

OVATION *PRIME*[™]
ABDOMINAL STENT GRAFT SYSTEM

Abdominal Stentgraft-systemet Bruksanvisning

NO



CE
0050

Innholdsfortegnelse

1.	Beskrivelse av enheten	3
1.1.	Innføringssystem.....	3
1.2.	Fyllsett og autoinjektor.....	4
2.	Indikasjoner for bruk	6
3.	Kontraindikasjoner	6
4.	Advarsler og forholdsregler	6
4.1.	Generelt	6
4.2.	Valg av pasient og enhet	7
4.3.	Implanteringsprosedyre	8
5.	Bivirkninger	9
5.1.	Mulige bivirkninger	9
5.2.	Rapportering av hendelser	11
6.	Valg av pasient og behandling	11
6.1.	Individualisering av behandling	11
6.2.	Spesifikke pasientgrupper	12
7.	Informasjon om pasientkonsultering	12
8.	Levering	12
8.1.	Informasjon om sterilisering.....	14
9.	Informasjon om klinisk bruk	14
9.1.	Legens opplæring	14
9.2.	Inspeksjon før bruk	15
9.3.	Nødvendig materiell.....	15
9.4.	MRI-informasjon.....	17
10.	Bruksanvisning	17
10.1.	Klargjøring av pasienten.....	17
10.2.	Generelle forholdsregler for implanteringsprosedyre.....	18
10.3.	Instruksjon for implanteringsprosedyre og plassering.....	18
11.	Anbefalinger for oppfølgingsavbildning	25
11.1.	CT uten kontrast.....	25
11.2.	Dobbel ultralyd	25
11.3.	MRI eller MRA.....	25
12.	Symboler	27

1. Beskrivelse av enheten

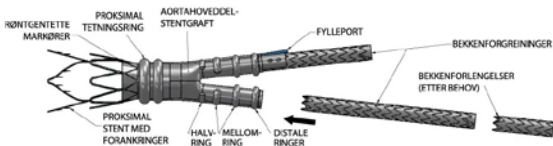
TriVascular Ovation Prime™ abdominal stentgraft-system er en endovaskulær enhet som innføres via et lavprofil-kateter for behandling av abdominale aortaaneurismer (AAA-er). Stentgraften er konstruert for å fungere som et nytt rør i den syke vaskulaturen, og sørge for at endovaskulært blod har en kanal som isolerer aneurismen fra blodstrømmen med høyt trykk, og således redusere faren for ruptur. Stentgraftet er en modulær konfigurasjon som består av en aortahoveddel, bekkenforgreininger og bekkenforlengelser etter behov (Figur 1).

TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet består av:

- En stentgraft-hoveddel til aorta og innføringskateter
- Stentgrafter til bekkenforgreininger og innføringskatetre
- Stentgrafter til bekkenforlengelser og innføringskatetre, etter behov
- Et fyllsett
- En autoinjektor

Aortahoveddelen består av en proksimal stent for festing over nyrene, og et PTFE-graft med lav gjennomtrengelighet. Stenten er konstruert med integrerte forankringer slik at den kan festes i aortaveggene. Stenten ligger komprimert i kateteret klart til innføring. Når det frigjøres fra komprimert tilstand, utvides stenten slik at den tar tak i karveggen. Nitinolstenten er røntgentett, og det er plassert røntgentette markører nær graftets proksimale ende. Disse røntgentette markørene hjelper under plasseringen av enheten slik at nyrearteriene ikke blokkeres. Hoveddelen på graftet har et nettverk med oppblåsbare ringer som er fylt med en flytende polymer som blir til fast substans under plasseringsprosedyren. Dette gjøres for å tette den proksimale enden på graftet og for å gi støtte til beina på aortadelen der bekkenforgreiningene er festet. Graftet har en fyllport som knytter graftets fyllingsnettverk til innføringskateteret.

Bekkenforgreiningene og forlengelsene består av en nitinolstent av PTFE med lav gjennomtrengelighet. Bekkenforgreiningene er satt inn i beinstykkene på aortahoveddelen. Røntgentette markører gir legen mulighet til å visualisere den korrekte bekkenforgreiningen - overlappning av aortahoveddelen eller bekkenforlengelsen - overlappning av bekkenforgreining under kateterbasert innsetting. Stentens radialstyrke sørger for både festing og tetning av overgangen mellom aortahoveddelen og hver bekkenforgreining, mellom bekkenforgreiningen og bekkenforlengelsen, og mellom bekkenforgreining-/forlengelse og landingsområdet i bekkenarterien.



Figur 1. Illustrasjon over plassert TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-system

1.1. Innføringssystem

For å tilrettelegge innføring av enheten i inngangskarene, er aortahoveddelen, bekkenforgreiningene og bekkenforlengelsene forhåndsplassert i innføringskatetre (14F–15FOD, 13F–15FOD og 13F–14FOD respektivt), som illustrert i Figur 2 og Figur 3. Aortahoveddelen plasseres via innføringskateteret til aortahoveddelen, som har tilkobling til aortahoveddelens distale bein. Hvert av innføringskatetere har et hulrom skal brukes til en føringsledning for å tilrettelegge inngang og plassering.

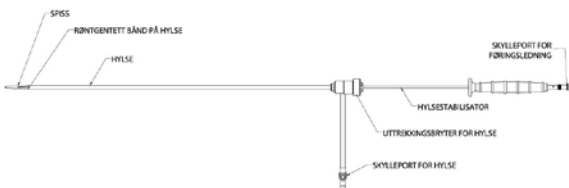
Under plassering av stentgraft plasseres først enheten, og hylsen trekkes ut. Den proksimale stenten plasseres ved bruk av brytere for frigjøring av stenten på håndtaket. Fyllpolymer innføres deretter ved bruk av autoinjektoren via fylltilkoblingsporten.

De kontralaterale og ipsilaterale bekkenforgreininger plasseres via innføringskatetre fra bekkenforgreining. Når aortahoveddelen er plassert, plasseres det en føringsledning fra det kontralaterale adkomststedet inn i det kontralaterale, distale beinet på aortahovedenheten. Den kontralaterale bekkenforgreiningen føres frem til posisjon og plasseres i beinet på aortahoveddelen ved å trekke kateterhylsen ut, med kateteret i riktig posisjon. Innføringskateteret for den kontralaterale forgreiningen trekkes deretter ut av vaskulaturen. Når fyllpolymeren stivner i tetningsringene kobles innføringskateteret for aortahoveddelen fra fyllporten på stentgraftet, og trekkes ut av vaskulaturen. Innføringskateteret for den ipsilaterale bekkenforgreiningen fremføres over den ipsilaterale føringsledningen, og plasseres ved bruk av metoden som er beskrevet over for den kontralaterale forgreiningen. Innføringskateteret for den ipsilaterale forgreiningen trekkes deretter ut av vaskulaturen.

Hvis det er behov for en bekkenforlengelse fremføres innføringsssystemet over føringsledningen, og plasseres ved bruk av metoden som er beskrevet over for de kontralaterale og ipsilaterale forgreiningene.



Figur 2. Illustrasjon over innføringskateteret til aortahoveddelen i TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet



Figur 3. Illustrasjon over innføringskateteret til bekkenforgreining/ bekkenforlengelse i TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet

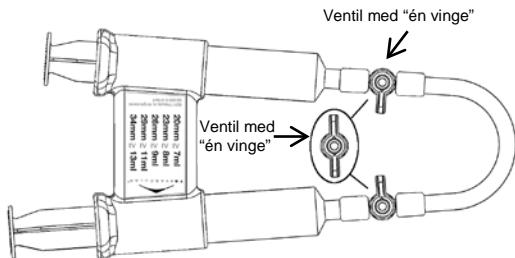
TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er konstruert for å tilpasses ulike aortaanatomier, inkludert en rekke diametre på proksimale og distale aortahalsar og aneurismelengder. Se i Tabell 1 for informasjon om pasientstørrelser, og i Tabell 2-4 for produktstørrelser og konfigurasjoner.

