančią galiuką, kol jis atsidurs EVOQUE vožtuve.
23	Itraukite vidinę kapsulę, kol EVOQUE vožtuvas išsilaisvins iš įterpimo sistemos. <b>PERSPEJIMAS.</b> Galutinai atleidžiant EVOQUE vožtuvą atleidimo rankenėle, reikia būti atsargiems, nes per ankstyvas atleidimas gali turėti įtakos EVOQUE vožtuvu veikimui.
24	Naudodamiesi echoskopinius ir fluoroskopinius vaizdus, įvertinkite galutinę EVOQUE vožtuvu padėtį ir funkcionalumą.

#### 10.4.3 Įterpimo sistemos pašalinimas

**ISPĖJIMAS.** Išimdami įterpimo sistemą, stenkite išlaikyti centrinę įterpimo sistemos padėtį EVOQUE vožtuve, nes priešingu atveju tai gali turėti įtakos vožtuvu veikimui arba vožtuvas gali pakeisti padėtį.

**Pastaba.** Jei taikoma, įterpimo sistemą galima išimti iš stabilizatoriaus bet kuriuo šalinimo metu.

Veiksma	Procedūra
1	Visiškai įtraukite smailėjančią galiuką.
2	Prireikus atlenkite ir įtraukite įterpimo sistemą, kol smailėjantis galiukas atsidurs virš EVOQUE vožtuvu fiksatorių. Prireikus sureguliuokite kreipiamają vielą, kad išlaikytumėte centrinę padėtį EVOQUE vožtuvu atžvilgiu. Įsitikinkite, kad fiksavimo žiedas yra laisvas nuo EVOQUE vožtuvu.
3	Pasukite atleidimo rankenėlę taip, kad vidinė kapsulė liestuši su smailėjančiu galiuku.
4	Prireikus atlenkite ir įtraukite įterpimo sistemą.
5	Sukite kapsulės įtraukimo rankenėlę, kol išorinė kapsulė prisilies prie vidinės kapsulės.
6	Užfiksokite, kad įterpimo sistema būtų visiškai atlenkta, ir išimkite įterpimo sistemą iš prieigos vietas. <b>Pastaba.</b> Po sistemos pašalinimo šlaunes venai užsandarinti gali būti naudojama mova.
7	Jei reikia, šlaunikaulio uždarymą atlikite naudodami standartinius intervencinius metodus.
8	Jei reikia, atlikite ventrikulogramą, kad įvertintumėte galutinę EVOQUE vožtuvu padėtį.

### 11.0 Kaip teikiama

#### 11.1 Sterilizavimas ir pakavimas

EVOQUE vožtuvas tiekiamas galutinai sterilizuotas skysčiu ir yra nepirogeniškas. Jis supakuojamas ir sterilizuojamas glutaraldehydo tirpalo inde, ant kurio uždėta plomba. Indo išorinis paviršius nėra sterilus ir jis negali buti laikomas steriliume lauke. EVOQUE vožtuvas tiekiamas su temperatūros indikatoriumi, todėl jo negalima naudoti, jei indikatorius yra įjungtas.

Įterpimo sistema, skėtiklių rinkinys ir įdėjimo sistema tiekiami sterilizuoti etileno oksidu ir nepirogeniški. Komponentai pritvirtinti ant kortelės ir supakuoti į maišelį ir laikymo dėžutę.

Stabilizatorius pateikiamas sterilizuotas etileno oksidu. Komponentai pritvirtinti ant kortelės ir supakuoti į maišelį ir laikymo dėžutę.

Vienkartinio naudojimo pagrindas ir plokšteli arba daugkartinio naudojimo bėgelis, platforma ir plokšteli yra nesterilūs.

Komponentai supakuoti į atskiras siuntų dėžes.

#### 11.2 Laikymas

EVOQUE vožtuvą reikia laikyti 10 °C–25 °C (50 °F–77 °F) temperatūroje. Rekomenduojama reguliarai tikrinti ir rotuoti atsargas, kad EVOQUE vožtuvas, kurio galiojimo laikas baigiasi anksčiau, būtų naudojamas pirmiausia.

Įterpimo sistema, skėtiklių rinkinys, įdėjimo sistema, vienkartinio naudojimo stabilizatorius / pagrindas / plokšteli ar daugkartinio naudojimo platforma / plokšteli turi būti laikomi vėsioje, sausoje ir neužterštoje vietoje. Kaip laikyti daugkartinio naudojimo bėgelį, žr. „Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelio surinkimo naudojimo instrukcijose.

## 12.0 Magnetinio rezonanso tyrimo (MRT) saugos informacija



Atlikus neklinikinius tyrimus nustatyta, kad „Edwards EVOQUE“ vožtuvas yra salyginis MR. Pacientą su vožtuvu galima saugiai skenuoti MR sistemoje, atitinkančioje toliau nurodytas sąlygas.

- Statistinis magnetinis laukas tik 1,5 ir 3 T
- Maksimalus erdvinio gradiento laukas – 3000 G/cm (30,0 T/m) arba mažesnis
- Maksimali nurodyta MR sistemos viso kūno vidutinė savitosios energijos sugerties sparta (SAR) yra 2,0 W/kg
- Iprastinis MR sistemos darbo režimas, kai naudojami ir gradientai, ir SAR

Esant pirmiui miňetoms skenavimo sąlygoms, tikėtina, kad EVOQUE vožtuvu temperatūra daugiausia padidės 4 °C po 15 minučių nepertraukiamu skenavimu.

Atlikus neklinikinius tyrimus nustatyta, kad EVOQUE vožtuvu sukeltais vaizdo artefaktas tėiasi maždaug 0,8 cm nuo prietaiso, kai vaizdas gaunamas esant gradiento aidui arba sukinio aido impulsu sekai ir 3 T MR sistemoje.

## 13.0 Numatoma priemonės naudojimo trukmė

EVOQUE vožtuvui buvo atlikti griežti ikišlininkiniai ilgaamžiškumo bandymai pagal vožtuvu bandymų reikalavimus. Vožtuvai buvo sėkmingesni išbandyti 5 metus imituojant nusidėvėjimą. Tikroji naudojimo trukmė žmonių organizme priklauso nuo daugelio veiksnių, jie kiekvienam pacientui gali būti skirtingi.

## 14.0 Informacija pacientui

Su kiekvienu EVOQUE vožtuvu buvo atlikti griežti ikišlininkiniai ilgaamžiškumo bandymai pagal vožtuvu bandymų reikalavimus. Vožtuvai buvo sėkmingesni išbandyti 5 metus imituojant nusidėvėjimą. Tikroji naudojimo trukmė žmonių organizme priklauso nuo daugelio veiksnių, jie kiekvienam pacientui gali būti skirtingi.

## 15.0 Išperuočių implantų ir priemonių išmetimas

„Edwards Lifesciences“ nori pasilikti išperuočius klinikinius EVOQUE vožtuvų mėginius analizės tikslais. Baigę vertinti pateiksite raštišką ataskaitą, kurioje bus apibendrinti mūsų rezultatai. Norėdami grąžinti išperuočią vožtuvą, kreipkitės į „Edwards“.

Jei nuspręsite grąžinti bet kurį iš priemonių, vykdykite toliau pateiktas instrukcijas.

- **Neatidaryta pakuočių su steriliu barjeru yra nepažeista:** jei maišeliai nebuvu atidaryti, priemonę grąžinkite jos originalioje pakuočėje.
- **Pakuočė atidaryta, bet neimplantuota:** jei maišelis atidarytas, priemonė nebéra sterili. Grąžinkite priemonę originalioje pakuočėje.
- **Eksplantuotas implantas:** eksplantuotas implantas turi būti panardintas į tinkamą histologinį fiksavimo tirpalą, pvz., 10 % formalino arba 2 % glutaraldehido tirpalą. Šaldytį šiominis aplinkybėmis nebūtina. Susisieki su „Edwards Lifesciences“ ir paprašykite grąžinti „Edwards“ eksplantacijos rinkinį.

### 15.1 Šalinimas

Imkite universalų atsargumo priemonių dėl biologinio pavojaus ir aštūnų daikty, kad išvengtumėte naujotojo sužalojimo. Panaudotos priemonės (išskaitant visas priemones, kurios liečiasi su pacientais) turi būti tvarkomos ir pakartotinai sterilizuojamos arba šalinamos laikantis įstaigos rekomendacijų dėl biologiskai pavojingų medžiagų ir ligoninės atliekų, kad būtų išvengta galimo kryžminio užteršimo. Kaip šalinti daugkartinio naudojimo platformą ir plokštelių priedus, žr. „Edwards“ daugkartinio naudojimo priedų naudojimo instrukcijose.

## 16.0 Kokybinių ir kiekybinių informacijos, susijusių su EVOQUE vožtuvu

Toliau pateiktoje lentelėje pateikiama kokybinė ir kiekybinių informacija apie EVOQUE vožtuvu medžiagas.

### EVOQUE vožtuvus

Medžiaga	CAS	Svorio ribos modelyje (mg)
Nikelis	7440-02-0	1250–1470
Titanas	7440-32-6	981–1171
Polietileno tereftalatas	25038-59-9	529–649
Polietilenas	9002-88-4	285
Poliuretanas	9009-54-5	0–281
Kolagenai, galvijų medžiagos, polimerai su glutaraldehydu	2370819-60-4	113
Titano dioksidas	13463-67-7	1,41–3,65
Kobaltas	7440-48-4	0–1,29
Geležis	7439-89-6	0–1,29
Anglis	7440-44-0	0–1,03
Deguonis	7782-44-7	0–1,03
Stibio trioksidas	1309-64-4	0,632–0,777
Siloksanai ir silikonai, dimetilas, polimerai su metilsilkevioksanais, polietileno-polipropilenglilikolio ir polietileno-polipropilenglilikolio monobutilo eteris	68554-68-7	0–0,762
Niobis	7440-03-1	0–0,643
Silicio dioksidas	7631-86-9	0,00515–0,598
Polibutadieno diakrilatas	9003-17-2	0–0,452
Polibutilatas	24936-97-8	0,333
Chromas	7440-47-3	0–0,257
Varis	7440-50-8	0–0,257
Vandenilis	1333-74-0	0–0,129
Azotas	7727-37-9	0–0,129
4-dodecilbenzensulfonio rūgštis	121-65-3	0,000541–0,0532
„D&C Green“ Nr. 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamidas	112-84-5	0,00508–0,0256
Glicerolis	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetilaminoetil) eteris	3033-62-3	0–0,00790
Trietilendiaminas	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE įterpimo sistema

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

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

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

## 17.0 Saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauka (SSCP)

Šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

Pradėjus veikti Europos medicinos priemonių duomenų bazei („Eudamed”), šios medicinos priemonės SSCP žr. <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Tai yra SSCP vieta pradėjus veikti Europos medicinos priemonių duomenų bazei („Eudamed”).

SSCP buvo pritaikyta atsižvelgiant į notifikuotosios įstaigos atliką klinikinį vertinimą, kuriuo remiantis suteiktas CE sertifikatas. SSCP pateikiama atitinkama tos pačios informacijos santrauka. Notifikuotoji įstaiga atkreipė dėmesį į EVOQUE sistemos trumpalaikį bei ilgalaičių saugumą bei veiksmingumą ir patvirtino teiginius dėl naudos ir rizikos santykiai.

Patvirtinta, kad visa EVOQUE sistema atitinka saugos (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrijų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), veiksmingumo (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrijų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 1 pastraipa), priimtinų šalutinių poveikių (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrijų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa), tinkamumo naudoti (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrijų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 5 pastraipa), prietaiso gyvavimo laiko (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrijų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 6 pastraipa), priimtino naudos ir rizikos santykio (Medicinos prietaisų direktyvoje nurodytų bendrijų saugos ir veiksmingumo reikalavimų 8 pastraipa) veiksmingumo reikalavimus, ją naudojant numatytais paskirčiai.

## 18.0 Bazinis unikalalusis priemonės identifikatorius-priemonės identifikatorius (UDI-DI)

Bazinis UDI-DI yra prieigos raktas, skirtas su priemone susijusių informacijai, kuri pateikta „Eudamed”, pasiekti. Pagal vožtuvų, įterpimo sistemos ir priedų bazinį UDI-DI galima rasti saugos ir klinikinio veiksmingumo santrauką (SSCP). Tolesejė lentelėje pateikiamas bazinis EVOQUE sistemos UDI-DI:

Gaminys	Modelis				Bazinis UDI-DI
„Edwards EVOQUE“ vožtuvas	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV00Z3
„Edwards EVOQUE“ įdėjimo sistema arba „Edwards EVOQUE“ įdėjimo sistema ir pjovimo įtaisas	9850LS arba 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
„Edwards EVOQUE“ triburio vožtuvo įterpimo sistema		9850TDS			0690103D004EVD000V5
„Edwards EVOQUE“ skėtikių rinkinys		9850DK			0690103D004EVK000WN

### 1 priedų rinkinys

„Edwards EVOQUE“ stabilizatorius	9850SB	0690103D004EVA000UG
„Edwards EVOQUE“ stabilizatoriaus pagrindas	9850BA	0690103D004EVA000UG
„Edwards EVOQUE“ stabilizatoriaus plokštėlė	9850PT	0690103D004EVA000UG

### 2 priedų rinkinys

„Edwards EVOQUE“ stabilizatorius	9850SZ	0690103D004EVA000UG
„Edwards“ daugkartinio naudojimo bėgelis	10500RL	0690103D004REU000YA
„Edwards“ daugkartinio naudojimo platforma	10000UP	0690103D004REU000YA
„Edwards“ daugkartinio naudojimo plokštėlė	10000PT	0690103D004REU000YA

## Latviešu

### Edwards EVOQUE trīsviru vārstuļa nomaiņas sistēma

#### Lietošanas instrukcija

#### Uzmanību! Transkatetra trīsviru vārstuļa implantēšanu drīkst veikt tikai ārsti, kas saņēmuši apmācību par Edwards EVOQUE trīsviru vārstuļa nomaiņas sistēmu.

- Nemēģiniet izmantot Edwards EVOQUE vārstuli (šeit minēts kā EVOQUE vārstulis), piegādes sistēmu vai saistitos piederumus, kamēr nav pilnībā izslīta un izprasta šajā bukletā ietvertā informācija.
- Šo norādījumu, brīdinājumu un piesardzības pasākumu neievērošana var izraisīt ierices bojājumus vai pacienta traumas. EVOQUE sistēmu drīkst izmantot tikai ārsti, kas apmācīti invazīvu endovaskulāro procedūru veikšanā, un ārsti, kas apmācīti šīs sistēmas pareizā lietošanā.
- Jautājumos par atbilstoša EVOQUE vārstuļa izmēra izvēli vērsieties pie pilnvarotiem Edwards speciālistiem.
- EVOQUE vārstulis, piegādes sistēma, dilatatoru komplekts, ielādes sistēma un stabilizators tiek piegādāti STERILI. Vienreizlietojamie piederumi (pamatne un plāksne) un atkārtoti lietojamie piederumi (sliede, platforma un plāksne) tiek piegādāti NESTERILI.
- Darbojoties ar Edwards atkārtoti lietojamo platformu un plāksni, skatiet atkārtotas apstrādes norādījumus Edwards atkārtoti lietojamo piederumu lietošanas instrukcijā un uzziniet, kādas ir noslaucīšanas darbības. Darbojoties ar Edwards atkārtoti lietojamās sliedes bloku, skatiet atkārtotas apstrādes norādījumus Edwards atkārtoti lietojamo piederumu lietošanas instrukcijā. Visas pārējās ierices ir paredzētas tikai vienreizējai lietošanai. Pēc lietošanas iznīciniet attiecīgos izstrādājumus atbilstoši slimnīcas administratīvajai politikai un/vai valsts tiesību aktos noteiktajai politikai.

#### 1.0 Ievads

Edwards EVOQUE trīsviru vārstuļa nomaiņas sistēma (šajā dokumentā dēvēta par EVOQUE sistēmu) ir paredzēta natīvā trīsviru vārstuļa aizstāšanai pacientiem, kuriem ir simptomātiska smaga trīsviru vārstuļa regurgitācija, bez nepieciešamības veikt tradicionālu atvērtu sirds operāciju. EVOQUE sistēmu veido četri (4) elementi, kas tiek izmantoti ar kādu no divām (2) piederumu kopām, kā norādīts tālāk.

Izstrādājuma nosaukums	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE vārstulis (EVOQUE vārstulis)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE ielādes sistēma vai Edwards EVOQUE ielādes sistēma un apgrīšanas instruments		9850LS vai 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE trīsviru piegādes sistēma		9850TDS		
Edwards EVOQUE dilatatoru komplekts		9850DK		

#### 1. piederumu kopa

Izstrādājuma nosaukums	Modeļa numurs
Edwards EVOQUE stabilizators	9850SB
Edwards EVOQUE stabilizatora pamatne	9850BA
Edwards EVOQUE stabilizatora plāksne	9850PT

#### 2. piederumu kopa

Izstrādājuma nosaukums	Modeļa numurs
Edwards EVOQUE stabilizators	9850SZ
Edwards atkārtoti lietojama sliede	10500RL
Edwards atkārtoti lietojama platforma	10000UP
Edwards atkārtoti lietojama plāksne	10000PT

Piezīme. EVOQUE sistēma ir paredzēta lietošanai ar 1. piederumu kopu vai 2. piederumu kopu. 1. piederumu kopa tiek uzskaitīta par vienreizlietojamu izvēles kopu lietošanai ar EVOQUE sistēmu.  
1. un 2. kopas komponenti nav savstarpēji aizvietojami.

Piezīme. EVOQUE sistēmas sastāvā ietilpst otrs ierices paredzēts izmantot kopā, un tās nav paredzēts izmantot kā atsevišķas ierices. Šajā lietošanas instrukcijā iekļautā informācija attiecas uz visām EVOQUE sistēmas ierīcēm.

#### 2.0 Ierīces apraksts

- Edwards EVOQUE vārstulis (1. att.)

EVOQUE vārstulis ir paredzēts implantēšanai trīsviru pozīcijā kā alternatīva kirurģiskai operācijai. EVOQUE vārstulis ir veidots no liellopa perikarda audu trīsviru vārstuļa, nitinola rāmja un auduma malas un ir iepakots un beigās sterilizēts glutāraldehidā.

Vārstuļa izmēru ieteikumi ir izstrādāti, nemot vērā natīvā vārstuļa gredzena izmēru, kas tika izmērts, izmantojot datortomogrāfiju (DT). Izvēloties vārstuļa izmēru, jāņem vērā pacienta anatomiskās uzbūves iepriņķis un attēlveidošanas modalitātes.

Ierīces diametrs (ieteicamais vārstuļa izmērs)	Sistole		Diastole	
	Ieteicamais ārstēšanas perimets — atvasinātās diāmetru diapazons (mm)	Maksimālais ārstējamā gredzena garums (mm)	Ieteicamais ārstēšanas perimets — atvasinātās diāmetru diapazons (mm)	Maksimālais ārstējamā gredzena garums (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

- Edwards EVOQUE trīsviru piegādes sistēma (2. att.)

Piegādes sistēmas ārējais diametrs ir 28 F, un tā ir paredzēta EVOQUE vārstuļa ievietošanai gofrētā stāvokli, izmantojot transfemorālu venozo piekļuvi. Piegādes sistēmas rokturi ir primārās liekšanas poga, sekundārās liekšanas poga un dzīļuma poga EVOQUE vārstuļa savietošanai un pozīcijonēšanai natīvajā vārstuļi, kā arī kapsulas poga un atvienotājpoga EVOQUE vārstuļa izvēršanas un atvienošanas kontrolei.

- Edwards EVOQUE dilatatoru komplekts (3. att.)

24 F, 28 F un 33 F diametra dilatatori ar hidrofilu pārkājumu ir paredzēti piekļuves vietas dilatācijai, nodrošinot piegādes sistēmas ievietošanu. Visos dilatatoros ir ievietojama 0,89 mm (0,035") vadītājstīga, un tie ir konusveida, lai samazinātu piekļuves vietas traumēšanu.

- Edwards EVOQUE ielādes sistēma (4. attēls)/ielādes sistēma un apgrīšanas instruments (5. attēls)

Ielādes sistēma, ko veido vairāki komponenti, ir paredzēta EVOQUE vārstuļa ievietošanai un piestiprināšanai pie piegādes sistēmas. Ielādes sistēma ir izmantojama EVOQUE vārstuļa appresēšanā līdz vajadzīgajam diāmetram, kas nodrošina ārējās kapsulas virzīšanu uz priekšu pāri EVOQUE vārstulim.

- Edwards EVOQUE sistēmas 1. piederumu kopa: stabilizators (9850SB modelis), pamatne un plāksne (6. attēls)

Vienreizlietojamais stabilizators, vienreizlietojamā pamatne un plāksne ir paredzēti piegādes sistēmas fiksācijai transfemorālajai venozajai piekļuvei piemērotā leņķi, kā arī piegādes sistēmas pozīcijas precīzai pielāgošanai implantēšanas procedūras laikā. Pamatnes augstums ir pielāgojams atbilstoši pacienta apakšējām ekstremitātēm, un tā ir paredzēta kā stabila pamatne stabilizatoram. Plāksne nodrošina pamatnei stabili un līdzenu virsmu uz operāciju galda.

- Edwards EVOQUE sistēmas 2. piederumu kopa: stabilizators (9850SZ modelis), atkārtoti lietojama sliede, platfroma un plāksne (7. attēls)

Atkārtoti lietojami piederumi, kas ir saderīgi ar EVOQUE sistēmu, ietver atkārtoti lietojumu sliedi, platformu un plāksni. Atkārtoti lietojumi sliede ir stabila, sterilizējama sliede, kas nodrošina virsmu saderīgā stabilizētājā nosītīnāšanai pie atkārtoti lietojamo platformu. Atkārtoti lietojama platforma ļauj pozīcionēt un stabilizēt Edwards transkatetru protezēšanas piegādes sistēmas, izmantojot regulējamu kāju augstumu un stabili platformu. Atkārtoti lietojama plāksne ir novietota zem atkārtoti lietojamas platformas, nodrošinot līdzenu un stabili virsmu lietošanas laikā. Vienreizlietojamo stabilizatoru ir paredzēts

lietot, lai implantēšanas procedūru laikā palidzētu novietot un stabilizēt EVOQUE sistēmu. Lai darbotas ar piederumu kopu, izmantojot atkārtoti lietojamus piederumus (7. attēls), skatiet Edwards atkārtoti lietojamo piederumu lietošanas instrukciju un uzņemt, kā iestatīt pamatnes platformu un plāksni. Ja atkārtoti lietojamā sliedē ir nesterila vai to izpakojat pirmo reizi, skatiet Edwards atkārtoti lietojamās sliedes bloka lietošanas instrukciju.

## 3.0 Uz iestādēm un apmācību attiecīnāmās prasības

Iestādēs, kurās tiek plānots veikt implantēšanas procedūru, izmantojot EVOQUE sistēmu, procedūras laikā ir jābūt pieejamai videofluoroskopijai un transefageālajai ehokardiogrāfijai (TEE). Turklat implantēšanu veicošajiem ārstiem ir jābūt tūlītēji pieejamām telpām ar nepieciešamo aprīkojumu, instrumentiem, materiāliem un personālu, lai nepieciešamas gadījumā varētu veikt trīsviru vārstuļa ārkārtas operāciju.

Edwards Lifesciences nodrošina aptverošu apmācības programmu, kura implantējošajiem ārstiem ir jāabsolvē pirms EVOQUE sistēmas lietošanas. Implantēšanu veicošajiem ārstiem jābūt padzīlinātām tehniskajām zināšanām un pieredzei, veicot saistītas procedūras ar katetu izmantošanu.

## 4.0 Lietošanas indikācijas

### 4.1 Paredzētais lietojums

EVOQUE trīsviru vārstuļa nomaiņas sistēma ir paredzēta trīsviru vārstuļa regurgitācijas (TR, Tricuspid Regurgitation) samazināšanai pacientiem, kuri medicīniskās ārstēšanas sanemšanas laikā joprojām ir simptomātiski un kuriem, atbilstoši kardiologu grupas lēmumam, nav citu ķirurģiskas vai transkatetrālās ārstēšanas iespēju. Ar EVOQUE sistēma implantu perkutāni ievada līdz trīsviru vārstulim, izmantojot pieejumu caur femorālo vēnu ar transvenozu metodi.

### 4.2 Pacientu mērķa populācija

- Pacienti ar simptomātisku, smagu trīsviru vārstuļa regurgitāciju (TR), uz kuriem neattiecas neviens no tālāk minētajiem faktoriem.
  - Smaga aortas, mitrālā un/vai plaušu vārstuļa stenoze un/vai regurgitācija
  - Kreisā kambara izsviedes frakcija < 25%
  - Smaga labā kambara disfunkcija, kas noteikta, veicot ehokardiogrāfijas izmeklējumus
  - Atkarība no kardiostimulatora<sup>1</sup>, kuram tiek izmantots transtrikuspidāls pievads, un alternatīvu kardiostimulācijas iespēju neesamība
  - Nepieciešamība veikt neatleikamu vai steidzamu operāciju jebkāda iemesla dēļ vai jebkāda plānota sirds operācija nākamajos 12 mēnešos
  - Sistoliskais asinsspiediens miera stāvokli < 90 vai > 160 mmHg pēc atkārtotu mērījumu veikšanas
  - Refraktora sirds mazspēja, kuras dēļ nepieciešama plaša iejaukšanās (piem., kreisā kambara paligierice, transplantācija) (ACC/AHA/ESC/EACTS D pakāpes sirds mazspēja)
  - Pastāv nosprostojums vai trombs apakšējās dobās vēnas filtrā, kas traucētu ievadišanas katetram.
- Pacientu atlasa daudzdisciplināru kardiologu komanda, kura specializējas trīsviru vārstuļa regurgitācijas ārstēšanā, lai novērtētu pacienta risku un anatomisko piemērotību.

<sup>1</sup> Atkarība no kardiostimulatora var palielināt nopietnas traumas gūšanas vai nāves iestāšanās risku pēķēšanas kardiostimulatora atteices gadījumā.

## 5.0 Kontrindikācijas

EVOQUE vārstuļa implantēšana ir kontrindicēta pacientiem, kuriem konstatēts kāds no tālāk norādītajiem stāvokļiem.

- Aktīvs endokardīts 3 mēnešu periodā vai infekcija, kuras ārstēšanai ir nepieciešama antibiotiku terapija (perorāla vai intravenoza), 2 nedēļu periodā pirms plānotās implantēšanas.
- Nēarstējama hipersensitīvītātē vai kontrindikācijas pret jebkādu no tālāk minētā: visi prettrombocītu līdzekļi, visi antikoagulanti, nitinola sakausējumi (nīkelis un titāns), liellopu audi, glutāraldehīds, kontrastviela vai transefageālā ehokardiogrāfija.
- Trīsviru vārstuļa anatomija, kuras dēļ nav iespējams veikt pareizu ierices izvēršanu un nodrošināt tās funkcionalitāti, pamatojoties uz DT un elektrokardiogrāfijas izmeklējumu datiem.

**Piezīme. Pacientam jāpanas vismaz viens prettrombocītu līdzeklis UN vismaz viens antikoagulants.**

## 6.0 Brīdinājumi

- Neizmantojiet EVOQUE vārstuli nekādā veidā, kas neatbilst norādītajām lietošanas indikācijām.
- EVOQUE vārstulis, piegādes sistēma, ielādes sistēma, dilatatoru komplekts un stabilizatora izstrādāti, paredzēti un izplatīti tikai vienreizējai lietošanai STERILĀ veidā. EVOQUE stabilizatora pamatne un EVOQUE stabilizatora plāksne tiek nodrošinātas nesterilas un ir paredzētas tikai vienreizējai lietošanai. Nesterilizējet un nelietojet atkārtoti vienreizlietojamās ierices. Nav datu, kas apliecinātu ierīču sterilitāti, nepirogiemīti vai funkcionālītāti pēc atkārtotu apstrādes.
- Nodrošiniet, lai ierīču sagatavošanas, pārvietošanas un izmantošanas laikā tiktu izmantotas atbilstošas sterilitātes nodrošināšanas metodes.
- Nelietojet vārstuli, ja plomba ir bojāta, uzglabāšanas šķidums nepārkāpj vārstuli pilnībā, temperatūras indikators ir aktivizēts, vārstulis ir bojāts vai ir beidzies tā derīguma termiņš. EVOQUE vārstulim jātiekt pastāvīgi hidrātēt. Vārstulis neliķīst nonāk saskars ar šķidumiem, antibiotikām un ķīmiskām vielām, kas nav piegādei paredzētais glabāšanas šķidums vai sterils fizioloģiskais šķidums. Tas palīdzēs novērst viru bojājumus, kuri var ieteikt vārstuļa funkcionālītati. Nodrošiniet EVOQUE vārstula hidrātāciju fizioloģiskajā šķidumā, līdz var tikt veikta implantēšana.
- Nodrošiniet, lai būtu izvēlēts pareizs vārstuļa izmērs. Nepareiza izmēra implantēšana (t.i., pārāk mazs vai pārāk liels izmērs) var izraisīt paravalvulāru noplūdi (PVL, Paravalvular Leak), migrāciju, embolizāciju un/vai anulārus bojājumus.
- Pacienti ar iepriekš implantētām ierīcēm (piemēram, apakšējās dobās vēnas filtru) pirms piegādes sistēmas ievietošanas ir rūpīgi jānovērtē, lai nepieļautu asinsvadu vai iepriekš implantētās ierīces potenciālos bojājumus.
- Pacienti ar jau esošiem sirds pievadiem pirms implantēšanas ir rūpīgi jānovērtē, lai novērstu ierīču iespējamo nevēlamo mijiedarbību.
- Implantējot sirds pievadus pēc EVOQUE vārstuļa implantēšanas, ir jāievēro piersardzība, lai novērstu ierīču iespējamo nevēlamo mijiedarbību.
- Pacientiem, kuriem ir implantēts EVOQUE vārstulis, ir jāturpina ārsta atbilstoši pašreizējām vadlīnijām noteiktā antikoagulantu/prettrombocītu terapija, lai samazinātu vārstuļa trombozes vai trombembolijs gadījumu risku.
- Nav pieejamu datu par ierīces drošumu un veikspēju, ja pacientam ir:

  - ehokardiogrāfiski konstatējamas smagas labā kambara disfunkcijas pazīmes;
  - sistoliskais spiediens plaušu arterijā (PASP, Pulmonary Arterial Systolic Pressure) > 70 mmHg, noteikšanai izmantojot doplerogrāfiju;
  - transtrikuspidāls kardiostimulātora vai defibriliatora pievads, kas implantēts labajā kambarā pēdējo 3 mēnešu laikā;
  - atkarība no kardiostimulātora ar transtrikuspidālu pievadu un alternatīvu kardiostimulācijas iespēju neesamība.

## 7.0 Piesardzības pasākumi

### 7.1 Piesardzības pasākumi pirms lietošanas

- Pacienta piemērotība ir atkarīga no anatomiskajiem stāvokļiem, kas tiek noteikti DT izmeklējumā.
- Ir ieteicams, lai multidisciplināra kardiologu grupa uzskatītu, ka EVOQUE vārstuļa implantēšanai ir piešķirama prioritāte attiecībā pret alternatīviem perkutāni izmantojamu ierīču risinājumiem, tostarp minimāli invazīvu atvērtu sirds operāciju.
- Ir ieteicams, lai multidisciplināra kardiologu grupa ņemtu vērā slimības smaguma pakāpi un labās puses sirds mazspējas atgriezeniskumu, vadoties pēc pilnīgas hemodinamiskās novērtēšanas rezultātiem.
- Paredzamajai pacientai dzīvīldzei jābūt vismaz 12 mēneši.

### 7.2 Piesardzības pasākumi

- EVOQUE vārstulis ir paredzēts lietošanai tikai ar EVOQUE piegādes sistēmu un EVOQUE ielādes sistēmu.
- Veicot procedūru, jāizmanto atbilstošas attelvēdošanas modalitātes, piemēram, transefageālā ehokardiogrāfija (TEE), fluoroskopija un/vai intrakardiālā ehokardiogrāfija (ICE).
- Glutāraldehīds var izraisīt ādas, acu, deguna un rīkles kairinājumu. Izvairieties no ilgošas vai atkārtotas saskares ar šķidumu, kā arī no tā ieelpošanas. Lietojet tikai atbilstoši vēdinātās telpās. Ja šķidums nonāk uz ādas, nekavējoties skalojiet skarto zonu ar udeni. Ja šķidums nonāk acis, nekavējoties meklējiet medicīnisko palīdzību. Papildu informāciju par saskari ar glutāraldehīdu skatiet drošības datu lapā, ko var saņemt no Edwards Lifesciences.
- Pirms EVOQUE vārstuļa implantēšanas, tās laikā vai pēc tās var rasties vadītspējas traucējumi, kam var būt nepieciešama pastāvīga EKG uzraudzība pirms izrakstīšanas no slimīcas. Ja pacientam ir apstiprināti vadītspējas traucējumi vai ir aizdomas par tiem, apsveriet pacienta uzraudzību un/vai elektrofizioloģisku novērtēšanu.
- Pacientiem, kuri ir pakļauti vārstuļa protēzes infekcijas un endokardīta risķam, pēc procedūras ieteicams piemērota profilaktiska antibiotiku terapija.
- EVOQUE vārstuļa ilgttermiņa izturību nav noteikta. Kliniskie dati atspoguļo tikai islaidīgu novērošanu. Lai novērtētu EVOQUE vārstuļa veikspēju, ieteicams regulāri veikt medicīnisko novērošanu.
- EVOQUE vārstuļa implantēšana ir jāatliek pacientiem, kuriem ir 1) miokarda infarkta vēsture viena mēneša (30 dienu) periodā pirms plānotās iejaukšanās, 2) plaušu embolijs 3 mēnešu (90 dienu) periodā pirms plānotās iejaukšanās, 3) cerebrovaskulārs notikums (insults vai pārējoša išēmiska lēkma [TIA]) 3 mēnešu (90 dienu) periodā pirms plānotās iejaukšanās, 4) aktīva asiņošana kunģa-zarnu trakta augšējā daļā, kuras dēļ nepieciešama asins pārliešana, 3 mēnešu (90 dienu) periodā pirms procedūras.

## 8.0 Iespējamie nevēlamie notikumi

Iespējamie nevēlamie notikumi, kas saistīti ar standarta sirds katetrizāciju, anestēziju, EVOQUE vārstuli un implantēšanas procedūru, ietver tālāk norādītos nevēlamos notikumus.

- Patoloģiskas laboratorisko rādītāju vērtības
- Alerģiska reakcija pret anestēziju, kontrastvielu, antikoagulantu vai ierīces materiāliem
- Anafilaktisks šoks
- Anēmija vai samazināts hemoglobinss (Hgb), kam var būt nepieciešama asins pārliešana
- Aneirisma vai pseidoaneirisma
- Stenokardija vai sāpes krūskurvī

- Aritmija — priekškambaru (t.i., priekškambaru fibrilācija, supraventrikulārā tahikardija)
- Aritmijas — kambaru (t.i., kambaru tahikardija un kambaru fibrilācija)
- Arteriovenoza fistula
- Asinošana
- Sirdsdarbības apstāšanās
- Sirds mazspēja
- Sirds bojājums, tostarp perforācija
- Sirds tamponāde/asinsizplūdums perikardā
- Kardiogēniskais šoks
- Sapišanās cipslainajās stigās vai plisums, kā dēļ var būt nepieciešama invaziva iejaukšanās
- Koagulopātija, asinsreces traucējumi, asinjojoša diatēze
- Vadišanas sistēmas trauma, kuras ārstēšanai var būt nepieciešama kardiostimulatora (pagaidu vai pastāvīga) implantācija
- Pāriešana uz atvērtu sirds operāciju
- Koronārās artērijas oklūzija
- Kardiostimulatora vai implantējamā kardiovertera defibrilatora (ICD, Implantable Cardioverter Defibrillator) bojājums vai darbības traucējumi
- Nāve
- Tūska
- Elektrolitu līdzvara traucējumi
- Embolizācija, tostarp gaisa, daļiņu, pārkalķojuma materiāla vai trombu izraisīta
- Ārkārtas sirds operācija
- Endokardīts
- Barības vada kairinājums
- Barības vada perforācija vai sašurinājums
- EVOQUE sistēmas komponentu embolizācija
- Kāda EVOQUE sistēmas komponenta neizņemšana
- Drudzis
- Kunģa-zarnu trakta asinošana
- Hematoma
- Hemodinamikas traucējumi
- Hemolize/hemolītiskā anēmija
- Hemorāģija, kuras ārstēšanai nepieciešama asins pārliešana/operācija
- Hipertensija
- Hipotensija
- Iekaisums
- Trīsviru aparāta trauma, tostarp cipslaino stigu bojājumi vai plisums, kā arī papilārā muskuļa bojājumi
- Lokāla un sistēmiska infekcija
- Apzariņa išēmija vai zarnu infarkts
- Vairāku sistēmu orgānu mazspēja
- Miokarda infarkts
- Nelabums un/vai vēmšana
- Nervu trauma
- Neiroloģiski simptomi, tostarp diskinēzija, bez TIA vai insulta diagnozes
- Plānveida atkārtota operācija
- Sāpes
- Pannusa veidošanās
- Paralīze
- Perkutāna iejaukšanās vārstuļa aparātā
- Perifērā išēmija
- Pastāvīga invaliditāte
- Šķidrums pleīras dobumā
- Pneimonija
- Plaušu tūska
- Plaušu embolijs
- Reakcija pret antikoagulantiem vai prettrombocītu līdzekļiem
- Atkārtota hospitalizācija
- Nieru mazspēja
- Elpošanas mazspēja, atelektāze — var būt nepieciešama ilgstoša intubācija
- Retroperitoneāla asinošana
- Labā kambara izplūdes trakta (RVOT, Right Ventricular Outflow Tract) nosprostojums
- Septīcēmija, sepsē
- Ādas apdegums, trauma vai audu izmaiņas jonizējošā starojuma iedarbības dēļ
- Insults
- Strukturāla nolietošanās (nodilums, lūzums, kalcifikācija, viras plisums, vires biezuma palielināšanās, implantētās ierīces stenoze vai jauno viru kustības traucējumi)
- Trombembolijs
- Pārejoša išēmiska lēkme (TIA, Transient Ischemic Attack)
- Vārstuļa dislokācija/embolizācija
- Vārstuļa endokardīts
- Vārstuļa eksplantācija
- Vārstuļa viru iesprūšana
- Nepareizs vārstuļa novietojums
- Vārstuļa migrācija
- Vārstuļa paravalvulāra noplūde (PVL, Paravalvular Leak)
- Vārstuļa regurgitācija (jauna vai esošas trīsviru, aortas, mitrālā vai plaušu vārstuļa regurgitācijas paslīktināšanās)
- Vārstuļa tromboze
- Vārstuļa bojājums vai trauma, tostarp atslānošanās vai oklūzija
- Asinšvadu spazms
- Brūces atvēršanās, aizkavēta vai nepilnīga dzīšana

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

## 9.0 Papildu aprīkojums

Implantešanas procedūrai ir nepieciešams papildu aprīkojums, kas nav iekļauts EVOQUE sistēmas komplektācijā. Šis papildu aprīkojums ir norādīts tālāk.