1.2. Fyllsett og autoinjektor

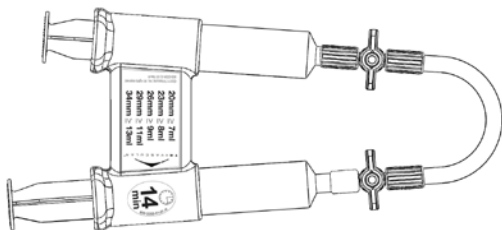
Alternativene for fyllsettet vises på Figur 4 og Figur 5. Figur 4 er TriVascular fyllpolymer-settet (ventiler med "én vinge" eller "to vinger") med 20 minutters

frigjøringstid. Figur 5 er TriVascular CustomSeal-settet med 14 minutters frigjøringstid. Fyllpolymeren består av tre komponenter som blandes før injiseringen. Når komponentene blandes og injiseres i graftet, danner de en røntgentett polymer som fyller tetningsringene i kanalene i veggene på aortahoveddel-graftet. Fyllpolymerens røntgentetthet dissiperer over tid, og er kanskje ikke synlig på fluoroskopi, røntgen eller CT etter 1-2 måneder etter implantering.

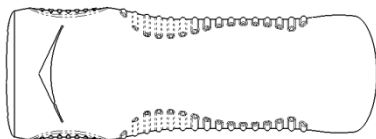
Før bruk åpnes de to ventilene på fyllsettet, og fyllsettet blandes ved å trykke minst 20 fulle slag vekselvist på de to sprøytestemplene. Deretter kobles fyllesprøyten fra tilkoblingsslangen, tas ut av sprøyteholderen og kobles til porten for injisering av fyllpolymer på kateterhåndtaket. Sprøytestempelet settes deretter inn i autoinjektoren (Figur 6), og autoinjektoren dreies en kvart tårn for å låses på plass. Autoinjektoren påfører kontrollert trykk for å injisere fyllpolymeren inn i graftet.



Figur 4. TriVascular fyllpolymer-sett med 20 minutters frigjøringstid



Figur 5. TriVascular CustomSeal-sett med 14 minutters frigjøringstid



Figur 6. TriVascular autoinjektor

2. Indikasjoner for bruk

TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er indisert for bruk på pasienter som er diagnostert med aneurisme i abdominal aorta og som har vaskulær morfologi som egner seg for endovaskulær reparasjon, inkludert:

- Tilstrekkelig bekken-/lårinngang som er kompatibel med vaskulære inngangsteknikker, enheter og/eller tilbehør
- Ikke-aneurismatisk proksimal aortahals:
 - med en lengde på minst 7 mm proksimalt til aneurismen
 - med en indre veggdiаметer på minst 16 mm og maksimalt 30 mm, og
 - med en aortavinkel på ≤ 60 grader hvis den proksimale halsen er ≥ 10 mm og ≤ 45 grader hvis den proksimale halsen er < 10 mm
- Tilstrekkelig distal bekken-landingsområde:
 - med en lengde på minst 10 mm, og
 - med en indre veggdiаметer på minst 8 mm og maksimalt 20 mm

3. Kontraindikasjoner

- Pasienter som har en tilstand som kan medføre infeksjoner i graftet.
- Pasienter som er følsomme overfor, eller allergisk mot materialene i graftet.

Informasjonen i Del 4, Advarsler og forholdsregler må også vurderes.

4. Advarsler og forholdsregler

FORSIKTIG: Les alle instruksjoner grundig. Hvis instruksjoner, advarsler og forholdsregler ikke følges nøye, kan det medføre alvorlige konsekvenser eller skader for pasienten.

4.1. Generelt

- Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er kun beregnet til bruk på én pasient. Skal ikke brukes på nytt, behandles eller steriliseres på nytt. Hvis enheten brukes på nytt, behandles eller steriliseres på nytt, kan det ødelegge enhetens strukturelle integritet og/eller føre til pasientskader, sykdom eller dødsfall. Hvis enheten brukes på nytt, behandles eller steriliseres på nytt kan det også oppstå fare for kontaminering av enheten og/eller medføre pasientinfeksjon, inkludert men ikke begrenset til, overføring av infeksjonssykdommer fra én pasient til en annen. Kontaminering av enheten kan føre til pasientskade, sykdom eller dødsfall.
- Under alle endovaskulære prosedyrer og for sikring av korrekt plassering av enheten, er det nødvendig å bruke nøyaktig fluoroskopisk avbildning. Implantering av denne enheten skal utføres av personell med relevant opplæring i en operasjonssal, endovaskulær stue, kateteriseringslaboratorium eller i lignende, sterile omgivelser der det finnes egnet utstyr og avbildningsmuligheter.
- Enheten skal ikke brukes hvis det ikke er mulig å evaluere pasienten ved bruk av de nødvendige preoperative og postoperative avbildnings-teknikkene.
- Les alle instruksjoner grundig. Hvis instruksjoner, advarsler og forholdsregler ikke følges nøye, kan det medføre alvorlige konsekvenser eller skader for pasienten.
- Under implantering eller re-intervenering skal et kvalifisert operasjonsteam alltid være tilgjengelig, i tilfelle det er nødvendig å konvertere til åpen kirurgisk reparasjon.
- TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet skal bare brukes av leger og personell som har erfaring med endovaskulære teknikker, og som har fått opplæring i bruk av disse. Slik erfaring skal inkludere:
 - Kunnskap om det historiske opphavet til AAA, vanlige komorbiditeter og komplikasjoner som er forbundet med AAA-reparasjon

- Vaskulære inngangsteknikker
 - Ikke-selektive og selektive føringsledning- og kateterteknikker
 - Tolkning av radiografisk, fluoroskopisk og angiografisk avbildning
 - Embolisering
 - Angioplastikk
 - Endovaskulær stentplassering
 - Løkketeknikker
 - Korrekt bruk av radiografisk kontrastmateriale
 - Teknikker for minimering av strålingseksponering
 - Ekspertise i pasientoppfølgingsmodaliteter
- Langsiktig ytelse av dette implantatet er ikke kjent. Alle pasienter som behandles med denne enheten må gjennom regelmessige avbildninger for evaluering av stentgraftets integritet og posisjon, størrelsen på aneurismen, aneurismens pulsilitet og potensielle endolekkasjer og/eller okkludering av kar i behandlingsområdet. Vesentlig forstørring av aneurismen, vedvarende endolekkasje, nyoppdaget endolekkasje, endring i aneurismens pulsilitet, migrering av enheten, redusert blodgjennomstrømming gjennom graftet og/eller redusert nyrefunksjon på grunn av okkludering i nyrearterie skal endre ytterligere undersøkelse til behov for ytterligere pasientbehandling, inkludert ytterligere intervensjoner eller kirurgisk konvertering. Hos pasienter der det har vært problemer med enhetens effektivitet skal det vurderes ytterligere pasientavbildning.
 - Alle pasienter skal konsulteres nøye rundt behovet for langsiktig oppfølging. Det anbefales ikke å bruke enheten på pasienter som ikke kan, eller ønsker å imøtekomme informasjonen som gis i Anbefalinger for oppfølgende avbildninger.

4.2. Valg av pasient og enhet

- Diameter på inngangskar, karmorfologi og diameter på innføringssystemet må være kompatible med teknikkene for vaskulær inngang. Kar med kraftige forkalkninger, mye okkludering, kraftige bøyer og svingninger eller med kraftige koaguleringer kan hindre plassering av enheten.
- Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er ikke evaluert hos pasienter som:
 - er gravide eller ammer
 - er yngre enn 18 år
 - har traumatisk aortaskade, rupterte aneurismer, aneurismer som holder på å sprekke eller som har behov for akutt aorta-/aneurismebehandling
 - har suprarenal, torakal-abdominal, iliofemoral, juxtarenal, pararenal, mykotisk, inflammatorisk eller pseudo-aneurisme
 - har hyperkoagulabilitet, blødningsdiatese eller koagulopati
 - har okkluderende sykdom i mesenterisk- og/eller celiac-arterie og en dominerende, åpen, underliggende mesentrisk arterie
 - har bindevevssykdommer eller medfødte bindevevssykdommer som f.eks. Marfans syndrom
 - har ektatiske bekkenarterier som krever bilateral ekskludering av hypogastrisk blodstrømning
- uregelmessig forkalkning og/eller plakk som kan kompromittere fiksering og/eller tetning på implanteringsstedene
- Viktige anatomiske elementer som kan påvirke ekskludering av aneurismen inkluderer kraftig vinkel på den proksimale halsen ($> 60^\circ$) og/ eller kort proksimal aortahals (< 7 mm).
- Feil pasientvalg kan føre til dårlig enhetsytelse, eller at enhetsytelsen ikke er i henhold til spesifikasjonene.
- Denne enheten anbefales ikke til pasienter som: har, eller mistenkes å ha, en aktiv, systemisk infeksjon; ikke tåler kontrastmidler som er nødvendig for intra-

operative og postoperative oppfølgingsavbildninger og/eller er følsom eller allergisk mot materialene i stentgraftsystemet, platehemmere eller antikoagulanter; har et kreatininnivå på $> 2,0$ mg/dl; har ustabil angina og/eller myokardieinfarkt (MI) eller cerebrovaskulær sykdom (CVA) mindre enn 3 måneder før implantering; overskrider de nødvendige grensene for vekt og/eller størrelse for å oppfylle avbildningskravene.