### 9.1 EVOQUE vārstuļa ieviešanas aprīkojums

**Piezīme. Tilpuma vērtības atspoguļo adekvātu daudzumu 1 implanta sagatavošanai.**

- 3500 ml (minimums) sterila fizioloģiskā šķiduma istabas temperatūrā (~ 23 °C)
- 500 ml (minimums) heparinizēta fizioloģiskā šķiduma (2 vienības/ml) istabas temperatūrā (~ 23 °C)
- 4 sterili trauki ( $\geq 500$  ml, dzījums  $\geq 7$  cm, plastmasa)
- 1 liels sterils trauks ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm dzījums, plastmasa)

- 1 skalpelis, skalpeļa asmens nr. 11
- 1 šķirce ar Luera savienotāju ( $\geq 20 \text{ cm}^3$ )
- Marles tamponi
- Kirurģiskās knaibles ar neasiem galiem
- Šķēres ar neasiem galiem
- Sterili dvielji

### 9.2 Pieejuvē, procedūrā un pārraudzībā izmantojamais aprīkojums

- Standarta sirds katetrisācijas laboratorijas aprīkojums
- Ievadītāja apvalks ievadišanai femorālajā asinsvadā
- Fluoroskopijas aparatās (stacionāra, mobila vai daļēji mobila fluoroskopijas sistēma, kas ir piemērota perkutānas koronāras kirurģikas iejaukšanās procedūru veikšanai)
- Transezofageālās eholokardiogrāfijas iekārtā
- Vadāms ievadītāja apvalks
- Maināms garuma vadītājstiga, kuras maks. garums ir  $0,89 \text{ mm}$  ( $0,035"$ )
- Vadītājstiga ar ipaši mazu izliekumu un maks. garumu  $0,89 \text{ mm}$  ( $0,035"$ )
- Labās koronāras arterijas katetrs un vadītājstiga
- Sterils galds EVOQUE vārstuļa un ierices sagatavošanai

### 9.3 Gatavībā esošais aprīkojums

- Arteriālās šuntēšanas kanile (~18 F)
- Kardiopulmonālās šuntēšanas iekārtā
- Atbilstošs balons ( $> 20 \text{ mm}$  diametrs,  $9 \text{ cm}^3$  kontrastvielas tilpums)
- Atšķaidita rentgenstarojumu necaurlaidega kontrastviela (kontrastvielas attiecība pret fizioloģisko šķidumu 15:85)
- Kontrastvielas augstspiediena injicēšanas ierice
- Intraortāls balonsūknis un atbilstoša izmēra balons
- Intrakardiālās eholokardiogrāfijas (ICE) aprīkojums
- Angiogrāfijas katetrs ar izločījumu
- Venozās atplūdes šuntēšanas kanile (~18 F)
- Transtorakālās eholokardiogrāfijas (TTE) aprīkojums
- Vaskulārās piekļuves lubrikants
- Pagaidu kardiotimulācijas iekārtā

## 10.0 LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

### 10.1 Pārbaude pirms lietošanas

Pirms EVOQUE sistēmas lietošanas vizuālu pārbaudiet katru elementu un piederumu, vai nav konstatējami bojājumi (piem., saplaisājusi tvertne vai vāks, nooplūdes, bojātas vai trūkstošas plombas), kuru dēļ var būt apdraudēta iepakojuma sterilitāte (ja attiecināms) vai komponentu funkcionalitāte.

**BRĪDINĀJUMS!** Lietojiet piegādes sistēmu tikai paredzētājā veidā un nelietojiet piegādes sistēmu un papildierices, ja ir atvērts vai bojāts iepakojums un/vai sterilās barjeras vai jebkura daļa, kā arī ja ir beidzies derīguma termiņš, jo pretējā gadījumā var būt apdraudēta sterilitāte un/vai darbība.

**BRĪDINĀJUMS!** Nav pieļaujama nepareiza rīcība ar EVOQUE vārstuļu, kā arī ierices/tvertnes lietošana, ja tiek konstatēti bojājumi, nooplūde vai nepieciekams sterilizācijas līdzekļa daudzums (ierice nav pilnībā iegremdēta glutāraldehidā, vai plombas nav veselas). EVOQUE vārstuļi nedrīkst izmantot implantēšanai, jo var būt apdraudēta sterilitāte.

**BRĪDINĀJUMS!** Nelietojiet EVOQUE vārstuļi, ja ir beidzies tā derīguma termiņš, jo var būt apdraudēta ierices sterilitāte vai vārstuļa darbība.

**BRĪDINĀJUMS!** Nelietojiet EVOQUE vārstuļi, ja ir aktivizēts temperatūras indikators, jo var būt apdraudēta vārstuļa darbība.

**BRĪDINĀJUMS!** Nelietojiet EVOQUE vārstuļi, ja iepakojuma plomba ir acimredzami bojāta, jo var būt apdraudēta ierices sterilitāte.

### 10.2 Piederumu iestatīšana

#### 10.2.1. piederumu kopas iestatīšana

Darbība	Procedūra
1	Novietojiet plāksni uz operāciju galda zem pacienta kājas, lai nodrošinātu pamatnes atbalstu procedūras laikā.
2	Pēc pacienta novietošanas uz operāciju galda novietojiet vienreizlietojamo pamatni pāri pacienta kājai virs plāksnes vēlamajā attālumā no krūškula vidus.
3	Izveidojiet sterīlu barjeru.
4	Novietojiet sterilos pārkāļus un novietojiet pamatnes adapteri vienā linijā ar piekļuves vietu, piestiprinot pie pamatnes priekšdaļas ar spailes palidzību (6. attēls).

**Piezīme. 1. piederumu kopas konfigurācijā gan pamatnes adaptera, gan spailes komplektācijā ir iekļauts stabilizators.**

#### 10.2.2. piederumu kopas iestatīšana

Lai darbotos ar 2. piederumu kopas konfigurāciju, izmantojot atkārtoti lietojamus piederumus (7. attēls), skatiet Edwards atkārtoti lietojamo piederumu lietošanas instrukciju un uzziniet, kā iestatīt platformu un plāksni. Ja atkārtoti lietojamām sliedēm ir nesterila vai to izpakojet pirmo reizi, skatiet Edwards atkārtoti lietojamās sliedes bloka lietošanas instrukciju. Kad atkārtoti lietojamām sliedēm ir sterila, skatiet tālāk minētos norādījumus.

Darbība	Procedūra
1	Izņemiet Edwards atkārtoti lietojamo sliedi no sterilizācijas apsēja (zils apsējs) un pārbaudiet, vai tai nav bojājumu.
2	Pirms pacienta pārkāšanas ar sterīlu pārkāļu salieciem un novietojiet atkārtoti lietojamo plāksni un atkārtoti lietojamo platformu ap pacienta kājām, pēc vajadzības pielāgojot platformas augstumu un lenķi. Skatiet Edwards atkārtoti lietojamu piederumu lietošanas instrukciju.
3	Izveidojiet sterīlu barjeru.
4	Pēc pārkāšanas ar sterīlu pārkāļu salieciem Edwards atkārtoti lietojamo sliedi un stabilizatoru un piestipriniet pie atkārtoti lietojamās platformas.
5	Rikojties saskaņā ar procedūru, noņemiet atkārtoti lietojamo sliedi no atkārtoti lietojamās platformas. Pirms sūtāt atkārtoti lietojamo sliedi uz atkārtotu apstrādi, noslaukiet to atbilstoši standarta procedūrai. Skatiet Edwards atkārtoti lietojamās sliedes lietošanas instrukciju.

### 10.3 Ierices sagatavošana

Visus ierices sagatavošanas darbus veic pilnvaroti Edwards darbinieki.

**BRĪDINĀJUMS!** Nav pieļaujama nepareiza rīcība ar EVOQUE vārstuļu. Ja kādā no ievietošanas procesa posmiem EVOQUE vārstuļa viras netiek apstrādātas pareizi vai tiek bojātas, EVOQUE vārstulis ir jānomaina.

**BRĪDINĀJUMS!** EVOQUE vārstulis nedrīkst būt pilnīgi gofrēts ilgāk par 120 minūtēm, jo pretējā gadījumā var pasliktināties vārstuļa funkcionalitāte.

**UZMANĪBU!** Piegādes sistēmas tvertni vai iepakojumu nedrīkst novietot sterilajā laukā. Tvertnes un iepakojuma ārpuse nav sterila, un rīcībā ar tvertnes un iepakojuma saturu jāizmanto standarta aseptiskie papārējumi, lai novērstu kontamināciju.

**UZMANĪBU!** Lai samazinātu kontaminācijas risku, neatveriet EVOQUE vārstuļa tvertni agrāk kā tieši pirms implantēšanas.

**UZMANĪBU!** Noņemot sērijas numura etiketi no EVOQUE vārstuļa, ir jānodrošina, lai tiktu noņemta visa šuve, jo pretējā gadījumā var tikt izraisīta embolijs.

**UZMANĪBU!** Nepieļaujiet EVOQUE vārstuļu nonākšanu saskarē ar jebkādiem asiem instrumentiem, jo pretējā gadījumā var pasliktināties vārstuļa darbība.

**BRĪDINĀJUMS!** Pirms implantēšanas jāveic atbilstoša skalošana ar fizioloģisko šķidumu, lai samazinātu glutāraldehida koncentrāciju, jo pretējā gadījumā var rasties glutāraldehida toksiskums.

**UZMANĪBU!** Nepieļaujiet viru audu un skalošanas šķiduma saskari ar dvieljiem, gultas veļu vai citiem plūksnu un siku daļiņu avotiem, lai daļīgas netiktu pārnestas uz viras audiem, jo pretējā gadījumā var tikt izraisīta embolijs.

### 10.4 EVOQUE vārstuļa implants

#### 10.4.1 Vadītājstigas ievietošana

Sagatavojiet piekļuvi femorālajai vēnai, izmantojot standarta invazīvās metodes.

**BRĪDINĀJUMS!** Vadītājstigas virziņas uz priekšu un pozīcīonēšanas laikā nelietojiet pārmērīgu spēku un/vai manipulēšanu, jo pretējā gadījumā iespējams izraisīt artēriju, vēnu un/vai citu sirds struktūru perforeāciju/disekciju. Tādējādi var tikt izraisītas sirds aritmijas un vadīšanas traucējumi.

Darbība	Procedūra
1	Vadāmo apvalku virziet uz priekšu labajā priekškambari pie apakšējās dobās vēnas izejas.
2	Ievietojet vadītājstigu caur vadāmo apvalku.
3	Virziet vadītājstigu uz priekšu, šķērsojot trīsviru vārstuli.
4	Piezime. Kā palīgildzekļus vadītājstīgas izvadišanai caur trīsviru vārstuli var izmantot citas intervencionālās ierices un metodes (piem., vadītājkatetrus).

#### 10.4.2 EVOQUE vārstula ieviešana

**BRĪDINĀJUMS!** Nepieļaujiet pārmērigas piegādes sistēmas kustības procedūras laikā, lai aizsargātu asinsvadu vai sirds struktūras. Nepieļaujiet pārmērigu piegādes sistēmas rotāciju, lai saglabātu piegādes sistēmas funkcionalitāti.

Piezime. Procedūras laikā pēc nepieciešamības skalojiet piegādes sistēmu ar heparinizētu fizioloģisko šķidumu.

Darbība	Procedūra
1	Nodrošiniet, lai pirms lietošanas būtu aktivizēts dilatatoru un piegādes sistēmas hidrofilais pārkājums. Veiciet piekļuves vietas dilataciju. Pēc nepieciešamības izmantojiet Edwards EVOQUE dilatatoru komplektu.
2	Ievietojet piegādes sistēmu pa vadītājstigu.
3	Virziet uz priekšu piegādes sistēmu, līdz konusveida uzgaļa distālais gals atrodas savienojuma vietā starp apakšējo dobo vēnu un labo priekškambari.
4	Izmantojot fluoroskopiju, pārliecinieties, vai piegādes sistēmas orientācija ir pareiza. <b>BRĪDINĀJUMS!</b> Piegādes sistēmas primārā saliekšana notiek skalošanas atveru virzienā; sajā bridi ir jāievēro piesardzība un jāpārliecinās, vai piegādes sistēmas orientācija ir pareiza.
5	Atvelciet apvalku.
6	Salieci un orientējiet piegādes sistēmu pret trīsviru vārstuli.
7	Piegādes sistēmu virziet uz priekšu, lai šķērsotu trīsviru vārstuli. <b>Piezime.</b> Lai optimizētu šķērsošanas pozīciju, vārstula šķērsošanas laikā var pielāgot piegādes sistēmas saliekšanu, piegādes sistēmas rotāciju un vadītājstīgas pozīciju.
8	Ehokardiogrāfijas un fluoroskopijas kontrollē pārliecinieties, vai piegādes sistēma caur trīsviru vārstuli ir ievadīta īstajā kambari.
9	Ja tiek izmantota 1. piederumu kopas konfigurācija, novietojet stabilizatoru uz pamatnes adaptera un nostipriniet to pie pamatnes. Ja tiek izmantota 2. piederumu kopas konfigurācija, novietojet sliedē uz platformas un nostipriniet to. Pēc tam novietojet stabilizatoru uz sliedes un nostipriniet to.
10	Piegādes sistēmu un apvalku piestipriniet pie stabilizatora.
11	Pēc nepieciešamības pielāgojiet piegādes sistēmu, lai nodrošinātu hemodinamisko stabilitāti.
12	Izmantojot pirms operācijas iegūtos daudzslāņu datoromogrāfijas (DSDT) datus (ja tādi ir pieejami), novietojet attēldiagnostikas iekārtas arku, lai nodrošinātu optimālu skata projekciju.
13	Piegādes sistēmu novietojet koaksiāli attiecībā pret trīsviru vārstula gredzenu, vienlaikus līdz minimumam samazinot saskari ar natīvajām anatomiskajām struktūram.
14	Ehokardiogrāfijas un fluoroskopijas kontrolē pārliecinieties, vai EVOQUE vārstulis ir novietots atbilstošā dziņumā un koaksiāli attiecībā pret natīvo vārstuli. <b>UZMANĪBU!</b> Kad kapsula ir atvilkta, lai atsegta EVOQUE vārstula stiprinājumus, vārstuli vairs nevar atvilkta vai atkārtoti tvert piegādes sistēmā. <b>BRĪDINĀJUMS!</b> Ievietošanas laikā uzturiet centrālu piegādes sistēmas pozīciju natīvajā vārstuli, lai nodrošinātu pareizu vārstula novietojumu.
15	Atvelciet ārējo kapsulu, līdz stiprinājumi ir atsegti.
16	Pielāgojiet EVOQUE vārstula pozīciju, lai stiprinājumi būtu novietoti natīvajās virās atbilstoši pacienta anatomijs.
17	Atvelciet ārējo un iekšējo kapsulu, līdz ir sasniegts vēlamais EVOQUE vārstula diametrs.
18	Aktivizējiet viras.
19	Pārliecinieties par EVOQUE vārstula novietojumu, izmantojot ehokardiogrāfijas izmeklējumu viru sasaistes novērtēšanai. Pēc nepieciešamības pielāgojiet EVOQUE vārstula pozīciju.
20	Izmantojot ehokardiogrāfiju, novērojiet natīvo viru kustību un pēc nepieciešamības pielāgojiet EVOQUE vārstula pozīciju, lai nodrošinātu pilnīgu sasaisti ar natīvā trīsviru vārstula virām.
21	Kad ir apstiprināta pilnīga sasaiste, nodrošiniet, lai EVOQUE vārstulis atrastos perpendikulāri trīsviru gredzena plaknei.
22	Atvelciet konusveida uzgali, līdz tas atrodas EVOQUE vārstuli.
23	Atvelciet iekšējo kapsulu, līdz EVOQUE vārstulis ir atvienots no piegādes sistēmas. <b>UZMANĪBU!</b> EVOQUE vārstula galīgās atvienošanas laikā, izmantojot atvienotājpogu, ir jāievēro piesardzība, jo priekšlaicīga atvienošana var ieteikt EVOQUE vārstula veikspēju.
24	Izmantojot ehokardiogrāfiju un fluoroskopiju, novērtējiet EVOQUE vārstula galīgo pozīciju un funkcionalitāti.

#### 10.4.3 Piegādes sistēmas izņemšana

**BRĪDINĀJUMS!** Piegādes sistēmas izņemšanas laikā nodrošiniet, lai piegādes sistēmas pozīcija būtu centrēta EVOQUE vārstuli, jo pretējā gadījumā var tikt apdraudēta vārstula funkcionalitāte vai izraisīta vārstula dislokācija.

Piezime. Ja nepieciešams, piegādes sistēmu izņemšanas laikā jebkurā bridi var noņemt no stabilizatora.

Darbība	Procedūra
1	Pilnībā atvelciet konusveida uzgali.
2	Atlieciet un atvelciet piegādes sistēmu pēc nepieciešamības, līdz konusveida uzgalis atrodas virs EVOQUE vārstula fiksācijas austiņām. Pēc nepieciešamības pielāgojiet vadītājstīgi, lai uzturētu centrētu pozīciju attiecībā pret EVOQUE vārstuli. Nodrošiniet, lai fiksācijas gredzens nesaskartos ar EVOQUE vārstuli.
3	Pagrieziet atvienotājpogu tā, lai iekšējā kapsula saskartos ar konusveida uzgali.
4	Pēc nepieciešamības atlieciet un atvelciet piegādes sistēmu.
5	Grieziet kapsulas atvilkšanas pogu, līdz ārējā kapsula saskaras ar iekšējo kapsulu.
6	Nodrošiniet, lai piegādes sistēma būtu pilnībā atliekta, un izņemiet piegādes sistēmu no piekļuves vietas. <b>Piezime.</b> Femorālās vēnas noslēgšanai pēc sistēmas izņemšanas var izmantot apvalku.
7	Ja nepieciešams, veiciet femorālo slēgšanu, izmantojot standarta invazīvās metodes.
8	Lai novērtētu EVOQUE vārstula galīgo novietojumu, pēc nepieciešamības izmantojiet ventrikulogrammu.

## 11.0 Piegādes komplektācija

### 11.1 Sterilizēšana un iepakojums

EVOQUE vārstulis tiek nodrošināts sterīls, izmantojot beigu šķidru sterilizāciju, un nepiroģēns. Tas ir iepakots un sterilizēts glutāraldehīda šķidumā tvertnē, kurai uzstādīta hermetizācijas plomba. Tvertnes ārpuse nav sterīla, un to nedrīkst novietot sterilājai laukā. EVOQUE vārstula komplektācijā ir iekļauts temperatūras indikators, un gadījumā, ja šis indikators ir aktivizēts, vārstuli nedrīkst izmantot.

Piegādes sistēma, dilatatoru komplekts un ielādes sistēma tiek piegādāti sterilizēti ar etilēnoksīdu, un tie ir nepiroģēni. Komponenti ir piestiprināti pie kartes un ir iepakoti mikstajā iepakojumā un kārbā.

Stabilizators ir sterilizēts ar etilēnoksīdu. Komponenti ir piestiprināti pie kartes un ir iepakoti mikstajā iepakojumā un kārbā.

Vienreizlietojamā pamatne un plāksne vai atkārtoti lietojamā sliede, platforma un plāksne tiek piegādāta nesterila.

Komponenti ir iepakoti atsevišķās transportēšanas kārbās.

## 11.2 Glabāšana

EVOQUE vārstulis ir jāglabā no 10 °C līdz 25 °C (no 50 °F līdz 77 °F) temperatūrā. Ir ieteicama krājumu pārbaude un rotācija regulāros intervālos, lai vispirms tiktu izmantoti EVOQUE vārstuli ar agrāku derīguma termiņa datumu.

Piegādes sistēma, dilatatoru komplekts, ielādes sistēma, vienreizlietojamas stabilizatoras/pamatne/plāksne un atkārtoti lietojamā platforma/plāksne jāglabā vēsā, sausā vietā, kas nav pakļauta kontaminācijai. Informāciju par atkārtoti lietojamās sliedes glabāšanu skatiet Edwards atkārtoti lietojamās sliedes bloka lietošanas instrukcijā.

## 12.0 Informācija par magnētiskās rezonances attēlveidošanas (MRI, Magnetic Resonance Imaging) drošumu



Saskaņā ar neklinisko pārbaužu rezultātiem Edwards EVOQUE vārstulis ir izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacijumus. Pacientu ar implantētu vārstuli var droši skenēt, izmantojot MR sistēmu, ja tiek ievēroti tālāk norādītie nosacijumi.

- Statiskais magnētiskais laiks ir tikai 1,5 un 3 T
- Maksimālais telpiskā gradiента magnētiskais laiks ir 3000 gausi/cm (30,0 T/m) vai mazāks
- Maksimālais MR sistēmas ziņotais vīsa ķermeņa vidējais ipatnējais absorbēcijas ātrums (SAR, Specific Absorption Rate) ir 2,0 W/kg
- MR sistēmas normālās darbības režīms gradientiem un SAR

Ja tiek ievēroti iepriekš definētie skenēšanas nosacijumi, ir paredzams, ka EVOQUE vārstulis izraisa temperatūras paaugstināšanos maksimāli par 4 °C pēc nepārtrauktas 15 minūšu skenēšanas.

Nekliniskās pārbaudēs EVOQUE vārstula radītais attēla artefakts sniedzas aptuveni 0,8 cm no ierīces, veicot attēldiagnostiku ar gradientbalss vai spinatbalss izraisītājsekvenči un 3 T magnētiskās rezonances attēlveidošanas sistēmu.

## 13.0 Paredzamais ierīces kalpošanas laiks

Ir veikta rūpīga pirmskliniskā EVOQUE vārstula izturības testēšana atbilstoši vārstulu testēšanas prasībām. Vārstuli tika sekmiņi testēti, imitējot 5 gadus ilgu lietošanu. Faktiskā veikspēja kalpošanas laikā cilvēkiem ir atkarīga no vairākiem faktoriem, un dažādiem pacientiem tā ir atšķirīga.

## 14.0 Informācija par pacientu

Katra EVOQUE vārstula komplektācijā ir iekļauta pacienta implanta karte. Pēc implantācijas norādīt visus nepieciešamos informāciju un izsniedziet pacientam implanta karti. Sērijas numurs ir atrodams uz EVOQUE vārstula iepakojuma. Izmantojot šo implanta karti, pacienti, ja vīnem ir nepieciešama mediciniskā palīdzība, var informēt veselības aprūpes speciālistus par implanta veidu.

## 15.0 Izņemto implantu un ierīču utilizēšana

Uzņēmums Edwards Lifesciences ir ieinteresējis iegūt izņemtos EVOQUE vārstula kliniskos paraugus analizēšanai. Pabeidzot novērtēšanu, sniegsim rakstisku pārskatu, kurā apkopota iegūtā informācija. Sazinieties ar uzņēmumu Edwards, lai iegūtu informāciju par izņemto vārstulu nosūtīšanu atpakaļ.

Ja izlemts nosūtīt atpakaļ kādas ierīces, rikojojiet atbilstoši tālāk sniegtajiem norādījumiem.

- **Neatvērts iepakojums ar nebojātu sterilo barjeru:** ja maiņi nav atvērti, ierīci nosūtīt atpakaļ oriģinālajā iepakojumā.
- **Iepakojums atvērts, bet ierīce nav implantēta:** ja maiņš ir atvērts, ierīce vairs nav sterila. Ierīci nosūtīt atpakaļ oriģinālajā iepakojumā.
- **Eksplantētais implants:** eksplantētais implants ir jāievieto piemērotā histoloģiskā fiksācijas līdzekļi, piemēram, 10% formalīna vai 2% glutāraldehīda. Ja tiek ievēroti šie nosacijumi, sasaldēšana nav nepieciešama. Lai pieprasītu eksplantācijas komplektu eksplantētās ierīces nosūtīšanai uzņēmumam Edwards, sazinieties ar uzņēmumu Edwards Lifesciences.

### 15.1 Izņīcināšana

Nemiet vērā vispārējos piesardzības pasākumus darbam ar bioloģiski bīstamiem materiāliem un asiem priekšmetiem, lai nepielājtu lietotāja traumu. Lai nepielājtu iespējamu savstarpēju kontamināciju, ar izmantotajām ierīcēm (visām ierīcēm, kas nonāk saskarē ar pacientiem) jārīkojas, tās atkārtoti jāsterilizē vai jāizņīcinā saskaņā ar iestādes vadlīnijām attiecībā uz bioloģiski bīstamajiem materiāliem un slimīnīcas atkritumiem. Informāciju par atkārtoti lietojamo platformas un plāksnes piederumu izņīcināšanu skatiet Edwards atkārtoti lietojamo piederumu lietošanas instrukcijā.

## 16.0 Uz EVOQUE vārstuli attiecināmā kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija

Nākamajā tabulā parādita kvalitatīvā un kvantitatīvā informācija par materiāliem un vielām attiecībā uz EVOQUE vārstuli.

### EVOQUE vārstulis

Vielas	CAS	Modeļa svara diapazons (mg)
Niķelis	7440-02-0	1250–1470
Titāns	7440-32-6	981–1171
Polietilēntereftalāts	25038-59-9	529–649
Polietilēns	9002-88-4	285
Polituretāns	9009-54-5	0–281
Kolagēns, liellopu audi, polimēri un glutāraldehids	2370819-60-4	113
Titāna dioksīds	13463-67-7	1,41–3,65
Kobalts	7440-48-4	0–1,29
Dzelzs	7439-89-6	0–1,29
Ogleklis	7440-44-0	0–1,03
Skābeklis	7782-44-7	0–1,03
Antimona trioksīds	1309-64-4	0,632–0,777
Siloksāni un silīconi, dimetils, polimēri ar metilsilseskvioksāniem, polietilēna-polipropilēna glikols un polietilēna-polipropilēna glikola monobutilēteris	68554-68-7	0–0,762
Niobijs	7440-03-1	0–0,643
Silicija dioksīds	7631-86-9	0,00515–0,598
Polibutadiēna diakrilāts	9003-17-2	0–0,452
Polibutilāts	24936-97-8	0,333
Hroms	7440-47-3	0–0,257
Varš	7440-50-8	0–0,257
Ūdeņradis	1333-74-0	0–0,129
Slāpeklis	7727-37-9	0–0,129
4-dodecilbenzolsulfonskābe	121-65-3	0,000541–0,0532
Krāsviela "D&C Green No. 6"	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamids	112-84-5	0,00508–0,0256
Glicerīns	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetilaminoetil)ēteris	3033-62-3	0–0,00790
Trietilēndiamins	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE piegādes sistēma

Šī ierīce satur tālāk norādīto vielu, kas ir definēta kā CMR 1B koncentrācijā, kas pārsniedz 0,1% (masas).

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

Pašreizējā pierādījumos balstītā zinātniskā informācija liecina, ka medicīnas ierices, kas izgatavotas no kobalta sakausējumiem vai kobaltu saturošiem nerūsošā tērauda sakausējumiem, neizraisa vēža riska palielināšanos vai reproduktīvo traucējumu riska palielināšanos.

## 17.0 Kopsavilkums par drošumu un klinisko veikspēju (SSCP, Summary of Safety and Clinical Performance)

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

Kad kļūs pieejama Eiropas Medicīnisko ierīču datubāze/Eudamed, šīs medicīniskās ierices SSCP skatiet vietnē <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>. Šī ir SSCP atrašanās vieta pēc Eiropas Medicīnisko ierīču datubāzes/Eudamede ieviešanas.

SSCP ir pielāgots atbilstoši pažīnotās struktūras veiktajam kliniskajam novērtējumam, par kuru ir piešķirts CE sertifikāts. SSCP satur atbilstošu šīs informācijas apkopojumu. Pažīnotā struktūra ir nēmusi vērā un piekritusi ieguvumu un risku pamatojumam īslaicīgam un ilgtermiņa EVOQUE sistēmas drošumam un efektivitātei.

Visas EVOQUE sistēmas atbilstību veikspējas prasībā uz drošumu (MDR GSPr1), veikspēju (MDR GSPr1), blakusparādību pieņemamību (MDR GSPr8), lietojamību (MDR GSPr5), ierīces kalpošanas laiku (MDR GSPr6), pieņemamu ieguvumu un risku profilu (MDR GSPr8) ir noteikta markējumā norādītajām indikācijām.

## 18.0 Pamata ierīces unikālais identifikators-ierīces identifikators (UDI-DI)

Pamata UDI-DI ir piekļuves atslēga ar ierīci saistīti informācijai, kas ievadīta Eudamed sistēmā. Vārstuļu, piegādes sistēmas un piederumu pamata UDI-DI var izmantot, lai noteiktu SSCP. EVOQUE sistēmas pamata UDI-DI skatiet tālāk esošajā tabulā.

Izstrādājums	Modelis				Pamata UDI-DI
Edwards EVOQUE vārstulis	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE ielādes sistēma vai Edwards EVOQUE ielādes sistēma un apgriešanas instruments	9850LS vai 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE trīsviru piegādes sistēma		9850TDS			0690103D004EV000V5
Edwards EVOQUE dilatatoru kompleks		9850DK			0690103D004EVK000WN

### 1. piederumu kopa

Edwards EVOQUE stabilizators	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilizatora pamatne	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE stabilizatora plāksne	9850PT	0690103D004EVA000UG

### 2. piederumu kopa

Edwards EVOQUE stabilizators	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards atkārtoti lietojama sliede	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards atkārtoti lietojama platforma	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards atkārtoti lietojama plāksne	10000PT	0690103D004REU000YA

## Türkçe

### Edwards EVOQUE Triküspid Kapak Replasman Sistemi

#### Kullanım Talimatları

**Dikkat: Transkater triküspid kapak implantasyonu yalnızca, Edwards EVOQUE triküspid kapak replasman sistemi için eğitim almış hekimler tarafından gerçekleştirilmelidir.**

- Bu kitapçıkta sağlanan bilgiler tamamen okup ve anlamadan Edwards EVOQUE kapağı (bu belgede EVOQUE kapak olarak belirtilemektedir), iletim sistemini veya ilgili aksesuarları kullanmayı denemeyin.
- Bu talimatları, uyarıları ve önlemleri uygulamamak cihazın hasar görmesine veya hastanın yaralanmasına neden olabilir. EVOQUE sistemi yalnızca, invazif endovasküler prosedürler gerçekleştirmeyle ilgili eğitim almış hekimler ve sistemin doğru kullanımlılığının eğitim almış hekimler tarafından kullanılmalıdır.
- EVOQUE kapak boyutunu doğru seçmek için yetkili Edwards personeline danışın.
- EVOQUE kapak, iletim sistemi, dilatör kiti, yükleme sistemi ve stabilizatör, STERİL olarak tedarik edilir. Tek kullanımlık aksesuarlar (taban ve plaka) ve yeniden kullanılabilir aksesuarlar (ray, platform ve plaka), STERİL OLMIYAN biçimde temin edilir.
- Edwards yeniden kullanılabilir platform ve plakaya ilişkin silme adımları için Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarında yer alan yeniden işleme talimatlarına bakın. Edwards yeniden kullanılabilir ray tertibati için Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray Tertibi Kullanım Talimatlarında yer alan yeniden işleme talimatlarına bakın. Diğer tüm cihazlar yalnızca tek kullanımlık olarak temin edilir. Kullandıktan sonra hastane yönetimi ve/veya devlet politikasına uygun şekilde atın.

#### 1.0 Giriş

Edwards EVOQUE triküspid kapak replasman sistemi (burada EVOQUE sistemi olarak anılır), semptomatik ve şiddetli triküspid kapak regüritasyonu olan hastalarda geleneksel açık kalp ameliyatı gerekmenden doğal triküspid kapağı değiştirmek için tasarlanmıştır. EVOQUE sistemi dört (4) ögeden oluşur ve bunlar, aşağıda özetlentiği gibi iki (2) aksesuar setiyle de kullanılır:

Ürün Adı	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE Kapak (EVOQUE Kapak)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi veya Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi ve Kırıcı		9850LS veya 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE Triküspid iletim Sistemi		9850TDS		
Edwards EVOQUE Dilatör Kiti		9850DK		

#### Aksesuar Seti 1

Ürün Adı	Model Numarası
Edwards EVOQUE Stabilizatör	9850SB
Edwards EVOQUE Stabilizatör Tabanı	9850BA
Edwards EVOQUE Stabilizatör Plakası	9850PT

#### Aksesuar Seti 2

Ürün Adı	Model Numarası
Edwards EVOQUE Stabilizatör	9850SZ
Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray	10500RL
Edwards Yeniden Kullanılabilir Platformu	10000UP
Edwards Yeniden Kullanılabilir Plakası	10000PT

**Not: EVOQUE sistemi, Aksesuar seti 1 veya Aksesuar seti 2 ile kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Aksesuar seti 1, EVOQUE sistemiyle kullanıma yönelik isteğe bağlı ve tek kullanımlık bir settir. Set 1 ve set 2'deki bileşenler birbirleriyle değiştirilemez.**

**Not: EVOQUE sistemi oluşturan cihazlar birlikte kullanılmak üzere tasarlanmış olup bağımsız cihazlar olarak kullanılmak üzere tasarlanmamıştır. Bu Kullanım Talimatlarındaki bilgiler, tüm EVOQUE sistemi cihazları için geçerlidir.**

#### 2.0 Cihaz Açıklaması

##### • Edwards EVOQUE Kapak (Şekil 1)

EVOQUE kapağın, cerrahi alternatif olarak triküspid konumuna implant edilmesi amaçlanmıştır. EVOQUE kapak; sığır perikard dokusundan üç yapraklı kapak, nitinol çerçeve ve kumaş kenardan oluşur, glutaraldehit içinde paketlenir ve terminal olarak sterilize edilir.

Kapak boyutu önerilerinde bilgisayarlı tomografi (BT) ile ölçülen doğal kapak anulus boyutu esas alınır. Kapak boyutu seçimi sırasında hastanın anatomik faktörleri ve görüntüleme modaliteleri göz önünde bulundurulmalıdır.

Cihaz Çapı (Önerilen Kapak Boyutu)	Sistol		Diyastol	
	Önerilen Tedavi Edilebilir Çepler — Türetilen Çap Aralığı (mm)	Maksimum Tedavi Edilebilir Anulus Uzunluğu (mm)	Önerilen Tedavi Edilebilir Çepler — Türetilen Çap Aralığı (mm)	Maksimum Tedavi Edilebilir Anulus Uzunluğu (mm)
44	36,5-43	45,5	39,6-45,5	50
48	40-47	49,5	43,2-49,5	54
52	45-51	53,5	46,8-53,5	58
56	48-55	57,5	50,4-57,5	62

##### • Edwards EVOQUE Triküspid iletim Sistemi (Şekil 2)

İletim sistemi 28 F dış çapa sahiptir ve EVOQUE kapağı kıvrılmış pozisyonda, transfemoral venöz yaklaşım aracılığıyla iletmek üzere tasarlanmıştır. İletim sistemi sapında, doğal kapakta EVOQUE kapağın hızlanması ve konumlandırılması kolaylaştırılmıştır. Birincil sıkma düğmesi, ikinci sıkma düğmesi ve derinlik düğmesi bulunur; EVOQUE kapağın genişlemesini ve serbest bırakma düğmesi bulunur.

##### • Edwards EVOQUE Dilatör Kiti (Şekil 3)

24 F, 28 F ve 33 F çapındaki hidrolik kaplamalı dilatörler, erişim bölgesine dilatasyon uygulayarak iletim sistemini yerleştirmeyi kolaylaştırmak için tasarlanmıştır. Tüm dilatörler, 0,89 mm (0,035 inç) kılavuz tele ugundur ve erişim bölgesi travmasını en düşük seviyede tutmak için koniktir.

##### • Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi (Şekil 4)/Yükleme Sistemi ve Kırıcı (Şekil 5)

Birden fazla bileşenden oluşan yükleme sistemi, EVOQUE kapağın iletim sistemine yüklenmesini ve takılmasını kolaylaştırmak için tasarlanmıştır. Yükleme sistemi EVOQUE kapağın uygun çapa kıvrılmasına yardımcı olur, bu sayede dış kapsülün EVOQUE kapağın üzerinden ilerletilmesine olanak verir.

##### • Edwards EVOQUE Sistemi Aksesuar Seti 1: Stabilizatör (Model 9850SB), Taban ve Plaka (Şekil 6)

Tek kullanımlık taban ve plakası bulunan tek kullanımlı stabilizatör, implantasyon prosedürü esnasında iletim sistemini transfemoral venöz yaklaşım için uygun bir açıya sabitlemek ve iletim sisteminin konumunda ince ayar yapmaya olanak tanımak üzere tasarlanmıştır. Taban, hastanın alt uzuvlarını boyutuya uygunluk sağlamak için yükseklik ayarına sahiptir ve stabilizatöre dengeli bir taban sağlamak için tasarlanmıştır. Plaka, ameliyat masası üzerinde taban için dengeli, düz bir yüzey sağlamak için tasarlanmıştır.

##### • Edwards EVOQUE Sistemi Aksesuar Seti 2: Stabilizatör (Model 9850SZ) ve Yeniden Kullanılabilir Ray, Platform ve Plaka (Şekil 7)

EVOQUE sistemiyle uyumlu olan yeniden kullanılabilir aksesuarlar arasında yeniden kullanılabilir ray, platform ve plaka bulunur. Yeniden kullanılabilir ray, uyumlu stabilizatörü yeniden kullanılabilir platforma sabitlemek üzere bir yüzey sağlayan, sabit, sterilize edilebilir bir raydır. Yeniden kullanılabilir platform, ayarlanabilir bacak yüksekliğini ve sabit bir platform ile Edwards transkater replasman iletim sistemlerinin konumlandırmasına ve stabilizasyonuna olanak tanır. Yeniden kullanılabilir plaka, yeniden kullanılabilir platformun altına yerleştirilerek, kullanım esnasında düz ve sabit bir yüzey sağlar. Tek kullanımlık

stabilizör, implantasyon prosedürleri esnasında EVOQUE sisteminin konumlandırılmasına ve stabilizasyonuna yardımcı olmak üzere tasarlanmıştır. Yeniden kullanılabilir aksesuarların kullanıldığı Aksesuar seti için (Şekil 7), taban, platform ve plakanın kurulumuna yönelik Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatları belgesine bakın. Yeniden kullanılabilir ray steril değilse veya ilk defa ambalajdan çıkarılıyorsa Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray Tertibatı Kullanım Talimatları belgesine bakın.