4.3. Implanteringsprosedyre

- Se Del 10, Bruksanvisning for advarsler og forholdsregler som er spesifikke for implanteringsstrinnene for Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet.
- Før enhetsemballasjen åpnes, skal det utføres preoperativ planlegging for inngang og plassering.
- Studier viser at faren for mikroemboliserer øker ved økt prosedyrevarighet.
- Nyrekomplikasjoner kan oppstå på grunn av overdrevet bruk av kontrastmidler og/eller som et resultat av et embolisk eller feilplassert stentgraft.
- Kontroller grundig at det ikke er skader på enhetsemballasjen og selve enheten før bruk. Enheten skal ikke brukes hvis det finnes tegn på skader eller defekter, eller hvis den sterile barrièren blir brutt for tidlig.
- Reduser risikoen for kontaminering og infisering ved å minimere håndtering av stentgraftet festet på innføringskateteret under klargjøring og innføring.
- Ingen av komponentene på skal re-steriliseres.
- Under implanteringsprosedyren skal det brukes systemisk antikoagulering basert på protokollen som ønskes av sykehuset og legen. Hvis heparin er kontraindisert må det vurderes en alternativ antikoagulant.
- Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet må ikke utsettes for kraftig bøyning eller knekking, da det kan skade enheten og/eller komponentene.
- Det skal alltid brukes fluoroskopisk veiledning til fremføring av innføringssystemet og til å overvåke implanteringsprosedyren, plassering av enheten og injisering/herding av fyllpolymeren.
- Håndterings- og innføringsteknikker må utføres med forsiktighet for å forhindre rupturer i karet.
- Vær ekstra forsiktig i vanskelige områder, som i områder med stenose, intravaskulær trombose, eller i kar med forkalkninger eller svingninger.
- Hvis graftkappen på innføringssystemet for bekken trekkes ut ved et uhell, vil enheten bli plassert for tidlig, og kan også være plassert feil.
- Unøyaktig plassering eller utilstrekkelig tetning kan føre til økt fare for endolekkasje inn i aneurismen.
- Hvis man møter motstand under fremføring av prosedyretilbehør eller stentgraftsystemet, må ingen av delene på leveringssystemet fremføres ytterligere. Vær ekstra forsiktig i områder med stenose, intravaskulær trombose, eller i kar med forkalkninger eller svingninger.
- Med mindre det er medisinsk indisert, skal stentgraftkomponentene ikke plasseres på en plassering som vil okkludere blodforsyning til organer eller ekstremiteter, eller som vil føre til en endolekkasje.
- Stentgraftkomponenter kan ikke plasseres på nytt eller trekkes tilbake i systemet, selv om stentgraftkomponenten bare er delvis plassert.
- Ved utilsiktet delvis plassering eller migrering av stentgraftet kan det bli nødvendig med kirurgisk fjerning eller reparasjon.
- Når den proksimale stenten er ferdig plassert, må det ikke trekkes eller skyves på innføringssystemet. Dette for å unngå at polymerfyllerkontakten kobles fra implantatet ved en feiltakelse.

- Under bruk av enheten må hele innføringsystemet dreies som en hel enhet. Kateterhylsen eller håndtaket må ikke dreies separat.
- Utilstrekkelig tetningsområde kan føre til økt fare for endolekkasje inn i aneurismen.
- Ved kraftige vinkler må det påses at det ikke er en ekstra stiv ledning i aortahoveddelen under injisering av fyllpolymeren. Dette for å sikre at stentgraftet kan tilpasses den naturlige anatomien.
- Autoinjektoren skal bare brukes til å fylle aortahoveddelen av stentgraftet. Det skal ikke injiseres for hånd, da dette kan skade implantatet.
- Bekreft at kanylen er satt inn i det kontralaterale hulrommet på aortahoveddelen for å sikre at den kontralaterale forgreiningen plasseres riktig.
- Det er viktig å måle og velge korrekt størrelse på ballongen som skal brukes under plassering av enheten. Hold ballongen inne i graftet under oppblåsing, og pass på at den ikke blåses opp for mye inne i stentgraftet. Selv om det ikke ble registrert under den kliniske studien av Ovation, kan oppblåsing av ballongen utenfor graftet føre til skade eller ruptur av karet. Følg nøye ballongprodusentens oppblåsningsparametre som er beskrevet på produktmerkingen.
- Eventuelle endolekkasjer som ikke behandles under implanteringsprosedyren må overvåkes nøye etter implantering.
- Ikke-klinisk testing har vist at enheten er MR-betinget. Den kan trykt skannes både med 1.5T/ og 3.0T MR/systemer ved bruk av de spesifikke testparametrene som er oppført i Del 9.4, MRI-informasjon.
- Pasienter som opplever reaksjoner på overfølsomhet under prosedyren skal håndteres i samsvar med standardanbefalingene for behandling av pasienter som har allergier mot radiokontrastmidler (antihistaminer, kortikosteroider, adrenalin).

5. Bivirkninger

5.1. Mulige bivirkninger

Bivirkninger som kan oppstå, og/eller som krever intervensjon inkluderer, men er ikke begrenset til:

- akutt og kronisk nyresvikt, renal mikroembolisme, okklusjon i nyrearterie, kontrasttoksisitet
- allergisk reaksjon og/eller anafylaktisk respons på røntgenkontrastvæske, platehemmende behandling, materialer i enheten
- anestesikomplikasjoner og etterfølgende pleieproblemer (aspirasjon)
- forstørrelse eller ruptur av aneurismen
- blod eller blødningshendelser som anemi, gastrointestinal blødning, retroperitoneal blødning
- tarmsykdommer som tarmiskemi, infarkt, nekrose i tarmen, coloniskemi, paralytisk eller adynamisk ileus, obstruksjon, fistler
- hjertesykdommer og etterfølgende pleieproblemer som volumoverbelastning, arytmier, myokardieinfarkt, ubehag i brystet eller angina, forhøyninger i kreatininfosfokinase (CPK), hypotensjon, hypertensjon
- hjernesykdommer (lokale eller systemiske) og etterfølgende pleieproblemer som endringer i mental status, cerebrovaskulær sykdom (blødning eller embolisk), reversibel iskemisk neurologisk svikt, nerveskade, transitorisk iskemisk anfall (TIA), paraplegi, paraparese, paralyse
- dødsfall

- problemer med enheten, som feil med plasseringen eller med enheten, brudd i stenten, tap av integriteten på komponent i stentgraftsystemet, vridning og/eller knekk på graftet, slitasje på graftmaterialet, dilatering, erosjon, punksjon, okkludering i endograftet, migrering, løsnings, endolekkasje
- emboliske og trombotiske hendelser (med transitorisk eller permanent iskemi eller infarkt) som dyp venetrombose, tromboembolisme, mikroembolisme, tromboflebitt, flebotrombose, luftembolisme
- generelt ubehag tilknyttet prosedyren
- generalisert inflammatorisk respons som kan være tilknyttet forhøyede nivåer av systemiske inflammatoriske mediatorer, forhøyet temperatur
- geni-urologiske komplikasjoner og etterfølgende pleieproblemer som iskemi, erosjon, fistel, inkontinens, hematuri, infeksjon
- hepatisk svikt
- innførings- og andre vaskulærkomplikasjoner på inngangsstedet som infeksjon, disseksjon, transitorisk feber, blødning, smerter, forsinket heling, abscessformasjon, hematom, såråpning, serom, cellulitt, nerveskade, nevropati, nevralgi, vasovagal respons, pseudoaneurisme, anastomotisk falsk aneurisme, arteriovenøs fistel
- impotens, seksuell dysfunksjon
- lymfatiske komplikasjoner og etterfølgende pleieproblemer som lymfevæske, lymfefistel
- multisystem-organsvikt
- neoplasme
- operativ og postoperativ blødning og koagulopati
- paralys (midlertidig eller permanent), som paraplegi, monoplegi, parese, iskemi i ryggraden, hemiplegi, inkontinens for urin eller avføring
- perikardi
- pneumotoraks
- mulig infeksjon, urinveier, systemisk eller lokalisert, endograft
- pulmonale/respiratoriske hendelser og etterfølgende pleieproblemer som pulmonal svikt, lungebetennelse, respiratorisk svekking eller svikt, pulmonalt ødem, pulmonal embolisme, atelaktase, plaural effusjon
- stråleskade, sen ondartethet
- sepsis
- serom
- sjokk
- nevrologisk spinalsvikt
- kirurgisk konvertering til åpen reparasjon, og/eller

- vaskulær krampe eller vaskulær skade/traume inkludert skade på blodkar og omliggende vev, aterosklerotisk sår, kardisseksjon, perforering, plakkdisseksjon, stenose, pseudoaneurisme, karokkludering, embolisering, iskemi, tap av vev, tap av forgreininger, koldbrannssykdom, forverret eller ny halting, ødem, fistel, blødning, ruptur, dødsfall

5.2. Rapportering av hendelser

Alle hendelser skal umiddelbart rapporteres til TriVascular. Når du skal rapportere en hendelse må du ta kontakt med den lokale representanten for TriVascular på kontaktnummeret som er oppgitt på slutten av dette dokumentet.