## 3.0 Tesisler ve Eğitim Gereksinimleri

EVOQUE sistemini kullanarak implantasyon prosedürü gerçekleştirmeyi amaçlayan merkezlerin prosedür boyunca sine floroskopiye ve transözofageal ekokardiyografiye (TEE) erişimi olması gereklidir. Ek olarak, implantasyon uygulayan hekimlerin, gerekmeli halinde acil triküspid kapak ameliyatı gerçekleştirmek için gerekli ekipmanlara, cihazlara, malzemelere ve personele sahip merkezlere hızlı erişimi olmalıdır. Edwards Lifesciences tarafından kapsamlı bir eğitim programı sunulmaktadır ve EVOQUE sistemini kullanmadan önce implantasyon gerçekleştirecek hekimlerin bu eğitimi tamamlaması gereklidir. Implantasyon gerçekleştiren hekimlerin ilgili kateter tabanlı prosedürler alanında ileri düzey teknik bilgisi ve deneyimi olmalıdır.

## 4.0 Kullanım Endikasyonları

### 4.1 Kullanım Amacı

EVOQUE triküspid kapak replasman sistemi, tıbbi tedavide semptomatik kalan ve kalp ekibi kararına göre başka cerrahi veya transkateter tedavi seçeneği olmayan hastalarda triküspid regürjitusyonu (TR) azaltmak için tasarlanmıştır. EVOQUE sistemi, transvenöz yaklaşım kullanarak ve femoral ven erişimi aracılıyla implanti perkütanöz olarak triküspid kapaga uygular.

### 4.2 Hedef Hasta Popülasyonu

• Sunlardan herhangi birinden muzdarip olmayan semptomatik, şiddetli TR'si olan hastalar:

- Şiddetli aort, mitral ve/veya pulmonik kapak stenozu ve/veya regürjitusyonu
- LVEF <%25
- Ekokardiyografi ile ölçülen şiddetli sağ ventrikül disfonksiyonu
- Alternatif pacing seçeneği olmadan trans-triküspid elektroduna olan kalp pili bağımlılığı<sup>1</sup>
- Gelecek 12 ay içinde herhangi bir nedenle acil veya ivedi cerrahi ya da planlanan herhangi bir kalp cerrahisi ihtiyacı
- Tekrarlanan ölçümlerin ardından sistolik kan basincının <90 veya >160 mmHg olması
- İleri müdahale gerektiren refrakter kalp yetmezliği (yani, sol ventrikül yardım cihazı, transplantasyon) (ACC/AHA/ESC/EACTS Kademe D kalp yetmezliği)
- İletim kateterini etkileyecek teknik veya trombozu İVK filtresi
- Hastalar, hasta riskini ve anatomič uygunluğu değerlendirmek için triküspid regürjitusyon tedavisinde uzman multidisipliner bir kalp ekibince seçilmelidir.

<sup>1</sup> Kalp pili bağımlılığı, ani kalp pili arızasından kaynaklanan ciddi yaralanma veya ölüm riskini artırabilir

## 5.0 Kontrendikasyonlar

EVOQUE kapak, aşağıdaki durumlardan herhangi birisinin geçerli olduğu hastalarda kontrendikedir:

- Planlanan implantasyondan önce, 3 ay içinde aktif endokardit geçirenler veya 2 hafta içinde antibiyotik tedavisi (oral veya serum) gerektiren enfeksiyon geçirenler.
- Sunlardan herhangi birine karşı tedavi edilemeyen aşırı duyarlılık veya kontrendikasyon: tüm antitrombotik ilaçlar, tüm antikoagulanlar, nitinol alaşımaları (nikel ve titanyum), siğir dokusu, glutaraldehit, kontrast madde veya transözofageal ekokardiyografi.
- BT ve ekokardiografik değerlendirme temelinde cihazın uygun şekilde yerleştirilmesini ve işlevsellliğini engelleyen triküspid kapak anatomisi.

**Not: Hasta en az bir antitrombotik ilaç VE bir antikoagulan ilaç tolere edebilecek durumda olmalıdır.**

## 6.0 Uyarılar

- EVOQUE kapağı, etikette belirtilen endikasyonlar dışında kullanmayın.
- EVOQUE kapak, iletim sistemi, yükleme sistemi, dilatör kiti ve stabilizatör yalnızca STERİL tek kullanımlık olarak tasarlanmış olup, bu amaca yönelik olarak dağıtılmaktadır. EVOQUE stabilizatör tabanı ve EVOQUE stabilizatör plakası, yalnızca tek kullanımlik olarak, steril olmayan biçimde temin edilir. Tek kullanımlik cihazların herhangi birini yeniden sterilize etmeye veya yeniden kullanmayın. Yeniden işlemesinden sonra cihazların sterilitesini, noniprojenitesini veya işlevsellliğini destekleyen veriler mevcut değildir.
- Cihazların hazırlanması, taşınaması ve kullanılması sırasında uygun steril tekniklerin kullanıldığından emin olun.
- Emniyet belirteceği mühlü bozulmuşsa, saklama çözeltisi kapağı tamamen kaplamıyorSA, sıçaklık indikatörü etkinleşmişse, kapak hasar görmüşse veya son kullanma tarihi geçmişse kapağı kullanmayın. EVOQUE kapak her zaman ıslak kalmalıdır. Kapak, gönderi saklama çözeltisi ve steril fizyolojik salın çözeltisi arasındaki çözeltilere, antibiyotiklere veya kimyasallara maruz bırakılamaz. Bu, kapağın işlevsellliğini etkileyebilecek yaprakçık hasarını önlemeye yardımcı olur. EVOQUE kapağı implantasyona hazır olana kadar normal salın ile ıslak tutun.
- Doğru kapak boyutunu seçildiğinden emin olun. Uygun olmayan boyutunimplante edilmesi (ör. gerekenden küçük ya da gerekenden büyük), paravalvüler sızıntıya (PVL), yer değiştirmeye, embolizasyona ve/veya anüler hasar nedен olabilir.
- Vaskülatürde veya daha önce implant edilen cihazda olası hasarı önlemek için, daha önce implant edilmiş cihazları (ör. İVKfiltresi) olan hastalar, iletim sistemi yerleştirilmeden önce dikkatle değerlendirilmelidir.
- Cihazlar arasında potansiyel advers etkileşimi önlemek için, kardiyak elektrotları bulunan hastalar, implantasyondan önce dikkatlice değerlendirilmelidir.
- EVOQUE kapak implantasyonundan sonra kardiyak elektrotlar implant edilirken, cihazlar arasında potansiyel advers etkileşim olmasını önlemek için dikkatli olunmalıdır.
- EVOQUE kapak implant edilen hastalar, kapak trombozu veya tromboembolik olay riskini en azı indirmek için, hekimleri tarafından belirlenen antikoagulan/antitrombotik tedaviye devam edilmelidir.
- Aşağıdaki durumların geçerli olduğu hastalarda cihaz güvenilirliğini ve performansını destekleyecek veriler yoktur:
  - Şiddetli sağ ventrikül disfonksiyonuna dair ekokardiografik kanıt
  - Eko Doppler ile pulmoner arteriel sistolik basınç (PASP) > 70 mmHg;
  - Son 3 ay içinde RV'ye implant edilmiş bir transtriküspid kalp pili veya defibrilatör elektrodu var
  - Alternatif pacing seçeneği olmadan trans-triküspid kalp piline bağımlılık

## 7.0 Önlemler

### 7.1 Kullanım Öncesi Önlemler

- Hastanın uygunluğu BT taramasına dayanan anatomik koşullara bağlıdır.
- Multidisipliner bir kalp ekibinin, EVOQUE kapak implantasyonunun, minimal invaziv açık kalp ameliyatı da dahil olmak üzere alternatif perkütan cihaz çözümlerinden daha uygun olduğu fikrine varması tavsiye edilir.
- Multidisipliner bir kalp ekibince tam hemodinamik değerlendirme dayanarak hastalığın şiddetinin ve sağ kalp yetmezliğinin tersine çevrilebilme olanağının dikkate alınması önerilir.
- Hastanın yaşam bekłentisi en az 12 ay olmalıdır.

### 7.2 Önlemler

- EVOQUE kapak sadece EVOQUE iletim sistemi ve EVOQUE yükleme sistemi ile birlikte kullanılmalıdır.
- Prosedür, transözofageal ekokardiyografi (TEE), floroskopi ve/veya intrakardiyak ekokardiyografi (ICE) gibi uygun görüntüleme yöntemleri kullanılarak gerçekleştirilmelidir.
- Glutaraldehit deride, gözlerde, burunda ve boğazda tahrîne neden olabilir. Çözeltiye uzun süreli veya birden çok defa maruz kalmaktan ya da çözeltiyi solumaktan kaçının. Yalnızca yeterli havalandırma bulunan yerlerde kullanın. Deri ile temas halinde etkilenen bölgeyi hemen suyla yıkayın; gözlerle temas durumunda hemen tıbbi yardım alın. Glutaraldehit maruziyetiyle ilgili daha fazla bilgi almak için, Edwards Lifesciences şirketinden temin edebileceğiniz Malzeme Güvenliği Veri Sayfası'na bakın.
- EVOQUE kapağın implantasyonu öncesinde, esnasında veya sonrasında, hastaneden taburcu edilmeden önce sürekli EKG izlemesi yapılmasını gerektirebilecek, iletim bozuklukları oluşabilir. Bir hasta, onaylanmış ya da şüphelenilen iletim bozuklukları varsa, hastayı izlemeyi ve/veya elektrofizyoloji değerlendirme yapmayı göz önünde bulundurun.
- Prostetik kapak enfeksiyonu ve endokardit riski taşıyan hastalarda prosedür sonrasında uygun antibiyotik profilaksi önerilir.
- EVOQUE kapak için uzun süreli dayanıklılık bilinmemektedir. Klinik veriler, kısa süreli takip çalışmasını yansıtmaktadır. EVOQUE kapak performansının değerlendirilmesi için düzenli tıbbi takip tavsiye edilir.
- EVOQUE kapak implantasyonu, (1) planlanan girişimden önceki bir ay (30 gün) içinde miyokard enfarktüsü geçmiş olan, (2) planlanan girişimden önceki 3 ay (90 gün) içinde pulmoner emboli geçiren, (3) planlanan girişimden önceki 3 ay (90 gün) içinde serebrovasküler olay (inme veya geçici iskemik atak (TIA)) geçiren, (4) prosedürden önceki 3 ay (90 gün) içinde transfüzyon gerektiren aktif üst gastrointestinal kanama geçiren hastalarda ertelenmelidir.

## 8.0 Olası Advers Olaylar

Standart kardiyak kateterizasyon, anestezi kullanımı ve EVOQUE kapak ve implantasyon prosedürü ile ilgili olası advers olaylar şunları içerir:

- Anormal laboratuvar değerleri
- Anestezi, kontrast madde, antikoagulan ilaç veya cihaz malzemelerine alerjik reaksiyon
- Anafilaktik şok
- Transfuzyon gerektirebilen anemi veya düşük hemoglobin (Hgb)
- Anevrizma veya psödoanevrizma
- Anjinra veya göğüs ağrısı
- Aritmi — atriyal (ör. atriyal fibrilasyon, supraventriküler taşikardi)
- Aritmiler — ventriküler (ör. ventriküler taşikardi, ventriküler fibrilasyon)

- Arteryovenöz fistül
- Kanama
- Kardiyak arrest
- Kardiyak (kalp) yetmezliği
- Perforasyon dahil kardiyak hasar
- Kardiyak tamponad/perikardiyal efüzyon
- Kardiyojenik şok
- Girişim gerektirebilen kordal dolanma veya rüptür
- Koagülasyon, koagülyasyon bozukluğu, kanama diyatezi
- Kalp pili implantasyonu gerektirebilen (geçici veya kalıcı) iletişim sistemi hasarı
- Açık kalp ameliyatına dönüşüm
- Koroner arter oklüzyonu
- Kalp pili veya implante edilebilir kardiyoverter defibrilatör (ICD) hasarı veya işlevinde enterferans
- Ölüm
- Ödem
- Elektroliit dengesizliği
- Hava, partikülat, kalsifik materyal veya trombus dahil embolizasyon
- Acil kardiyak cerrahi
- Endokardit
- Özofagus tahrışı
- Özofagus perforasyonu veya daralması
- EVOQUE sistemi bileşeninin/bileşenlerinin embolizasyonu
- EVOQUE sistemi bileşenlerinin geri alınamaması
- Ateş
- Gastrointestinal kanama
- Hematom
- Hemodinamik bozulma
- Hemoliz/hemolitik anemi
- Transfüzyon/cerrahi gerektiren hemoraji
- Hipertansiyon
- Hipotansiyon
- Enflamasyon
- Kordal hasar, rüptür, papiller kas hasarı dahil olmak üzere triküspid aparatında hasar
- Lokal ve sistemik enfeksiyon
- Mezenterik iskemi veya bağırsak enfarktüsü
- Birden fazla sistemi ilgilendiren organ yetmezliği
- Miyokard enfarktüsü
- Bulantı ve/veya kusma
- Sinir hasarı
- TIA veya inme tanısı olmadan diskinez gibi nörolojik belirtiler
- Acil olmayan yeniden ameliyat
- Ağrı
- Pannus oluşumu
- Paraliz
- Perkütan kapak girişimi
- Periferal iskemi
- Kalıcı sakatlık
- Plevral efüzyon
- Zatürre
- Pulmoner ödem
- Pulmoner emboli
- Antitrombositik veya antikoagulan ilaçlara reaksiyon
- Hastaneyeye yeniden yatış
- Böbrek yetmezliği
- Solunum yetmezliği, atelektazi — uzun süreli entübasyon gerektirebilir
- Retroperitoneal kanama
- Sağ ventrikül çıkış yolu (RVOT) obstrüksiyonu
- Septisemi, sepsis
- İyonizan radyasyona maruz kalma nedeniyle cilt yanığı, hasar veya doku değişiklikleri
- İnme
- Yapısal bozulma (yıpranma, kırık, kalsifikasiyon, yaprakçıyırtılması, yaprakçı kalınlaşması, implant edilen cihazda stenoz veya yeni yaprakçı hareket bozukluğu)
- Tromboemboli
- Geçici iskemik atak (TIA)
- Kapığın yerinden çıkışması/embolizasyon
- Kapak endokarditi
- Kapak eksplantı
- Kapak yaprakçı sıkışması
- Kapak malpozisyonu
- Kapığın yer değiştirmesi
- Kapakta paravalüler sızıntı (PVL)
- Kapak regüritasyonu (yeni veya kötüleşen triküpid, aortik, mitral, pulmoner)
- Kapak trombozu
- Diseksiyon ya da oklüzyon dahil vasküler hasar veya travma
- Damar spazmi
- Yara açılması, gecikmeli veya tamamlanmayan iyileşme

Avrupa Ekonomik Alanı'nda yer alan hastalar/kullanıcılar/üçüncü taraflar için: Bu cihaz kullanılırken 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.

## 9.0 İlave Ekipmanlar

İmplantasyon prosedüründe, EVOQUE sistemiyle tedarik edilmeyen ilave ekipmanlar gereklidir. İlave ekipmanlar aşağıda sunulmaktadır.

### 9.1 EVOQUE Kapak Yükleme Ekipmanı

**Not: Hacimler, 1 implantın hazırlanması için yeterli olan miktarı belirtir.**

- Ortam sıcaklığında (yaklaşık 23 °C) 3500 ml (minimum) steril fizyolojik salin çözeltisi
- Ortam sıcaklığında (yaklaşık 23 °C) 500 ml (minimum) heparinize salin çözeltisi (2 birim/ml)
- 4 steril kap ( $\geq 500$  ml,  $\geq 7$  cm derinlik, plastik)
- 1 büyük steril kap ( $\geq 2$  l,  $\geq 10$  cm derinlik, plastik)
- 1 neşter, no. 11 neşter bıçağı
- 1 luer kilitli şırınga ( $\geq 20$  cm<sup>3</sup>)

- Gazlı pedler
- Kör uçlu forseps
- Kör uçlu makas
- Steril havlular

#### **9.2 Erişim, Prosedür ve İzleme Ekipmanları**

- Standart kardiyak kateterizasyon laboratuvarı ekipmanı
- Femoral damar introdüsör kılıfı
- Florasopi (perkütan koroner girişimlerde kullanılmış uygun, sabit, mobil veya yarı mobil florasopi sistemleri)
- Transözofageal ekokardiyografi olanakları
- Yönlenirilebilir introdüsör kılıfı
- Değişim uzunlığında maksimum 0,89 mm (0,035 inç) kılavuz tel
- Ekstra küçük eğri maksimum 0,89 mm (0,035 inç) kılavuz tel
- Sağ koroner arteriel kateter ve kılavuz tel
- EVOQUE kapak ve cihaz hazırlığı için steril stant

#### **9.3 Yedek Ekipman**

- Arteriyel bypass kanülü (yaklaşık 18 F)
- Kardiyopulmoner bypass makinesi
- Uyumlu balon (> 20 mm çap, 9 cm<sup>3</sup> kontrast hacmi)
- Seyretilmiş radyoopak kontrast madde (15:85 kontrast:salin çözeltisi)
- Yüksek basınçlı kontrast enjektörü
- Intraortik balon pompası ve uygun boyutlu balon
- Intrakardiyak ekokardiyografi (ICE) ekipmanı
- Pigtail anjiyografi kateteri
- Venöz dönüş bypass kanülü (yaklaşık 18 F)
- Transtorasik ekokardiyografik (TTE) ekipman
- Vasküler erişim kayganlaştırıcı
- Geçici pacing ekipmanı

## **10.0 KULLANIM TALİMATLARI**

### **10.1 Kullanım Öncesi Kontrol**

EVOQUE sistemini kullanmadan önce, her bir bileşeni ve aksesuarı, bileşenlerin ambalaj sterilitesini (geçerliyse) veya işlevselliğini tehlkiye atabilecek belirgin hasar (ör. çatlağ bir kavanoz veya kapak, sizıntı, kirilmiş veya eksik mührür) bakımından görsel olarak inceleyin.

**UYARI:** İletim sistemini hatalı şekilde kullanmayın ve sterilite ve/veya işlev bozulmuş olabileceği için ambalajın ve/veya steril bariyerlerin ve herhangi bir bileşenin açılmış veya hasar görmüş olması ya da son kullanma tarihinin geçmiş olması durumunda iletişim sistemini ve aksesuar cihazları kullanmayın.

**UYARI:** EVOQUE kapağı yanlış kullanmayın veya hasarı, sizdiran ya da içinde yeterli miktarda sterilen olmayan (tamamen glutaraldehide batırılmış veya sağlam mührü bulunmayan) bir cihazı/kabı kullanmayın. Sterilite tehlkiye girebileceğinden, EVOQUE kapak implantasyon amacıyla kullanılmamalıdır.

**UYARI:** Sterilite veya kapağın işlevi bozulmuş olabileceğiinden son kullanma tarihinin geçmiş olması durumunda EVOQUE kapağı kullanmayın.

**UYARI:** Kapağın işlevi bozulmuş olabileceğiinden sıcaklık indikatörünün etkinleşmiş olması durumunda EVOQUE kapağı kullanmayın.

**UYARI:** Sterilite bozulmuş olabileceğiinden emniyet belirtecli mührür açılmışsa EVOQUE kapağı kullanmayın.

### **10.2 Aksesuar Kurulumu**

#### **10.2.1 Aksesuar Seti 1 Kurulumu**

Adım	Prosedür
1	Prosedür esnasında tabanı desteklemek için ameliyat masasının üzerinde hastanın bacagının altına plaka yerleştirin.
2	Hasta ameliyat masasının üzerinde konumlandırıldıktan sonra tek kullanımlık tabanı, hastanın bacağı üzerinde plakanın üstüne, sternum ortasından istenen uzaklıkta yerleştirin.
3	Steril bariyer oluşturun.
4	Steril örtüyle örttükten sonra, tek kullanımlık taban adaptörünü, erişim bölgesine hat içi olarak yerleştirin ve klemp kullanarak tabanın önüne takın (Şekil 6).

**Not:** Aksesuar seti 1 yapılandırmasında, taban adaptörü ve klemp, stabilizatör ile birlikte tedarik edilir.

#### **10.2.2 Aksesuar Seti 2 Kurulumu**

Yeniden kullanılabilir aksesuarların kullanıldığı Aksesuar seti 2 yapılandırması için (Şekil 7), platform ve plakanın kurulumuna yönelik Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatları belgesine bakın. Yeniden kullanılabilir ray sterili değilse veya ilk defa ambalajdan çıkarılıyorsa Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray Tertibatı Kullanım Talimatları belgesine bakın. Yeniden kullanılabilir ray sterili olduğunda, aşağıdaki talimatlara bakın.

Adım	Prosedür
1	Edwards yeniden kullanılabilir rayı, sterilizasyon sargasından (mavi sargı) çıkarın ve hasar olup olmadığını inceleyin.
2	Hastayı steril örtüle örtmeden önce, yeniden kullanılabilir plakayı ve yeniden kullanılabilir platformu monte ederek ve hastanın bacaklarının etrafına yerleştirerek, platformun yüksekliğini ve açısını gereken şekilde ayarlayın. Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarına bakın.
3	Steril bariyer oluşturun.
4	Steril örtüyle örttükten sonra, Edwards yeniden kullanılabilir rayı ve stabilizatörü yeniden kullanılabilir platforma monte edin ve takın.
5	Prosedürden sonra, yeniden kullanılabilir rayı yeniden kullanılabilir platformdan çıkarın. Yeniden işleme için göndermeden önce yeniden kullanılabilir rayın standart silme işlemini gerçekleştirin. Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray Tertibatı Kullanım Talimatlarına bakın.

#### **10.3 Cihazın Hazırlanması**

Tüm cihaz hazırlıkları yetkili Edwards personeli tarafından gerçekleştirilecektir.

**UYARI:** EVOQUE kapağı yanlış kullanmayın. Yükleme işleminin herhangi bir kısmında EVOQUE kapak yaprakçıları yanlış kullanılrsa veya hasar görürse EVOQUE kapağı değiştirilmesi gerekecektir.

**UYARI:** EVOQUE kapak, 120 dakikadan uzun bir süre boyunca tam olarak kıvrılmış şekilde kalmamalıdır, aksi takdirde kapak işlevselligi bozulabilir.

**DİKKAT:** Kavanozu veya iletişim sistemi torbasını sterili alana koymayın. Kavanozun ve torbanın dışı sterili değildir ve kontaminasyonu önlemek için kavanoz ve torba içeriği standart aseptik teknikler kullanılarak taşınmalıdır.

**DİKKAT:** Kontaminasyon riskini azaltmak için, implantasyon kesinleşene kadar EVOQUE kapak kavanozunu açmayın.

**DİKKAT:** EVOQUE kapaktan seri numarası etiketini çıkarırken sütürün tamamının çıkarıldığından emin olun, aksi takdirde emboliye neden olabilir.

**DİKKAT:** EVOQUE kapağın herhangi bir keskin aletle temas etmesine izin vermeyin, aksi takdirde kapak işlevi bozulabilir.

**UYARI:** EVOQUE kapak, toksisitesine neden olabileceği için, glutaraldehit konsantrasyonunu azaltmak üzere implantasyondan önce normal salin ile yeterli yıkama yapılması gereklidir.

**DİKKAT:** Emboliye neden olabileceği için, yaprakçık dokusunun veya durulama çözeltisinin havlu, kumaş veya yaprakçık dokusuna gelebilecek diğer lif veya partiküllü madde kaynaklarıyla temas etmesini önleyin.

#### **10.4 EVOQUE Kapak İmplanti**

##### **10.4.1 Kılavuz Tel Yerleştirme**

Standart girişimsel teknikleri kullanarak femoral venöz erişimi hazırlayın.

**UYARI:** Kılavuz telin ilerletilmesi ve konumlandırılması esnasında aşıri kuvvet kullanmayın ve/veya fazla hareket ettirmeyin, aksi takdirde arterlerde, venlerde ve/veya diğer kardiyak yapılarında perforasyon/diseksyon meydana gelebilir. Bu, aynı zamanda kardiyak aritmilere ve iletişim bozukluklarına yol açabilir.

Adım	Prosedür
1	Yönlenirilebilir kılıfı İVK çıkışında sağ atriyumun içine ilerletin.
2	Yönlenirilebilir kılıf yoluya bir kılavuz tel yerleştirin.

Adım	Prosedür
3	Kılavuz teli triküpid kapak boyunca ilerletin. <b>Not:</b> <i>Kılavuz teli triküpid kapağı geçmesine yardımcı olmak için diğer girişimsel cihazlar ve teknikler (ör. kılavuz kateterler) kullanılabilir.</i>
4	Uygun şekilde kılavuz tel yolu oluşturun ve kardiyak yapılara engel olmadığını doğrulayın.

#### 10.4.2 EVOQUE Kapak İletimi

**UYARI:** Vaskülatürü veya kardiyak yapıları korumak amacıyla, prosedürü gerçekleştirirken iletişim sistemini fazla hareket ettirmekten kaçının. İletim sisteminin işlevini korumak için, iletişim sistemini aşırı döndürmekten kaçının.

**Not:** İletim sisteminin prosedür boyunca gerekiği şekilde heparinize salinle yıkayın.

Adım	Prosedür
1	Dilatörler ve iletişim sistemi üzerindeki hidrofilik kaplamaların kullanımından önce etkinleştirildiğinden emin olun. Erişim bölgesine dilatasyon uygulayın. Gerektiğinde Edwards EVOQUE dilatör kiti kullanılmışmalıdır.
2	İletim sistemin kılavuz tel üzerinden yerleştirin.
3	Konik ucun distal ucu, İVK ve sağ atriyum arasındaki bileşkedeki konumlananına kadar iletişim sistemini ilerletin.
4	Floroskop kullanarak iletişim sisteminin doğru yönlendirildiğinden emin olun. <b>UYARI:</b> <i>İletim sistemi üzerindeki birincil sıkma düğmesi yıkama portlarının yönünde sıkılır; bu noktada iletişim sisteminin doğru yönlendirildiğinden emin olmak için dikkat edilmelidir.</i>
5	Kılıfı geri çekin.
6	İletim sisteminin sıkın ve triküpid kapağa doğru yönlendirin.
7	Triküpid kapağı geçeceğin şekilde iletişim sistemini ilerletin. <b>Not:</b> <i>İletim sistemi sıkma düğmesi, iletişim sistemi dönüsü ve kılavuz tel konumu, geçiş konumunu optimize etmek için kapak geçisi esnasında ayarlanabilir.</i>
8	Ekokardiyo grafi ve floroskopik görüntüleme kullanarak, iletişim sisteminin triküpid kapaktan sağ ventrikülün içine geçtiğini doğrulayın.
9	Aksesuar seti 1 yapılandırması kullanılıyorsa stabilizatörü, taban adaptörü üzerine kenetleyin ve tabana sabitleyin. Aksesuar seti 2 yapılandırması kullanılıyorsa rayi, platform üzerine kenetleyin ve sabitleyin. Ardından, stabilizatörü ray üzerine kenetleyin ve sabitleyin.
10	İletim sistemini ve kılıfı, stabilizatöre takın.
11	Hemodinamik stabilité sağlamak için iletişim sisteminin gerekiği şekilde ayarlayın.
12	Preoperatif MSCT verilerini (varsayımsız) kullanarak C kolunu optimum görüş projeksiyonuna getirin.
13	Doğal anatomisinde teması en düşük seviyede tutarak, iletişim sistemini triküpid anulus ile eş eksenli olacak şekilde konumlandırın.
14	Ekokardiyo grafi ve floroskopik görüntüleme kullanarak, EVOQUE kapağı doğru kapağa göre uygun derinlikte ve eş eksenlilikte konumlandırılmasını doğrulayın. <b>DİKKAT:</b> <i>EVOQUE kapak ankorlarını açığa çıkaracak şekilde kapsülü geri çekildikten sonra, kapak geri alınamaz veya iletişim sisteminin içine geri çekilierek yakalanamaz.</i> <b>UYARI:</b> <i>Kapağın doğru konumlandırılmasını sağlamak için, yerleştirme esnasında iletişim sisteminin doğal kapak içinde merkezi olarak konumlanması sağlanır.</i>
15	Ankorlar açığa çıkana kadar dış kapsülü geri çekin.
16	Hasta anatomisinin gerektirdiği şekilde ankorların doğal yaprakçıklar içinde konumlandırılacağı şekilde EVOQUE kapağın konumunu ayarlayın.
17	İstenilen EVOQUE kapak çapı elde edilene kadar dış ve iç kapsülü geri çekin.
18	Yaprakçıkları geçirin.
19	Yaprakçıkların bağlantısını değerlendirmek üzere eko görüntülemesi kullanarak EVOQUE kapağın konumunu doğrulayın. EVOQUE kapağın konumunu gerekiği şekilde ayarlayın.
20	Eko görüntülmesi kullanarak doğal yaprakçıkların hareketini gözlemleyin ve doğal triküpid kapak yaprakçıklarını tam olarak bağlamak için EVOQUE kapağın konumunu gerekiği şekilde ayarlayın.
21	Tam bağlantı doğrulandıktan sonra, EVOQUE kapağın triküpid anüler düzleme dik olduğundan emin olun.
22	EVOQUE kapak içerisinde konumlanan kadar konik ucu geri çekin.
23	EVOQUE kapak, iletişim sisteminden serbest kalana kadar iç kapsülü geri çekin. <b>DİKKAT:</b> <i>Erken serbest bırakmak EVOQUE kapağın performansını etkileyebileceğii için serbest bırakma düğmesi kullanılarak EVOQUE kapak nihai olarak serbest bırakılabilir dikkati olunmalıdır.</i>
24	Eko ve floroskopik görüntüleme kullanarak EVOQUE kapağın nihai konumunu ve işlevselliliğini değerlendirin.

#### 10.4.3 İletim Sisteminin Çıkarılması

**UYARI:** İletim sisteminin çıkarılması işlemi esnasında iletişim sisteminin EVOQUE kapağı içerisindeki merkezi konumunu korumaya dikkat edin, aksi takdirde kapak işlevselliği etkilenebilir veya kapağın yerinden çıkışmasına neden olabilir.

**Not:** Uygunsa, çıkarma işlemi esnasında herhangi bir zamanda iletişim sistemi stabilizatörden çıkarılabilir.

Adım	Prosedür
1	Konik ucu tam olarak geri çekin.
2	Konik uç EVOQUE kapağın kilitleme tırnaklarının üzerine gelene kadar, iletişim sistemini gerekiği şekilde gevşetin ve geri çekin. EVOQUE kapağı göre merkezi konumu korumak için kılavuz teli gerekiği şekilde ayarlayın. Kilitleme halkasının EVOQUE kapaktan serbest kaldığını doğrulayın.
3	Serbest bırakma düğmesini, iç kapsülü konik uçla temas kurmasını sağlayacak şekilde döndürün.
4	İletim sistemini gerekiği şekilde gevşetin ve geri çekin.
5	Dış kapsül iç kapsülle temas edene kadar kapsül geri çekme düğmesini döndürün.
6	İletim sistemin tam olarak gevşetildiğinden emin olun ve iletişim sistemini erişim bölgesinde çırpar. <b>Not:</b> <i>Sistemin çıkarılmasından sonra femoral veni kapatmak için bir kılıf kullanılabilir.</i>
7	Standart girişimsel teknikler kullanarak uygun şekilde femoral kapatma gerçekleştirin.
8	EVOQUE kapağın nihai konumunu değerlendirmek için gerekirse ventrikürogram gerçekleştirin.

## 11.0 Tedarik Şekli

### 11.1 Sterilizasyon ve Ambalaj

EVOQUE kapak, terminal sıvı sterilizasyonu ile sterilize edilmiş ve nonprojenik olarak tedarik edilir. Bir kavanozun içindeki glutaraldehit çözeltisi içinde ambalajlanmış ve sterilize edilmişdir ve kavanoza mührү uygulanmıştır. Kavanozun dış yüzeyi steril değildir ve kavanoz steril alana konmamalıdır. EVOQUE kapak, bir sıcaklık indikatörü ile tedarik edilmekte olup indikatörün etkinleşmiş olması halinde kullanılmamalıdır. İletim sistemi, dilatör kiti ve yükleme sistemi, etilen oksitile sterilize edilmiş şekilde tedarik edilir ve nonprojenik şekilde sağlanır. Bileşenler bir karta sabitlenir ve bir torba ve raf kutusunda ambalajlanır.

Stabilizatör, etilen oksitile sterilize edilmiş olarak tedarik edilir. Bileşenler bir karta sabitlenir ve bir torba ve raf kutusunda ambalajlanır.

Tek kullanımlık taban ve plaka veya yeniden kullanılabilir ray, platform ve plaka, steril olmayan biçimde temin edilir.

Bileşenler, ayrı nakliye kutularında ambalajlanır.

### 11.2 Saklama

EVOQUE kapak, 10 °C ve 25 °C (50 °F ve 77 °F) arasındaki sıcaklıklarda saklanmalıdır. Düzenli aralıklarla stok kontrolü ve rotasyonu yapılması önerilir, böylece son kullanma tarihi daha erken olan EVOQUE kapağın daha önce kullanılması sağlanır.

İletim sistemi, dilatör kiti, yükleme sistemi, tek kullanımlık stabilizatör/taban/plaka ve yeniden kullanılabilir platform/plaka, kontaminasyon olmayan serin ve kuru bir yerde saklanmalıdır. Yeniden kullanılabilir rayın saklanması için Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray Tertibatı Kullanım Talimatlarına bakın.

## 12.0 Manyetik Rezonans Görüntüleme (MRI) Güvenlik Bilgileri



Klinik olmayan testler, Edwards EVOQUE kapağın MR Koşullu olduğunu göstermiştir. Bu kapağın takılı olduğu hastalar, aşağıdaki koşullara uygun bir MR sisteminde güvenli bir şekilde taranabilir:

- Yalnızca 1,5 ve 3 T değerinde statik manyetik alan
- 3000 Gauss/cm (30,0 T/m) veya daha düşük maksimum uzamsal manyetik alanı
- MR sistemi tarafından bildirilen maksimum tüm vücutta ortalama spesifik absorpsiyon oranı (SAR) 2,0 W/kg
- Her iki gradyan ve SAR için MR sisteminde normal çalışma modu

Yukarıda tanımlanan tarama koşullarında EVOQUE kapağı 15 dakika boyunca kesintisiz taramanın ardından 4 °C maksimum sıcaklık artışı neden olması beklenir.

Klinik olmayan testlerde EVOQUE kapağın yol açtığı görüntü artefaktı, gradyan eko veya spin eko puls sekansi ve 3 T MRI sistemiyle görüntülendiğinde cihazdan yaklaşık 0,8 cm uzanmaktadır.

## 13.0 Cihazın Beklenen Kullanım Süresi

EVOQUE kapak, kapak test etme gereksinimleri uyarınca titizlikle gerçekleştirilen klinik öncesi dayanıklılık testlerine tabi tutulmuştur. Kapaklar, simül edilmiş 5 yıllık yıpranma testinden başarıyla geçmiştir. Gerçek kullanım süresi performansı, pek çok faktöre bağlıdır ve hastadan hastaya değişir.

## 14.0 Hasta Bilgileri

Her bir EVOQUE kapak ile birlikte bir hasta implant kartı sağlanır. İmplantasyondan sonra, lütfen istenen tüm bilgileri tamamlayın ve implant kartını hastaya verin. Seri numarası, EVOQUE kapağıın ambalajı üzerinde bulunur. Bu implant kartı, hastaların hastaneye başvurduklarında sağlık uzmanlarını vücutlarındaki implantın tür konusunda bilgilendirmelerine imkan tanır.

## 15.0 Geri Kazanılmış Implant ve Cihazın Atılması

Edwards Lifesciences, EVOQUE kapağın geri kazanılmış klinik numunelerini analiz için almayı büyük önem vermektedir. Değerlendirmelerimiz tamamlandıktan sonra, bulgularımızı özetleyen yazılı bir rapor sağlanacaktır. Geri kazanılmış kapağın iadesi için lütfen Edwards ile iletişime geçin.

Cihazlardan herhangi birini iade etmeye karar verirseniz lütfen aşağıdaki talimatları izleyin:

- **Steril Bariyeri Sağlam Açılmamış Ambalaj:** Torbalar açılmamışsa, cihazı orijinal ambalajında iade edin.
- **Ambalaj Açılmış Ancak İmplatne Edilmemiş:** Bir torba açılmışsa, cihaz artık steril değildir. Lütfen cihazı orijinal ambalajında iade edin.
- **Eksplante edilmiş implant:** Eksplante edilmiş implant, %10 formalin veya %2 glutaraldehit gibi uygun bir histolojik fixasyon maddesi içine yerleştirilmelidir. Bu koşullarda soğutma gereklidir. Edwards firmasına iade edilmek üzere Eksplant Kiti talebinde bulunmak için Edwards Lifesciences ile iletişime geçin.

### 15.1 Ürünün Atılması

Kullanıcının yaralanmasını önlemek amacıyla biyolojik açıdan tehlaklı maddeler ve keskin nesneler için yaygın olarak kabul edilmiş önlemleri alın. 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 yeniden sterilize edilmeli ya da atılmalıdır. Yeniden kullanılabilir platform ve plaka aksesuarlarının atılması için Edwards Yeniden Kullanılabilir Aksesuarları Kullanım Talimatlarına bakın.

## 16.0 EVOQUE Kapak ile İlgili Kalitatif ve Kantitatif Bilgiler

EVOQUE kapak ile ilgili olarak aşağıdaki tabloda, malzemelere ve maddelere ilişkin kalitatif ve kantitatif bilgiler gösterilmektedir:

### EVOQUE Kapak

Madde	CAS	Model Kütle Aralığı (mg)
Nikel	7440-02-0	1250-1470
Titanyum	7440-32-6	981-1171
Polietylentereftalat	25038-59-9	529-649
Polietylent	9002-88-4	285
Poliüretan	9009-54-5	0-281
Kolajenler, sığır, glutaraldehit içeren polimerler	2370819-60-4	113
Titanyum dioksit	13463-67-7	1,41-3,65
Kobalt	7440-48-4	0-1,29
Demir	7439-89-6	0-1,29
Karbon	7440-44-0	0-1,03
Oksijen	7782-44-7	0-1,03
Antimon trioksit	1309-64-4	0,632-0,777
Silosanlar ve silikonlar, dimetil, metil silseskioksanlı polimerler, polietilen-polipropilen glikol ve polietilen-polipropilen glikol monobütil eter	68554-68-7	0-0,762
Niyobyum	7440-03-1	0-0,643
Silikon dioksit	7631-86-9	0,00515-0,598
Polibütadien diakrilat	9003-17-2	0-0,452
Polibütilat	24936-97-8	0,333
Krom	7440-47-3	0-0,257
Bakır	7440-50-8	0-0,257
Hidrojen	1333-74-0	0-0,129
Nitrojen	7727-37-9	0-0,129
4-Dodesilbenzensülfonik asit	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green No. 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508-0,0256
Giserol	56-81-5	0-0,0168
Bis(2-dimetilaminoethyl) eter	3033-62-3	0-0,00790
Trietilendiamin	280-57-9	0-0,00611

### EVOQUE İletim Sistemi:

Bu cihaz, ağırlıkça %0,1 üzerindeki bir konsantrasyonda CMR 1B olarak tanımlanan şu maddeyi içerir:

Kobalt; CAS No. 7440-48-4; EC No. 231-158-0

Mevcut bilimsel kanıtlar, kobalt alaşımlarından veya kobalt içeren paslanmaz çelik alaşımlarından üretilen tıbbi cihazların kanser veya üreme sistemini olumsuz etkileme riskinin artmasına neden olmadığı görüşünü desteklemektedir.