6. Valg av pasient og behandling

6.1. Individualisering av behandling

TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-system må velges i en størrelse som passer til pasientens anatomi. Det er legens ansvar å velge riktig størrelse på enheten. I tabell 1, Informasjon om pasientstørrelse, finner du alternativer for størrelse på enheten.

Tabell 1. Informasjon om pasientstørrelse

Aortahoveddel	
Diameter på stentgraft, mm	Aorta-ID, mm*
34	27–30
29	24–26
26	21–23
23	18–20
20	16–17

Bekkenforgreining/forlengelse	
Diameter på stentgraft, mm	Bekken-ID, mm
22	18–20
18	16–17
16	14–15
14	12–13
12	10–11
10	8–9

* Ved tiltenkt posisjon for proksimal tetningsring. Påse tilstrekkelig overstørrelse på proksimal stent på festeposisjonen.

FORSIKTIG: Det er legens ansvar å velge riktig størrelse på Ovation Prime abdominal stentgraftet. Denne størrelsesveiledningen på stentgraft inkorporerer anbefalt overstørrelse på enheten for anatomiske mål, og ble basert på in-vitro testdata.

Den anbefalte generelle lengden på det plasserte, implanterte systemet skal strekke seg fra like distalt i forhold til den laveste nyrearterien, til like over den interne bekkenbifurkasjonen. Hvis preoperative målinger for kasusplanlegging ikke er sikre, må det påses at alle potensielle lengder og diametre på stentgrafter er tilgjengelige for å kunne fullføre prosedyren.

Hensyn som må tas ved valg av pasient inkluderer, men er ikke begrenset til:

- Pasientens alder og forventet levetid
- Komorbiditeter (f.eks. hjerte-, lunge- eller nyresvikt før operasjon, kraftig overvekt)
- Pasientens morforlogiske egnethet for endovaskulær reparasjon
- Pasientens egnethet for åpen kirurgisk reparasjon

Under kasusplanleggingsprosessen kan TriVascular konsultere med leger i forbindelse med bestemmelse av riktig stentgraftstørrelse basert på legens vurdering av pasientens anatomiske mål. Før bruk av Ovation Prime abdominal stentgraft-system, må de fordeler og risikoer som tidligere er beskrevet vurderes for hver enkelt pasient.

6.2. Spesifikke pasientgrupper

Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er ikke evaluert hos pasienter som:

- er gravide eller ammer
- er yngre enn 18 år
- har traumatisk aortaskade eller ruptur, eller som har behov for akutt aorta-/aneurismebehandling
- har suprarenale, torakal-abdominale, mykotiske eller pseudo-aneurismer
- har akutte, rupterte aneurisme eller aneurisme som holder på å sprekke
- har hyperkoagulabilitet, blødningsdiatase eller koagulopati
- har bekkenfemorale, thoracice eller inflammatoriske aneurismer
- har juxtrarenal AAA
- har pararenal AAA
- har okkluderende sykdom i mesenterisk- og/eller celiac-arterie og en dominerende, åpen, underliggende mesentrisk arterie
- har bindevevssykdommer eller medfødte bindevevssykdommer som f.eks. Marfans syndrom

7. Informasjon om pasientkonsultering

Før behandling skal legen sammen med pasienten gå gjennom risikoer og fordeler med denne endovaskulære prosedyren, inkludert:

- risikoer og fordeler med aneurismereparasjoner i forhold til pasientens alder og forventede levetid
- risikoer, fordeler og ulikheter med åpen, kirurgisk reparasjon
- risikoer, fordeler og ulikheter med endovaskulær reparasjon
- risikoer som er tilknyttet ikke-intervenerende behandling (medisinsk behandling)
- risikoer for aneurismerupturer i forhold til risikoen med endovaskulær reparasjon
- langsiktig sikkerhet og effektivitet av endovaskulær reparasjon er ikke kjent
- viktigheten av livslang, regelmessig oppfølging for vurdering av pasientens helsetilstand og stentgraftets ytelse
- det kan være nødvendig med etterfølgende endovaskulær eller åpen kirurgisk reparasjon
- pasienter med spesifikke kliniske funn (f.eks. endolekkasjer, forstørrede aneurismer) må overvåkes nøye
- tegn på at man må oppsøke medisinsk hjelp umiddelbart (inkludert okkludering i forgreining, forstørret aneurisme eller ruptur)

Trivascular anbefaler at legen informerer pasienten skriftlig om alle farer som er forbundet med behandling ved bruk av Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet. Detaljer om farer som kan oppstå under og etter implantering av enheten er gitt i Del 5, Bivirkninger.

8. Levering

Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet består av stentgraft/innføringsystem for aortahoveddel, stentgraft/innføringsystem for bekkenforgreining og bekkenforlengelser, fyllpolymer-settet og autoinjektoren.

Stentgraftene er tilgjengelige i følgende størrelser og konfigurasjoner.

Tabell 2. Størrelser på aortahoveddelen av stentgraftet

Proksimal diameter på stentgraftet	Kateterets arbeidslengde	Ytterprofil på innføringssystemet	Lengde på tildekket stentgraft
20 mm	57 cm	14 F	80 mm
23 mm			
26 mm			
29 mm			
34 mm		15 F	

Tabell 3. Størrelser på bekkenforgreining

Proksimal diameter på stentgraftet	Distal diameter på stentgraftet	Kateterets arbeidslengde	Ytterprofil på innføringssystemet	Lengde på tildekket stentgraft	
14 mm	10 mm	53 cm	13 F	80 mm	
	10 mm			100 mm	
	10 mm			120 mm	
	10 mm			140 mm	
	12 mm			80 mm	
	12 mm			100 mm	
	12 mm			120 mm	
	12 mm			140 mm	
	14 mm			80 mm	
	14 mm			100 mm	
	14 mm			120 mm	
	14 mm			140 mm	
	16 mm			14 F	80 mm
	16 mm				100 mm
	16 mm		120 mm		
	16 mm		140 mm		
	18 mm		80 mm		
	18 mm		100 mm		
	18 mm		120 mm		
	18 mm		140 mm		
	22 mm		15 F	80 mm	
	22 mm			100 mm	
	22 mm			120 mm	
	22 mm			140 mm	

Tabell 4. Størrelser på bekkenforlengelse

Proksimal og distal diameter på stentgraftet	Kateterets arbeidslengde	Ytterprofil på innførings-systemet	Lengde på tildekket stentgraft
10 mm	53 cm	13 F	45 mm
12 mm			
14 mm			
16 mm			
18 mm		14 F	
22 mm			

8.1. Informasjon om sterilisering

Stentgraft/innføringssystemer leveres STERILE og ikke-feberfremkallende ved bruk av en etylenoksidprosess (EO). Fyllpolymersettet og autoinjektoren leveres STERILE ved bruk av en E-strålesteriliseringprosess. Fyllpolymersettet er ikke-feberfremkallende.

- Kontroller enheten og emballasjen for å sjekke at det ikke har oppstått skader under forsendelsen. Enheten skal ikke brukes hvis den er skadet eller hvis steriliseringsbarrieren er skadet eller brutt.
- Skal ikke brukes etter utløpsdatoen som er angitt på etiketten.
- Oppbevares tørt og kjølig.
- **Kun til bruk på én enkelt pasient.** Skal ikke brukes på nytt, behandles eller steriliseres på nytt. Hvis enheten brukes på nytt, behandles eller steriliseres på nytt, kan det ødelegge enhetens strukturelle integritet og/eller føre til pasientskader, sykdom eller dødsfall. Hvis enheten brukes på nytt, behandles eller steriliseres på nytt kan det også oppstå fare for kontaminering av enheten og/eller medføre pasientinfeksjon, inkludert men ikke begrenset til, overføring av infeksjonssykdommer fra én pasient til en annen. Kontaminering av enheten kan føre til pasientskade, sykdom eller dødsfall.
- Etter bruk skal produktet og emballasjen deponeres i henhold til sykehusets, administrative og/eller lokale myndigheters protokoller.