## 17.0 Güvenlilik ve Klinik Performans Özeti (SSCP)

Bu tıbbi cihaza ait bir SSCP için <https://meddeviceinfo.edwards.com> adresine bakın.

Avrupa Tibbi Cihazlar Veritabanı/Eudamed'in kullanımına sunulmasının ardından bu tıbbi cihaza ait SSCP için <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> adresine bakın. Bu, Tibbi Cihazlar/Eudamed ile ilgili Avrupa Veritabanı'nın kullanımına sunulması sonrasında SSCP'nin konumudur.

SSCP, CE sertifikasının verildiği Onaylı Kuruluş tarafından yapılan klinik değerlendirmeye göre uyarlanmıştır. SSCP, aynı bilgilerin ilgili bir özetini içermektedir. Onaylı Kuruluş, EVOQUE sisteminin kısa ve uzun süreli güvenililiği ve etkinliği için fayda-risk gerekliliklerini dikkate almış ve kabul etmiştir.

EVOQUE sisteminin tamamının güvenililik (MDR GSPR1), performans (MDR GSPR1), yan etkilerin kabul edilebilirliği (MDR GSPR8), kullanılabilirlik (MDR GSPR5), cihazın kullanım süresi (MDR GSPR6) ile kabul edilebilir fayda-risk profiline (MDR GSPR8) yönelik Performans Gereksinimlerine (GSPR) uygunluğu, etiketlenmiş endikasyonlar için oluşturulmuştur.

## 18.0 Temel Benzersiz Cihaz Tanımlaması-Cihaz Tanımlayıcı (UDI-DI)

Temel UDI-DI, cihazla ilgili Eudamed'e girilen bilgiler için erişim anahtarıdır. Kapaklara, iletim sistemine ve aksesuarlara ait Temel UDI-DI, SSCP'yi bulmak için kullanılabilir. Aşağıdaki tabloda EVOQUE sistemi için Temel UDI-DI'ler yer almaktadır:

Ürün	Model				Temel UDI-DI
Edwards EVOQUE Kapak	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi veya Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi ve Kirpici	9850LS veya 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE Triküspid İletim Sistemi		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE Dilatör Kiti		9850DK			0690103D004EVK000WN

### Aksesuar Seti 1

Edwards EVOQUE Stabilizatör	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE Stabilizatör Tabanı	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE Stabilizatör Plakası	9850PT	0690103D004EVA000UG

### Aksesuar Seti 2

Edwards EVOQUE Stabilizatör	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards Yeniden Kullanılabilir Ray	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards Yeniden Kullanılabilir Platform	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards Yeniden Kullanılabilir Plakası	10000PT	0690103D004REU000YA

## Русский

### Система замены трехстворчатого клапана Edwards EVOQUE

#### Инструкции по применению

**Предостережение: имплантацию трехстворчатого клапана для чреспкатетерной замены должны выполнять только врачи, прошедшие обучение по системе замены трехстворчатого клапана Edwards EVOQUE.**

- Не пытайтесь использовать клапан Edwards EVOQUE (далее — клапан EVOQUE), систему доставки или их принадлежности, не прочитав и не усвоив информацию, содержащуюся в этом буклете.
- Несоблюдение данных инструкций, предупреждений и мер предосторожности может привести к повреждению устройства или травмированию пациента. Использовать систему EVOQUE должны только врачи, обученные выполнению инвазивных внутрисосудистых процедур, и врачи, обученные надлежащему использованию системы.
- По поводу выбора соответствующего размера клапана EVOQUE проконсультируйтесь с уполномоченным сотрудником Edwards.
- Клапан EVOQUE, система доставки, комплект дилататоров, система загрузки и стабилизатор поставляются в СТЕРИЛЬНОМ виде. Одноразовые принадлежности (база и пластина) и многоразовые принадлежности (направляющая, платформа и пластина) поставляются в НЕСТЕРИЛЬНОМ виде.
- Сведения о процедуре протирки многоразовых платформы и пластины Edwards см. в указаниях по повторной обработке в инструкциях по применению многоразовых принадлежностей Edwards. При использовании узла многоразовой направляющей Edwards см. указания по повторной обработке в инструкциях по применению узла многоразовой направляющей Edwards. Все прочие изделия поставляются только для однократного применения. После использования утилизируйте их в соответствии с административными правилами больницы и/или государственными правилами.

#### 1.0 Введение

Система замены трехстворчатого клапана Edwards EVOQUE (в настоящем документе называемая системой EVOQUE) предназначена для замены нативного трехстворчатого клапана у пациентов с симптоматической тяжелой регургитацией в области трехстворчатого клапана без необходимости проведения обычной открытой операции на сердце. Система EVOQUE состоит из четырех (4) элементов, которые используются с любым из двух (2) наборов принадлежностей, как указано ниже.

Наименование изделия	44 мм	48 мм	52 мм	56 мм
Клапан Edwards EVOQUE (клапан EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Система загрузки Edwards EVOQUE или Система загрузки Edwards EVOQUE и резак		9850LS или 9850LSB		9850LSB
Система доставки трехстворчатого клапана Edwards EVOQUE		9850TDS		
Комплект дилататоров Edwards EVOQUE		9850DK		

#### Набор принадлежностей 1

Наименование изделия	Номер модели
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SB
База стабилизатора Edwards EVOQUE	9850BA
Пластина стабилизатора Edwards EVOQUE	9850PT

#### Набор принадлежностей 2

Наименование изделия	Номер модели
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SZ
Многоразовая направляющая Edwards	10500RL
Многоразовая платформа Edwards	10000UP
Многоразовая пластина Edwards	10000PT

**Примечание.** Система EVOQUE предназначена для использования либо с набором принадлежностей 1, либо с набором принадлежностей 2. Набор принадлежностей 1 считается дополнительным одноразовым набором для использования с системой EVOQUE. Компоненты из наборов 1 и 2 не являются взаимозаменяемыми.

**Примечание.** Устройства, входящие в состав системы EVOQUE, предназначены для совместного использования и не предназначены для использования по отдельности. Информация, приведенная в этой инструкции по применению, относится ко всем устройствам системы EVOQUE.

#### 2.0 Описание устройства

##### • Клапан Edwards EVOQUE (рис. 1)

Клапан EVOQUE предназначен для имплантации в положение трехстворчатого клапана в качестве альтернативы операции. Клапан EVOQUE состоит из трехстворчатого клапана из ткани перикарда КРС, нитинолового каркаса и тканевой юбки, упакован и прошел конечную стерилизацию в глутаральдегиде.

Для расчета рекомендуемого размера клапана используется размер естественного кольца нативного клапана, измеренный с помощью компьютерной томографии (КТ). При выборе размера клапана необходимо учитывать анатомические особенности пациента и особенности выбранного метода визуализации.

Диаметр устройства (рекомендуемый размер клапана)	Систола		Диастола	
	Рекомендуемый обрабатываемый периметр — получаемый диапазон диаметров (мм)	Максимальная обрабатываемая длина кольца клапана (мм)	Рекомендуемый обрабатываемый периметр — получаемый диапазон диаметров (мм)	Максимальная обрабатываемая длина кольца клапана (мм)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Система доставки трехстворчатого клапана Edwards EVOQUE (рис. 2)

Внешний диаметр системы доставки составляет 28 Fr, она предназначена для доставки клапана EVOQUE в положение обжима посредством доступа через бедренную вену. На рукоятке системы доставки есть основная ручка изгиба, дополнительная ручка изгиба и ручка глубины, облегчающие выравнивание клапана EVOQUE и его размещение в области нативного клапана, а также ручка капсулы и ручка высвобождения для управления раскрытием и высвобождением клапана EVOQUE.

##### • Комплект дилататоров Edwards EVOQUE (рис. 3)

Дилататоры размерами 24 Fr, 28 Fr и 33 Fr с гидрофильным покрытием предназначены для расширения доступа, что упрощает введение системы доставки. Все дилататоры совместимы с проводником размером 0,89 мм (0,035 дюйма) и имеют коническую форму для минимизации травмирования области доступа.

##### • Система загрузки Edwards EVOQUE (рис. 4) / система загрузки и резак (рис. 5)

Система загрузки, состоящая из нескольких компонентов, предназначена для облегчения загрузки и присоединения клапана EVOQUE к системе доставки. Система загрузки помогает обжимать клапан EVOQUE до соответствующего диаметра, что позволяет внешней капсуле продвигаться поверх клапана EVOQUE.

##### • Набор принадлежностей 1 для системы Edwards EVOQUE: стабилизатор (модель 9850SB), база и пластина (рис. 6)

Одноразовый стабилизатор с одноразовыми базой и пластиной предназначены для фиксации системы доставки под углом, подходящим для доступа через бедренную вену, и для тонкой настройки положения системы доставки во время процедуры имплантации. База регулируется по высоте в соответствии с нижними конечностями пациента и обеспечивает устойчивую базу для стабилизатора. Пластина обеспечивает устойчивую плоскую поверхность для базы на операционном столе.

## **• Набор принадлежностей 2 системы Edwards EVOQUE: стабилизатор (модель 98505Z) и многоразовые направляющая, платформа и пластина (рис. 7)**

Многоразовые принадлежности, совместимые с системой EVOQUE, включают многоразовые направляющую, платформу и пластины. Многоразовая направляющая представляет собой устойчивую стерилезируемую направляющую, которая обеспечивает поверхность для фиксации совместного стабилизатора к многоразовой платформе. Многоразовая платформа позволяет осуществлять позиционирование и стабилизацию чрескатетерных систем доставки Edwards для замены с помощью регулируемой высоты ножек и стабильной платформы. Многоразовая пластина размещается под многоразовой платформой, обеспечивая плоскую и устойчивую поверхность во время использования. Одноразовый стабилизатор предназначен для облегчения позиционирования и стабилизации системы EVOQUE в ходе процедур имплантации. Для установки платформы и пластины базы при применении набора принадлежностей, в котором используются многоразовые принадлежности (рис. 7), см. инструкции по применению многоразовых принадлежностей Edwards. Если многоразовая направляющая нестерильна или распаковывается в первый раз, см. инструкции по применению узла многоразовой направляющей Edwards.

## **3.0 Требования к объектам и обучению**

Объекты, предназначенные для выполнения процедуры имплантации с использованием системы EVOQUE, должны иметь возможность выполнять рентгеноскопию в режиме видео и чреспищеводную эхокардиографию (ЧПЭхоКГ) на протяжении всей процедуры. Кроме того, у врачей, выполняющих имплантацию, должен быть оперативный доступ к объектам с необходимым оборудованием, инструментами, материалами и персоналом для выполнения срочной операции на трехстворчатом клапане при необходимости.

Edwards Lifesciences предоставляет комплексную программу обучения, которую должны пройти врачи, выполняющие имплантацию, до использования системы EVOQUE. Врачи, выполняющие имплантацию, должны обладать расширенными техническими знаниями и опытом выполнения аналогичных катетерных процедур.

## **4.0 Показания к применению**

### **4.1 Назначение**

Система замены трехстворчатого клапана EVOQUE предназначена для снижения регургитации в области трехстворчатого клапана (TR) у пациентов с сохраняющимися, несмотря на медикаментозную терапию, симптомами, для которых, согласно решению кардиологической бригады, противопоказаны другие оперативные или чрескатетерные варианты лечения. Система EVOQUE позволяет чреспожно доставить имплантат к трехстворчатому клапану посредством доступа через бедренную вену с использованием трансвенозного доступа.

### **4.2 Целевая группа пациентов**

- Пациенты с симптоматической тяжелой TR без:
  - тяжелого стеноза и/или регургитации аортального, митрального клапана и/или клапана легочной артерии;
  - ФВЛЖ <25 %;
  - тяжелой дисфункции правого желудочка, измеренной с помощью эхокардиографии;
  - зависимости от кардиостимулятора<sup>1</sup> на транстрикуспидальном отведении без альтернативного варианта кардиостимуляции;
  - необходимости срочной или экстренной операции по любой причине или планируемой кардиохирургической операции в следующие 12 месяцев;
  - систолического артериального давления в покое <90 или >160 мм рт. ст. после повторных измерений;
  - рефрактерной сердечной недостаточности, требующей расширенного вмешательства (т. е. левожелудочкового аппарата вспомогательного кровообращения, трансплантации) (сердечной недостаточности стадии D по ACC/AHA/ESC/EACTS);
  - окклюзии или тромбоза фильтра НПВ, который будет мешать катетеру доставки.
- Для оценки риска для пациента и анатомической пригодности выбор пациента должна осуществлять многопрофильная кардиологическая бригада, специализирующаяся на лечении регургитации трехстворчатого клапана.

<sup>1</sup> Зависимость от кардиостимулятора может увеличить риск серьезной травмы или смерти из-за внезапного отказа кардиостимулятора.

## **5.0 Противопоказания**

Клапан EVOQUE противопоказан пациентам с любым из следующих состояний.

- Активный эндокардит на протяжении 3 месяцев или инфекция, требующая лечения антибиотиками (перорально или внутривенно) на протяжении 2 недель до запланированной имплантации.
- Не поддающаяся лечению гиперчувствительность или противопоказания к применению любых следующих методов и средств: всех антитромбоцитарных препаратов, всех антикоагулянтов, нитиноловых сплавов (никеля и титана), тканей КРС, глутаральдегида, контрастных веществ или чреспищеводной эхокардиографии.
- Анатомические особенности трехстворчатого клапана, не позволяющие надлежащим образом разместить изделие и препятствующие его работе, на основании КТ или эхокардиографического обследования.

**Примечание. Пациент должен переносить по меньшей мере один антитромбоцитарный препарат И один антикоагулянт.**

## **6.0 Предупреждения**

- Запрещается использовать клапан EVOQUE помимо утвержденных показаний.
- Клапан EVOQUE, система доставки, система загрузки, комплект дилататоров и стабилизатор разработаны, предназначены и распространяются только для СТЕРИЛЬНОГО одноразового использования. База стабилизатора EVOQUE и пластина стабилизатора EVOQUE поставляются в нестерильном виде только для одноразового применения. Любые одноразовые изделия нельзя стерилизовать и использовать повторно. Нет данных, подтверждающих стерильность, априоренность и работоспособность этих устройств после повторной обработки.
- Обязательно используйте надлежащие методы стерильной работы во время подготовки, переноса и использования устройства.
- Запрещается использовать клапан, если пломба контроля вскрытия сломана, раствор для хранения не покрывает клапан полностью, активирован температурный индикатор, клапан поврежден или срок его годности истек. Клапан EVOQUE должен постоянно оставаться во влажном состоянии. Клапан нельзя подвергать воздействию растворов, антибиотиков или химических веществ, кроме транспортного раствора для хранения и стерильного физиологического раствора. Это поможет предотвратить повреждение створок, которое может влиять на функциональность клапана. Клапан EVOQUE должен оставаться смоченным в физиологическом растворе до момента имплантации.
- Убедитесь, что выбран клапан нужного размера. Имплантация клапана неподходящего размера (слишком маленького или слишком большого) может привести к околоклапанной регургитации (PVL), миграции клапана, эмболизации и (или) повреждению кольца клапана.
- Следует проводить тщательное обследование пациентов с ранее установленными устройствами (например, фильтром НПВ) перед введением системы доставки во избежание возможного повреждениясосудистой системы или ранее установленного устройства.
- Следует проводить тщательное обследование пациентов с имеющимися отведениями в сердце перед имплантацией во избежание возможного нежелательного взаимодействия между устройствами.
- Следует соблюдать осторожность при имплантации сердечных электродов после имплантации клапана EVOQUE во избежание возможного нежелательного взаимодействия между устройствами.
- Пациентам с имплантированным клапаном EVOQUE следует проводить антикоагулантную/антиагрегантную терапию согласно рекомендациям лечащего врача в соответствии с действующими руководствами с целью минимизации риска тромбоза клапана или тромбоэмболии.
- Данные, подтверждающие безопасность и работоспособность устройства, отсутствуют, если у пациента есть:
  - эхокардиографические признаки тяжелой дисфункции правого желудочка;
  - систолическое давление в легочной артерии (СДЛА) > 70 мм рт. ст. при измерении посредством эхо-допплерографии;
  - транстрикуспидальное отведение кардиостимулятора или дефибриллятора, имплантированное в правый желудочек в течение последних 3 месяцев;
  - зависимость от транстрикуспидального кардиостимулятора без альтернативных вариантов кардиостимуляции.

## **7.0 Меры предосторожности**

### **7.1 Меры предосторожности перед использованием**

- Возможность выполнения процедуры у пациента зависит от анатомического состояния, установленного на основании КТ.
- Рекомендуется, чтобы многопрофильная кардиологическая бригада придерживалась мнения, что имплантация клапана EVOQUE предпочтительна по отношению к альтернативным решениям с использованием чреспложных устройств, в том числе к минимально инвазивной открытой операции на сердце.
- Рекомендуется, чтобы многопрофильная кардиологическая бригада учитывала тяжесть заболевания и шансы на обратимость правосторонней сердечной недостаточности на основании полного гемодинамического обследования.
- Ожидаемая продолжительность жизни пациента должна составлять по меньшей мере 12 месяцев.

### **7.2 Меры предосторожности**

- Клапан EVOQUE необходимо использовать только с системой доставки EVOQUE и системой загрузки EVOQUE.
- Данную процедуру следует выполнять под контролем соответствующих методов визуализации, например чреспищеводной эхокардиографии (ЧПЭхоКГ), рентгеноскопии и (или) внутрисердечной эхокардиографии (ICE).
- Глутаральдегид может вызывать раздражение кожи, глаз, носа и горла. Не допускайте продолжительного или многократного контакта с раствором, а также вдыхания его паров. Работайте с этим веществом только при достаточном уровне вентиляции. При попадании вещества на кожу необходимо сразу же промыть пораженный участок кожи водой, а при попадании в глаза — немедленно обратиться за медицинской помощью. Порядок действий в случае контакта с глутаровым альдегидом приведен в паспорте безопасности, который можно получить в компании Edwards Lifesciences.
- До, во время или после имплантации клапана EVOQUE могут возникнуть нарушения проводимости, требующие непрерывного мониторинга ЭКГ до момента выписки. Если у пациента есть нарушения проводимости или подозрение на них, следует рассмотреть возможность мониторинга и (или) электрофизиологического обследования.
- Пациентам с повышенным риском инфицирования протеза клапана и эндокардита рекомендуется проводить соответствующую антибиотикопрофилактику.
- Не установлено, что клапан EVOQUE обладает долгосрочной износостойкостью. Клинические данные отражают результаты краткосрочного последующего наблюдения. Рекомендуется регулярно проводить последующее врачебное наблюдение для оценки работы клапана EVOQUE.

• Имплантацию клапана EVOQUE следует отложить у пациентов с (1) инфарктом миокарда в анамнезе в течение одного месяца (30 дней) до планируемого вмешательства, (2) тромбоэмболией легочной артерии в течение 3 месяцев (90 дней) до планируемого вмешательства, (3) острым нарушением мозгового кровообращения (инсультом или транзиторной ишемической атакой) в течение 3 месяцев (90 дней) до планируемого вмешательства, (4) активным кровотечением из верхних отделов желудочно-кишечного тракта, требующим переливания крови, в течение 3 месяцев (90 дней) до процедуры.

## 8.0 Потенциальные нежелательные явления

Потенциальные нежелательные явления, связанные со стандартной катетеризацией сердца, использованием анестезии и клапана EVOQUE, а также процедурой имплантации, включают:

- отклонение данных лабораторных анализов;
- аллергическую реакцию на анестезию, контрастное вещество, антитромботическую терапию или материалы устройства;
- анафилактический шок;
- анемию или снижение уровня гемоглобина, требующее переливания;
- аневризму или псевдоаневризму;
- стенокардию или боль в груди;
- аритмию: предсердную (например, фибрилляция предсердий, наджелудочковая тахикардия);
- аритмии: желудочковые (например, желудочковая тахикардия, фибрилляция желудочек);
- артериовенозную fistулу;
- кровотечение;
- остановку сердца;
- сердечную недостаточность;
- повреждение сердца, включая перфорацию;
- тампонаду сердца/перикардиальный выпот;
- кардиогенный шок;
- запутывание в хордах или их разрыв, которые могут потребовать оперативного вмешательства;
- коагулопатию, расстройства свертываемости, геморрагический диатез;
- повреждение проводящей системы сердца, которое может потребовать имплантации кардиостимулятора (временного или постоянного);
- переход к операции на открытом сердце;
- окклюзию коронарной артерии;
- повреждение или нарушение функционирования кардиостимулятора или имплантируемого кардиовертера-дефибриллятора (ICD);
- смерть;
- отек;
- электролитный дисбаланс;
- эмболизацию, в том числе воздухом, частицами, кальциновым материалом или тромбом;
- срочную операцию на сердце;
- эндокардит;
- раздражение пищевода;
- прободение или структуру пищевода;
- эмболизацию компонента (-ов) системы EVOQUE;
- невозможность извлечения компонентов системы EVOQUE;
- лихорадку;
- желудочно-кишечное кровотечение;
- гематому;
- гемодинамические нарушения;
- гемолиз или гемолитическую анемию;
- кровоизлияние, требующее переливания/хирургической операции;
- гипертензию;
- гипотонию;
- воспаление;
- повреждение аппарата трехстворчатого клапана, включая повреждение хорд, разрыв хорд, повреждение папиллярной мышцы;
- местную и системную инфекцию;
- мезентериальную ишемию или инфаркт кишечника;
- полиорганическую недостаточность;
- инфаркт миокарда;
- тошноту и (или) рвоту;
- повреждение нервов;
- неврологические симптомы, включая дискинезию, без постановки диагноза ТИА или инсульта;
- несрочную повторную операцию;
- боль;
- образование паннуса;
- паралич;
- чрескожное вмешательство на клапанном аппарате;
- периферическую ишемию;
- постоянную нетрудоспособность;
- плевральный выпот;
- пневмонию;
- отек легких;
- эмболию легочной артерии;
- реакцию на антитромбоцитарные препараты или антикоагулянты;
- повторную госпитализацию;
- почечную недостаточность;
- дыхательную недостаточность, ателектаз — может потребоваться продолжительное интубирование;
- забрюшинное кровотечение;
- обструкцию выносящего тракта правого желудочка (ВТПЖ);
- септициемию, сепсис;
- ожог кожи, повреждение или изменение тканей из-за воздействия ионизирующего излучения;
- инсульт;
- повреждение структур (износ, перелом, кальификация, надрыв створки, утолщение створки, стеноз имплантируемого устройства или новое расстройство движения створок);
- тромбоэмболию;
- транзиторную ишемическую атаку (ТИА);
- смешение/эмболизацию клапана;
- эндокардит клапана;
- эксплантацию клапана;
- удерживание створок клапана;
- неверное положение клапана;
- миграцию клапана;
- околоклапанную регургитацию (PVL);
- клапанную регургитацию (вновь возникшую или ухудшившуюся регургитацию в области трехстворчатого, аортального, митрального клапанов, клапана легочной артерии);
- тромбоз клапана;
- повреждение или травму сосудов, включая рассечение или окклюзию;

- спазм сосудов;
- расхождение краев раны, пролонгированное или неполное заживление раны.

Если вы являетесь пациентом/пользователем/третьим лицом в Европейском экономическом пространстве и во время использования этого устройства или в результате его применения произошел серьезный инцидент, сообщите об этом производителю и в ваш национальный компетентный орган, который можно найти по адресу [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## **9.0 Дополнительное оборудование**

Для процедуры имплантации требуется дополнительное оборудование, не поставляемое с системой EVOQUE. Это дополнительное оборудование приведено ниже.

### **9.1 Оборудование для загрузки клапана EVOQUE**

**Примечание. Указанные значения объема достаточны для подготовки 1 имплантата.**

- 3500 мл (как минимум) стерильного физиологического раствора при комнатной температуре (~ 23 °C)
- 500 мл (как минимум) гепаринизированного физиологического раствора (2 единицы/мл) при комнатной температуре (~ 23 °C)
- 4 стерильные чаши для ополаскивания (≥ 500 мл, ≥ 7 см глубиной, пластмассовые)
- 1 большая стерильная чаша для загрузки (≥ 2 л, ≥ 10 см глубиной, пластмассовая)
- 1 скальпель, лезвие для скальпеля № 11
- 1 шприц с разъемом Люэра (≥ 20 куб. см)
- Марлевые салфетки
- Пинцет с тупыми кончиками
- Ножницы с тупыми кончиками
- Стерильные полотенца

### **9.2 Оборудование для доступа, процедуры и мониторинга**

- Стандартное лабораторное оборудование для катетеризации сердца
- Гильза интродьюсера для сосудов бедра
- Оборудование для рентгеноскопии (стационарные, передвижные и полустанционные рентгеноскопические системы, подходящие для использования при чрескожной коронарнойangiопластике)
- Средства для выполнения чреспневмодной эхокардиографии
- Регулируемая гильза интродьюсера
- Проводник максимального диаметра 0,89 мм (0,035 дюйма) с регулируемой длиной
- Проводник сверхмалой кривизны максимального диаметра 0,89 мм (0,035 дюйма)
- Проводник и катетер для правой коронарной артерии
- Стерильный стол для подготовки клапана EVOQUE и устройства

### **9.3 Резервное оборудование**

- Канюля для артериального шунтирования (~ 18 Fr)
- Аппарат для сердечно-легочного шунтирования
- Соответствующий баллон (диаметром >20 мм, контрастный объем 9 куб. см)
- Разбавленное рентгеноконтрастное вещество (соотношение контрастного вещества и физиологического раствора 15 : 85)
- Инжектор высокого давления для контрастного вещества
- Внутриаортальный баллон-насос и баллон соответствующего размера
- Оборудование для внутрисердечной эхокардиографии
- Ангиографический катетер типа «свиной хвост»
- Канюля для шунтирования венозного оттока (~ 18 Fr)
- Оборудование для трансторакальной эхокардиографии (ТТЭ)
- Лубрикант для сосудистого доступа
- Оборудование для временной кардиостимуляции

## **10.0 ИНСТРУКЦИИ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**

### **10.1 Осмотр перед использованием**

Перед использованием системы EVOQUE визуально обследуйте каждый элемент и принадлежность на предмет видимых повреждений (например, трещин в контейнере или крышке, утечек, поврежденной или отсутствующей герметизации), которые могут привести к нарушению стерильности упаковки (в соответствующих случаях) или функциональности компонентов.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Соблюдайте установленный порядок работы с системой доставки. Запрещается использовать систему доставки и вспомогательные устройства, если их упаковки и (или) стерильные барьеры, а также их компоненты были вскрыты или повреждены или срок их годности истек, поскольку при этом возможно нарушение их стерильности и (или) функции.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Обращайтесь с клапаном EVOQUE надлежащим образом, не используйте устройство/контейнер при обнаружении повреждений, утечек, отсутствии соответствующего стерилизующего агента (неполное погружение в глутаральдегид или отсутствие ненарушенной герметизации). Клапан EVOQUE нельзя использовать для имплантации, поскольку стерильность может быть нарушена.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Не используйте клапан EVOQUE, если срок его годности истек, так как в этом случае возможно нарушение стерильности клапана или ухудшение его функциональных характеристик.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Не используйте клапан EVOQUE, если активирован температурный индикатор, так как в этом случае возможно ухудшение функциональных характеристик клапана.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Не используйте клапан EVOQUE при повреждении контрольной пломбы, так как стерильность устройства может быть нарушена.

### **10.2 Установка принадлежностей**

#### **10.2.1 Установка набора принадлежностей 1**

Этап	Процедура
1	Поместите пластины на операционный стол под ногой пациента для поддержки базы во время процедуры.
2	После размещения пациента на операционном столе разместите одноразовую базу над ногой пациента поверх пластины на нужном расстоянии от середины грудины.
3	Установите стерильный барьер.
4	После стерильного укрытия разместите одноразовый адаптер базы на одной прямой с областью доступа и присоедините его к передней части базы с помощью зажима (рис. 6).

**Примечание. В конфигурации набора принадлежностей 1 как адаптер базы, так и зажим поставляются со стабилизаторами.**

#### **10.2.2 Установка набора принадлежностей 2**

Для установки платформы и пластины при применении конфигурации набора принадлежностей 2, в которой используются многоразовые принадлежности (рис. 7), см. инструкции по применению многоразовых принадлежностей Edwards. Если многоразовая направляющая нестерильна или распаковывается в первый раз, см. инструкции по применению узла многоразовой направляющей Edwards. Если многоразовая направляющая стерильна, см. следующие инструкции.

Этап	Процедура
1	Извлеките многоразовую направляющую Edwards из стериллизационной обертки (синего цвета) и проверьте на отсутствие повреждений.
2	Перед стерильным укрытием пациента соберите многоразовую пластину и многоразовую платформу и разместите их вокруг ног пациента, при необходимости отрегулировав высоту и угол наклона платформы. См. инструкции по применению принадлежностей для многоразового использования Edwards.
3	Установите стерильный барьер.
4	После стерильного укрытия можно собрать и присоединить многоразовые направляющие и стабилизатор Edwards к многоразовой платформе.
5	После процедуры снимите многоразовую направляющую с многоразовой платформы. Перед отправкой на повторную обработку выполните стандартную процедуру протирки многоразовой направляющей. См. инструкции по применению узла многоразовой направляющей Edwards.

### **10.3 Подготовка устройства**

Всю подготовку устройства выполняет уполномоченный персонал Edwards.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Обращайтесь с клапаном EVOQUE надлежащим образом. При неправильном обращении со створками клапана EVOQUE или их повреждении на любом этапе загрузки потребуется замена клапана EVOQUE.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Клапан EVOQUE не должен оставаться в полностью обжатом состоянии дольше 120 минут, поскольку это может привести к нарушению функциональности клапана.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.** Не помещайте контейнер или пакет с системой доставки в стерильное поле. Наружная сторона контейнера или пакета нестерильна, а с содержимым контейнера и пакета следует обращаться с использованием стандартных асептических техник во избежание заражения.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.** Для снижения риска загрязнения не вскрывайте контейнер с клапаном EVOQUE до имплантации.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.** При извлечении бирки с серийным номером убедитесь, что полностью извлекли шовную нить из клапана EVOQUE, поскольку она может привести к эмболии.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.** Не позволяйте клапану EVOQUE контактировать с острыми инструментами, поскольку это может привести к нарушению функции клапана.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Перед имплантацией необходимо провести соответствующее промывание физиологическим раствором с целью снижения концентрации глутарового альдегида, поскольку он может привести к токсическим явлениям.

**ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.** Избегайте контакта ткани створок или промывочного раствора с полотенцами, бельем или другими источниками ворса или твердых частиц, которые могут попасть на ткани створок, поскольку это может привести к эмболии.

#### 10.4 Имплантат клапана EVOQUE

##### 10.4.1 Размещение проводника

Подготовьте доступ через бедренную вену с использованием стандартных интервенционных техник.

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Не прилагайте избыточных усилий и (или) манипуляций при продвижении и размещении проводника, поскольку это может привести к перфорации/расслоению артерий, вен и (или) других структур сердца. Это также может привести к аритмиям или нарушениям проводимости.

Этап	Процедура
1	Продвигните регулируемую гильзу в правое предсердие на выходе НПВ.
2	Введите проводник через регулируемую гильзу.
3	Проведите проводник через трехстворчатый клапан. <b>Примечание.</b> Для продвижения проводника через трехстворчатый клапан можно использовать другие интервенционные устройства и техники (например, направляющие катетеры).
4	Установите надлежащий путь проводника и подтвердите отсутствие сцепления со структурами сердца.

##### 10.4.2 Доставка клапана EVOQUE

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Избегайте избыточного перемещения системы доставки при выполнении процедуры во избежание повреждения сосудов или структур сердца. Избегайте избыточного вращения системы доставки во избежание негативного влияния на работу системы доставки.

**Примечание.** При необходимости промывайте систему доставки гепаринизированным физиологическим раствором в течение всей процедуры.

Этап	Процедура
1	Убедитесь в наличии гидрофильного покрытия на дилататорах и активации системы доставки перед использованием. Выполните расширение области доступа. При необходимости следуйте использовать комплект дилататоров Edwards EVOQUE.
2	Введите систему доставки поверх проводника.
3	Продвигайте систему доставки до размещения дистального конца конического наконечника в области сочленения между НПВ и правым предсердием.
4	Используя рентгеноскопию, убедитесь в правильной ориентации системы доставки. <b>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.</b> Основной изгиб системы доставки направлен к портам промывки; на данном этапе обязательно убедитесь в правильной ориентации системы доставки.
5	Отведите гильзу.
6	Согните и ориентируйте систему доставки по направлению к трехстворчатому клапану.
7	Продвигайте систему доставки до прохождения через трехстворчатый клапан. <b>Примечание.</b> Изгиб системы доставки, поворот системы доставки и положение проводника можно регулировать во время прохождения через клапан для оптимизации положения при прохождении.
8	Под контролем эхокардиографии и рентгеноскопии проверьте, что система доставки прошла через трехстворчатый клапан в правый желудочек.
9	При использовании конфигурации набора принадлежностей 1 присоедините стабилизатор к адаптеру базы и зафиксируйте его на базе. При использовании конфигурации набора принадлежностей 2 присоедините направляющую к платформе и зафиксируйте ее. Затем присоедините стабилизатор к направляющей и зафиксируйте его.
10	Присоедините систему доставки и гильзу к стабилизатору.
11	При необходимости отрегулируйте систему доставки для обеспечения гемодинамической стабильности.
12	Используя данные МСКТ, полученные перед операцией (при наличии), разместите С-дугу в оптимальной проекции для просмотра.
13	Разместите систему доставки коаксиально кольцу трикуспидального клапана сердца (трехстворчатого клапана), минимизируя контакт с нативными анатомическими структурами.
14	Под контролем эхокардиографии и рентгеноскопии подтвердите, что клапан EVOQUE размещен на соответствующей глубине и коаксиально нативному клапану. <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> После оттягивания капсулы и обнажения анкеров клапана EVOQUE клапан нельзя извлечь или повторно вставить в систему доставки. <b>ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.</b> Во время размещения удерживайте систему доставки строго по центру нативного клапана для обеспечения правильного расположения имплантата.
15	Отведите наружную капсулу до обнажения анкеров.
16	Отрегулируйте положение клапана EVOQUE так, чтобы анкеры располагались среди нативных створок в соответствии с анатомическими особенностями пациента.
17	Отведите внешнюю и внутреннюю капсулу до достижения нужного диаметра клапана EVOQUE.
18	Засепите створки.
19	Подтвердите размещение клапана EVOQUE с помощью эхокардиографии для оценки раскрытия створок. При необходимости отрегулируйте размещение клапана EVOQUE.
20	Используя эхокардиографическую визуализацию, наблюдайте движение нативных створок и отрегулируйте положение клапана EVOQUE в соответствии с требованиями для полного захвата нативных створок трехстворчатого клапана.
21	После подтверждения полного захвата убедитесь, что клапан EVOQUE располагается перпендикулярно плоскости кольца трехстворчатого клапана.
22	Отведите конический наконечник, пока он не разместится в клапане EVOQUE.
23	Отведите внутреннюю капсулу, пока клапан EVOQUE не освободится от системы доставки. <b>ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ.</b> Следует соблюдать осторожность при окончательном высвобождении клапана EVOQUE с помощью ручки высвобождения, поскольку преждевременное высвобождение может влиять на эксплуатационные характеристики клапана EVOQUE.
24	С помощью эхокардиографической и рентгенографической визуализации выполните оценку конечного положения и функциональности клапана EVOQUE.

##### 10.4.3 Извлечение системы доставки

**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ.** Следите за поддержанием положения системы доставки по центру клапана EVOQUE во время извлечения системы доставки; невыполнение этого требования может повлиять на работоспособность клапана или привести к смещению клапана.

**Примечание.** Систему доставки можно снять со стабилизатора в любой момент в ходе извлечения.

Этап	Процедура
1	Полностью отведите конический наконечник.
2	При необходимости разогните и отведите систему доставки, пока конический наконечник не окажется над фиксирующими выступами клапана EVOQUE. При необходимости отрегулируйте проводник для поддержания центрального положения по отношению к клапану EVOQUE. Убедитесь, что фиксирующее кольцо не соединено с клапаном EVOQUE.
3	Поверните ручку высвобождения так, чтобы внутренняя капсула находилась в контакте с коническим наконечником.

Этап	Процедура
4	Разогните и отведите систему доставки в соответствии с необходимостью.
5	Поверните ручку ретрактора капсулы, пока наружная капсула не войдет в контакт с внутренней капсулой.
6	Убедитесь, что система доставки полностью распрымлена, и уберите систему доставки с области доступа. <b>Примечание. Для закрытия бедренной вены после удаления системы можно использовать гильзу.</b>
7	Закройте вену, используя, в соответствующих случаях, стандартные интервенционные техники.
8	При необходимости получите вентрикулограмму для оценки конечного положения клапана EVOQUE.

## 11.0 Форма поставки

### 11.1 Стерилизация и упаковка

Клапан EVOQUE поставляется стерильным после заключительной жидкостной стерилизации и является априориенным. Он упакован и стерилизован в растворе глутаральдегида в герметизированном контейнере. Внешняя поверхность контейнера нестерильна и не должна попадать в стерильное поле. Клапан EVOQUE поставляется с индикатором температуры, его не следует использовать, если индикатор активирован.

Система доставки, комплект дилататоров и система загрузки поставляются в стерилизованном этиленоксидом и априориенном состоянии. Компоненты зафиксированы на карте и упакованы в пакет и коробку для хранения.

Стабилизатор поставляется в стерилизованном оксидом этилена состоянии. Компоненты зафиксированы на карте и упакованы в пакет и коробку для хранения.

Одноразовые база и пластина или многоразовые направляющая, платформа и пластина поставляются в нестерильной виде.

Компоненты упакованы в отдельные коробки для транспортировки.

### 11.2 Хранение

Клапан EVOQUE необходимо хранить при температуре от 10 °C до 25 °C (от 50 °F до 77 °F). Рекомендуется регулярно выполнять осмотр и ротацию запасов, чтобы использовать первыми клапаны EVOQUE с более ранним истечением срока годности.

Систему доставки, комплект дилататоров, систему загрузки, одноразовые стабилизатор/базу/пластины и многоразовые платформы/пластины следует хранить в прохладном сухом месте, не допускающем возможности загрязнения. Сведения о хранении многоразовой направляющей см. в инструкциях по применению узла многоразовой направляющей Edwards.

## 12.0 Информация о безопасности при магнитно-резонансной томографии (МРТ)



Результаты доклинических испытаний показали, что клапан Edwards EVOQUE условно безопасен при проведении МРТ. Пациенту с клапаном можно безопасно выполнить МРТ, если система МРТ соответствует нижеуказанным условиям:

- Только статическое магнитное поле с индукцией 1,5 и 3 Тл.
- Максимальный пространственный градиент магнитного поля 3000 Гс/см (30,0 Тл/м) или менее.
- Максимальный усредненный по массе всего тела удельный коэффициент поглощения (SAR), зарегистрированный для системы МРТ, составляет 2,0 Вт/кг.
- Нормальный рабочий режим МРТ-системы как для градиентов, так и для SAR.

Предполагается, что при соблюдении вышеуказанных условий максимальное повышение температуры после 15 минут непрерывного сканирования клапана EVOQUE составит 4 °C.

В ходе доклинических испытаний артефакты, вызванные клапаном EVOQUE, выходят за пределы устройства приблизительно на 0,8 см при визуализации с использованием импульсной последовательности «градиентное эхо» или «спин-эхо» на системе МРТ с индукцией 3 Тл.

## 13.0 Ожидаемый срок службы устройства

Клапан EVOQUE прошел строгое доклиническое испытание на прочность в соответствии с требованиями к испытанию клапана. Клапаны успешно прошли испытание на 5-летний имитируемый износ. Фактические параметры срока службы у людей зависят от различных факторов и в значительной мере варьируются у разных пациентов.

## 14.0 Информация для пациента

С каждым клапаном EVOQUE предоставляется карточка имплантата пациента. После завершения процедуры имплантации запишите в карточку имплантата все необходимые сведения и передайте ее пациенту. Серийный номер указан на упаковке клапана EVOQUE. Благодаря этой карточке при обращении за медицинской помощью пациенты смогут сообщать медицинским работникам о типе своего имплантата.

## 15.0 Утилизация извлеченного имплантата и устройства

Компания Edwards Lifesciences заинтересована в получении извлеченных клинических образцов клапана EVOQUE для анализа. После завершения оценки компания представит письменный отчет с обобщенными результатами. Для возврата извлеченного клапана свяжитесь с компанией Edwards.

Чтобы вернуть какое-либо из устройств, соблюдайте следующие инструкции.

- **Неоткрытый пакет с неповрежденным стерильным пакетом:** если фольгированные пакеты или лотки не были вскрыты, верните устройство в оригинальную упаковку.
- **Упаковка открыта, но клапан не имплантирован:** после открытия лотка стерильность устройства нарушается. Верните устройство в оригинальной упаковке.
- **Эксплантированный имплантат:** эксплантированный имплантат следует поместить в подходящий гистологический фиксатор, например 10 % раствор формалина или 2 % раствор глутаральдегида. При соблюдении этих условий охлаждение не требуется. Для заказа комплекта для эксплантации с целью возврата в Edwards обратитесь в компанию Edwards Lifesciences.

### 15.1 Утилизация

Во избежание трансмиссии инфекции пользователю следует соблюдать универсальные меры предосторожности, относящиеся к биологическим опасностям и острым предметам. Во избежание возможного перекрестного заграждения обращение с использованными устройствами (включая все устройства, входящие в контакт с пациентами), а также их повторную стерилизацию и утилизацию следует осуществлять в соответствии с действующими в учреждении инструкциями, касающимися биологически опасных материалов и больничных отходов. Информацию об утилизации многоразовых принадлежностей, включая платформу и пластину, см. в инструкциях по применению многоразовых принадлежностей Edwards.

## 16.0 Количественная и качественная информация, имеющая отношение к клапану EVOQUE

В приведенной ниже таблице представлена качественная и количественная информация о материалах и веществах для клапана EVOQUE.

### Клапан EVOQUE

Вещество	CAS	Диапазон массы в модели (мг)
Никель	7440-02-0	1250–1470
Титан	7440-32-6	981–1171
Полиэтилентерефталат	25038-59-9	529–649
Полиэтилен	9002-88-4	285
Полиуретан	9009-54-5	0–281
Коллаген, бычья ткань, полимеры с глутаральдегидом	2370819-60-4	113
Диоксид титана	13463-67-7	1,41–3,65
Кобальт	7440-48-4	0–1,29
Железо	7439-89-6	0–1,29
Углерод	7440-44-0	0–1,03
Кислород	7782-44-7	0–1,03
Триоксид сурьмы	1309-64-4	0,632–0,777
Силоксаны и силиконы (диметил), полимеры с метилсилексиконсами, полиэтилен-полипропиленгликоль и монобутиловый эфир полиэтилен-полипропиленгликоля	68554-68-7	0–0,762

<b>Вещество</b>	<b>CAS</b>	<b>Диапазон массы в модели (мг)</b>
Ниобий	7440-03-1	0-0,643
Диоксид кремния	7631-86-9	0,00515-0,598
Полибутидениакрилат	9003-17-2	0-0,452
Полибутилат	24936-97-8	0,333
Хром	7440-47-3	0-0,257
Медь	7440-50-8	0-0,257
Водород	1333-74-0	0-0,129
Азот	7727-37-9	0-0,129
4-додецилбензолсульфоновая кислота	121-65-3	0,000541-0,0532
D&C Green № 6	128-80-3	0,0481-0,0503
Эрукамид	112-84-5	0,00508-0,0256
Глицерин	56-81-5	0-0,0168
Бис(2-диметиламиноэтиловый) эфир	3033-62-3	0-0,00790
Триэтилендиамин	280-57-9	0-0,00611

**Система доставки EVOQUE:**

Данное изделие содержит следующие вещества, относящиеся к категории CMR 1B, в концентрации более 0,1 % (масс./масс.):

кобальт; № CAS 7440-48-4; № EC 231-158-0 .

Современные научные данные подтверждают, что медицинские устройства, изготовленные из сплавов кобальта или нержавеющей стали, содержащей кобальт, не повышают риск рака или нежелательных репродуктивных эффектов.

## 17.0 Сводные данные о безопасности и клинической эффективности (SSCP)

Для получения SSCP для данного медицинского устройства см. веб-сайт <https://meddeviceinfo.edwards.com/>.

После запуска Европейской базы данных по медицинским устройствам/Eudamed см. веб-сайт <https://ec.europa.eu/tools/eudamed> для получения SSCP для данного медицинского устройства. По этому местоположению будет располагаться SSCP после запуска Европейской базы данных по медицинским устройствам/Eudamed.

Документ SSCP 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 EVOQUE в краткосрочной и долгосрочной перспективе и согласился с ними.

Соответствия всей системы EVOQUE требованиям, предъявляемым к характеристикам (GSPR) безопасности (MDR GSPR1), эффективности (MDR GSPR1), приемлемости побочных эффектов (MDR GSPR8), пригодности для использования (MDR GSPR5), сроку службы устройства (MDR GSPR6), приемлемому профилю пользы и риска (MDR GSPR8), было установлено применительно к зарегистрированным показаниям.

## 18.0 Основной уникальный идентификационный номер устройства — идентификатор устройства (UDI-DI)

Основной UDI-DI представляет собой ключ доступа к связанной с устройством информацией, введенной в базу данных Eudamed. Основной UDI-DI для клапанов, системы доставки и принадлежностей можно использовать для поиска SSCP. Следующая таблица содержит основные UDI-DI для системы EVOQUE.

<b>Изделие</b>	<b>Модель</b>				<b>Основной UDI-DI</b>
Клапан Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Система загрузки Edwards EVOQUE или Система загрузки Edwards EVOQUE и резак	9850LS или 9850LSB		9850LSB		0690103D004EVL000WV
Система доставки трехстворчатого клапана Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Комплект дилататоров Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

<b>Набор принадлежностей 1</b>		
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
База стабилизатора Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Пластина стабилизатора Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

<b>Набор принадлежностей 2</b>		
Стабилизатор Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Многоразовая направляющая Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Многоразовая платформа Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Многоразовая пластина Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

## Srpski

### Edwards EVOQUE sistem za zamenu trikuspidnog zalisika

#### Uputstva za upotrebu

#### Oprez: Implantaciju transkateretskog trikuspidnog zalisika treba da obavljaju isključivo lekari koji su prošli obuku za Edwards EVOQUE sistem za zamenu trikuspidnog zalisika.

- Ne pokušavajte da koristite Edwards EVOQUE zalistak (koji se u ovom uputstvu naziva EVOQUE zalistak), sistem za dopremanje ili povezani dodatni pribor pre nego što u potpunosti pročitate i shvatite informacije sadržane u ovoj brošuri.
- Ako se ne pridržavate ovih uputstava, upozorenja i mera opreza, može doći do oštećenja medicinskog sredstva ili povrede pacijenta. Upotrebu EVOQUE sistema treba ograničiti na lekare koji su obučeni za obavljanje invazivnih endovaskularnih procedura i na lekare koji su obučeni za pravilno korišćenje sistema.
- Konsultujte se sa ovlašćenim osobljem kompanije Edwards u vezi sa odgovarajućim odabirom veličine EVOQUE zalisika.
- EVOQUE zalistak, sistem za dopremanje, komplet dilatatora, sistem za punjenje i stabilizator isporučuju se STERILNI. Dodatni pribor za jednokratnu upotrebu (postolje i ploča) i dodatni pribor za višekratnu upotrebu (šina, platforma i ploča) isporučuju se NESTERILNI.
- Za Edwards platformu i ploču za višekratnu upotrebu pogledajte instrukcije za ponovnu obradu u Upustvima za upotrebu Edwards dodataka za višekratnu upotrebu za korake čišćenja. Za Edwards sklop šine za višekratnu upotrebu pogledajte instrukcije za ponovnu obradu u Upustvima za upotrebu Edwards sklopa šine za višekratnu upotrebu. Sva ostala sredstva se isporučuju isključivo za jednokratnu upotrebu. Nakon upotrebe odložite u otpad u skladu sa bolničkim administrativnim i/ili državnim propisima.

#### 1.0 Uvod

Edwards EVOQUE sistem za zamenu trikuspidnog zalisika (u daljem tekstu EVOQUE sistem) dizajniran je da zameni nativni trikuspidni zalistak kod pacijenata sa simptomatskom teškom regurgitacijom trikuspidnog zalisika bez potrebe za konvencionalnom operacijom na otvorenom srcu. EVOQUE sistem se sastoji od četiri (4) elementa koji se koriste sa bilo kojim od dva (2) kompleta dodatnog pribora, kao što je opisano u nastavku:

Naziv proizvoda	44 mm	48 mm	52 mm	56 mm
Edwards EVOQUE zalistak (EVOQUE zalistak)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Edwards EVOQUE sistem za punjenje ili Edwards EVOQUE sistem za punjenje i sekac		9850LS ili 9850LSB		9850LSB
Edwards EVOQUE sistem za dopremanje za trikuspidni zalistak		9850TDS		
Edwards EVOQUE komplet dilatatora		9850DK		

#### Komplet dodatne opreme 1

Naziv proizvoda	Broj modela
Edwards EVOQUE stabilizator	9850SB
Edwards EVOQUE postolje stabilizatora	9850BA
Edwards EVOQUE ploča stabilizatora	9850PT

#### Komplet dodatne opreme 2

Naziv proizvoda	Broj modela
Edwards EVOQUE stabilizator	9850SZ
Edwards šina za višekratnu upotrebu	10500RL
Edwards platforma za višekratnu upotrebu	10000UP
Edwards ploča za višekratnu upotrebu	10000PT

**Napomena:** EVOQUE sistem je dizajniran za upotrebu sa kompletom dodatnog pribora 1 ili kompletom dodatnog pribora 2. Komplet dodatnog pribora 1 se smatra opcionim jednokratnim kompletom za upotrebu sa EVOQUE sistemom. Komponente iz kompleta 1 i kompleta 2 nisu međusobno zamjenjive.

**Napomena:** Sredstva koja čine EVOQUE sistem namenjena su da se koriste zajedno i nisu predviđena za upotrebu kao samostalna sredstva. Informacije u ovim uputstvima za upotrebu primenjuju se na sva sredstva iz EVOQUE sistema.

#### 2.0 Opis medicinskog sredstva

##### • Edwards EVOQUE zalistak (slika 1)

EVOQUE zalistak je namenjen za implantaciju u položaju trikuspidnog zalisika kao alternativa hirurškom zahvatu. EVOQUE zalistak se sastoji od trolisnog zalisika od tkiva govedeg perikarda, nitinolskog sklopa i platične ovojnice, a upakovan je i sterilisan u ambalaži u glutaraldehidiu.

Preporuke za veličinu zalisika zasnovane su na veličini anulusa nativnog zalisika, merenoj kompjuterizovanom tomografijom (CT). Prilikom odabira veličine zalisika treba uzeti u obzir anatomске faktore pacijenta i modalitete snimanja.

Prečnik sredstva (preporučena veličina zalisika)	Sistola		Dijastola	
	Preporučeni obod koji može da se tretira – opseg izvedenog prečnika (mm)	Maksimalna dužina anulusa koja može da se tretira (mm)	Preporučeni obod koji može da se tretira – opseg izvedenog prečnika (mm)	Maksimalna dužina anulusa koja može da se tretira (mm)
44	36,5–43	45,5	39,6–45,5	50
48	40–47	49,5	43,2–49,5	54
52	45–51	53,5	46,8–53,5	58
56	48–55	57,5	50,4–57,5	62

##### • Edwards EVOQUE sistem za dopremanje za trikuspidni zalistak (slika 2)

Sistem za dopremanje ima spoljašnji prečnik od 28 F i namenjen je za dopremanje EVOQUE zalisika u skupljenom položaju putem transfemoralnog venskog pristupa. Drška sistema za dopremanje sadrži primarno dugme za savijanje, sekundarno dugme za savijanje i dugme za dubinu kako bi se olakšalo poravnanje i pozicioniranje EVOQUE zalisaka u nativnom zalisiku, te dugme za kapsulu i dugme za otpuštanje za kontrolu širenja i otpuštanja EVOQUE zalisaka.

##### • Edwards EVOQUE komplet dilatatora (slika 3)

Dilatatori sa hidrofilnim premazom prečnika 24 F, 28 F i 33 F namenjeni su za proširenje pristupnog mesta, čime se olakšava umetanje sistema za dopremanje. Svi dilatatori prihvataju žicu vođicu od 0,89 mm (0,035 in) i imaju konusni vrh kako bi se trauma pristupnog mesta svela na najmanju moguću meru.

##### • Edwards EVOQUE sistem za punjenje (slika 4) / sistem za punjenje i sekac (slika 5)

Sistem za punjenje, koji se sastoji iz više delova, namenjen je da olakša postavljanje i pričvršćivanje EVOQUE zalisaka na sistem za dopremanje. Sistem za punjenje pomaze da se EVOQUE zalistak skupi na odgovarajući prečnik, što omogućava da se spoljašnja kapsula gurne preko EVOQUE zalisaka.

##### • Komplet dodatnog pribora 1 za Edwards EVOQUE sistem: stabilizator (model 9850SB), postolje i ploča (slika 6)

Stabilizator za jednokratnu upotrebu sa postoljem i pločom za jednokratnu upotrebu namenjen je za pričvršćivanje sistema za dopremanje pod uglom koji je odgovarajući za transfemoralni venski pristup i za omogućavanje finih prilagođavanja položaja sistema za dopremanje tokom procedure implantacije. Namena postolja je da obezbedi stabilnu bazu za stabilizator i njegova visina može da se podešava kako bi odgovarala donjim ekstremitetima pacijenta. Ploča je namenjena da obezbedi stabilnu, ravnu površinu za postolje na operacionom stolu.

##### • Komplet dodatnog pribora 2 za Edwards EVOQUE sistem: stabilizator (model 9850SZ) i šina, platforma i ploča za višekratnu upotrebu (slika 7)

Dodatni pribor za višestruku upotrebu kompatibilan sa EVOQUE sistemom obuhvata šinu, platformu i ploču za višekratnu upotrebu. Šina za višekratnu upotrebu je stabilna šina koja može da se sterilise i koja obezbeđuje površinu za pričvršćivanje kompatibilnog stabilizatora za platformu za višekratnu upotrebu. Platforma za višekratnu upotrebu omogućava pozicioniranje i stabilizaciju Edwards sistema za dopremanje za transkatetersku zamenu kroz podesivu visinu nogara i stabilnu platformu. Ploča za višekratnu upotrebu se postavlja ispod platforme za višekratnu upotrebu i obezbeđuje ravnu i stabilnu površinu tokom upotrebe. Stabilizator za jednokratnu upotrebu predviđen je kao pomoć pri pozicioniranju i stabilizaciji EVOQUE sistema tokom procedura implantacije. Za komplet dodatnog pribora u kojem se koristi dodatni pribor za višekratnu upotrebu (slika 7), instrukcije o postavljanju platforme postolja i ploče potražite u Uputstvima za upotrebu dodatka za višekratnu upotrebu kompanije Edwards. Ako šina za višekratnu upotrebu nije sterilna ili ako je otpakujete prvi put, pogledajte Uputstva za upotrebu sklopa šine za višekratnu upotrebu kompanije Edwards.

### 3.0 Zahtevi u pogledu okruženja i obuke

#### 4.1 Namena

- EVOQUE sistem za zamenu trikuspidnog zalisca namenjen je za smanjenje trikuspidne regurgitacije (TR) kod pacijenata koji i dalje imaju simptome dok su na medicinskoj terapiji i kod kojih prema odluci tima za srce ne postoji druga hirurška ili transkateterska opcija lečenja. EVOQUE sistem perkutanu plasira implantat do trikuspidnog zalisca pristupom preko femoralne vene primenom transvenskog pristupa.
- 4.2 Ciljna populacija pacijenata**
- Pacijenti sa simptomatskom teškom TR koji nemaju ništa od sledećeg:
    - Teška stenoza i/ili regurgitacija aortnog, mitralnog i/ili plućnog zalisika
    - LVEF <25%
    - Teška disfunkcija desne srčane komore izmerena eholabografijom
    - Zavisnost od pejsmejkera<sup>1</sup> na trans-trikuspidnoj elektrodi bez alternativne mogućnosti pejsinga
    - Potreba za urgentnim ili hitnim hirurškim zahatom iz bilo kog razloga ili bilo kakva planirana operacija srca u narednih 12 meseci
    - Sistolni krvni pritisak u stanju mirovanja <90 ili > 160 mmHg nakon ponovljenih merenja
    - Refraktorna srčana insuficijencija koja zahteva naprednu intervenciju (tj. uređaj za mehaničku cirkulatornu potporu za levu komoru, transplantacija) (ACC/AHA/ESC/EACTS srčana insuficijencija stadijuma D)
    - Začepljenje i/ili tromboza filtera donje šupljive vene (IVC) koji bi ometali kateter za dopremanje
    - Odarbit pacijenata treba da vrši multidisciplinarni tim za srce specijalizovan za lečenje trikuspidne regurgitacije kako bi se procenili rizik za pacijenta i anatomska podobnost.

<sup>1</sup> Zavisnost od pejsmejkera može da poveća rizik od ozbiljne povrede ili smrti usled iznenadnog otkazivanja pejsmejkera

### 5.0 Kontraindikacije

EVOQUE zalistak je kontraindikovan kod pacijenata sa bilo kojim od sledećih stanja:

- Aktivni endokarditis u periodu od 3 meseca ili infekcija koja zahteva antibiotiku terapiju (oralnu ili intravensku) u periodu od 2 nedelje od zakazane implantacije.
- Nelečiva preosetljivost ili kontraindikacija za bilo šta od navedenog: sva antiagregaciona sredstva, sva antikoagulantna sredstva, legure nitinola (nikl i titanijum), govede tkivo, glutaraldehid, kontrastno sredstvo ili transefagealnu eholabografiju.
- Anatomija trikuspidnog zalisca koja sprečava ispravno postavljanje sredstva i funkcionalnost na osnovu CT i eholabografske procene.

**Napomena: Pacijent mora da bude u stanju da toleriše najmanje jedan antiagregacioni lek i jedan antikoagulantni lek.**

### 6.0 Upozorenja

- Nemojte koristiti EVOQUE zalistak u druge svrhe osim onih koje su indikovane na oznaci.
- EVOQUE zalistak, sistem za dopremanje, sistem za punjenje, komplet dilatatora i stabilizator dizajnirani su, predviđeni i isporučuju se isključivo za STERILNU jednokratnu upotrebu. Postolje EVOQUE stabilizatora i ploča EVOQUE stabilizatora isporučuju se nesterilni i isključivo za jednokratnu upotrebu. Nemojte ponovo sterilisati ili koristiti nijedno od medicinskih sredstava za jednokratnu upotrebu. Ne postoje podaci koji bi podržali sterilnost, apirogenost ili funkcionalnost ovih medicinskih sredstava nakon ponovne obrade.
- Postarajte se da se primenjuju odgovarajuće sterilne tehnike u toku pripreme, prenosa i upotrebe sredstava.
- Nemojte koristiti zalistak ako je zaptivka za zaštitu od neovašćenog otvaranja slomljena, rastvor za čuvanje ne pokriva u potpunosti zalistak, ako je indikator temperature aktiviran, zalistak oštećen ili je istekao rok trajanja. EVOQUE zalistak mora da ostane hidriran u svakom trenutku. Zalistak ne može da se izlaže rastvorima, antibioticima ili hemikalijama osim rastvora za njegovo čuvanje tokom otpremanja i sterilnog fiziološkog slanog rastvora. To će sprečiti oštećenje listića koji može da utiče na funkcionalnost zalisca. Održavajte EVOQUE zalistak hidriranim običnim slanim rastvorom dok ne bude spremан за implantaciju.
- Uverite se da ste izabrali ispravnu veličinu zalisca. Implantacija zalisca neispravne veličine (tj. manjeg ili većeg zalisaka) može da dovede do paravalvularnog curenja (PVL), migracije, embolizacije i/ili oštećenja anulusa.
- Pacijenti sa prethodno implantiranim sredstvima (npr. filter donje šupljive vene (IVC)) treba pažljivo proceniti pre umetanja sistema za dopremanje kako bi se izbeglo potencijalno oštećenje vaskulature ili prethodno implantiranog sredstva.
- Pacijente sa postojećim srčanim elektrodama treba pažljivo proceniti pre implantacije kako bi se izbegle potencijalne neželjene interakcije među sredstvima.
- Budite pažljivi kada implantirate srčane provodnike nakon implantacije EVOQUE zalisca, da biste izbegli potencijalnu neželjenu interakciju između sredstava.
- Pacijentima kojima se implantira EVOQUE zalistak treba da budu na antikoagulantnoj/antiagregacionoj terapiji, kako odredi njihov lekar u skladu sa važećim smernicama, kako bi se smanjio rizik od tromboze zalisca ili tromboembolijskih događaja.
- Ne postoje podaci koji bi podržali bezbednost i performanse medicinskog sredstva ako pacijent ima:
  - Eholabografski dokaz o teškoj disfunkciji desne komore;
  - Sistolni pritisak pulmonalne arterije (PASP) >70 mmHg prema nalazima eha i doplera;
  - Trans-trikuspidni pejsmejker ili provodnik defibrilatora koji je implantiran u desnu komoru u protekla 3 meseca;
  - Zavisnost od trans-trikuspidnog pejsmejkera bez alternativne mogućnosti pejsinga.

### 7.0 Mere predostrožnosti

#### 7.1 Mere predostrožnosti pre upotrebe

- Podobnost pacijenta zavisi od anatomske stanja na osnovu CT snimanja.
- Savetuje se da multidisciplinarni tim za srce bude mišljenja da je implantacija EVOQUE zalisca bolja opcija od alternativnih rešenja sa perkutanim sredstvima, uključujući minimalno invazivnu operaciju na otvorenom srcu.
- Savetuje se da multidisciplinarni tim za srce uzme u obzir težinu bolesti i mogućnost reverzibilnosti slabosti desnog srca na osnovu kompletne hemodinamske procene.
- Pacijent bi trebao da ima očekivani životni vek od najmanje 12 meseci.

#### 7.2 Mere predostrožnosti

- EVOQUE zalistak je namenjen za upotrebu isključivo sa EVOQUE sistemom za dopremanje i EVOQUE sistemom za punjenje.
- Proceduru treba sprovesti uz odgovarajuće modalitete snimanja, kao što su transefagealna eholabografija (TEE), fluoroskopija i/ili intrakardijalna eholabografija (ICE).
- Glutaraldehid može izazvati iritaciju kože, očiju, nosa i grla. Izbegavajte produženo ili ponovljeno izlaganje rastvoru ili udisanje rastvora. Koristite samo uz odgovarajuću ventilaciju. Ako dođe do kontaktaka sa kožom, odmah isperite zahvaćeno područje vodom; u slučaju kontakta sa očima, odmah potražite medicinsku pomoć. Više informacija o izloženosti glutaraldehidu potražite u bezbednosnom listu dostupnom od kompanije Edwards Lifesciences.
- Poremećaji provodljivosti mogu da se javе pre, tokom ili nakon implantacije EVOQUE zalisca, što može da zahteva kontinuirano EKG praćenje pre otpuštanja iz bolnice. Ako je pacijent potvrdio ili sumnja na poremećaje provodljivosti, razmotrite praćenje i/ili elektrofiziološku procenu pacijenta.
- Odgovarajuća antibiotička profilakska preporučuje se nakon procedure kod pacijenata sa rizikom od infekcije protetičkog zalisca i endokarditisa.
- Dugoročna trajnost nije utvrđena za EVOQUE zalistak. Klinički podaci odražavaju kratkoročno praćenje. Preporučuje se redovna medicinska kontrola da bi se procenile performanse EVOQUE zalisca.
- Implantaciju EVOQUE zalisca treba odložiti kod pacijenata sa (1) istorijom infarkta miokarda u periodu od jednog meseca (30 dana) od planirane intervencije, (2) plućnom embolijom u periodu od 3 meseca (90 dana) od planirane intervencije, (3) moždanim udarom (šlogom ili prolaznjim ishemijskim napadom [TIA]) u periodu od 3 meseca (90 dana) od planirane intervencije, (4) aktivnim gastrointestinalnim krvaraњem u gornjem gastrointestinalnom traktu koji je zahtevalo transfuziju u periodu od 3 meseca (90 dana) pre procedure.

### 8.0 Potencijalni neželjeni događaji

Potencijalni neželjeni događaji povezani sa standardnom kateterizacijom srca, upotrebot anestezije, EVOQUE zalisca i procedurom implantacije uključuju:

- Abnormalne laboratorijske vrednosti
- Alergijsku reakciju na anesteziju, kontrastna sredstva, antikoagulantne lekove ili materijale medicinskog sredstva
- Anafilaktički šok

- Anemiju ili smanjen nivo hemoglobina (Hgb), može zahtevati transfuziju
- Aneurizmu ili pseudoaneurizmu
- Anginu ili bol u grudnom košu
- Aritmiju – atrijalnu (tj. atrijalna fibrilacija, supraventrikularna tahikardija)
- Aritmije – ventrikularne (tj. ventrikularna tahikardija, ventrikularna fibrilacija)
- Arteriovensku fistulu
- Krvarenje
- Srčani zastoj
- Srčanu insuficijenciju
- Povredu srca, uključujući perforaciju
- Kardijalnu tamponadu / perikardni izliv
- Kardiogeni šok
- Zaplitanje ili rupturu hordi koja može zahtevati intervenciju
- Koagulopatiju, poremećaj koagulacije, sklonost ka krvarenju
- Povredu provodnog sistema koja može zahtevati implantaciju pejsmejkera (privremenu ili trajnu)
- Prelazak na operaciju na otvorenom srcu
- Okluziju koronarne arterije
- Oštećenje ili smetnje funkcionišanja pejsmejkera ili implantabilnog kardioverter-defibrilatora (ICD)
- Smrt
- Edem
- Disbalans elektrolita
- Embolizaciju koja uključuju vazduh, čestice materijala, kalcifikovani materijal ili tromb
- Hitnu kardiohirurgiju
- Endokarditis
- Ezofagealnu iritaciju
- Ezofagealnu perforaciju ili strikturu
- Embolizaciju komponente EVOQUE sistema
- Neuspšeno izvlačenje komponenata EVOQUE sistema
- Povišenu temperaturu
- Gastrointestinalno krvarenje
- Hematom
- Hemodinamsku ugroženost
- Hemolizu / hemolitičku anemiju
- Krvarenje koje zahteva transfuziju/operaciju
- Hipertenziju
- Hipotenziju
- Zapaljenje
- Povredu trikuspidnog aparata, uključujući oštećenje hordi, rupturu, oštećenje papilarnog mišića
- Lokalnu i sistemsku infekciju
- Mezenteričnu ishemiju ili infarkt creva
- Otkazivanje više sistema organa
- Infarkt miokarda
- Mučninu i/ili povraćanje
- Povredu nerva
- Neurološke simptome, uključujući diskineziju, bez dijagnoze TIA ili moždanog udara
- Ponovni hirurški zahvat koji nije hitan
- Bol
- Formiranje panusa
- Paralizu
- Perkutanu intervenciju na zališku
- Perifernu ishemiju
- Trajni invaliditet
- Pleuralni izliv
- Pneumoniju
- Plućni edem
- Plućnu emboliju
- Reakciju na antiagregaciona ili antikoagulantna sredstva
- Ponovnu hospitalizaciju
- Popuštanje bubrega
- Respiratornu insuficijenciju, atelektazu – može da zahteva produženu intubaciju
- Retroperitonealno krvarenje
- Opstrukciju desnog ventrikularnog izlaznog trakta (RVOT)
- Septikemiju, sepsu
- Opeketinu na koži, povredu ili promene tkiva usled izlaganja ionizujućem zračenju
- Moždani udar
- Strukturalno propadanje (trošenje, frakturna, kalcifikacija, cepanje listića, zadebljanje listića, stenoza implantiranog sredstva ili poremećaj kretanja novog listića)
- Tromboemboliju
- Prolazni ishemski napad (TIA)
- Izmeštanje/embolizaciju zališka
- Endokarditis zališka
- Eksplantaciju zališka
- Zarobljavanje listića zališka
- Pogrešan položaj zališka
- Migraciju zališka
- Paravalvularno curenje (PVL) zališka
- Regurgitaciju zališka (novu ili pogoršanu, na trikuspidnom, aortnom, mitralnom, plućnom zališku)
- Trombozu zališka
- Povredu ili traumu krvnog suda, uključujući disekciju ili okluziju
- Spazam krvnog suda
- Dehsicenciju rane, odloženo ili nepotpuno zaceljivanje

Za pacijenta / korisnika / treće lice u Evropskom ekonomskom prostoru: ako dođe do ozbiljnog incidenta tokom upotrebe ovog medicinskog sredstva ili kao posledica njegove upotrebe, prijavite incident proizvođaču i nacionalnom nadležnom organu kojem možete pronaći na adresi [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Dodatna oprema

Procedura implantacije zahteva dodatnu opremu koja se ne isporučuje uz sistem EVOQUE. Dodatna oprema je navedena u nastavku.

### 9.1 Oprema za postavljanje EVOQUE zališka

Napomena: Zapremeine održavaju adekvatnu količinu za pripremu 1 implantata.

- 3500 ml (minimalno) sterilnog fiziološkog slanog rastvora na temperaturi okruženja (~ 23 °C)

- 500 ml (minimalno) heparinizovanog slanog rastvora (2 jedinice/ml) na temperaturi okruženja (~ 23 °C)
- 4 sterilne posude (≥500 ml, ≥ 7 cm dubine, plastične)
- 1 velika sterilna posuda (≥2 l, ≥ 10 cm dubine, plastična)
- 1 skalpel, oštrica skaljela br. 11
- 1 Luer-lock špric (≥ 20 ml)
- Jastučići od gaze
- Forceps sa tupim vrhom
- Makaze sa tupim vrhom
- Sterilne komprese

### 9.2 Oprema za pristup, proceduru i praćenje

- Standardna oprema laboratorije za katererizaciju srca
- Uvodna košuljica za femoralni krvni sud
- Fluoroskopija (fiksni, pokretni ili polupokretni fluoroskopski sistemi pogodni za upotrebu kod perkutanih koronarnih intervencija)
- Mogućnost za transsezofagealnu ehokardiografiju
- Upravljava uvodna košuljica
- Maksimalna dužina za zamenu 0,89 mm (0,035 in) žice vodice
- Maksimalna dužina 0,89 mm (0,035 in) žice vodice sa ekstra malom krivinom
- Desni koronarni arterijski kateter i žica vođica
- Sterilni sto za pripremu EVOQUE zalistika i sredstva

### 9.3 Rezervna oprema

- Kanila za arterijski bajpas (~18 F)
- Mašina za kardiopulmonarni bajpas
- Rastegljivi balon (prečnika > 20 mm, zapremine kontrasta 9 ml)
- Razblaženo kontrastno sredstvo nepropusno za rendgenske zrake (sredstvo razblaženo slanim rastvorom u razmeri 15 : 85)
- Injektor kontrasta pod visokim pritiskom
- Intraaortna balon pumpa i balon odgovarajuće veličine
- Oprema za intrakardijalnu ehokardiografiju (ICE)
- Zavojiti angiografski kateter
- Kanila za bajpas za vraćanje venske krvi (~18 F)
- Oprema za transtorakalnu ehokardiografiju (TTE)
- Lubrikant za vaskularni pristup
- Oprema za privremeni pejsing

## 10.0 UPUTSTVA ZA UPOTREBU

### 10.1 Pregled pre upotrebe

Prije upotrebe EVOQUE sistema, vizuelno pregledajte svaki element i dodatni pribor da biste videli da li na njima ima vidljivih oštećenja (npr. naprsla tegla ili poklopac, curenje, slomljene ili nedostajuće zaptivke) koja su mogla da naruše sterilnost pakovanja (ako je primenljivo) ili funkcionalnost komponenata.

**UPOZORENJE:** Nemojte pogrešno rukovati sistemom za dopremanje ili koristiti sistem za dopremanje i dodatna medicinska sredstva ako su pakovanje i/ili sterilne barijere i bilo koje komponente otvoreni ili oštećeni, ili ako je istekao rok trajanja, jer sterilnost i/ili funkcionalnost mogu biti narušeni.

**UPOZORENJE:** Nemojte pogrešno da rukujete EVOQUE zalistkom ili da koristite sredstvo/posudu ako se utvrda da su oštećeni, da cure ili da nije osigurana njihova sterilnost (nisu potpuno potopljeni u glutaraldehid ili nedostaju netaknute zaptivke). EVOQUE zalistak ne sme da se koristi za implantaciju jer sterilnost može biti narušena.

**UPOZORENJE:** Nemojte koristiti EVOQUE zalistak ako je rok trajanja istekao jer sterilnost ili funkcija zalistika mogu biti ugroženi.

**UPOZORENJE:** Nemojte koristiti EVOQUE zalistak ako je indikator temperature aktiviran jer funkcija zalistika može biti ugrožena.

**UPOZORENJE:** Nemojte koristiti EVOQUE zalistak ako je sigurnosna zaptivka slomljena jer sterilnost može biti ugrožena.

### 10.2 Postavljanje dodatnog pribora

#### 10.2.1 Postavljanje kompletia dodatnog pribora 1

Korak	Procedura
1	Postavite ploču na operacioni sto ispod noge pacijenta kako biste poduprli postolje tokom procedure.
2	Nakon što postavite pacijenta na operacioni sto, postavite postolje za jednokratnu upotrebu preko noge pacijenta, na gornji deo ploče, na željenom rastojanju od sredine grudne kosti.
3	Uspostavite sterilnu barijeru.
4	Pošto stavite sterilnu prekrivku, postavite adapter postolja za jednokratnu upotrebu tako da bude u liniji sa pristupnim mestom i pričvršćen za prednju stranu postolja pomoću kleme (slika 6).

**Napomena:** U konfiguraciji kompleta dodatnog pribora 1, i adapter postolja i klema su opremljeni stabilizatorom.

#### 10.2.2 Postavljanje kompletia dodatnog pribora 2

Za konfiguraciju kompleta dodatnog pribora 2 u kojoj se koristi dodatni pribor za višekratnu upotrebu (slika 7), instrukcije o postavljanju platforme i ploče potražite u Upustvima za upotrebu dodataka za višekratnu upotrebu kompanije Edwards. Ako šina za višekratnu upotrebu nije sterilna ili ako je otpakujete prvi put, pogledajte Upustva za upotrebu sklopa šine za višekratnu upotrebu kompanije Edwards. Kada šina za višekratnu upotrebu bude sterilna, pogledajte uputstva u nastavku.

Korak	Procedura
1	Izvucite Edwards šinu za višekratnu upotrebu iz omotača za sterilizaciju (plavi omotač) i pregledajte je u pogledu oštećenja.
2	Pre stavljanja sterilne prekrivke na telo pacijenta, sastavite i postavite ploču i platformu za višekratnu upotrebu oko nogu pacijenta, podešavajući visinu i ugao platforme po potrebi. Pogledajte Edwards Upustva za upotrebu dodataka za višekratnu upotrebu.
3	Uspostavite sterilnu barijeru.
4	Nakon postavljanja sterilne prekrivke na telo pacijenta, po potrebi sklopite i pričvrstite Edwards šinu i stabilizator za višekratnu upotrebu za platformu za višekratnu upotrebu.
5	Nakon procedure, uklonite šinu za višekratnu upotrebu sa platforme za višekratnu upotrebu. Obavite standardno čišćenje šine za višekratnu upotrebu pre nego što je pošaljete na ponovnu obradu. Pogledajte Edwards Upustva za upotrebu sklopa šine za višekratnu upotrebu.

### 10.3 Priprema medicinskog sredstva

Kompletan priprem sredstva će obaviti ovlašćeno osoblje kompanije Edwards.

**UPOZORENJE:** Nemojte pogrešno da rukujete EVOQUE zalistkom. Listići EVOQUE zalistika kojima se pogrešno rukuje ili koji se oštete tokom bilo kog dela procesa postavljanja zahtevaće zamenu EVOQUE zalistka.

**UPOZORENJE:** EVOQUE zalistak ne bi trebalo da ostane potpuno skupljen tokom vremenskog perioda dužeg od 120 minuta jer to može da umanji funkcionalnost zalistika.

**OPREZ:** Nemojte stavljati teglu ili kesicu sistema za dopremanje u sterilno polje. Spoljašnjost tegle i kesice nije sterilna i sadržajem tegle i kesice treba rukovati uz primenu standardnih aseptičnih tehnika kako bi se sprečila kontaminacija.