9. Informasjon om klinisk bruk

9.1. Legens opplæring

FORSIKTIG: Under implantering eller re-intervenering skal et team for vaskulære operasjoner alltid være tilgjengelig, i tilfelle det er nødvendig å konvertere til åpen kirurgisk reparasjon.

FORSIKTIG: Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet skal bare brukes av leger og team som har fått opplæring i vaskulære intervensjonsteknikker og i bruk av denne enheten.

Anbefalte krav til legens kunnskaper ved bruk av Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er skissert under. Hvis du har spørsmål om produktet eller bestemmelse av størrelse, tar du kontakt med TriVascular ved hjelp av informasjonen på baksiden av denne håndboken.

Valg av pasient:

- Kunnskap om det historiske opphavet til abdominale aortaaneurismer (AAA), komorbiteter og komplikasjoner som er forbundet med AAA-reparasjon.
- Kunnskap om tolkning av radiografisk avbildning, valg av enhet og størrelser.

Et tverrdisiplin-team som har kombinert prosedyreefaring med:

- Femoral blottlegging, arteriell bypass, arteriotomi og reparasjon
- Teknikker for perkutan adkomst og lukking
- Ikke-selektive og selektive føringsledning- og kateterteknikker
- Tolkning av fluoroskopisk og angiografisk avbildning
- Embolisering
- Angioplastikk
- Endovaskulær stentplassering
- Løkketeknikker
- Korrekt bruk av radiografisk kontrastmateriale
- Teknikker for minimering av strålingseksposering
- Ekspertise i nødvendige pasientoppfølgingsmodaliteter

9.2. Inspeksjon før bruk

Kontroller enheten og emballasjen for å sjekke at det ikke har oppstått skader under forsendelsen. Enheten skal ikke brukes hvis den er skadet eller hvis steriliseringsbarrieren er skadet eller brutt. Hvis det har oppstått skade, må ikke produktet brukes, og du må kontakte din TriVascular-representant for informasjon om returnering.

9.3. Nødvendig materiell

Tabell 5. Utstyr og ekstraartikler

Nødvendig utstyr	Ekstra utstyr
TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-aortahoveddel forhåndsplassert i innføringssystemet	
TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-bekkenforgreininger (2) forhåndsplassert i innføringssystemene	
	TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-bekkenforlengelser forhåndsplassert i innføringssystemene
TriVascular fyllpolymer-sett eller TriVascular CustomSeal-sett	Tidsur eller klokke
TriVascular autoinjektor	

Nødvendig utstyr	Ekstrautstyr
<p>Avbildningsutstyr med mulighet for registrering og tilbakehenting av alle bilder</p> <ul style="list-style-type: none"> • Avbildningsbord, eller operasjonsbord som er konstruert for bruk med C-arm • Mulighet for fluoroskopi • Mulighet for digital subtraksjonsangiografi (DSA) • Egnede personalverneutstyr for fluoroskopi 	<p>Videooptaker Strøminjektor</p>
<p>Angiografi- og utvekslingskatetre Assortement av adekvate størrelser (kompatible med 0,89 mm [0,035 tommer]) og assorterte lengder</p>	
<p>Føringsledninger: Assorterte størrelser etter legens preferanser, compatible med 0,89 mm (0,035 tommer), compatible med 150 cm</p>	
<p>Kontrastmedia</p>	
<p>Heparinisert saltvann og skyllesprøyter</p>	
<p>Vaskulærinstrumenter og rekvisita</p>	<p>Endovaskulære rekvisita</p> <ul style="list-style-type: none"> • 3-veis stoppekraner • Tuohy-Borst-adaptore <p>Valgfritt:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Innføringshylser < 35 cm lengde • Angioplastikkballonger i en rekke passende størrelser (ballongdiameter og lengde, og skaftlengde): <ul style="list-style-type: none"> - 12 mm ikke-samsvarende ballong(er) for mulig ballonginnsetting i bekkenforgreining til kobling på aortahoveddel - Ikke-samsvarende ballonger til behandling av, og tilsvarende størrelse som, den distale bekkendiameteren - Samsvarende og ikke-samsvarende ballonger til behandling av, og tilsvarende størrelse som, aortadiameteren • Kommersielle stenter i en rekke størrelser • Embolismeenheter, som spiral

9.4. MRI-informasjon



MR-betinget

MR-betinget

Det ble funnet at Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet er MR-betinget.

Ikke-klinisk testing som var aktuell for Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet viste at enheten er MR-betinget. En pasient med denne enheten kan trygt skannes like etter plassering, under følgende forhold:

Statisk magnetfelt

- Statisk magnetfelt på 1,5 eller 3,0 Tesla
- Maksimalt romlig gradientmagnetfelt på 720-Gauss/cm eller mindre
- Maksimal gjennomsnittlig absorpsjonsrate (SAR) for hel kropp på 4 W/kg i første nivåkontrollert modus i en skanningstid på maksimalt 15 minutter

MRI-relatert oppvarming

I ikke-klinisk testing produserte Ovation abdominal stentgraft-systemet følgende temperaturstigninger under 15 minutter med MRI-skanning (dvs. per pulsskvens) i 1,5 Tesla / 64 MHz (Magnetom, Siemens Medical Solutions, Malvern, PA. programvare Numaris/4, Version Syngo MR 2002B DHHS aktiv-skjernet, horisontal feltskanner) og 3 Tesla (3-Tesla / 128-MHz, Excite, HDx, programvare 14X.M5, General Electric Healthcare, Milwaukee, WI) MR-systemer:

	<u>1,5 Tesla</u>	<u>3 Tesla</u>
MR-system rapportert, gjennomsnittlig SAR hel kropp	2,9 W/kg	2,9 W/kg
Kalorimetrimålte verdier, gjennomsnittlig SAR hel kropp	2,1 W/kg	2,7 W/kg
Høyeste temperaturendring	+1,9 °C	+2,3 °C

Disse temperaturendringene utgjør ingen fare for en pasient under forholdene som er indikert over.

Artefaktinformasjon

Kvaliteten på MR-avbildninger kan kompromitteres hvis interesseområdet er nøyaktig det samme området, eller nær posisjonen til Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet. Derfor kan det være nødvendig å optimalisere parametrene for MR-avbildning for å kompensere for tilstedeværelsen av denne enheten.

Pulsskvens	T1-SE	T1-SE	GRE	GRE
Størrelse på tomt signal	8.875 mm ²	353 mm ²	12.026 mm ²	628 mm ²
Planretning	Parallell	Vinkelrett	Parallell	Vinkelrett

Artefaktene strekker seg omtrent 4 til 6 mm ut fra fra enhetens metalldel, både på insiden og utsiden av enhetens hulrom.

10. Bruksanvisning

10.1. Klargjøring av pasienten

- Generelt skal det brukes lignende preoperative trinn som for standard AAA åpen reparasjon: faste, klargjøring av tarm og profylaktisk antibiotisk regime. Klargjør, og kle pasienten for en åpen kirurgisk AAA-prosedyre, i tilfelle det blir nødvendig å konvertere til åpen kirurgi.

- Protokoll for pasientanestesi under den endovaskulære prosedyren overlates til lege som foretar implanteringen og anestesilegen. Generell anestesi, regional anestesi eller lokal anestesi kombinert med våken sedasjon har alle blitt brukt med hell under endovaskulære prosedyrer.
- Egnede prosedyreavbildning er nødvendig for å sikre vellykket plassering av TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet i vaskulaturen, og for å sikre riktig apposisjon i arterieveggen. Det skal alltid brukes fluoroskopi for veiledning, innføring, fyllpolymerinjisering/herding og observering av TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet.

10.2. Generelle forholdsregler for implanteringsprosedyre

- Innføringskatetrene må ikke bøyes/knekkes. Dette kan medføre skade på innføringskatetrene og på TriVascular Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet.
- Under implanteringsprosedyren skal det brukes systemisk antikoagulering basert på protokollene som ønskes av sykehuset og legen. Hvis heparin er kontraindisert må det vurderes en alternativ antikoagulant.
- Reduser risikoen for kontaminering og infisering ved å minimere håndtering av stentgraftet festet på innføringskateteret under klargjøring og innføring.
- Ved opplevelse av motstand under fremføring av føringsledning eller innføringskateter, må fremføringen stanses, da det ellers kan føre til skade på karet eller på innføringskateteret. Stopp, og vurder hva som kan være årsaken til motstanden.
- Ved utilsiktet delvis plassering eller migrering av stentgraftet kan det bli nødvendig med kirurgisk fjerning eller reparasjon.