**OPREZ:** Da bi se smanjio rizik od kontaminacije, nemojte da otvarate teglu sa EVOQUE zalistkom dok implantacija ne bude izvesna.

**OPREZ:** Uverite se da je kompletan šav uklonjen prilikom uklanjanja oznake sa serijskim brojem sa EVOQUE zalistika jer on može da dovede do embolije.

**OPREZ:** Nemojte da dozvolite da EVOQUE zalistak dođe u dodir sa nekim oštrim instrumentom jer to može da umanji funkcionalnost zalistika.

**UPOZORENJE:** Pre implantacije mora da se izvrši adekvatno ispiranje fiziološkim slanim rastvorom da bi se smanjila koncentracija glutaraldehida, jer ona može da dovede do toksičnosti glutaraldehida.

**OPREZ:** Izbegavajte kontakt tkiva listića ili rastvora za ispiranje sa kompresama, tkaninom ili drugim izvorima dlačica ili praškastih materija koji se mogu preneti na tkivo listića, jer to može da dovede do embolije.

## 10.4 EVOQUE implantat u vidu zališka

### 10.4.1 Postavljanje žice vodice

Pripremite femoralni venski pristup primenom standardnih interventnih tehnika.

**UPOZORENJE:** Nemojte da primenjujete prekomernu silu i/ili manipulaciju tokom guranja ili pozicioniranja žice vodice jer to može da dovede do perforacije/disekcije arterija, vena i/ili drugih srčanih struktura. To takođe može da dovede do srčanih aritmija i poremećaja provodljivosti.

Korak	Procedura
1	Gurajte napred upravljivu košuljicu u desnu srčanu pretkomoru na izlazu iz donje šuplje vene (IVC).
2	Uvedite žicu vodicu kroz upravljivu košuljicu.
3	Gurajte napred žicu vodicu kroz trikuspidni zalistak. <b>Napomena:</b> Kao pomoć pri prolasku žice vodice kroz trikuspidni zalistak mogu da se koriste i druga interventna sredstva i tehnike (npr. vodeći kateteri).
4	Ustanovite odgovarajuću putanju žice vodice i potvrdite da nije došlo do zapitanja sa srčanim strukturama.

### 10.4.2 Dopremanje EVOQUE zališka

**UPOZORENJE:** Izbegavajte prekomerno pomeranje sistema za dopremanje tokom obavljanja procedure kako biste zaštitili vaskulaturu ili srčane strukture. Izbegavajte prekomerno rotiranje sistema za dopremanje kako biste očuvали funkcionalnost sistema za dopremanje.

**Napomena:** Po potrebi ispirajte sistem za dopremanje heparinizovanim slanim rastvorom tokom čitave procedure.

Korak	Procedura
1	Uverite se da je hidrofilni premaz na dilatatorima i sistemu za dopremanje aktiviran pre upotrebe. Dilatirajte mesto pristupa. Po potrebi treba koristiti Edwards EVOQUE komplet dilatatora.
2	Uvedite sistem za dopremanje preko žice vodice.
3	Gurajte sistem za dopremanje napred dok distalni kraj konusnog vrha ne bude pozicioniran na spoju između donje šuplje vene (IVC) i desne srčane pretkomore.
4	Pomoću fluoroskopije uverite se da je sistem za dopremanje okrenut u odgovarajućem smeru. <b>UPOZORENJE:</b> Primarni zavoj na sistemu za dopremanje savija se u smeru otvora za ispiranje; treba voditi računa da se obezbedi da sistem za dopremanje bude ispravno okrenut u ovaj tački.
5	Uvucite košuljicu.
6	Savijte i okrenite sistem za dopremanje prema trikuspidnom zalistku.
7	Gurnite sistem za dopremanje napred tako da prođe kroz trikuspidni zalistak. <b>Napomena:</b> Savijanje sistema za dopremanje, okretanje sistema za dopremanje i položaj žice vodice mogu da se podešavaju tokom prolaska kroz zalistak kako bi se optimizovao položaj prolaska.
8	Koristeći eholardiografiju i fluoroskopsko navođenje, proverite da li je sistem za dopremanje prošao kroz trikuspidni zalistak u desnu srčanu komoru.
9	Ako koristite konfiguraciju kompleta dodatnog pribora 1, postavite stabilizator na adapter postolja i pričvrstite ga za postolje. Ako koristite konfiguraciju kompleta dodatnog pribora 2, postavite šinu na platformu i pričvrstite je. Zatim postavite stabilizator na šinu i pričvrstite ga.
10	Pričvrstite sistem za dopremanje i košuljicu za stabilizator.
11	Po potrebi podešite sistem za dopremanje da biste obezbedili hemodinamsku stabilnost.
12	Koristeći preoperativne MSCT podatke (ako su dostupni), postavite C-karak na optimalnu projekciju za prikaz.
13	Postavite sistem za dopremanje tako da stoji koaksijalno u odnosu na trikuspidni anulus uz istovremeno minimiziranje kontakta sa nativnom anatomijom.
14	Koristeći eholardiografiju i fluoroskopsko navođenje, potvrdite da je EVOQUE zalistak postavljen na odgovarajućoj dubini i koaksijalno u odnosu na nativni zalistak. <b>OPREZ:</b> Nakon što se kapsula uvuče da bi se izložila sidra EVOQUE zališka, zalistak ne može ponovo da se uhvati u sistem za dopremanje. <b>UPOZORENJE:</b> Održavajte centralni položaj sistema za dopremanje unutar nativnog zališka tokom postavljanja kako biste obezbedili ispravno pozicioniranje zališka.
15	Uvlačite spoljašnju kapsulu dok sidra ne budu izložena.
16	Podesite položaj EVOQUE zališka tako da sidra budu pozicionirana unutar nativnih listića u skladu sa pacijentovom anatomijom.
17	Uvlačite spoljašnju i unutrašnju kapsulu dok se ne postigne željeni prečnik EVOQUE zališka.
18	Obuhvatite listiće.
19	Potvrdite pozicioniranje EVOQUE zališka pomoću eho snimanja kako bi se procenilo obuhvatanje listića. Po potrebi podešite položaj EVOQUE zališka.
20	Pomoću eho snimanja posmatrajte kretanje nativnih listića i po potrebi podešite položaj EVOQUE zališka kako biste u potpunosti obuhvatili listiće trikuspidnog zališka.
21	Pošto potvrdite potpuno obuhvatanje, uverite se da EVOQUE zalistak stoji vertikalno u odnosu na anularnu ravan trikuspidnog zališka.
22	Uvlačite konusni vrh dok ne bude pozicioniran unutar EVOQUE zališka.
23	Uvlačite unutrašnju kapsulu dok se EVOQUE zalistak ne oslobodi od sistema za dopremanje. <b>OPREZ:</b> Potrebno je voditi računa tokom završnog otpuštanja EVOQUE zališka pomoću dugmeta za otpuštanje jer prevremeno otpuštanje može da utiče na performanse EVOQUE zališka.
24	Pomoću eholardiografije i fluoroskopskog snimanja, procenite krajnji položaj i funkcionalnost EVOQUE zališka.

### 10.4.3 Uklanjanje sistema za dopremanje

**UPOZORENJE:** Vodite računa da zadržite položaj sistema za dopremanje na sredini EVOQUE zališka tokom uklanjanja sistema za dopremanje jer u suprotnom može da dođe do ugrožavanja funkcionalnosti zališka ili izmeštanja zališka.

**Napomena:** Sistem za dopremanje može da se ukloni sa stabilizatora u bilo kom trenutku tokom uklanjanja, ako je primenljivo.

Korak	Procedura
1	Uvucite konusni vrh do kraja.
2	Ispravite i uvucite sistem za dopremanje po potrebi dok konusni vrh ne bude iznad jezičaka za zaključavanje EVOQUE zališka. Po potrebi podešite žicu vodicu da biste održali centralni položaj u odnosu na EVOQUE zalistak. Uverite se da je prsten za zaključavanje odvojen od EVOQUE zališka.
3	Okrenite dugme za otpuštanje tako da unutrašnja kapsula dodiruje konusni vrh.
4	Po potrebi ispravite i uvucite sistem za dopremanje.
5	Okrećite dugme za uvlačenje kapsule dok spoljašnja kapsula ne dodirne unutrašnju kapsulu.
6	Uverite se da je sistem za dopremanje u potpunosti ispravljen i uklonite sistem za dopremanje sa pristupnog mesta. <b>Napomena:</b> Za zatvaranje femoralne vene nakon uklanjanja sistema može da se koristi košuljica.
7	Obavite femoralno zatvaranje, kako je primenljivo, primenom standardnih interventnih tehnika.
8	Po potrebi uradite ventrikulogram da biste procenili konačni položaj EVOQUE zališka.

## 11.0 Način dopremanja

### 11.1 Sterilizacija i pakovanje

EVOQUE zalistak se isporučuje sterilan, sterilisan je tečnoću u pakovanju i apirogen je. Upakovani je i sterilisan u rastvoru glutaraldehida unutar tegle na koju je stavljenha zaptivka. Spoljašnja površina tegle nije sterilna i ne sme da se stavlja u sterilno polje. EVOQUE zalistak se isporučuje sa indikatorom temperature i ne treba ga koristiti ako je indikator aktiviran.

Sistem za dopremanje, komplet dilatatora i sistem za punjenje isporučuju se sterilisani etilen oksidom i apirogeni su. Komponente su pričvršćene za karticu i upakovane u kesicu i kartonsku kutiju.

Stabilizator se isporučuje sterilisan etilen oksidom. Komponente su pričvršćene za karticu i upakovane u kesicu i kartonsku kutiju.

Baza i ploča za jednokratnu upotrebu ili šina, platforma i ploča za višekratnu upotrebu isporučuju se nesterilne.

Komponente su upakovane u pojedinačne kutije za isporuku.

## 11.2 Čuvanje

EVOQUE zalistak treba da se čuva na temperaturi između 10 °C i 25 °C (od 50 °F do 77 °F). Preporučuje se pregledanje i rotacija zaliha u redovnim vremenskim intervalima kako bi se najpre upotrebo EVOQUE zalistak sa najranijim datumom isteka roka upotrebe.

Sistem za dopremanje, komplet dilatatora, sistem za punjenje, stabilizator/postolje/ploča za jednokratnu upotrebu i platforma/ploča za višekratnu upotrebu treba da se čuvaju na hladnom i suvom mestu bez kontaminacije. Pogledajte Edwards Uputstva za upotrebu sklopa šine za višekratnu upotrebu za instrukcije za čuvanje šine za višekratnu upotrebu.

## 12.0 Bezbednosne informacije za snimanje magnetnom rezonancem (MR)



Nekliničko testiranje je pokazalo da je Edwards EVOQUE zalistak uslovno bezbedan za MR. Pacijent koji ima ovaj zalistak može bezbedno da se skenira MR sistemom ako su ispunjeni sledeći uslovi:

- Samo statično magnetsko polje od 1,5 i 3 T
- Maksimalno prostorno polje gradijenta od 3000 G/cm (30,0 T/m) ili manje
- Maksimalna specifična brzina apsorpcije (SAR) uprosecena za celo telo, prijavljena za MR sistem, od 2,0 W/kg
- Normalan radni režim MR sistema za gradijente i specifičnu brzinu apsorpcije (SAR)

U prethodno navedenim uslovima snimanja očekuje se da EVOQUE zalistak dovede do maksimalnog porasta temperature do 4 °C nakon 15 minuta neprekidnog snimanja.

Tokom nekliničkog ispitivanja artefakt na slici koji nastaje zbog EVOQUE zaliska širi se približno 0,8 cm od sredstva kada se snima gradijent eho ili spin eho pulsnom sekvencom i MR sistemom od 3 T.

## 13.0 Očekivani rok trajanja medicinskog sredstva

EVOQUE zalistak podvrgnut je rigoroznom pretkliničkom testiranju izdržljivosti u skladu sa zahtevima za ispitivanje zalistaka. Zalisci su uspešno testirani na 5 godina simuliranog habanja. Stvaran učinak tokom roka trajanja zavisi od mnogo faktora i može se razlikovati od pacijenta do pacijenta.

## 14.0 Informacije za pacijente

EVOQUE zalistak se dostavlja kartica za implantat pacijenta. Nakon implantacije popunite sve obavezne informacije i predajte karticu za implantat pacijentu. Serijski broj se nalazi na pakovanju EVOQUE zaliska. Ova kartica za implantat omogućava pacijentima da obaveste zdravstvene radnike o tome koji tip implantata imaju kada se javi na pregled.

## 15.0 Eksplantirani implantat i odlaganje sredstva

Kompanija Edwards Lifesciences je zainteresovana za prikupljanje eksplantiranih kliničkih primeraka EVOQUE zaliska radi analize. Pismeni izveštaj sa sažetim pregledom naših zaključaka biće obezbeđen po završetku naše proceze. Obratite se kompaniji Edwards radi slanja eksplantiranog zaliska.

Ako odlučite da pošaljete bilo koje sredstvo, sledite uputstva navedena u nastavku:

- **Neotvoreno pakovanje sa neoštećenom sterilnom pregradom:** ako niste otvorili kesice, vratite sredstvo u originalnom pakovanju.
- **Pakovanje je otvoreno, ali sredstvo nije implantirano:** 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. Nije potrebno čuvanje u frižideru u ovim okolnostima. Obratite se kompaniji Edwards Lifesciences i zatražite komplet eksplantata za vraćanje kompaniji Edwards.

## 15.1 Odlaganje

Koristite univerzalne mere predostrožnosti za biološki opasan otpad i oštре predmete da biste izbegli povredu korisnika. Korišćenim sredstvima (obuhvata sva sredstva koja dolaze u kontakt sa pacijentima) treba rukovati, treba ih ponovo sterilisati i odlagati u skladu sa smernicama ustanove za biološki opasne materijale i bolnički otpad kako bi se izbegla moguća unakrsna kontaminacija. Za odlaganje platforme i ploče kao dodatnog pribora za višekratnu upotrebu pogledajte uputstva za upotrebu Edwards dodataka za višekratnu upotrebu.

## 16.0 Kvalitativne i kvantitativne informacije u vezi sa EVOQUE zaliskom

U sledećoj tabeli prikazane su kvalitativne i kvantitativne informacije o materijalima i supstancama za EVOQUE zalistak:

### EVOQUE zalistak

Supstanca	CAS	Raspon mase modela (mg)
Nikl	7440-02-0	1250–1470
Titanijum	7440-32-6	981–1171
Polietilen tereftalat	25038-59-9	529–649
Polietilen	9002-88-4	285
Poluiretan	9009-54-5	0–281
Kolageni, govedi, polimeri sa glutaraldehidom	2370819-60-4	113
Titanijum dioksid	13463-67-7	1,41–3,65
Kobalt	7440-48-4	0–1,29
Gvožđe	7439-89-6	0–1,29
Ugljenik	7440-44-0	0–1,03
Kiseonik	7782-44-7	0–1,03
Antimon trioksid	1309-64-4	0,632–0,777
Siloksan i silikoni, dimetil, polimeri sa metil silseskvioksanima, polietilen-polipropilen glikol i polietilen-polipropilen glikol monobutil eter	68554-68-7	0–0,762
Niobijum	7440-03-1	0–0,643
Silicijum dioksid	7631-86-9	0,00515–0,598
Polibutadien diakrilat	9003-17-2	0–0,452
Polibutilat	24936-97-8	0,333
Hrom	7440-47-3	0–0,257
Bakar	7440-50-8	0–0,257
Vodonik	1333-74-0	0–0,129
Azot	7727-37-9	0–0,129
4-dodecilbenzensulfonska kiselina	121-65-3	0,000541–0,0532
D&C Green br. 6	128-80-3	0,0481–0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508–0,0256
Glicerol	56-81-5	0–0,0168
Bis(2-dimetilaminoetil) eter	3033-62-3	0–0,00790
Trietilenediamin	280-57-9	0–0,00611

### EVOQUE sistem za dopremanje:

Medicinsko sredstvo sadrži sledeće supstance definisane kao CMR 1B u koncentraciji iznad 0,1% masenog procenta:

kobalt; CAS br. 7440-48-4; EC br. 231-158-0

Trenutni naučni dokazi potvrđuju da medicinska sredstva proizvedena od legura kobalta ili legura nerđajućeg čelika koje sadrže kobalt ne izazivaju povećan rizik od karcinoma ili štetnog dejstva po reprodukciju.

## **17.0 Sažetak bezbednosnih i kliničkih performansi (SSCP)**

SSCP za ovo medicinsko sredstvo potražite na 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>. Ovo je lokacija SSCP nakon pokretanja Evropske baze podataka o medicinskim sredstvima / Eudamed.

SSCP je prilagođen u skladu sa procenom kliničke evaluacije od strane notifikovanog tela na osnovu koje je dodeljen CE sertifikat. SSCP sadrži relevantni sažetak istih informacija. Notifikovano telo je uzele u obzir obražaloženje koristi i rizika za kratkoročnu i dugoročnu bezbednost i efikasnost EVOQUE sistema i složilo se sa njim.

Usaglašenost celokupnog EVOQUE sistema sa Zahtevima za performanse (GSPr) za bezbednost (MDR GSPr1), performanse (MDR GSPr1), prihvatljivost neželjenih dejstava (MDR GSPr8), upotrebljivost (MDR GSPr5), radni vek medicinskog sredstva (MDR GSPr6) i prihvatljiv profil koristi i rizika (MDR GSPr8) uspostavljena je za označene indikacije.

## **18.0 Osnovna jedinstvena identifikacija medicinskog sredstva – identifikator medicinskog sredstva (UDI-DI)**

Osnovni UDI-DI je pristupni ključ za informacije o medicinskom sredstvu koje se unose u Eudamed. Osnovni UDI-DI za zaliske, sistem za dopremanje i dodatni pribor može se koristiti za lociranje SSCP-a. Tabela u nastavku sadrži osnovne UDI-DI brojeve za sistem EVOQUE:

Proizvod	Model				Osnovni UDI-DI
Edwards EVOQUE zalistak	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z
Edwards EVOQUE sistem za punjenje ili Edwards EVOQUE sistem za punjenje i sekac	9850LS ili 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Edwards EVOQUE sistem za dopremanje za trikuspidni zalistak		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Edwards EVOQUE komplet dilatatora		9850DK			0690103D004EVK000WN

### **Komplet dodatne opreme 1**

Edwards EVOQUE stabilizator	9850SB	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE postolje stabilizatora	9850BA	0690103D004EVA000UG
Edwards EVOQUE ploča stabilizatora	9850PT	0690103D004EVA000UG

### **Komplet dodatne opreme 2**

Edwards EVOQUE stabilizator	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Edwards šina za višekratnu upotrebu	10500RL	0690103D004REU000YA
Edwards platforma za višekratnu upotrebu	10000UP	0690103D004REU000YA
Edwards ploča za višekratnu upotrebu	10000PT	0690103D004REU000YA

**Sustav za zamjenu trikuspidalnog zalisika Edwards EVOQUE****Upute za upotrebu****Oprez: implantaciju transkateterskog trikuspidalnog zalisika smiju provoditi samo liječnici koji su prošli obuku za sustav za zamjenu trikuspidalnog zalisika Edwards EVOQUE.**

- Nemojte pokušavati upotrebljavati zalistak Edwards EVOQUE (koji se u ovim uputama naziva zalistak EVOQUE), sustav za uvođenje ili povezani dodatni pribor prije nego što do kraja pročitate i u potpunosti razumijete informacije sadržane u ovoj knjižici.
- Ako se ne pridržavate navedenih uputa, upozorenja i mjeru predozročnosti, može doći do oštećenja proizvoda ili ozljede pacijenta. Upotreba sustava EVOQUE treba biti ograničena na one liječnike koji su obučeni za izvođenje invazivnih endovaskularnih postupaka i na one liječnike koji su obučeni za pravilnu upotrebu sustava.
- Pozavjetujte se s ovlaštenim osobom državnog kancelarijama kako biste odabrali zalistak EVOQUE odgovarajuće veličine.
- Zalistak, sustav za uvođenje, komplet dilatatora, sustav za umetanje i stabilizator EVOQUE isporučuju se STERILNI. Dodatni pribor za jednokratnu uporabu (postolje i ploča) i dodatni pribor za višekratnu uporabu (vodilica, platforma i ploča) isporučuju se NEŠTERILNI.
- Za postupak brisanja platforme i ploče za višekratnu uporabu društva Edwards pogledajte upute za ponovnu obradu u Uputama za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu tvrtke Edwards. Za sklop vodilice za višekratnu uporabu društva Edwards pogledajte upute za ponovnu obradu u Uputama za upotrebu za sklop vodilice za višekratnu uporabu društva Edwards. Svi drugi isporučeni proizvodi samo su za jednokratnu uporabu. Nakon uporabe odložite proizvod u otpad u skladu s pravilima uprave bolnice i/ili države.

**1.0 Uvod**

Sustav za zamjenu trikuspidalnog zalisika Edwards EVOQUE (dalje u tekstu: sustav EVOQUE) osmišljen je kako bi se nativni trikuspidalni zalistak u pacijenata sa simptomatskom i teškom regurgitacijom trikuspidalnog zalisika mogao zamijeniti bez potrebe za uobičajenom operacijom na otvorenom srcu. Sustav EVOQUE sastoji se od četiri (4) elementa uz koji se još upotrebljavaju jedan od dva (2) kompleta dodatnog pribora, kako je navedeno u nastavku:

<b>Naziv proizvoda</b>	<b>44 mm</b>	<b>48 mm</b>	<b>52 mm</b>	<b>56 mm</b>
Zalistak Edwards EVOQUE (zalistak EVOQUE)	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56
Sustav za umetanje Edwards EVOQUE		9850LS		
ili		ili		
Sustav za umetanje Edwards EVOQUE i trimer		9850LSB		9850LSB
Sustav za uvođenje trikuspidalnog zalisika Edwards EVOQUE		9850TDS		
Komplet dilatatora Edwards EVOQUE		9850DK		

**Komplet dodatnog pribora 1**

<b>Naziv proizvoda</b>	<b>Broj modela</b>
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SB
Postolje za stabilizator Edwards EVOQUE	9850BA
Ploča za stabilizator Edwards EVOQUE	9850PT

**Komplet dodatnog pribora 2**

<b>Naziv proizvoda</b>	<b>Broj modela</b>
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ
Vodilica za višekratnu uporabu društva Edwards	10500RL
Platforma za višekratnu uporabu društva Edwards	10000UP
Ploča za višekratnu uporabu društva Edwards	10000PT

**Napomena:** sustav EVOQUE osmišljen je za uporabu s kompletom dodatnog pribora 1 ili kompletom dodatnog pribora 2. Komplet dodatnog pribora 1 smatra se neobaveznim kompletom namijenjenom za jednokratnu uporabu uz sustav EVOQUE. Komponente iz kompleta 1 i 2 nisu međusobno zamjenjive.

**Napomena:** proizvodi koji čine sustav EVOQUE namijenjeni su za zajedničku uporabu i nisu predviđeni za uporabu kao samostalni proizvodi. Informacije u ovim uputama za upotrebu primjenjuju se na sve proizvode sustava EVOQUE.

**2.0 Opis proizvoda****• Zalistak Edwards EVOQUE (Slika 1.)**

Zalistak EVOQUE namijenjen je za implantaciju na mjesto trikuspidalnog zalisika, što služi kao alternativa operaciji. Zalistak EVOQUE sastoji se od trolisnog zalisika od govedeg perikarda, nitinolskog okvira i vlaknaste zaštite te se isporučuje zapakiran i završno je steriliziran u glutaraldehidu.

Preporuke veličine zalisika temelje se na veličini prstena nativnog zalisika izmjerenoj računalnom tomografijom (CT). Tijekom odabira veličine zalisika treba uzeti u obzir anatomske čimbenike pacijenta i modalitete snimanja.

<b>Promjer proizvoda (preporučena veličina zalisika)</b>	<b>Sistola</b>		<b>Dijastola</b>	
	<b>Preporučeni obujam za liječenje – raspon izведенog promjera (mm)</b>	<b>Maksimalna duljina prstena za liječenje (mm)</b>	<b>Preporučeni obujam za liječenje – raspon izведенog promjera (mm)</b>	<b>Maksimalna duljina prstena za liječenje (mm)</b>
44	36,5 – 43	45,5	39,6 – 45,5	50
48	40 – 47	49,5	43,2 – 49,5	54
52	45 – 51	53,5	46,8 – 53,5	58
56	48 – 55	57,5	50,4 – 57,5	62

**• Sustav za uvođenje trikuspidalnog zalisika Edwards EVOQUE (Slika 2.)**

Sustav za uvođenje ima vanjski promjer od 28 F i namijenjen je za uvođenje zalisika EVOQUE u uvijenom položaju transfemoralnim venskim pristupom. Ručka sustava za uvođenje sadržava gumb za primarno savijanje, gumb za sekundarno savijanje i gumb za dubinu kako bi se olakšalo poravnavanje zalisika EVOQUE i njegovo postavljanje u nativni zalistak te gumb za kapsulu i gumb za otpuštanje kako bi se kontroliralo proširivanje i otpuštanje zalisika EVOQUE.

**• Komplet dilatatora Edwards EVOQUE (Slika 3.)**

Dilatatori s hidrofilnim premazom promjera od 24 F, 28 F i 33 F namijenjeni su za proširivanje mesta ulaska, što olakšava umetanje sustava za uvođenje. Svi dilatatori smještaju se na žicu vodilici od 0,89 mm (0,035 in.) i suženi su kako bi se smanjila mogućnost traume na mjestu ulaska.

**• Sustav za umetanje Edwards EVOQUE (Slika 4.) / Sustav za umetanje i trimer (Slika 5.)**

Sustav za umetanje, koji se sastoji od više komponenti, namijenjen je za lakše umetanje i pričvršćivanje zalisika EVOQUE na sustav za uvođenje. Sustav za umetanje pomaže pri namještanju zalisika EVOQUE do odgovarajućeg promjera, što omogućava da se vanjska kapsula gurne preko zalisika EVOQUE.

**• Dodatni pribor za sustav Edwards EVOQUE 1: stabilizator (model 9850SB), postolje i ploča (Slika 6.)**

Stabilizator za jednokratnu uporabu s postoljem i pločom za jednokratnu uporabu namijenjen je za pričvršćivanje sustava za uvođenje pod kutom primjerjenim za transfemoralni venski pristup i omogućuje fino podešavanje položaja sustava za uvođenje tijekom implantacije. Visinu postolja moguće je prilagoditi kako bi se na njega smjestili donji ekstremiteti pacijenta, a postolje je namijenjeno za omogućivanje stabilnog postolja za stabilizator. Ploča je namijenjena za omogućavanje stabilne i ravne površine za postolje na operacijskom stolu.

**• Dodatni pribor za sustav Edwards EVOQUE 2: stabilizator (model 9850SZ) i vodilica za višekratnu uporabu, platforma i ploča (Slika 7.)**

Dodatni pribor za višekratnu uporabu koji je kompatibilan sa sustavom EVOQUE uključuje vodilicu za višekratnu uporabu, platformu i ploču. Vodilica za višekratnu uporabu stabilna je vodilica s mogućnosti sterilizacije koja služi kao površina s pomoći koje se kompatibilni stabilizator pričvršćuje na platformu za višekratnu uporabu. Platforma za višekratnu uporabu omogućuje postavljanje transkateterskih sustava za uvođenje u svrhu zamjene tvrtke Edwards na željeno mjesto te njihovu stabilizaciju s pomoći noge čija se visina može prilagoditi i stabilne platforme. Ploča za višekratnu uporabu nalazi se ispod platforme za višekratnu uporabu te osigurava ravnu i stabilnu površinu tijekom uporabe. Stabilizator za jednokratnu uporabu namijenjen je kao pomagalac za postavljanje sustava EVOQUE u željeni položaj te njegovu stabilizaciju tijekom postupka implantacije. Za postavljanje platforme s postoljem i ploče iz kompleta dodatnog pribora koji sadržava dodatni pribor za višekratnu uporabu (Slika 7.) pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu društva Edwards. Ako je vodilica za višekratnu uporabu nesterilna ili ako je vadite iz pakiranja prvi put, pogledajte Upute za upotrebu za sklop vodilice za višekratnu uporabu društva Edwards.

## 3.0 Ustanove i potrebna obuka

### 4.1 Namjena

Sustav za zamjenu trikuspidalnog zališka EVOQUE namijenjen je za smanjenje trikuspidalne regurgitacije (TR) u pacijenata koji nastave pokazivati simptome tijekom medicinske terapije i kod kojih, prema odluci tima kardiologa, ne postoji nijedna druga opcija kirurškog ili transkateterskog liječenja. Sustavom EVOQUE perkutano se uvodi implantat do trikuspidalnog zališka putem transveniskog pristupa femoralnoj veni. **4.2 Ciljna populacija pacijenata**

- Pacijenti sa simptomatskim i ozbilnjim TR-om koji nemaju nijedno od sljedećega:
  - Ozbiljna stenoza i/ili regurgitacija aortnog, mitralnog i/ili pulmonarnog zališka
  - LVEF < 25 %
  - Ozbiljna disfunkcija desne klijetke izmjerene ehokardiografijom
  - Ovisnost o elektrostimulatoru srca<sup>1</sup> i elektrodnom trans-trikuspidalnom kateteru bez alternativne opcije za elektrostimulaciju
  - Potreba za hitnom operacijom iz bilo kojeg razloga ili bilo kakvom planiranom operacijom srca unutar sljedećih 12 mjeseci
  - Sistolički krvni tlak u mirovanju < 90 ili > 160 mmHg nakon više mjeranja
  - Refraktorno zatajenje srca za koje je potrebna napredna intervencija (tj. pomoći proizvod u lijevoj klijetki, transplantacija) (zatajenje srca stupnja D prema ACC/AHA/ESC/EACTS)
  - Zatvoreni ili trombozirani filter IVC-a koji bi smetao kateteru za uvođenje
  - Multidisciplinarni kardiološki tim liječnika specijaliziranih za liječenje trikuspidalne regurgitacije treba izvršiti odabir pacijenta kako bi ocijenio rizik za pacijenta i pacijentovu anatomsku prikladnost.

<sup>1</sup> Ovisnost o elektrostimulatoru srca može povećati rizik od ozbiljne ozljede ili smrti zbog iznenadnog kvara elektrostimulatora srca

## 5.0 Kontraindikacije

Zalistak EVOQUE kontraindican je za osobe koje imaju bilo koje od sljedećih stanja:

- aktivni endokarditis unutar 3 mjeseca ili infekcija za koju je potrebna terapija antibiotikom (oralna ili intravenska) unutar 2 tjedna do zakazane implantacije
- preosjetljivost koja se ne može liječiti ili kontraindikacija za bilo što od sljedećeg: sva antitrombocitna i sva antikoagulacijska sredstva, legure nitinola (nikal i titanij), govede tkivo, glutaraldehid, kontrastno sredstvo ili transezofagealna ehokardiografija
- anatomija trikuspidalnog zališka koja onemogućuje pravilno postavljanje i rad proizvoda na temelju CT-a i ehokardiografske procjene.

**Napomena: pacijent mora moći podnijeti barem jedan antitrombocitni lijek TE jedan antikoagulacijski lijek.**

## 6.0 Upozorenja

- Nemojte upotrebljavati zalistak EVOQUE izvan navedene indikacije.
- Zalistak, sustav za uvođenje, sustav za umetanje, komplet dilatatora i stabilizator EVOQUE osmišljeni su, namijenjeni te se distribuiraju STERILNI i samo za jednokratnu uporabu. Postolje za stabilizator EVOQUE i ploča za stabilizator EVOQUE isporučuju se nesterilni i samo za jednokratnu uporabu. Nemojte ponovno sterilizirati ili ponovno upotrebljavati proizvode za jednokratnu uporabu. Ne postoje podaci kojima bi se potvrdila sterilnost, apirogenost ili funkcionalnost proizvoda nakon ponovne obrade.
- Pobrinite se da se tijekom pripreme, premještanja i upotrebe proizvoda primjenjuju odgovarajuće sterilne tehnike.
- Nemojte upotrebljavati zalistak ako je pečat koji se ne može otvoriti bez vidljivog oštećenja otvoren, ako otopina za čuvanje ne prekriva zalistak u potpunosti, ako je pokazatelj temperature aktiviran, ako je zalistak oštećen ili ako je istekao rok trajanja. Zalistak EVOQUE mora biti vlažan u svakom trenutku. Zalistak ne smijete izlagati drugim otopinama, antibioticima ili kemikalijama osim vlastitoj transportnoj fiziološkoj otopini za čuvanje i sterilnoj slanoj fiziološkoj otopini. To će pomoći pri sprečavanju oštećenja listića koje može utjecati na funkcionalnost zališka. Vlažite zalistak EVOQUE normalnom fiziološkom otopinom do trenutka implantacije.
- Pobrinite se da su odabrane odgovarajuće veličine zališka. Implantacija zališka pogrešne veličine (tj. premalog ili prevelikog zališka) može dovesti do paravalvularnog propuštanja (PVL), pomicanja, embolizacije i/ili oštećenja prstena.
- Potrebno je obaviti pažljivu procjenu pacijenata s postojećim implantatima (npr. filtrom IVC-a) prije umetanja sustava za uvođenje kako bi se izbjeglo potencijalno oštećenje vaskulature ili postojećeg implantata.
- Potrebno je obaviti pažljivu procjenu pacijenata s postojećim srčanim elektrodama prije implantacije kako bi se izbjegla potencijalno štetna interakcija između proizvoda.
- Potrebno je paziti pri ugradnji srčanih elektroda nakon implantacije zališka EVOQUE kako bi se izbjegla potencijalno štetna interakcija između proizvoda.
- Pacijenti kojima je implantiran zalistak EVOQUE trebaju primati antikoagulacijsku/antitrombocitnu terapiju prema odredbama liječnika u skladu s postojećim smjernicama kako bi se smanjio rizik od tromboze zališka ili tromboembolijskih događaja.
- Ne postoje podaci kojima bi se potvrdili sigurnost i učinkovitost proizvoda ako pacijent ima:
  - ehokardiografski dokaz o ozbiljnoj disfunkciji desne klijetke
  - sistolički tlak plućne arterije (PASP) > 70 mmHg izmjereni s pomoći Doppler ehokardiografije
  - trans-trikuspidalni elektrostimulator srca ili defibrilator koji je implantiran u desni ventrikul u posljednja 3 mjeseca
  - ovisnost o trans-trikuspidalnom elektrostimulatoru srca bez alternativnih opcija za elektrostimulaciju.

## 7.0 Mjere predostrožnosti

### 7.1 Mjere predostrožnosti prije upotrebe

- Podobnost pacijenta ovisi o anatomske uvjetima određenima snimanjem CT-om.
- Preporučuje se da multidisciplinarni tim kardiologa smatra da implantacija zališka EVOQUE ima prednost nad alternativnim perkutanim rješenjima i proizvodima, uključujući minimalno invazivnu operaciju na otvorenom srcu.
- Preporučuje se da multidisciplinarni tim kardiologa uzme u obzir ozbiljnost bolesti i izglede za ponovo pokretanje srca nakon zatajenja desne strane srca s obzirom na potpunu hemodinamičku procjenu. Očekivani životni vijek pacijenta trebao bi biti barem 12 mjeseci.

### 7.2 Mjere predostrožnosti

- Zalistak EVOQUE za uporabu je samo sa sustavom za uvođenje EVOQUE i sustavom za umetanje EVOQUE.
- Postupak bi se trebao provoditi pod određenim modalitetima snimanja, poput transezofagealne ehokardiografije (TEE), fluoroskopije i/ili intrakardijalne ehokardiografije (ICE).
- Glutaraldehid može izazvati iritaciju kože, očiju, nosa i grla. Izbjegavajte dulje ili opetovanje izlaganje otopini ili njezino udisanje. Upotrebljavajte samo uz odgovarajuće prozračivanje. Ako otopina dođe u dodir s kožom, odmah isperite pogodeno područje vodom. U slučaju dodira s očima odmah potražite medicinsku pomoć. Više informacija o izlaganju glutaraldehidu potražite u sigurnosno-tehnicičkom listu koji možete zatražiti od društva Edwards Lifesciences.
- Prije, tijekom ili nakon implantacije zališka EVOQUE može doći do poremećaja provođenja, zbog čega će možda biti potrebno provesti neprekidno praćenje EKG-om prije otpuštanja iz bolnice. Ako je kod pacijenta potvrđen poremećaj provođenja ili se sumnja na to, razmotrite o praćenju i/ili elektrozološkoj procjeni pacijenta.
- Preporučuje se odgovarajuća antibiotička profilaksika nakon postupka u pacijenata s rizikom od pojave infekcije protetskog zališka i endokarditisa.
- Za zalistak EVOQUE nije utvrđena dugoročna postojanost. Klinički podaci odražavaju kratkoročno praćenje. Preporučuje se redovito medicinsko praćenje kako bi se procijenila učinkovitost zališka EVOQUE.
- Implantacija zališka EVOQUE treba se odgoditi u pacijenata s (1) povijesti infarkta miokarda unutar jednog mjeseca (30 dana) do planirane intervencije, (2) plućnom embolijom unutar 3 mjeseca (90 dana) do planirane intervencije, (3) cerebrovaskularnom nezgodom (moždani udar ili prolazni ishemski napadaj [TIA]) unutar 3 mjeseca (90 dana) do planirane intervencije, (4) aktivnim krvarenjem gornjeg dijela probavnog sustava unutar 3 mjeseca (90 dana) do postupka za koji je potrebna transfuzija.