10.3. Instruksjon for implanteringsprosedyre og plassering

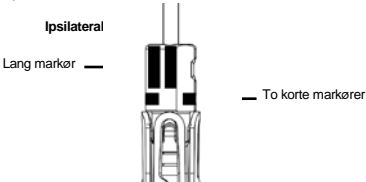
Vaskulær adkomst

1	Lag bilateral adkomst ved bruk av standard intervenierende teknikk.
2	Plasser et angiografikateter suprarenalt fra kontralateral side, og utfør angiografisk vurdering av pasientens vaskulatur hvis nødvendig.
3	Identifiser referanseposisjoner for nyrearterier.
4	Sett en føringsledning på 0,89 mm (0,035 tommer) på ipsilateral side og plasser hensiktsmessig.

Klargjøring av innføringssystem(er)

1	Inspiser all emballasje for skade eller brutt steriliseringsbarriere. Bytt til en ny enhet hvis det er tegn på skade.
2	Bruk steril teknikk, og ta innføringssystemet ut av den sterile emballasjen og legg innføringssystemet på et sterilt område.
3	Inspiser innføringssystemet for skade, og bytt med ny enhet hvis det er tegn på skade.
4	Skyll innføringshylsen med heparinisert saltvann via skylleporten på hylsen. FORSIKTIG: For aortahoveddelen, kontroller at det ikke er væske igjen i polymerfyllslangen etter skylning av hylsen. Hvis det er væske der, må aortahoveddel-stentgraftkateteret skiftes ut.
5	Skyll hulrommet i føringsledningen med heparinisert saltvann ved bruk av skylleporten for føringsledning på håndtaket.

Innsetting og plassering av aortahoveddel

1	Ta innføringshylsen ut av det ipsilaterale inngangsstedet (hvis aktuelt).
2	Plasser innføringssystemet for aortahoveddelen over føringsledningen.
3	Aktiver det hydrofile belegget på utsiden av innføringshylsen ved å tørke overflaten forsiktig med heparinisert saltvann.
4	Plasser innføringssystemet med skylleporten på hylsen og de samlede bryterne mot pasientens ipsilaterale side.
5	Bruk kontinuerlig fluoroskopisk veiledning og sett innføringssystemet inn i vaskulaturen, og fremfør det helt til de røntgentette markørene på aortahoveddelen er ca. 1 cm proksimalt til det planlagte landingsområdet.
6	Når aortahoveddelen skal orienteres lateralt, må hele innføringssystemet for aortahoveddelen dreies, helt til de to korte røntgentette markørene på innføringssystemet er synlige på hver side av føringsledningen, OG den lange røntgentette markøren på innføringssystemet er vendt mot pasientens ipsilaterale side.  <p>Ipsilateral</p> <p>Lang markør —</p> <p>— To korte markører</p> <p>FORSIKTIG: Drei hele leveringssystemet som en hel enhet (kateterhylsen eller håndtaket må ikke dreies separat).</p>
7	Under fluoroskopisk veiledning trekkes den ytre hylsen på innføringssystemet ut, helt til bryteren for uttrekking av hylsen treffer håndtaket.
8	Kontroller at de røntgentette markørene på aortahoveddelen er like proksimalt til landingsområdet. Om nødvendig må innføringssystemet plasseres forsiktig på nytt.
9	Kontroller at den røntgentette markøren på innføringssystemet fortsatt er vendt mot pasientens ipsilaterale side. Drei om nødvendig hele innføringssystemet for aortahoveddelen.
10	Plasser den første delen av den proksimale stenten: drei den første frigjøringsbryteren for stenten en kvart tørn mot urviseren, trekk deretter bryteren og ledningen på den jevnt ut av håndtaket.
11	Orienter C-armen for å justere de røntgentette markørene for implantatet slik at man får orthogonal visning.
12	Plasser de røntgentette markørene nøyaktig på det endelige, proksimale landingsstedet. Bruk kontrastinjiseringsringer etter behov til å bekrefte implanteringsposisjonen i forhold til nyrearteriene.
13	Trekk angiografikateteret ut av den proksimale stenten.
14	Plasser resten av den proksimale stenten: drei den andre frigjøringsbryteren for stenten en kvart tørn mot urviseren, trekk deretter bryteren og ledningen på den jevnt ut av håndtaket.

ADVARSEL: Når den proksimale stenten er ferdig plassert, må det **IKKE** trekkes eller skyves på innføringssystemet. Dette for å unngå at polymerfyllerkontakten kobles fra implantatet ved en feiltakelse.

ADVARSEL: For at stentgraftet skal kunne forme seg etter anatomien der det finnes kraftige vinklinger, må man passe på at det ikke finnes ekstra stive ledninger i aortahoveddelen under injisering av fyllpolymeren.

Klargjøring av fyllpolymer

1	Bruk steril teknikk, og legg fyllsettet og autoinjektoren på et sterilt område.												
2	<p>Åpne begge sprøyteventilene på fyllsettet, og overfør innholdet mellom sprøytene i løpet av minst 20 fulle slag. Overfør innholdet inn i sprøyten med grønt bånd (fyllesprøyte) og steng begge stoppekranene. Fjern rivefliken og koble fra fyllesprøyten.</p> <p>Merk: Hvis det tas ut luft eller fyllpolymer fra fyllesprøyten før stoppekranene stenges, må det være igjen følgende minstevolum med fyllpolymer i sprøyten for å sikre at stentgraftet kan fylles.</p> <table><thead><tr><th><u>Diameter på aortahoveddelen av stentgraftet</u></th><th><u>Volum i fyllesprøyten</u></th></tr></thead><tbody><tr><td>20 mm</td><td>≥ 7 ml</td></tr><tr><td>23 mm</td><td>≥ 8 ml</td></tr><tr><td>26 mm</td><td>≥ 9 ml</td></tr><tr><td>29 mm</td><td>≥ 11 ml</td></tr><tr><td>34 mm</td><td>≥ 13 ml</td></tr></tbody></table>	<u>Diameter på aortahoveddelen av stentgraftet</u>	<u>Volum i fyllesprøyten</u>	20 mm	≥ 7 ml	23 mm	≥ 8 ml	26 mm	≥ 9 ml	29 mm	≥ 11 ml	34 mm	≥ 13 ml
<u>Diameter på aortahoveddelen av stentgraftet</u>	<u>Volum i fyllesprøyten</u>												
20 mm	≥ 7 ml												
23 mm	≥ 8 ml												
26 mm	≥ 9 ml												
29 mm	≥ 11 ml												
34 mm	≥ 13 ml												
3	Noter tidspunktet, eller start et tidsur, når blandingen er ferdig.												

ADVARSEL: Hvis det skulle oppstå en feil under blandingen eller overføringen, må fyllpolymeren kasseres. Fyllpolymeren må injiseres like etter blanding. Hvis injisering av fyllpolymeren forsinkes med 3 eller flere minutter etter blanding ved bruk av TriVascular fyllpolymer-settet, eller hvis injisering forsinkes med 2 eller flere minutter ved bruk av CustomSeal-settet, må fyllpolymeren kasseres. Start blanding med et nytt fyllsett.

Injisering av fyllpolymer

ADVARSEL: Når den proksimale stenten er ferdig plassert, må det **IKKE** trekkes eller skyves på innføringssystemet. Dette for å unngå at polymerfyllerkontakten kobles fra implantatet ved en feiltakelse.

ADVARSEL: For at stentgraftet skal kunne forme seg etter anatomien der det finnes kraftige vinklinger, må man passe på at det ikke finnes ekstra stive ledninger i aortahoveddelen under injisering av fyllpolymeren.

ADVARSEL: Autoinjektoren skal bare brukes til å fylle aortahoveddelen av stentgraftet. Det skal ikke injiseres for hånd, da dette kan skade implantatet.

1	Ta av den grønne fyllhetten på fyllinjiseringsporten på håndtaket.
2	Fest fyllesprøyten til fyllinjiseringsporten på håndtaket.
3	Hold den fylte sprøyten rolig, og skyv autoinjektoren over stempelet, og kontroller at den er plassert over "skuldrene" på sprøytekroppen. Drei autoinjektoren 90 grader for å låse (bekreftes ved at du hører et klikk). Fyllpolymeren begynner å fylle aortahoveddelen.

4	Bruk fluoroskopi og følg jevnlig med at graftet fylles med den røntgentette fyllpolymeren.
ADVARSEL: Observer innføringssystemet og/eller sprøyten under injisering og herding av fyllpolymeren, i tilfelle utilsiktet frakobling eller frigjøring av fyllpolymer. Bevegelse på de røntgentette markørene og/eller rask tømning av fyllpolymersprøyten kan være tegn på at fyllpolymeren ikke fyller stentgraftet. Hvis du ser dette, må du umiddelbart koble autoinjektoren fra fyllpolymersprøyten.	
ADVARSEL: Pasienter som opplever reaksjoner på overfølsomhet under prosedyren skal håndteres i samsvar med standardanbefalingene for behandling av pasienter som har allergier mot radiokontrastmidler (antihistaminer, kortikosteroider, adrenalin).	

Innsetting og plassering av kontralateral forgreining

1	Se Klargjøring av innføringssystem(er) for fremgangsmåten for klargjøring av innføringssystemet.
2	Plasser en føringsledning inn i det kontralaterale hulrommet.
FORSIKTIG: Bekreft at graftet er satt inn i det kontralaterale hulrommet for å sikre at den kontralaterale forgreiningen plasseres riktig.	
3	Bruk avbildningsteknikker for å lokalisere den kontralaterale interne bekkenarterien.
4	Bekreft at den valgte størrelsen (diameter og lengde) på bekkenforgreiningen er riktig for den kontralaterale siden.
5	Hold føringsledningen i posisjon, fjern angiografikateteret og innføringshylsen fra det kontralaterale inngangsstedet (hvis aktuelt).
6	Plasser innføringssystemet for bekkenforgreiningen over føringsledningen. Kontroller at det ikke er spenning på aortahoveddel-stentgraftet før, eller under plassering av bekkenforgreiningen i aortahoveddelen.
7	Bruk kontinuerlig fluoroskopisk veiledning, sett innføringssystemet for bekkenforgreiningen inn i vaskulaturen til de proksimale røntgentette markørene på bekkenforgreiningen er på linje med den mest proksimale halve ringen på aortahoveddelen.
8	Bekreft at de røntgentette markørene på proksimal og distal bekkenforgreining er på riktige plasseringer, og at bekkenforgreiningen er i det kontralaterale hulrommet i beinet på aortahoveddel-stentgraftet.
9	Trekk ut hylsen for å plassere bekkenforgreiningen mens kateterhåndtaket holdes på plass.
10	Hold hylsen på plass, og trekk kateterhåndtaket ut for å sette spissen på plass på nytt i enden av den ytre hylsen på innføringssystemet.
11	Ta innføringssystemet for bekkenforgreiningen ut av vaskulaturen mens føringsledningen holdes på plass. Sett angiografikateteret inn igjen, og fremfør det til suprarenal aorta.

Frigjøring og uttrekking av aortahoveddelkateter

1	<p>Ved bruk av TriVascular fyllpolymer-settet skal autoinjektoren kobles fra sprøyten minst 20 minutter etter at fyllpolymeren er blandet. Hold autoinjektoren godt fast for å kontrollere kraften fra den i det den kobles fra skuldrene på sprøyten.</p> <p>Ved bruk av CustomSeal-settet skal autoinjektoren kobles fra sprøyten minst 14 minutter etter at fyllpolymeren er blandet. Hold autoinjektoren godt fast for å kontrollere kraften fra den i det den kobles fra skuldrene på sprøyten.</p> <p>ADVARSEL: Ikke koble fra innføringssystemet før den spesifiserte frigjøringstiden har gått, for å hindre mulig frigjøring av fyllpolymer (20 minutter for TriVascular fyllpolymer-settet eller 14 minutter for CustomSeal-settet).</p> <p>FORSIKTIG: Pasienter med en kjerne kroppstemperatur under 35 °C kan kreve minst et ekstra minutt per grad under 35 °C før frakobling.</p>
2	<p>Frigjøre kateteret fra aortahoveddelen: dreie den tredje frigjøringsbryteren en kvart tårn mot urviseren, trekk deretter bryteren og ledningen på den jevnt ut av håndtaket.</p>
3	<p>Bruk fluoroskopi, og trekk det indre kateteret forsiktig ut helt til fyllerhulrommet frigjøres fra stentgraftet. De røntgentette markørene på polymerfyllleporten skal flyttes bort fra stentgraftet.</p> <p>ADVARSEL: STOPP hvis du opplever motstand under uttrekking av kateteret. Finn årsaken til motstanden, og løs problemet før uttrekkingen fortsettes. Det kan være nok å dreie på kateteret for å overvinne motstanden.</p>
4	<p>Hold føringsledningen på plass, stabiliser hylsen og trekk kateterhåndtaket ut for å sette spissen på plass på nytt i enden av den ytre hylsen på innføringssystemet.</p>
5	<p>Ta aortahoveddelen ut av innføringssystemet.</p>

Innsetting og plassering av ipsilateral forgreining

1	<p>Se Klargjøring av innføringssystem(er) for fremgangsmåten for klargjøring av innføringssystemet.</p>
2	<p>Følg de nødvendige prosedyretrinnene for plassering av ipsilateral forgreining, slik det ble beskrevet i Innsetting og plassering av kontralateral forgreining.</p>

Fullføre plassering

1	<p>Bekreft ekskludering av aneurismen. Utfør angiografi fra proksimalt landingssted til distalt landingssted.</p>
2	<p>Selv om det ikke er nødvendig som en del av implanteringsprosedyren, kan det brukes angioplastikkballonger i egnede størrelser (diameter tilsvarende karstørrelsen) til å forbedre ekskludering av aneurismen eller til å forbedre hulrommet i stentgraftet.</p> <p>ADVARSEL: Det er viktig å bruke ballonger i riktig størrelse, og å ikke blåse ballongen for mye opp i stentgraftet. Følg nøye ballongprodusentens oppblåsningsparametre som er beskrevet på produktmerkingen.</p> <ul style="list-style-type: none">• Klargjør ballongkatetre og andre tilhørende enheter som skal brukes i henhold til produsentens bruksanvisninger.

	<ul style="list-style-type: none"> • Kobling mellom bekkenforgreining/aortahoveddel: Det kan brukes ballong i koblingen. Bruk da en ikke-samsvarende ballong på 12 mm, og blås opp til maksimalt 5 atm. På denne plasseringen kan teknikken "kissing balloon" brukes. • Distalt bekken: Det kan brukes ballong i dette området. Bruk da en ikke-samsvarende ballong med samme diameter som diameteren på distalt bekken. <p>ADVARSEL: Ikke bruk en samsvarende ballong i koblingen mellom bekkenforgreining/aortahoveddel eller i distalt bekken.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Når angiografikateteret (hvis aktuelt) er tatt ut, kan det settes i en samsvarende ballong med samme diameter i den proksimale aortahoveddelen. Ikke-samsvarende ballong skal bare brukes i aortahoveddelen etter at innføringssystemet er tatt ut. Aortahoveddelen kan formes ved hjelp av en ballong inntil 40 minutter etter at CustomSeal-settets polymerblanding er fullført. <p>FORSIKTIG: For TriVascular fyllpolymer-settet anbefales det ikke å sette inn ballong før 20 minutter etter at endelig polymerblanding er fullført. Innsetting av ballong før det har gått 20 minutter, kan skade tetningsringene.</p> <p>For CustomSeal-settet anbefales det ikke å sette inn ballong før 14 minutter etter at endelig polymerblanding er fullført. Innsetting av ballong før det har gått 14 minutter, kan skade tetningsringene.</p>
3	<p>Hvis det ikke er nødvendig med andre intervensjoner, og ekskludering av aneurismen er bekreftet, tas angiografikateteret ut og føringsledningens(-enes) posisjon(er) opprettholdes. Følg trinnene for Innsetting og plassering av forlengelse under hvis det er nødvendig med forlengelse.</p>
4	<p>Ta ut føringsledningene og innføringsshylsene. Lukk vaskulær adkomst.</p>