## 8.0 Potencijalni štetni događaji

Potencijalni štetni događaji povezani sa standardnom kateterizacijom srca, upotreboti anestezije, zalistkom EVOQUE i postupkom implantacije uključuju sljedeće:

- neuobičajene laboratorijske vrijednosti
- alergijska reakcija na anesteziju, kontrastno sredstvo, antikoagulacijske lijekove ili materijale od kojih je izrađen proizvod
- anafilički šok

- 
- anemija ili sniženi hemoglobin (Hgb), moguća potreba za transfuzijom
  - aneurizma ili pseudoaneurizma
  - angina ili bol u prsima
  - aritmija – atrijska (tj. atrijska fibrilacija, supraventrikularna tahikardija)
  - aritmije – ventrikulare (tj. ventrikularna tahikardija, ventrikularna fibrilacija)
  - arteriovenska fistula
  - krvarenje
  - 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 za koji može biti potrebna implantacija elektrostimulatora srca (privremena ili trajna)
  - prijelaz na operaciju na otvorenom srcu
  - okluzija koronarne arterije
  - oštećenje elektrostimulatora srca ili implantabilnog kardioverter defibrilatora (ICD) ili ometanje njihove funkcije
  - smrt
  - edem
  - neravnoteža elektrolita
  - embolizacija, uključujući zrak, čestice, kalcificirani materijal ili tromb
  - hitna operacija srca
  - endokarditis
  - iritacija jednjaka
  - perforacija ili suženje jednjaka
  - embolizacija komponente (komponenti) sustava EVOQUE
  - neuspješno vraćanje bilo koje komponente sustava EVOQUE
  - vrućica
  - gastrointestinalno krvarenje
  - hematom
  - ugroženost hemodinamske funkcije
  - hemoliza / hemolitička anemija
  - krvarenje za koje je potrebna transfuzija/operacija
  - hipertenzija
  - hipotenzija
  - upala
  - ozljeda trikuspidalnog aparata, uključujući oštećenje ili puknuće tettive ili oštećenje papilarnog mišića
  - lokalna i sistemska infekcija
  - mezenterična ishemija ili infarkt crijeva
  - zatajenje organa u više sustava
  - infarkt miokarda
  - mučnina i/ili povraćanje
  - ozljeda živca
  - neurološki simptomi, uključujući diskineziju, bez dijagnoze TIA-e ili moždanog udara
  - ponovna operacija koja nije hitna
  - bol
  - formiranje panusa
  - paraliza
  - perkutana intervencija na zalisku
  - periferna ishemija
  - trajni invaliditet
  - pleuralni izljev
  - upala pluća
  - plućni edem
  - plućna embolija
  - reakcija na antitrombocitna ili antikoagulacijska sredstva
  - ponovna hospitalizacija
  - zatajenje bubrega
  - zatajenje dišnog sustava, atelektaza – može biti potrebna produljena intubacija
  - retroperitonealno krvarenje
  - opstrukcija izlaznog trakta desne klijetke (RVOT)
  - septikemijska sepsa
  - opeklinja kožu, ozljede ili promjene tkiva zbog izloženosti ionizirajućem zračenju
  - moždani udar
  - struktorno propadanje (istrošenost, frakturna, kalcifikacija, pucanje listića, zadebljanje listića, stenoza implantiranog proizvoda ili poremećaj kretanja novog listića)
  - tromboembolija
  - prolazni ishemski napadaj (TIA)
  - izmještanje/embolizacija zalisika
  - endokarditis zalisika
  - eksplantacija zalisika
  - zaglavljenje listića zalisika
  - pogrešan položaj zalisika
  - pomicanje zalisika
  - paravalvularno propuštanje zalisika (PVL)
  - regurgitacija zalisika (nova ili pogoršana trikuspidalna, aortna, mitralna, pulmonarna)
  - tromboza zalisika
  - ozljeda ili trauma krvnih žila, uključujući disekciju ili okluziju
  - spazam žile
  - dehiscencija rane, odgodjeno ili nepotpuno zacjeljivanje.

Za pacijenta / korisnika / treću stranu u Europskom gospodarskom prostoru: ako je tijekom upotrebe ovog proizvoda ili kao posljedica njegove upotrebe došlo do ozbiljnog incidenta, dogadaj prijavite proizvoduču i nadležnom tijelu u svojoj državi, koje možete pronaći na internetskoj stranici [https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts\\_en](https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts_en).

## 9.0 Dodatna oprema

Za postupak implantacije potrebna je dodatna oprema koja se ne isporučuje sa sustavom EVOQUE. Dodatna je oprema navedena u nastavku.

### 9.1 Oprema za umetanje zalisika EVOQUE

**Napomena:** volumeni predstavljaju odgovarajuću količinu za pripremu 1 implantata.

- Sterilna slana fiziološka otopina od (minimalno) 3500 ml na sobnoj temperaturi (~ 23 °C)

• Heparinizirana fiziološka otopina od (minimalno) 500 ml (2 jedinice/ml) na sobnoj temperaturi (~ 23 °C)

• 4 sterilne posude ( $\geq 500$  ml, dubine  $\geq 7$  cm, plastične)

• 1 velika sterilna posuda ( $\geq 2$  l, dubine  $\geq 10$  cm, plastična)

• 1 skalpel, oštrica skalpela br. 11

• 1 štrcaljka tipa luer lock ( $\geq 20$  cm<sup>3</sup>)

• Jastučići od gaze

• Klješta s tupim vrhom

• Škare s tupim vrhom

• Sterilni ručnici

### 9.2 Oprema za pristup, postupak i praćenje

• Standardna laboratorijska oprema za katerizaciju srca

• Uvodna obloga za femoralnu/bedrenu žili

• Fluoroskopija (nepomični, prijenosni ili poluprijenosni sustavi za fluoroskopiju pogodni za upotrebu u perkutanim koronarnim zahvatima)

• Mogućnosti transseofagealne ehokardiografije

• Usmjeriva uvodna obloga

• Žica vodilica najveće izmjenjive duljine 0,89 mm (0,035 inča)

• Žica vodilica s iznimno malom krivuljom maksimalne duljine 0,89 mm (0,035 inča)

• Kateter i žica vodilica za desnu koronarnu arteriju

• Sterilni stol za pripremu zališka EVOQUE i proizvoda

### 9.3 Oprema u stanju pripravnosti

• Kanila za arterijsku premosnicu (veličine ~ 18 F)

• Sustav kardiopulmonarne premosnice

• Rastezljivi balon (promjera > 20 mm, obujam kontrastnog sredstva 9 cm<sup>3</sup>)

• Razrijeđeno rendgenski vidljivo kontrastno sredstvo (otopina kontrastnog sredstva i fiziološke otopine u omjeru od 15 : 85)

• Visokotlačna brizgalica kontrastnog sredstva

• Intraortalna balonska pumpa i balon odgovarajuće veličine

• Oprema za intrakardijalnu ehokardiografiju (ICE)

• Angiografski pigtail kateter

• Kanila za premosnicu za venski povrat (veličine ~ 18 F)

• Oprema za transtorakalnu ehokardiografiju (TTE)

• Mazivo za pristup krvnoj žili

• Oprema za privremenu elektrostimulaciju

## 10.0 UPUTE ZA UPOTREBU

### 10.1 Pregled prije upotrebe

Prije upotrebe sustava EVOQUE vizualno pregledajte svaki element i dodatni pribor kako biste utvrdili ima li na njima tragova oštećenja (npr. puknuta posuda ili poklopac, curenje te otvoreni ili nepostojeći pečati) kojima se možda narušila sterilnost pakiranja (ako je primjenjivo) ili funkcionalnost komponenti.

**UPOZORENJE:** Nemojte pogrešno upotrebljavati sustav za uvođenje i nemjete upotrebljavati sustav za uvođenje i dodatni pribor ako su pakiranje i/ili sterilna obloga i bilo koje druge komponente otvorene ili oštećene ili im je istekao rok trajanja, jer se time može narušiti njihova sterilnost i/ili funkcija.

**UPOZORENJE:** nemojte pogrešno rukovati zališkom EVOQUE ili upotrebljavati proizvod/spremnik ako je utvrđeno da je oštećen, da propušta ili da nema odgovarajućeg sterilizatora (nije potpuno uronjen u glutaraldehid ili ako nedostaju pečati koji se ne mogu otvoriti bez vidljivog oštećenja). Zalistak EVOQUE ne smije se upotrebljavati za implantaciju jer je možda narušena sterilnost.

**UPOZORENJE:** nemojte upotrebljavati zališak EVOQUE ako je istekao rok trajanja jer je možda ugrožena funkcija zališka ili njegova sterilnost.

**UPOZORENJE:** nemojte upotrebljavati zališak EVOQUE ako je aktiviran pokazatelj temperature, jer bi se time mogla narušiti funkcija zališka.

**UPOZORENJE:** nemojte upotrebljavati zališak EVOQUE ako je pečat koji se ne može otvoriti bez vidljivog oštećenja otvoren jer je sterilnost možda ugrožena.

### 10.2 Postavljanje dodatnog pribora

#### 10.2.1 Postavljanje kompletia dodatnog pribora 1

Korak	Postupak
1	Postavite ploču na operacijski stol ispod pacijentove noge kako bi tijekom postupka služila kao potpora za postolje.
2	Nakon što je pacijent smješten na operacijski stol, postavite postolje za jednokratnu uporabu preko noge pacijenta na ploču na željenu udaljenost od sredine prsne kosti.
3	Postavite sterilnu barijeru.
4	Nakon postavljanja sterilne prekrivke postavite adapter za postolje za jednokratnu uporabu u ravninu s mjestom ulaska i pričvrstite ga na prednju stranu postolja s pomoću hvataljke (Slika 6.).

**Napomena:** u kompletu dodatnog pribora 1 adapter za postolje i hvataljka isporučuju se zajedno sa stabilizatorom.

#### 10.2.2 Postavljanje kompletia dodatnog pribora 2

Za postavljanje platforme i ploče iz kompletia dodatnog pribora 2 koji sadržava dodatni pribor za višekratnu uporabu (Slika 7.) pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu društva Edwards. Ako je vodilica za višekratnu uporabu nesterilna ili ako je vadite iz pakiranja prvi put, pogledajte Upute za upotrebu za sklop vodilice za višekratnu uporabu društva Edwards. Nakon što sterilizirate vodilicu za višekratnu uporabu, pogledajte upute u nastavku.

Korak	Postupak
1	Izdavite vodilicu za višekratnu uporabu društva Edwards iz omota za sterilizaciju (plavi omot) i provjerite ima li oštećenja.
2	Prije postavljanja sterilne prekrivke na pacijenta sastavite i postavite ploču za višekratnu uporabu i platformu za višekratnu uporabu oko pacijentovih nogu te po potrebi prilagodite visinu i kut platforme. Pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu društva Edwards.
3	Postavite sterilnu barijeru.
4	Nakon postavljanja sterilne prekrivke sastavite i pričvrstite vodilicu za višekratnu uporabu tvrtke Edwards i stabilizator na platformu za višekratnu uporabu.
5	Po završetku postupka uklonite vodilicu za višekratnu uporabu s platforme za višekratnu uporabu. Prije nego što pošaljete vodilicu za višekratnu uporabu na ponovnu obradu, obrišite je po standardnom postupku. Pogledajte Upute za upotrebu za sklop vodilice za višekratnu uporabu društva Edwards.

### 10.3 Priprema proizvoda

Ovlašteno osoblje društva Edwards izvršavat će svaku pripremu proizvoda.

**UPOZORENJE:** zališak EVOQUE nemojte nepravilno upotrebljavati. Ako se listići zališka EVOQUE nepravilno upotrebljavaju ili se oštete tijekom bilo kojeg dijela postupka umetanja, zališak EVOQUE treba zamijeniti.

**UPOZORENJE:** zališak EVOQUE ne smije ostati potpuno uvijen dulje od 120 minuta, jer se time može narušiti funkcionalnost zališka.

**OPREZ:** Nemojte postavljati posudu ili vrećicu sustava za uvođenje u sterilno polje. Vanjski dio posude i vrećice nisu sterilni, a sadržajem posude i vrećice treba se rukovati s pomoću standardne aseptičke tehničke kako bi se spriječila kontaminacija.

**OPREZ:** kako bi se smanjio rizik od kontaminacije, nemojte otvarati posudu sa zališkom EVOQUE dok nije sigurno da će se implantacija obaviti.

**OPREZ:** pobrinite se da potpuno uklonite konac pri uklanjanju najlepjnica sa serijskim brojem sa zališka EVOQUE jer u protivnom mogu nastati embolusi.

**OPREZ:** nemojte dopustiti da zališak EVOQUE dođe u dodir s bilo kojim oštrim instrumentom, jer se time može narušiti funkcija zališka.

**UPOZORENJE:** Odgovarajuće ispiranje normalnom fiziološkom otopinom mora se obaviti prije implantacije kako bi se smanjila koncentracija glutaraldehida, jer u protivnom može doći do trovanja glutaraldehidom.

**OPREZ:** Pazite da tkivo listića ili otopinu za ispiranje ne dođu u doticaj s ručnicima, platnom ili drugim izvorima vlakana ili čestica koje se mogu prenijeti na tkivo listića, jer to može dovesti do embolusa.

### 10.4 Implantat/zališak EVOQUE

#### 10.4.1 Postavljanje žice vodilice

Pripremite pristup femoralnoj/bedrenoj veni upotrebom standardnih intervencijskih tehniki.

**UPOZORENJE: nemojte upotrebljavati prekomjernu silu i/ili manipulaciju tijekom guranja i postavljanja žice vodilice, jer to može dovesti do perforacije/disekcije arterija, vena i/ili drugih struktura srca. To može dovesti i do srčanih aritmija i poremećaja provođenja.**

Korak	Postupak
1	Gurnite usmjerivu oblogu u desni atrij na kraju IVC-a.
2	Umetnute žicu vodilicu kroz usmjerivu oblogu.
3	Gurnite žicu vodilicu preko trikuspidalnog zališka. <b>Napomena: drugi intervencijski proizvodi i tehnike (npr. vodeći kateteri) mogu se upotrijebiti kao pomoć pri prijelazu žice vodilice preko trikuspidalnog zališka.</b>
4	Utvrdite pravilnu putanju žice vodilice i potvrđite da nije zapetljana u strukture srca.

#### 10.4.2 Uvođenje zališka EVOQUE

**UPOZORENJE: nemojte previše pomociati sustav za uvođenje tijekom provođenja zahvata kako biste zaštitili vaskulaturu i strukture srca. Nemojte previše okretati sustav za uvođenje kako ne biste narušili funkciju sustava za uvođenje.**

**Napomena: sustav za uvođenje isperite hepariniziranom fiziološkom otopinom po potrebi tijekom postupka.**

Korak	Postupak
1	Pobrinite se da je hidrofilni premaz na dilatatorima i sustavu za uvođenje aktiviran prije upotrebe. Proširite mjesto ulaska. Komplet dilatatora Edwards EVOQUE treba se upotrebljavati po potrebi.
2	Umetanjem postavite sustav za uvođenje preko žice vodilice.
3	Gurajte sustav za uvođenje sve dok se distalni kraj suženog vrha ne nađe na mjestu gdje se spajaju IVC i desni atrij.
4	Upotreboom fluoroskopije pobrinite se da je sustav za uvođenje okrenut na pravu stranu. <b>UPOZORENJE: primarno savijanje sustava za uvođenje odvija se u smjeru otvora za ispiranje; budite oprezni kako bi se osiguralo trenutačno ispravno usmjerenje sustava za uvođenje.</b>
5	Povucite oblogu.
6	Savijte i usmjerite sustav za uvođenje prema trikuspidalnom zališku.
7	Gurnite sustav za uvođenje kako bi prešao preko trikuspidalnog zališka. <b>Napomena: savijanje sustava za uvođenje, okretanje sustava za uvođenje i položaj žice vodilice mogu se podesiti tijekom prijelaza preko zališka kako bi se optimirao položaj prijelaza.</b>
8	Uporabom ehokardiografije i fluoroskopskog navodenja potvrđite da je sustav za uvođenje prešao preko trikuspidalnog zališka u desni ventrikul.
9	Pri uporabi kompleta dodatnog pribora 1 postavite stabilizator na adapter za postolje i pričvrstite ga na postolje. Pri uporabi kompleta dodatnog pribora 2 postavite vodilicu na platformu i pričvrstite je. Nakon toga postavite stabilizator na vodilicu i pričvrstite ga.
10	Pričvrstite sustav za uvođenje i oblogu na stabilizator.
11	Podesite sustav za uvođenje po potrebi kako bi se osigurala hemodinamička stabilnost.
12	Upotreboom podataka višeslojne računalne tomografije (MSCT) (ako su dostupni) postavite C-luk na optimalnu razinu projekcije za prikaz.
13	Postavite sustav za uvođenje koaksijalno u odnos na trikuspidalni prsten pritom smanjujući dodir s nativnom anatomijom.
14	Upotreboom ehokardiografije i fluoroskopskog navodenja potvrđite da je zalistak EVOQUE postavljen na odgovarajućoj dubini i koaksijalnosti u odnosu na nativni zalistak. <b>OPREZ: kada se kapsula povuče tako da sidra zališka EVOQUE budu vidljiva, zalistak nije moguće vratiti u sustav za uvođenje ili ponovno dohvatiti.</b> <b>UPOZORENJE: tijekom postavljanja držite sustav za uvođenje u sredini nativnog zališka kako biste osigurali pravilan položaj zališka.</b>
15	Povlačite vanjsku kapsulu dok sidra ne budu vidljiva.
16	Podesite položaj zališka EVOQUE tako da sidra budu smještena unutar nativnih listića na način određen anatomijom pacijenta.
17	Povlačite unutarnju i vanjsku kapsulu dok se ne postigne željeni promjer zališka EVOQUE.
18	Aktivirajte lističe.
19	Potvrđite položaj zališka EVOQUE s pomoću eho snimki kako bi se procijenila aktivnost listića. Podesite položaj zališka EVOQUE po potrebi.
20	S pomoću eho snimki promatujte kretanje nativnih listića i podesite položaj zališka EVOQUE koliko je potrebno da se listići nativnog trikuspidalnog zališka aktiviraju.
21	Kada se potvrdi potpuna aktivacija, pobrinite se da je zalistak EVOQUE u okomitom položaju u odnosu na ravninu trikuspidalnog prstena.
22	Povlačite suženi vrh dok se ne smjesti u zalistak EVOQUE.
23	Povlačite unutarnju kapsulu dok se zalistak EVOQUE ne otpusti iz sustava za uvođenje. <b>OPREZ: trebate biti pažljivi pri konačnom otpuštanju zališka EVOQUE uporabom gumba za otpuštanje jer prerano otpuštanje može utjecati na učinkovitost zališka EVOQUE.</b>
24	S pomoću ehokardiografije i fluoroskopskog snimanja procijenite položaj i funkcionalnost zališka EVOQUE.

#### 10.4.3 Uklanjanje sustava za uvođenje

**UPOZORENJE: pazite da zadržite središnji položaj sustava za uvođenje unutar zališka EVOQUE tijekom uklanjanja sustava za uvođenje jer u suprotnom može doći do smanjene funkcionalnosti zališka ili izmještanja zališka.**

**Napomena: sustav za uvođenje može se ukloniti sa stabilizatora u bilo kojem trenutku prilikom njegovog uklanjanja, ako je primjenjivo.**

Korak	Postupak
1	U potpunosti povucite suženi vrh.
2	Izravnajte i povucite sustav za uvođenje koliko je to potrebno dok se suženi vrh ne nađe iznad jezičaka za pričvršćivanje zališka EVOQUE. Podesite žicu vodilicu po potrebi kako bi se zadržao njezin središnji položaj u odnosu na zalistak EVOQUE. Pobrinite se da prsten za pričvršćivanje ne zahvaća zalistak EVOQUE.
3	Okrenite gumb za otpuštanje tako da unutarnja kapsula bude u dodiru sa suženim vrhom.
4	Izravnajte i povucite sustav za uvođenje koliko je to potrebno.
5	Okrećite gumb za povlačenje kapsule dok vanjska kapsula ne dođe u dodir s unutarnjom kapsulom.
6	Pobrinite se da je sustav za uvođenje potpuno izravnat i uklonite sustav za uvođenje s mesta ulaska. <b>Napomena: obloga se može upotrebljavati za zatvaranje femoralne/bedrene vene nakon uklanjanja sustava.</b>
7	Izvršavajte zatvaranje femoralne/bedrene vene prema potrebi upotrebom standardnih intervencijskih tehniki.
8	Izvršite ventrikulogram ako je potrebno kako bi se procijenio završni položaj zališka EVOQUE.

## 11.0 Način isporuke

### 11.1 Sterilizacija i pakiranje

Zalistak EVOQUE isporučuje se sterilan nakon završne sterilizacije s pomoću tekućine i nepirogen je. Pakiran je i steriliziran u otopini glutaraldehida u posudi na koju je stavljen pečat. Vanjska površina posude nije sterilna i ne smije se staviti u sterilno polje. Zalistak EVOQUE isporučuje se s pokazateljem temperature i ne smije se upotrebljavati ako se pokazatelj aktivirao.

Sustav za uvođenje, komplet dilatatora i sustav za umetanje isporučuju se sterilizirani etilen-oksidom i nepirogeni. Komponente su zaštićene na kartici i isporučene u vrećici i kutiji.

Stabilizator se isporučuje steriliziran etilen-oksidom. Komponente su zaštićene na kartici i isporučene u vrećici i kutiji.

Postolje i ploča za jednokratnu uporabu ili vodilica, platforma i ploča za višekratnu uporabu isporučuju se nesterilni.

Komponente se isporučuju u pojedinačnim kutijama za transport.

### 11.2 Čuvanje

Zalistak EVOQUE treba se pohraniti na temperaturi od 10 °C do 25 °C (od 50 °F i 77 °F). Preporučuje se redovita provjera i rotacija zaliha tako da se zalistak EVOQUE s ranijim rokom trajanja upotrijebi prvi.

Sustav za uvođenje, komplet dilatatora, sustav za umetanje, stabilizator/postolje/ploča za jednokratnu uporabu i platforma/ploča za višekratnu uporabu trebaju se pohraniti na hladnom, suhom i nekontaminiranom mjestu. Za čuvanje vodilice za višekratnu uporabu pogledajte Upute za upotrebu za sklop vodilice za višekratnu uporabu društva Edwards.

## 12.0 Sigurnosne informacije za magnetsku rezonanciju (MR)



Nekliničkim ispitivanjem utvrđeno je da je zalistak Edwards EVOQUE uvjetno siguran kod pregleda MR-om. Pacijent s ovim zalistkom može se sigurno snimati u sustavu za MR koji zadovoljava sljedeće uvjete:

- Samo staticko magnetsko polje od 1,5 i 3 T
- Maksimalni prostorni gradijent magnetskog polja od 3000 gausa/cm (30,0 T/m) ili niži
- Maksimalna prosječna specifična stopa apsorpcije (engl. specific absorption rate, SAR) za cijelo tijelo zabilježena za sustav za MR od 2,0 W/kg
- Normalan način rada sustava za MR i za gradijent i za SAR

U prethodno navedenim uvjetima snimanja očekuje se da će zalistak EVOQUE uzrokovati maksimalno povećanje temperature od 4 °C nakon 15 minuta neprekidnog snimanja.

U nekliničkom ispitivanju artefakti slike uzrokovani zalistkom EVOQUE šire se otpliske do 0,8 cm od proizvoda pri snimanju s pomoću impulsne sekvene gradijentnog odjeka ili spin odjeka i sustava za MR od 3 T.

## 13.0 Očekivani vijek trajanja proizvoda

Zalistak EVOQUE podvrgnut je temeljitim pretkliničkim ispitivanjima trajnosti u skladu s ispitnim zahtjevima za zalistak. Zalisci su uspješno ispitani na 5 godina simuliranog nošenja. Stvarna učinkovitost tijekom vijeka trajanja kod ljudi ovisi o mnogim čimbenicima te se razlikuje od jednog pacijenta do drugog.

## 14.0 Podaci o pacijentu

Kartica implantata za pacijenta priključena je uz svaki zalistak EVOQUE. Nakon implantacije ispunite sve potrebne podatke i uručite karticu implantata pacijentu. Serijski broj nalazi se na pakiranju za zalistak EVOQUE. Kartica implantata omogućava pacijentima da u slučaju potrebe za zdravstvenom skrbi predoče pružateljima zdravstvene skrbi podatke o vrsti ugrađenog implantata.

## 15.0 Izvađeni implantat i odlaganje proizvoda u otpad

Društvo Edwards Lifesciences zainteresirano je za primanje izvađenih kliničkih uzoraka zališka EVOQUE radi provođenja analize. Po završetku naše procjene bit će dostupan pisani izvještaj sa sažetkom naših nalaza. Kontaktirajte društvo Edwards radi vraćanja izvađenog zališka.

Ako se odlučite vratiti bilo koji proizvod, slijedite sljedeće upute:

- **Neotvoreno pakiranje s netaknutom sterilnom barijerom:** ako vrećice nisu otvorene, vratite proizvod u izvornom pakiranju.
- **Pakiranje je otvoreno ali proizvod nije implantiran:** ako se vrećica otvorila, proizvod više nije sterilan. Vratite proizvod u izvornom pakiranju.
- **Eksplantirani implantat:** eksplantirani implantat treba staviti u odgovarajući histološki učvršćivač, kao što je formalin od 10 % ili glutaraldehid od 2 %. U ovim uvjetima hlađenje nije potrebno. Od društva Edwards Lifesciences zatražite povrat kompleta za eksplantaciju društva Edwards.

### 15.1 Odlaganje u otpad

Primjenjujte univerzalne mjere predostrožnosti za biološki opasne tvari i oštре predmete kako biste izbjegli ozljedu korisnika. Korištenim proizvodima (uključujući sve proizvode koji dolaze u kontakt s pacijentima) treba rukovati te ih ponovno sterilizirati i odložiti u otpad u skladu sa smjernicama ustanove za biološki opasne materijale i bolnički otpad kako bi se izbjegla moguća križna kontaminacija. Za odlaganje dodatnog pribora platforme i ploče za višekratnu uporabu pogledajte Upute za upotrebu za dodatni pribor za višekratnu uporabu društva Edwards.

## 16.0 Kvalitativni i kvantitativni podaci povezani sa zalistkom EVOQUE

U tablici u nastavku prikazani su kvalitativni i kvantitativni podaci o materijalima i tvarima za zalistak EVOQUE:

### Zalistak EVOQUE

Tvar	CAS	Raspont mase modela (mg)
Nikal	7440-02-0	1250 – 1470
Titanij	7440-32-6	981 – 1171
Polietilen-tereftalat	25038-59-9	529 – 649
Polietilen	9002-88-4	285
Poliuretan	9009-54-5	0 – 281
Kolageni, govedi, polimeri s glutaraldehidom	2370819-60-4	113
Titanijev dioksid	13463-67-7	1,41 – 3,65
Kobalt	7440-48-4	0 – 1,29
Željezo	7439-89-6	0 – 1,29
Ugljik	7440-44-0	0 – 1,03
Kisik	7782-44-7	0 – 1,03
Antimonov trioksid	1309-64-4	0,632 – 0,777
Silosani i silikoni, dimetil, polimeri s metil silseskvioksanima, polietilen-polipropilen glikol i polietilen-polipropilen glikol monobutil eter	68554-68-7	0 – 0,762
Niobij	7440-03-1	0 – 0,643
Silicijev dioksid	7631-86-9	0,00515 – 0,598
Polibutadien diakrilat	9003-17-2	0 – 0,452
Polibutilat	24936-97-8	0,333
Krom	7440-47-3	0 – 0,257
Bakar	7440-50-8	0 – 0,257
Vodik	1333-74-0	0 – 0,129
Dušik	7727-37-9	0 – 0,129
4-dodecilbenzensulfonska kiselina	121-65-3	0,000541 – 0,0532
D&C Green br. 6	128-80-3	0,0481 – 0,0503
Erukamid	112-84-5	0,00508 – 0,0256
Glicerol	56-81-5	0 – 0,0168
Bis(2-dimetilaminoetil) eter	3033-62-3	0 – 0,00790
Trietileniamin	280-57-9	0 – 0,00611

### Sustav za uvođenje EVOQUE:

Ovaj proizvod sadržava sljedeće tvari definirane kao CMR 1B u koncentraciji većoj od 0,1 % masenog udjela:

Kobalt; CAS br. 7440-48-4; EC br. 231-158-0

Trenutačni znanstveni dokazi potvrđuju da medicinski proizvodi proizvedeni od legura kobača ili legura nehrđajućeg čelika koje sadržavaju kobalt ne dovode do povećanog rizika od raka ni nemaju štetne učinke na reprodukciju.

## 17.0 Sažetak o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti (SSCP)

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>. Na tome se mjestu nalazi SSCP nakon pokretanja Europske baze podataka o medicinskim proizvodima / Eudamed.

SSCP je usvojen u skladu s ocjenjivanjem kliničke procjene od strane prijavljenog tijela na temelju kojeg je dodijeljena 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 EVOQUE.

Usklađenost sustava EVOQUE s Općim zahtjevima sigurnosti i učinkovitosti (GSPR) za sigurnost (MDR GSPR1), učinkovitost (MDR GSPR1), prihvatljivost nuspojava (MDR GSPR8), upotrebljivost (MDR GSPR5), vijek trajanja proizvoda (MDR GSPR6), prihvatljivi omjer koristi i rizika (MDR GSPR8) utvrđena je za navedene indikacije.

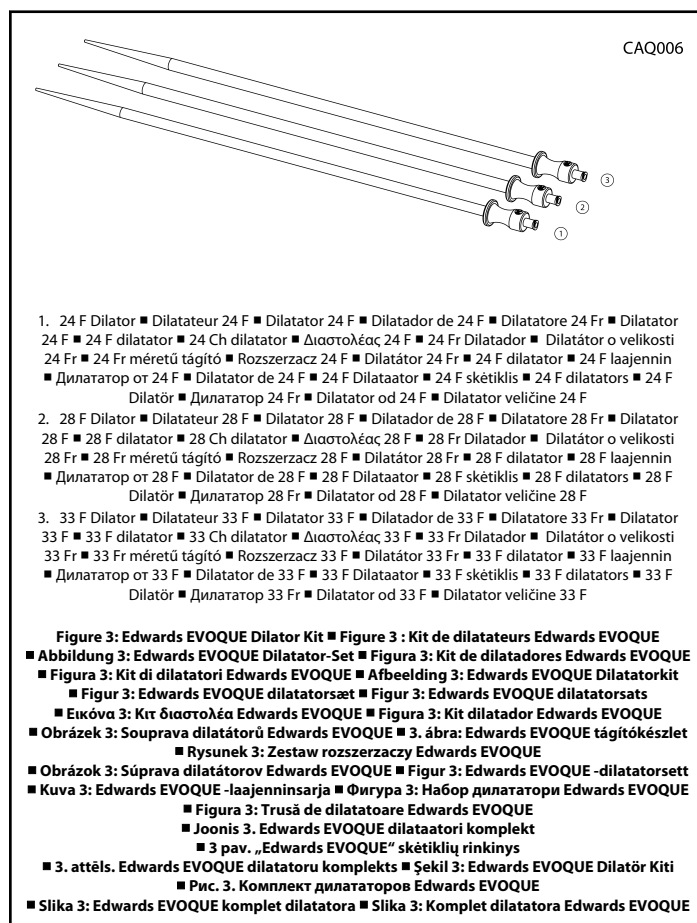
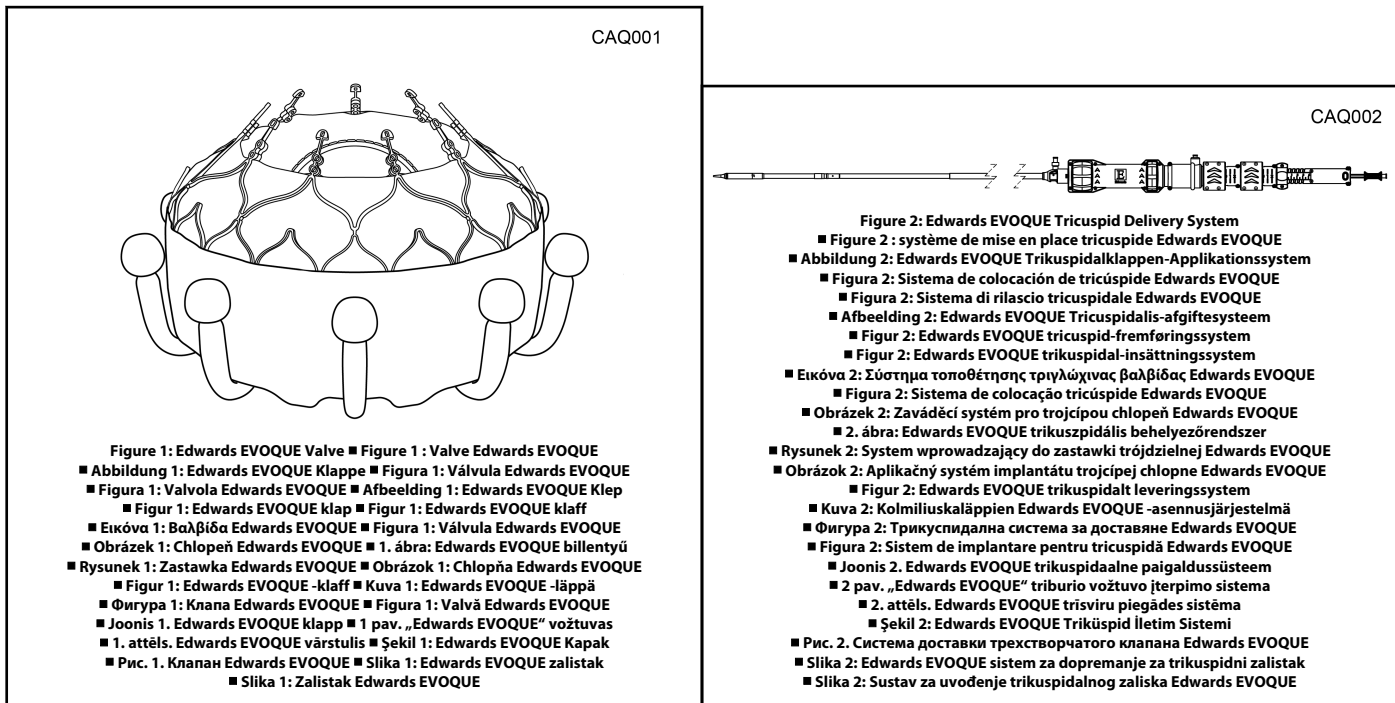
## 18.0 Osnovni jedinstveni identifikator proizvoda – identifikator proizvoda (UDI-DI)

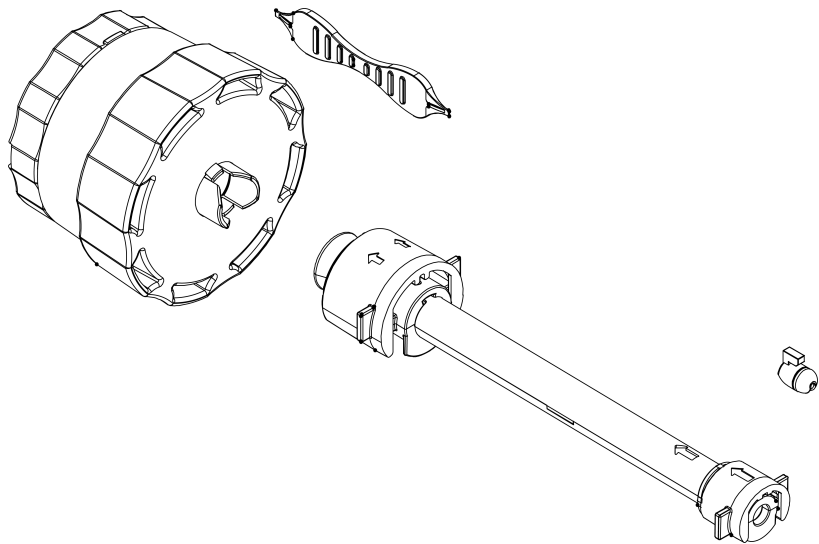
Osnovni UDI-DI služi kao pristupni ključ za podatke o proizvodu unesene u bazu podataka Eudamed. Osnovni UDI-DI za zaliske, sustav za uvođenje i dodatni pribor može se upotrijebiti za pronalaženje Sažetka o sigurnosnoj i kliničkoj učinkovitosti (SSCP). U tablici u nastavku možete pronaći osnovne UDI-DI-jeve za sustav EVOQUE:

Proizvod	Model				Osnovni UDI-DI
Zalistak Edwards EVOQUE	9850EV44	9850EV48	9850EV52	9850EV56	0690103D004EVV000Z3
Sustav za umetanje Edwards EVOQUE ili Sustav za umetanje Edwards EVOQUE i trimer	9850LS ili 9850LSB			9850LSB	0690103D004EVL000WV
Sustav za uvođenje trikuspidalnog zalisika Edwards EVOQUE		9850TDS			0690103D004EVD000V5
Komplet dilatatora Edwards EVOQUE		9850DK			0690103D004EVK000WN

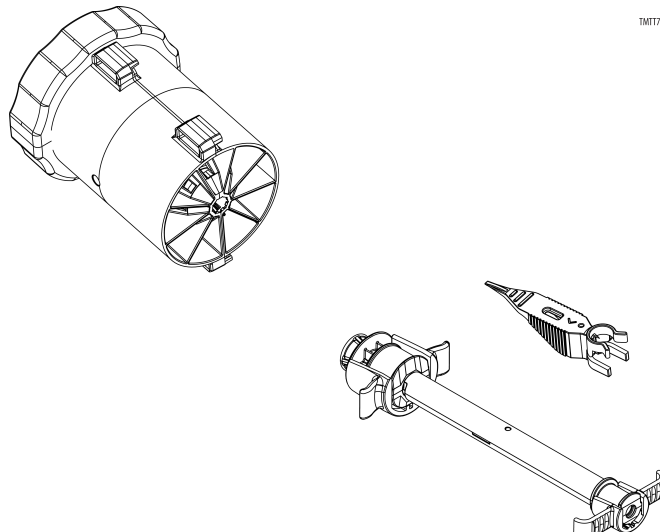
Komplet dodatnog pribora 1		
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SB	0690103D004EVA000UG
Postolje za stabilizator Edwards EVOQUE	9850BA	0690103D004EVA000UG
Ploča za stabilizator Edwards EVOQUE	9850PT	0690103D004EVA000UG

Komplet dodatnog pribora 2		
Stabilizator Edwards EVOQUE	9850SZ	0690103D004EVA000UG
Vodilica za višekratnu uporabu društva Edwards	10500RL	0690103D004REU000YA
Platfroma za višekratnu uporabu društva Edwards	10000UP	0690103D004REU000YA
Ploča za višekratnu uporabu društva Edwards	10000PT	0690103D004REU000YA

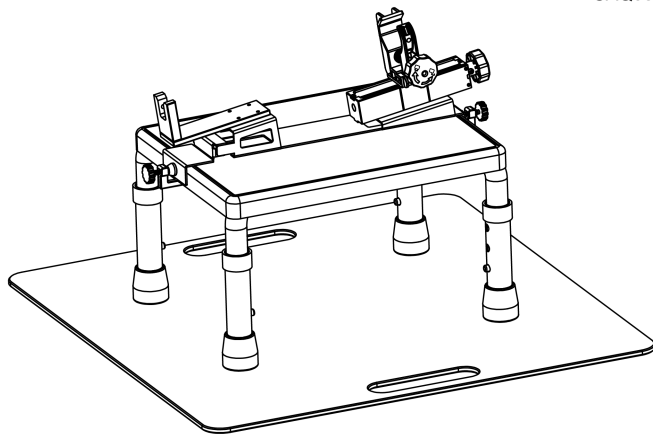




**Figure 4: Edwards EVOQUE Loading System ■ Figure 4 : Système de chargement Edwards EVOQUE ■ Abbildung 4: Edwards EVOQUE Ladesystem ■ Figura 4: Sistema de carga Edwards EVOQUE ■ Figura 4: Sistema di caricamento Edwards EVOQUE ■ Afbeelding 4: Edwards EVOQUE Laadsysteem ■ Figur 4: Edwards EVOQUE monteringsystem ■ Figur 4: Edwards EVOQUE laddningsystem ■ Εικόνα 4: Σύστημα φόρτωσης Edwards EVOQUE ■ Figura 4: Sistema ladujący Edwards EVOQUE ■ Figura 4: Sistema de carregamento Edwards EVOQUE ■ Obrázek 4: Vkládací systém Edwards EVOQUE ■ 4. ábra: Edwards EVOQUE betöltörőrendszer ■ Rysunek 4: System ładujący Edwards EVOQUE ■ Obrázok 4: Vkladací systém Edwards EVOQUE ■ Figur 4: Edwards EVOQUE -lastesystem ■ Kuva 4: Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä ■ Фигура 4: Система за зареждане Edwards EVOQUE ■ Figura 4: Sistem de încărcare Edwards EVOQUE ■ Joonis 4: Edwards EVOQUE laadimissüsteem ■ 4 pav. „Edwards EVOQUE“ lädimo sistema ■ 4. attēls. Edwards EVOQUE ielādes sistēma ■ Şekil 4: Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi ■ Рис. 4. Система загрузки Edwards EVOQUE ■ Slika 4: Edwards EVOQUE sistem za punjenje ■ Slika 4: Sustav za umetanje Edwards EVOQUE**

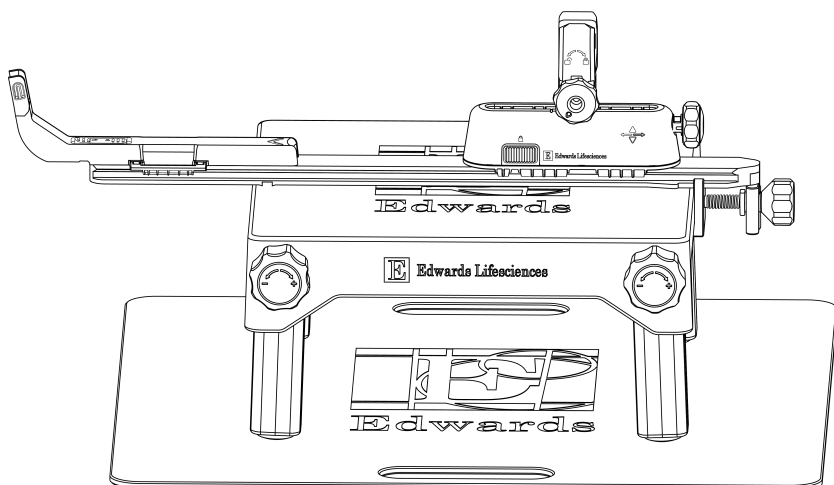


**Figure 5: Edwards EVOQUE Loading System and Trimmer ■ Figure 5 : Système de chargement Edwards EVOQUE et rogneur ■ Abbildung 5: Edwards EVOQUE Ladesystem und Trimmer ■ Figura 5: Sistema de carga y recortador Edwards EVOQUE ■ Figura 5: Sistema di caricamento e trimmer Edwards EVOQUE ■ Afbeelding 5: Edwards EVOQUE -laadsysteem en trimmer ■ Figur 5: Edwards EVOQUE monteringsystem og beskærer ■ Figur 5: Edwards EVOQUE laddningssystem och trimmer ■ Εικόνα 5: Σύστημα φόρτωσης και εξάρτημα κοπής και διαιρέσωσης Edwards EVOQUE ■ Figura 5: Sistema de carregamento e aparador Edwards EVOQUE ■ Obrázek 5: Vkládací systém a řezačka Edwards EVOQUE ■ 5. ábra: Edwards EVOQUE betöltörőrendszer és trimmeliő ■ Rysunek 5: System ładujący Edwards EVOQUE i prycinarka ■ Obrázok 5: Vkladací systém Edwards EVOQUE a orezávač ■ Figur 5: Edwards EVOQUE -lastesystem og trimmer ■ Kuva 5: Edwards EVOQUE -latausjärjestelmä ja rajain ■ Фигура 5: Система за зареждане Edwards EVOQUE и тример ■ Figura 5: Sistem de încărcare și piesă de ajustare Edwards EVOQUE ■ Joonis 5: Edwards EVOQUE laadimissüsteem ja löikur ■ 5 pav. „Edwards EVOQUE“ lädimo sistema ir pjovimo įtaisas ■ 5. attēls. Edwards EVOQUE ielādes sistēma un apgrēšanas instruments ■ Şekil 5: Edwards EVOQUE Yükleme Sistemi ve Kirpici ■ Рис. 5. Система загрузки Edwards EVOQUE и резак ■ Slika 5: Edwards EVOQUE sistem za punjenje i sekac ■ Slika 5: Edwards EVOQUE sistem za umetanje Edwards EVOQUE i trimer**



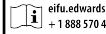
**Figure 6: Edwards EVOQUE System Accessories Set 1 ■ Figure 6 : Ensemble d'accessoires 1 du système Edwards EVOQUE ■ Abbildung 6: Edwards EVOQUE System Zubehörset 1 ■ Figura 6: Juego de accesorios del sistema Edwards EVOQUE 1 ■ Figura 6: Set 1 di accessori del sistema Edwards EVOQUE ■ Afbeelding 6: Accessoireset 1 Edwards EVOQUE -systeem ■ Figur 6: Edwards EVOQUE systemtilbehørssæt 1 ■ Figur 6: Edwards EVOQUE system, tillbehörsuppsättning 1 ■ Εικόνα 6: Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 1 για το σύστημα Edwards EVOQUE ■ Figura 6: Conjunto de acessórios 1 do sistema Edwards EVOQUE ■ Obrázek 6: Souprava příslušenství 1 systému Edwards EVOQUE ■ 6. ábra: Edwards EVOQUE rendszer 1. tartozékkészlete ■ Rysunek 6: Zestaw akcesoriów 1 do systemu Edwards EVOQUE ■ Obrázok 6: Súprava príslušenstva 1 systému Edwards EVOQUE ■ Figur 6: Tilbehørssett 1 til Edwards EVOQUE -systemet ■ Kuva 6: Edwards EVOQUE -järjestelmän lisävarustesarja 1 ■ Фигура 6: Комплект аксесоари 1 за система Edwards EVOQUE ■ Figura 6: Setul de accesori 1 pentru sistemul Edwards EVOQUE ■ Joonis 6: Edwards EVOQUE süsteemi tarvikute komplekt 1 ■ 6 pav. „Edwards EVOQUE“ sistemos 1 priedų rinkinys ■ 6. attēls. Edwards EVOQUE sistēmas 1. piederumu kopa ■ Şekil 6: Edwards EVOQUE Sistemi Aksesuar Seti 1 ■ Рис. 6. Набор принадлежностей 1 для системы Edwards EVOQUE ■ Slika 6: Komplet dodatnog pribora 1 za Edwards EVOQUE sistem ■ Slika 6: Dodatni pribor za sustav Edwards EVOQUE 1**

TMTT69



**Figure 7: Edwards EVOQUE System Accessories Set 2 ■ Figure 7 : Ensemble d'accessoires 2 du système Edwards EVOQUE ■ Abbildung 7: Edwards EVOQUE System Zubehörset 2 ■ Figura 7: Juego de accesorios del sistema Edwards EVOQUE 2 ■ Figura 7: Set 2 di accessori del sistema Edwards EVOQUE ■ Afbeelding 7: Accessoireset 2 Edwards EVOQUE -systeem ■ Figur 7: Edwards EVOQUE systemtilbehørssæt 2 ■ Figur 7: Edwards EVOQUE system, tillbehörsuppsättning 2 ■ Εικόνα 7: Σετ βοηθητικών εξαρτημάτων 2 για το σύστημα Edwards EVOQUE ■ Figura 7: Conjunto de acessórios 2 do sistema Edwards EVOQUE ■ Obrázek 7: Souprava příslušenství 2 systému Edwards EVOQUE ■ 7. ábra: Edwards EVOQUE rendszer 2. tartozékkészlete ■ Rysunek 7: Zestaw akcesoriów 2 do systemu Edwards EVOQUE ■ Obrázok 7: Súprava príslušenstva 2 systému Edwards EVOQUE: ■ Figur 7: Tilbehørssett 2 til Edwards EVOQUE -systemet ■ Kuva 7: Edwards EVOQUE -järjestelmän lisävarustesarja 2 ■ Фигура 7: Комплект аксесоари 2 за система Edwards EVOQUE ■ Figura 7: Setul de accesori 2 pentru sistemul Edwards EVOQUE ■ Joonis 7: Edwards EVOQUE süsteemi tarvikute komplekt 2 ■ 7 pav. „Edwards EVOQUE“ sistemos 2 priedų rinkinys ■ 7. attēls. Edwards EVOQUE sistēmas 2. piederumu kopa ■ Şekil 7: Edwards EVOQUE Sistemi Aksesuar Seti 2 ■ Рис. 7. Набор принадлежностей 2 для системы Edwards EVOQUE ■ Slika 7: Komplet dodatnog pribora 2 za Edwards EVOQUE sistem ■ Slika 7: Dodatni pribor za sustav Edwards EVOQUE 2**

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 ■ Sümbole seletus ■ Simbolių paaškinimas ■ Simbolu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	English	Français	Deutsch	Español	Italiano
#	Model Number	Référence	Modellnummer	Número de modelo	Numero di modello
REF	Catalogue Number	Référence catalogue	Artikelnummer	Número de catálogo	Numero di catalogo
LOT	Lot Number	N° du lot	Chargenbezeichnung	Número de lote	Numero di lotto
QTY	Quantity	Quantité	Menge	Cantidad	Quantità
	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
 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
	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
	Do not use product if indication is shown	Ne pas utiliser le produit si cette indication apparaît	Das Produkt nicht verwenden, wenn dieser Hinweis angezeigt wird	No utilizar el producto si se muestra esta indicación	Non utilizzare il prodotto se compare l'indicazione
	Use product if indication is shown	Utiliser le produit si cette indication apparaît	Das Produkt verwenden, wenn dieser Hinweis angezeigt wird	Utilizar el producto si se muestra esta indicación	Utilizzare il prodotto se compare l'indicazione
	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
	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.
	Sterilized using ethylene oxide	Stérilisé à l'oxyde d'éthylène	Mit Ethylenoxid sterilisiert	Esterilizado con óxido de etileno	Sterilizzato con ossido di etilene
	Sterilized using irradiation	Stérilisé par irradiation	Durch Bestrahlung sterilisiert	Esterilizado con radiación	Sterilizzato mediante radiazioni
	Sterilized using liquid chemical	Stérilisé à l'aide d'un produit chimique liquide	Mit flüssigen Chemikalien sterilisiert	Esterilizado con sustancia química líquida	Sterilizzato con sostanze chimiche liquide
	Do not resterilize	Ne pas restériliser	Nicht resterilisieren	No volver a esterilizar	Non risterilizzare
	Non-sterile	Non stérile	Unsteril	No estéril	Non sterile

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
	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
<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
<b>52 mm</b>	For use with size 52 mm Edwards transcatheter heart valve	À utiliser avec une valve cardiaque transcathéter Edwards de 52 mm	Zur Verwendung mit einer Edwards 52-mm-Transkatheter-Herzklappe	Para su uso con una válvula cardíaca transcatéter Edwards de 52 mm	Da utilizzare con valvole cardiache transcatetere Edwards da 52 mm
<b>56 mm</b>	For use with size 56 mm Edwards transcatheter heart valve	À utiliser avec une valve cardiaque transcathéter Edwards de 56 mm	Zur Verwendung mit einer 56-mm-Transkatheter-Herzklappe von Edwards	Para su uso con una válvula cardíaca transcatéter Edwards de 56 mm	Da utilizzare con valvole cardiache transcatetere Edwards da 56 mm
	Temperature limit	Limite de température	Temperaturgrenze	Límite de temperatura	Limiti di temperatura
<b>MD</b>	Medical device	Dispositif médical	Medizinprodukt	Producto sanitario	Dispositivo medico
	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
<b>SZ</b>	Size	Taille	Größe	Tamaño	Misura
	Catheter shaft size	Taille du corps du cathéter	Katheterschaftgröße	Tamaño del eje del catéter	Misura dello stelo del catetere
	Balloon diameter	Diamètre du ballonnet	Ballondurchmesser	Diámetro del balón	Diametro del palloncino

**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
	Balloon working length	Longueur utile du ballonnet	Arbeitslänge des Ballons	Longitud útil del balón	Lunghezza utile del palloncino
	MR Conditional	IRM sous conditions	Bedingt MR-sicher	Condisional con respecto a RM	A compatibilità RM condizionata
	MR Unsafe	Risques en milieu RM	MR-unsicher	No seguro para RM	Non compatibile con RM
	Unique device identifier	Identifiant unique du dispositif	Einmalige Produktkennung	Identificador único del dispositivo	Identificatore univoco del dispositivo
	Importer	Importateur	Importeur	Importador	Importatore
	Contains hazardous substances	Contient des substances dangereuses	Enthält gefährliche Substanzen	Contiene sustancias peligrosas	Contiene sostanze pericolose
	Single sterile barrier system	Système de barrière stérile unique	Einfaches Sterilbarrieresystem	Un único sistema de barrera estéril	Sistema a singola barriera sterile
	Contains biological material of animal origin	Contient des matières biologiques d'origine animale	Enthält biologische Materialien tierischen Ursprungs	Contiene materiales biológicos de origen animal	Contiene materiale biologico di origine animale

	Nederlands	Dansk	Svenska	Ελληνικά	Português
	Modelnummer	Modelnummer	Modellnummer	Αριθμός μοντέλου	Número do modelo
	Catalogusnummer	Katalognummer	Katalognummer	Αριθμός καταλόγου	Número de catálogo
	Lotnummer	Partinummer	Lotnummer	Αριθμός παρτίδας	Número de lote
	Hoeveelheid	Mængde	Antal	Ποσότητα	Quantidade
	Inhoud	Indhold	Innehåll	Περιεχόμενο	Conteúdo
	Bruikbare lengte	Anvendelig længde	Brukbar längd	Ωφέλιμο μήκος	Comprimento útil
	Niet hergebruiken	Må ikke genanvendes	Får inte återanvändas	Μην επαναχρησιμοποιείτε	Não reutilizar
	Let op	Forsiktig	Var försiktig	Προσοχή	Aviso
	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 πληκτρονικές οδηγίες χρήσης	Consultar as instruções de utilização ou consultar as instruções de utilização eletrónicas
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing op de website	Se brugsanvisningen på webstedet	Se bruksanvisningen på webbplatsen	Συμβουλευτείτε τις οδηγίες χρήσης στον ιστότοπο	Consultar as instruções de utilização no site
	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
	Gebruik het product niet als de indicatie wordt getoond	Produktet må ikke anvendes, hvis indikatorer vises	Använd inte produkt om indikation visas	Μην χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν εμφανίζεται η ένδειξη	Não utilizar o produto se a indicação for apresentada

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
	Gebruik het product als de indicatie wordt getoond	Produktet må anvendes, hvis indikatoren vises	Använd produkt om indikation visas	Χρησιμοποιήστε το προϊόν εάν εμφανίζεται η ένδεικη	Utilizar o produto se a indicação for apresentada
	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
<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>	Gesteriliseerd met behulp van ethylenoxide	Steriliseret ved brug af etylenoxid	Steriliseraad med etylenoxid	Αποστειρωμένο με χρήση οξειδίου του αιθυλενίου	Esterilizado com óxido de etileno
<b>STERILE R</b>	Gesteriliseerd met behulp van straling	Steriliseret ved brug af bestråling	Steriliseraad med strålning	Αποστειρωμένο με χρήση ακτινοβολίας	Esterilizado por irradiação
<b>STERILE LC</b>	Gesteriliseerd met vloeibare chemische stof	Steriliseret med flydende kemikalie	Steriliseraad 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
<b>SN</b>	Serienummer	Serienummer	Serienummer	Αριθμός σειράς	Número de série
<b>EC REP</b>	Geautoriseerde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap/ Europese Unie	Autoriseret repræsentant i Det Europæiske Fællesskab/Den Europæiske Union	Auktoriseraad 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
<b>44 mm</b>	Voor gebruik met de Edwards transkatheterhartklep 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 transkatheterhartklep 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
<b>52 mm</b>	Voor gebruik met de Edwards transkatheterhartklep van 52 mm	Til brug med størrelse 52 mm Edwards transkaterterhjerteklap	För användning med Edwards kateterburen hjärtklaff, storlek 52 mm	Για χρήση με διακαθετηριακή καρδιακή βαλβίδα Edwards μεγέθους 52 mm	Para utilização com a válvula cardíaca transcateter Edwards de 52 mm
<b>56 mm</b>	Voor gebruik met de Edwards transkatheterhartklep van 56 mm	Til brug med størrelse 56 mm Edwards transkaterterhjerteklap	För användning med Edwards kateterburen hjärtklaff, storlek 56 mm	Για χρήση με διακαθετηριακή καρδιακή βαλβίδα Edwards μεγέθους 56 mm	Para utilização com a válvula cardíaca transcateter Edwards de 56 mm
	Temperatuurlimiet	Temperaturgrænse	Temperaturgräns	Όριο θερμοκρασίας	Limite de temperatura

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>MD</b>	Medisch hulpmiddel	Medicinsk udstyr	Medicinteknisk produkt	Ιατροτεχνολογικό προϊόν	Dispositivo médico
	Buitendiameter	Udvendig diameter	Ytterdiameter	Εξωτερική διάμετρος	Diâmetro exterior
	Binnendiameter	Indre diameter	Invändig diameter	Εσωτερική διάμετρος	Diâmetro interno
	Aanbevolen voerdraadlengte	Anbefalet guidewirelængde	Rekommenderad ledarlängd	Συνιστώμενο μήκος οδηγού σύρματος	Comprimento recomendado do fio-guia
<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	Kateterrørsstørrelse	Kateterskaftstorlek	Μέγεθος στελέχους καθετήρα	Tamanho do eixo do cateter
	Ballondiameter	Ballondiameter	Ballongdiameter	Διάμετρος μπαλονιού	Diâmetro do balão
	Werklengte ballon	Ballonen arbejdslængde	Ballongens arbetslängd	Ωφέλιμο μήκος μπαλονιού	Comprimento útil do balão
	MRI-veilig onder bepaalde voorwaarden	MR-betinget	MR-villkorlig	Ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR) υπό προϋποθέσεις	Utilização condicionada em ambiente de RM
	MRI-onveilig	MR-usikker	MR-farlig	Μη ασφαλές σε περιβάλλον μαγνητικής τομογραφίας (MR)	Utilização não segura em ambiente de RM
<b>UDI</b>	Unieke instrumentidentificatie	Unik udstyridentifikation	Unik produktidentifiering	Αποκλειστικό αναγνωριστικό ιατροτεχνολογικού προϊόντος	Identificador único de dispositivo
	Importeur	Importør	Importör	Εισαγωγέας	Importador
	Bevat gevaarlijke stoffen	Indeholder farlige stoffer	Innehåller farliga ämnen	Περιέχει επικινδυνες ουσίες	Contém substâncias perigosas
	Enkelvoudig steriel barrièresysteem	Enkelt steril barrièresystem	Enkelt sterilt barriärsystem	Σύστημα μονού αποστειρωμένου φραγμού	Sistema de barreira única esterilizada
	Bevat biologisch materiaal van dierlijke oorsprong	Indeholder biologisk materiale af animalsk oprindelse	Innehåller biologiskt material av animalisk ursprung	Περιέχει βιολογικό υλικό ζωικής προέλευσης	Contém material biológico de origem animal

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
<b>#</b>	Číslo modelu	Tipusszám	Numer modelu	Číslo modelu	Modellnummer
<b>REF</b>	Katalogové číslo	Katalógusszám	Numer katalogowy	Katalógové číslo	Katalognummer
<b>LOT</b>	Číslo šarže	Téteszám	Numer serii	Číslo šarže	Lotnummer

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 ■ Simboliu skaidrojums ■ Sembol Açıklamaları ■ Условные обозначения ■ Legenda sa simbolima ■ Legenda simbola

	Česky	Magyar	Polski	Slovensky	Norsk
	Množství	Mennyiségek	Ilość	Množstvo	Antall
	Obsah	Tartalom	Zawartość	Obsah	Innhold
	Použitelná délka	Hasznos hossz	Długość użytkowa	Použiteľná dĺžka	Anvendelig lengde
	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
	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
	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
	Produkt nepoužívejte, pokud je zobrazena tato indikace	Jelzés jelenléte esetén nem használható	Nie stosować produktu, jeśli widoczne jest wskazanie	Produkt nepoužíte, ak je zobrazená táto indikácia	Ikke bruk produktet hvis indikasjon er vist
	Produkt lze použít, pokud je zobrazena tato indikace	Jelzés jelenléte esetén használható	Stosować produkt, jeśli widoczne jest wskazanie	Produkt použíte, ak je zobrazená táto indikácia	Bruk produkt hvis indikasjon er vist
	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	Napříkyti 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
	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.
	Sterilizováno etylenoxidem	Etilén-oxiddal sterilizálva	Wysterylizowano przy użyciu tlenku etylenu	Sterilizované pomocou etylénoxidu	Sterilisert med etylenoksid
	Radiačně sterilizováno	Besugárzással sterilizálva	Wysterylizowano przez napromienienie	Sterilizované pomocou ožarovania	Sterilisert med stråling
	Sterilizováno pomocí kapalné chemikálie	Folyékony vegyszerrrel sterilizálva	Wyjałowiono 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
	Bez DEHP	Nem tartalmaz DEHP-t	Nie zawiera DEHP	Neobsahuje DEHP	Ikke-DEHP

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 ■ Merkkienv 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
	Datum použitelnosti	Szavatossági dátum	Data przydatności do użycia	Dátum spotreby	Utløpsdato
<b>SN</b>	Sériové číslo	Sorozatszám	Numer seryjny	Sériové číslo	Serienummer
<b>EC REP</b>	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
<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 przezczewnikowej 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 užytku z zastawką serca do implantacji przezczewnikowej 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
<b>52 mm</b>	Pro použití s transkatetrační srdeční chlopni Edwards o velikosti 52 mm	52 mm-es Edwards transzkatéteres szívbillentyűvel való használatra	Do užytku z zastawką serca do implantacji przezczewnikowej firmy Edwards o rozmiarze 52 mm	Na použitie so srdcovou chlopňou na transkatérovú implantáciu Edwards veľkosti 52 mm	Til bruk med Edwards transkatereter hjerteklaff, størrelse 52 mm
<b>56 mm</b>	Pro použití s transkatetrační srdeční chlopni Edwards o velikosti 56 mm	56 mm-es Edwards transzkatéteres szívbillentyűvel való használatra	Do užytku z zastawką serca do implantacji przezczewnikowej firmy Edwards o rozmiarze 56 mm	Na použitie so srdcovou chlopňou na transkatérovú implantáciu Edwards veľkosti 56 mm	Til bruk med Edwards transkatereter hjerteklaff, størrelse 56 mm
	Teplotní limit	Hőmérsékleti korlátozás	Granica temperatury	Obmedzenie teploty	Temperaturgrense
<b>MD</b>	Zdravotnický prostředek	Orvostechnikai eszköz	Wyrób medyczny	Zdravotnícka pomôcka	Medisinsk utstyr
	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	Odporučaná dĺžka vodiaceho drôtu	Anbefalt ledenvaierlengde
<b>GW</b>	Doporučená velikost vodicího drátu	Ajánlott vezetődrót-méret	Zalecany rozmiar prowadnika	Odporučaná velkosť vodiaceho drôtu	Anbefalt ledenvaierstørrelse
<b>GWC</b>	Kompatibilita vodicího drátu	Vezetődrót-kompatibilitás	Zgodność prowadnika	Kompatibilita s vodiacim drôtom	Ledenvaierkompatibilitet
<b>SZ</b>	Velikost	Méret	Rozmiar	Velkosť	Størrelse
Catheter	Velikost dříku katétru	Katéterszár mérete	Rozmiar trzonu cewnika	Velkosť dříku katétra	Kateterskrafts storrelse
	Průměr balónku	Ballonátmérő	Średnica balonu	Priemer balónika	Ballongdiameter
	Pracovní délka balónku	Ballon munkahossza	Długość robocza balonu	Pracovná dĺžka balónika	Ballongens arbeidslengde
	Bezpečné při zachování specifických podmínek MR	Feltételekkel MR-kompatibilis	Produkt można bezpiecznie stosować w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego, jeśli zostaną spełnione określone warunki	Podmienene bezpečné v prostredí MR	MR-sikker under spesifiserte forhold

**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
	Není bezpečný v prostředí MR	MR-környezetben nem biztonságos	Produktu nie można bezpiecznie używać w środowisku badań metodą rezonansu magnetycznego	Nie je bezpečné v prostredí MR	MR-usikker
	Jedinečné číslo zařízení	Egyedi eszközazonosító	Unikalny identyfikator wyrobu medycznego	Jedinečný identifikátor pomôcky	Unik enhetsidentifikator
	Dovozce	Importőr	Importer	Dovozca	Importør
	Obsahuje nebezpečné látky	Veszélyes anyagokat tartalmaz	Zawiera substancje stanowiące zagrożenie	Obsahuje nebezpečné látky	Inneholder farlige stoffer
	Systém jednoduché sterilní bariéry	Egyszeres steril gátrendszer	Pojedynczy system bariery sterylnnej	Systém jednej sterilnej bariéry	Enkelt, steril barrieresystem
	Obsahuje biologický materiál živočišného původu.	Állati eredetű anyagot tartalmaz	Zawiera materiał biologiczny pochodzenia zwierzęcego	Obsahuje biologický materiál zvieracieho pôvodu	Inneholder biologiske materialer av animalisk opprinnelse

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Mallinumero	Номер на модела	Număr model	Mudeli number	Modelio numeris
	Luettelonumero	Каталожен номер	Număr de catalog	Kataloogi number	Katalogo numeris
	Eränumero	Партиден номер	Număr de lot	Partii number	Partijos numeris
	Määrä	Количество	Cantitate	Kogus	Kiekis
	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
	Tärkeä 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 paberandjal või elektroonilise kasutusjuhisega	Žr. naudojimo instrukcijas arba elektronines naudojimo instrukcijas
	eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	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
	Älä käytä, jos pakkaus 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	Nenaudotu, jei pakuočė pažeista, ir žr. naudojimo instrukcijas
	Älä käytä tuotetta, jos merkki on näkyvissä	Не используйте продукта, ако се показва това означение	A nu se utiliza produsul dacă este afișată indicația	Ärge kasutage toodet, kui tähis on märgitud	Nenaudokite produkta, jei rodomas šis indikatorius
	Käytä tuotetta, jos merkki on näkyvissä	Използвайте продукта, ако се показва това означение	A se utiliza produsul dacă este afișată indicația	Kasutage toodet, kui tähis on märgitud	Naudokite produktą, jei rodomas šis indikatorius

**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
	Säilytettävä kuivassa ja viileässä	Да се съхранява на хладно, сухо място	Stocăți într-un loc rece și uscat	Säilitage jahedas ja kuivas kohas.	Laikyti vėsioje, sausoje vietoje
	Säilytää auringonvalolta suojaattuna	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
<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>	Steriloitu etyleenioksidilla	Стерилизирано с етиленов оксид	Sterilizat cu oxid de etilenă	Steriliseeritud etüleenoksiidi kasutades	Sterilizuota etileno oksidu
<b>STERILE R</b>	Steriloitu säteilyttämällä	Стерилизирано с обльчване	Sterilizat prin iradiere	Steriliseeritud kiiratamist kasutades	Sterilizuota švitinant
<b>STERILE LC</b>	Steriloitu nestemäisellä kemikaalilla	Стерилизирано с течни химикали	Sterilizat cu substanțe chimice lichide	Steriliseeritud vedelat kemikaali kasutades	Sterilizuota skystomis cheminémis medžiagomis
	Älä steriloit uudelleen	Не стерилизирате повторно	A nu se resteriliza	Ärge resteriliseerige	Kartotinai nesterilizuokite
	Epästerili	Нестерилно	Nesteril	Mittesterielne	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
<b>SN</b>	Sarjanumero	Сериен номер	Număr de serie	Seerianumber	Serijos numeris
<b>EC REP</b>	Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä / Euroopan unionissa	Упълномощен представител в Европейската общност/ Европейския съюз	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană/Uniunea Europeană	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses / Euroopa Liidus	Igaliotasis atstovas Europos Bendrijoje / Europos Sajungoje
	Valmistaja	Производител	Producător	Tootja	Gamintojas
	Valmistuspäivämäärä	Дата на производство	Data fabricației	Tootmiskuupäev	Pagaminimo data
<b>44 mm</b>	Käytetään 44 mm:n kokoisten katetrillia 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 transkateeteriga südameklapiga	Skirta naudoti su 44 mm dydžio transkateriniu širdies vožtuvu „Edwards“
<b>48 mm</b>	Käytetään 48 mm:n kokoisten katetrillia 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 transkateeteriga südameklapiga	Skirta naudoti su 48 mm dydžio transkateriniu širdies vožtuvu „Edwards“
<b>52 mm</b>	Käytetään 52 mm:n kokoisten katetrillia asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa	За употреба с транскатетърна сърдечна клапа на Edwards с размер 52 mm	A se utiliza cu valva cardiacă transcateter Edwards de mărimea 52 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 52 mm suruse katedrikuadse südameklapiga	Skirta naudoti su 52 mm dydžio transkateriniu širdies vožtuvu „Edwards“
<b>56 mm</b>	Käytetään 56 mm:n kokoisten katetrillia asennettavien Edwards -sydänläppien kanssa	За употреба с транскатетърна сърдечна клапа на Edwards с размер 56 mm	A se utiliza cu valva cardiacă transcateter Edwards de mărimea 56 mm	Kasutamiseks ettevõtte Edwards 56 mm transkateeteriga südameklapiga	Skirta naudoti su 56 mm dydžio transkateriniu širdies vožtuvu „Edwards“
	Lämpötilaraja	Температурно ограничение	Limită de temperatură	Temperatūripiirang	Temperatūros apribojimas
<b>MD</b>	Lääkinnällinen laite	Медицинско изделие	Dispozitiv medical	Meditiiniseade	Medicinos priemonė

**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**

	Suomi	Български	Română	Eesti	Lietuvių
	Ulkohalkaisija	Външен диаметър	Diametru exterior	Välisläbimõõt	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
	Ehdollisesti turvallinen magneettikuvauskessa	Безопасно при MR при определены условия	Conditionat RM	Ohutu magnetresonantstomograafias teatud tingimustel	Sąlyginis MR
	Ei sovi magneettikuvauskseen	Небезопасно при MR	Incompatibil RM	Ohtlik magnetresonantstomograafias	MR nesaugus
<b>UDI</b>	Laitteen yksilövä tunnus	Уникален идентификатор на изделието	Identifier unic al dispozitivului	Seadme kordumatu identifitseerimistunnus	Unikalnis priemonės identifikatorius
	Maahantuaja	Вносител	Importator	Importija	Importuotojas
	Sisältää vaarallisia aineita	Съдържа опасни вещества	Conține substanțe periculoase	Sisaldab ohtlikke aineid	Sudėtyje yra pavojingų medžiagų
	Yksinkertainen steriliili sulkujärjestelmä	Единична стерилна барьерна система	Sistem cu barieră sterilă individuală	Ühekordne steriilne kattesüsteem	Vieno sterilaus barjero sistema
	Sisältää eläinperäistä biologista materiaalia	Съдържа биологичен материал от животински произход	Conține material biologic de origine animală	Sisaldab loomset päritolu bioloogilist materjali	Sudėtyje yra biologinių gyvūninės kilmės medžiagų

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
<b>#</b>	Modeļa numurs	Model Numarası	Номер модели	Broj modela	Broj modela
<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>QTY</b>	Daudzums	Miktar	Количество	Količina	Količina

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

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
	Saturs	İçindekiler	Содержимое	Sadržaj	Sadržaj
	Izmantojamais garums	Kullanılabilir uzunluk	Рабочая длина	Upotrebiljiva dužina	Upotrebljiva dužina
	Nelietot atkārtoti	Yeniden kullanmayın	Не использовать повторно	Ne koristiti ponovo	Nemojte ponovno upotrebljavati
	Uzmanību!	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
	Skatit 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
	Nelietot, ja iepakojums ir bojāts, un skatit 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
	Nelietot produktu, ja attēlota norāde	Ürünü endikasyon gösterilmişse kullanmayın	Не используйте изделие, если отображается индикация	Nemojte koristiti proizvod ako je prikazana indikacija	Nemojte upotrebljavati proizvod ako je prikazana indikacija
	Lietot produktu, ja attēlota norāde	Ürünü endikasyon gösterilmişse kullanın	Используйте изделие, если отображается индикация	Koristite proizvod ako je prikazana indikacija	Upotrebljavajte proizvod ako je prikazana indikacija
	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 svjetlosti	Držite dalje od sunčeve svjetlosti
	Uzglabāt sausu	Kuru halde tutun	Беречь от влаги	Držite suvo	Držati suhim
	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.
	Sterilizēts ar etilēna oksidu	Etilen oksit kullanılarak sterilize edilmiştir	Стерилизовано этиленоксидом	Sterilizovano etilen-oksidom	Sterilizirano etilen-oksidom
	Sterilizēts apstarojot	İşinlama yoluyla sterilize edilmiştir	Стерилизовано излучением	Sterilizovano zračenjem	Sterilizirano zračenjem
	Sterilizēts, izmantojot šķidru ķimisko vielu	Sıvı kimyasal kullanılarak sterilize edilmiştir	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
	Nepirogēns	Nonpirogeniktir	Апирогенно	Apirogeno	Nepirogeno
	DEHP nesaturošs	DEHP değildir	Не содержит диэтилгексилфталата (ДЭГФ)	Bez DEHP	Ne sadrži DEHP
	Deriguma termiņš	Şu tarihe kadar kullanın	Срок годности	Rok korišćenja	Rok upotrebe

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

	Latviešu	Türkçe	Русский	Srpski	Hrvatski
	Sērijas numurs	Seri Numarası	Серийный номер	Serijski broj	Serijski broj
	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā/Eiropas Savienībā	Avrupa Birliği'nde/Avrupa Topluluğu'nda Yetkili 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
<b>44 mm</b>	Lietošanai ar 44 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	44 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanım içindir	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 44 мм	Za upotrebu sa Edwards transkateterskim srčanim zalistkom veličine 44 mm	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zalistkom 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 kullanım içindir	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 48 мм	Za upotrebu sa Edwards transkateterskim srčanim zalistkom veličine 48 mm	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zalistkom tvrtke Edwards veličine 48 mm
<b>52 mm</b>	Lietošanai ar 52 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	52 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanım içindir	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 52 мм	Za upotrebu sa Edwards transkateterskim srčanim zalistkom veličine 52 mm	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zalistkom društva Edwards veličine 52 mm
<b>56 mm</b>	Lietošanai ar 56 mm izmēra Edwards transkatetra sirds vārstuli	56 mm boyutundaki Edwards transkateter kalp kapağı ile kullanım içindir	Для использования с сердечным клапаном для чрескатетерного введения Edwards размером 56 мм	Za upotrebu sa Edwards transkateterskim srčanim zalistkom veličine 56 mm	Za upotrebu s transkateterskim srčanim zalistkom tvrtke Edwards veličine 56 mm
	Temperatūras ierobežojums	Sıcaklık sınırı	Ограничение по температуре	Ograničenje temperature	Ograničenje temperature
<b>MD</b>	Mediciniska ierice	Tibbi cihaz	Медицинское устройство	Medicinsko sredstvo	Medicinski uredaj
	Ārejais 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 vodice	Preporučena dužina žice vodilice
<b>GW</b>	Ieteicamais vaditājstīgas izmērs	Kılavuz Tel İçin Önerilen Boyut	Рекомендованный размер проводника	Preporučena veličina žice vodice	Preporučena veličina žice vodilice
<b>GWC</b>	Vaditājstīgas saderība	Kılavuz tel uyumluluğu	Совместимо с проводником	Kompatibilnost žice vodice	Kompatibilnost žice vodilice
<b>SZ</b>	Izmērs	Boyut	Размер	Veličina	Veličina
	Katetra ass izmērs	Kateter şaft boyutu	Размер стержня катетера	Veličina osovine katetera	Veličina osovine 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
	Izmantojams MR vidē, ievērojot noteiktus nosacījumus	MR Koşullu	Условно безопасно при проведении МРТ	Uslovno bezbedno za MR	Uvjetno siguran kod pregleda MR-om
	Nedrīkst lietot MR vidē	MR için Güvenli Değildir	Опасно при проведении МРТ	Nije bezbedno za MR	Nije sigurno kod pregleda MR-om

**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
	Unikāls ierices identifikators	Benzersiz cihaz tanımlayıcısı	Уникальный идентификатор устройства	Jedinstveni identifikator sredstva	Jedinstveni identifikator proizvoda
	Importētājs	İthalatçı	Импортер	Uvoznik	Uvoznik
	Satur bistamas vielas	Tehlikeli maddeler içerir	Содержит вредные вещества	Sadrži opasne supstance	Sadrži opasne tvari
	Viena sterilitātes aizsargslāņa sistēma	Tek steril bariyer sistemi	Одинарная барьерная система для стерилизации	Sistem sa jednom sterilnom barijerom	Sustav jedne sterilne barijere
	Satur dzīvnieku izcelmes bioloģisko materiālu	Hayvan kökenli biyolojik madde içerir	Содержит материалы животного происхождения.	Sadrži biološki materijal životinjskog porekla	Sadrži materijale životinjskog podrijetla

**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 ενδέχεται να μην περιέχει κάθε σύμβολο που αναφέρεται στο παρόν υπόμνημα. ■ **Nota:** a rotulagem deste produto pode não conter todos os símbolos ilustrados nesta legenda. ■ **Poznámka:** Označení tohoto výrobku nemusí obsahovat všechny symboly uvedené v této legendě. ■ **Megjegyzés:** A termék címkeje nem feltétlenül tartalmazza az ezen jelmagyarázatban szereplő összes szimbólumot. ■ **Uwaga:** Etykieta tego wyrobu może nie zawierać wszystkich symboli przedstawionych w niniejszej legendzie. ■ **Poznámká:** Na štítku tohto produktu sa nemusia nachádzať všetky symboly uvedené v týchto vysvetlivkách. ■ **Merk:** Merkingen av dette produktet inneholder kanskje ikke alle symbolene som er gjengitt i denne symbolforklaringen. ■ **Huomautus:** Tämän tuotteen merkinnät elivät välttämättä 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. ■ **Märkus.** Tootel esinev märgistus ei pruugi sisalda kõiki tingmärkide seletuses välja toodud sümboleid. ■ **Pastaba.** Šio gaminio etiketėje gali nebūti visų šiame paaškinime 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

12/2024

10058872003 C

© 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