Innsetting og plassering av ipsilateral forlengelse

1	<p>Bruk de røntgentette markørene på den distale enden av bekkenforgreiningen som mål, og bruk standard vaskulære teknikker til å sette en føringsledning inn i hulrommet i bekkenforgreiningen (om nødvendig).</p>																																																																							
2	<p>Bestem lengden på den nødvendige forlengelsen. Ved 20 mm eller kortere, anbefales det å bruke en rett distal forlengelse. Se i tabellen under for diameterer på distale, rette forlengelser (Størrelser på bekkenforlengelse, 45 mm lengde) som anbefales til bruk med hver distale diameter på bekkenforlengelse.</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2" rowspan="2"></th> <th colspan="6">Størrelse på bekkenforlengelse (rett, 45 mm lengde)</th> </tr> <tr> <th>10</th> <th>12</th> <th>14</th> <th>16</th> <th>18</th> <th>22</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <th rowspan="6">Distal diameter på bekkenforgreining</th> <th>10</th> <td>X</td> <td>X</td> <td>X</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th>12</th> <td></td> <td>X</td> <td>X</td> <td>X</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th>14</th> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td>X</td> <td>X</td> <td></td> </tr> <tr> <th>16</th> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td>X</td> <td>X</td> </tr> <tr> <th>18</th> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> <td>X</td> </tr> <tr> <th>22</th> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>X</td> </tr> <tr> <td colspan="2"></td> <td colspan="6" style="text-align: center;">20 mm maksimalt tillatt forlengelse</td> </tr> </tbody> </table>									Størrelse på bekkenforlengelse (rett, 45 mm lengde)						10	12	14	16	18	22	Distal diameter på bekkenforgreining	10	X	X	X				12		X	X	X			14			X	X	X		16				X	X	X	18					X	X	22						X			20 mm maksimalt tillatt forlengelse					
		Størrelse på bekkenforlengelse (rett, 45 mm lengde)																																																																						
		10	12	14	16	18	22																																																																	
Distal diameter på bekkenforgreining	10	X	X	X																																																																				
	12		X	X	X																																																																			
	14			X	X	X																																																																		
	16				X	X	X																																																																	
	18					X	X																																																																	
	22						X																																																																	
		20 mm maksimalt tillatt forlengelse																																																																						

- 3** Se i tabellen under når det skal brukes en bekkenforgreining som forlengelse. Velg riktig lengde på forlengelseskomponenten basert på den distale diameteren på bekkenforgreiningen og nødvendig lengde på forlengelse.

Distal diameter på bekkenforgreining (mm)	Nødvendig mengde forlengelse (mm)	Lengde på forlengelseskomponent (mm)
10 12	Opptil 50	80
	51–70	100
	71–90	120
	91–110	140
14 16 18 22	Opptil 10*	80*
	11–20	100
	21–40	120
	41–60	140

* Diameteren på forlengelsen må være \geq den distale diameteren på bekkenforgreiningen.

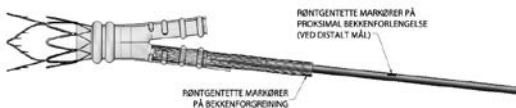
- 4** Klargjør innføringssystemet for bekkenforlengelsen slik det er beskrevet i Klargjøring av innføringssystem(er).

- 5** Hold føringsledningen i posisjon, fjern angiografikateteret og innføringshylsen fra adkomststedet (hvis aktuelt).

- 6** Plasser innføringssystemet for bekkenforlengelsen over føringsledningen. Kontroller at det ikke er spenning på aortahoveddelstentgraftet før, eller under plassering av bekkenforlengelsen.

- 7** Sett innføringssystemet inn i vaskulaturen til de røntgentette markørene på forlengelsen er på linje med det distale målet. Bruk kontinuerlig fluoroskopisk veiledning til å sikre at stentgraftet posisjoneres korrekt.

- 8** Bekreft riktig posisjonering av forlengelsen i forhold til bekkenforgreiningen og vaskulaturen.



- 9** Trekk ut hylsen for å plassere stentgraftet mens kateterhåndtaket holdes på plass.

- 10** Hold føringsledningen på plass, stabiliser hylsen og trekk kateterhåndtaket ut for å sette spissen på plass på nytt i enden av den ytre hylsen på innføringssystemet.

- 11** Ta innføringssystemet ut av vaskulaturen mens føringsledningen holdes på plass.

- 12** Fremfør og blås opp en ikke-samsvarende ballong i passende størrelse i overlappingsområdet. Følg produsentens anbefalte metode for valg av størrelse, klargjøring og bruk av ballonger.

11. Anbefalinger for oppfølgingsavbildning

TriVascular anbefaler følgende avbildningsplan for pasienter som er behandlet med Ovation Prime abdominal stentgraft-systemet. Det er legens ansvar å sette opp riktig oppfølgingsavbildninger og avbildningsmodaliteter for den enkelte pasient.

Tabell 6. Anbefalt plan for pasientavbildning

	Kontrastforsterket spiral-CT*	Abdominal røntgenavbildning**
Pre-prosedyre (grunnlinje)	X	
Pre-utlading		X
1 måned	X	X
6 måneder	X	X
12 måneder (deretter årlig)	X	X

* Abdominal/bekken. Brukes til å vurdere fiksering av graft, deformering, apposisjonering til karveggen på proksimale og distale fikseringssteder, migrering av stentgraft, åpenhet i stentgraft, AAA-størrelse, okkludering av grenkar og endolekkasje (inkludert kilde og type, om tilstede).

** AP, lateral, venstre skråstilt- og høyre skråstilt visning. Brukes til å vurdere tilstedeværelse av brudd i stentgraft. Kontroller at hele enheten er tilstede på bildene for vurdering av enheten.

Pasienter må informeres om hvor viktig det er å gjennomføre oppfølgingsplanen for det første året, og deretter årlig oppfølging. Basert på den kliniske evalueringen kan det være nødvendig med hyppigere oppfølging for enkelte pasienter.

11.1. CT uten kontrast

For pasienter som har nedsatt nyrefunksjon eller som er allergisk mot kontrastmiddel, kan det vurderes å bruke spiral-CT uten kontrast til å vurdere fiksering av graft, deformering, apposisjonering til karveggen på proksimale og distale fikseringssteder, migrering av stentgraft og AAA-størrelse med målinger av diameter og volum.

11.2. Dobbel ultralyd

For pasienter som har nedsatt nyrefunksjon eller som er allergisk mot kontrastmiddel, kan det vurderes å bruke dobbel ultralyd med farge til å vurdere AAA-størrelse med diameter, endolekkasjer og okkludering og stenose i stentgraft.

11.3. MRI eller MRA

Pasienter med nedsatt nyrefunksjon, dvs. nyresvikt, kan også vurderes for magnetisk resonanstomografi eller angiografi (MRI, MRA) på institusjoner som har ekspertise på disse områdene. Det kan oppstå artefakter i forhold til stenten, og det må utvises forsiktighet for å sikre tilstrekkelig avbildning av den ytre aneurismeveggen for å bestemme AAA-størrelsen. Hvis det ikke vises tydelig krymping av aneurismen, kan det være nyttig med volummåling. Hvis det oppstår bekymring om avbildning av forkalkede områder, fikseringssteder eller den ytre veggen på aneurismeposen, kan det være nødvendig med tilhørende CT uten kontrast. Du finner spesifikk informasjon om MRI i Del 9.4, MRI-informasjon.

TriVascular anbefaler kontrastforsterket spiral-CT-data til rekonstruering. Kravene er skissert i Tabell 7.

Pasientbevegelse bør unngås under skanning. Hvis det lar seg gjøre, bør skanning av ikke-pasientobjekter i visningsfeltet unngås. Pasientposisjon, bordhøyde og visningsfelt må ikke endres under skanningen. Hvis pasienten beveger seg, må hele undersøkelsen gjentas.

Tabell 7. Krav til spiral-CT

	Minimumsprotokoll	Protokoll for høy oppløsning (anbefales)
Skannemodus	Spiral	Spiral
Skanneparametre	110–140 kVp, Auto mAs <u>eller</u> 170–400 mA skannetid på 0,5 sek	110–140 kVp, Auto mAs <u>eller</u> 170–400 mA skannetid på 0,5 sek
Snitt-tykkelse	3 mm	0,625–2 mm
Snitt-intervall	3 mm	0,625–2 mm
Pitch	0,984:1	0,984:1
Øvre utbredelse AAA	2 cm over utløp av celiac-arterie	2 cm over utløp av celiac-arterie
Nedre utbredelse AAA	<u>Pre-op:</u> Mindre trokanter i lår for inkludering av femoral bifurkasjon <u>Post-op:</u> Minst 2 cm distalt til laveste utløp av intern bekkenarterie	<u>Pre-op:</u> Mindre trokanter i lår for inkludering av femoral bifurkasjon <u>Post-op:</u> Minst 2 cm distalt til laveste utløp av intern bekkenarterie
Kontrast	Standard ihht. radiologisk avdeling	Standard ihht. radiologisk avdeling
Volum	80 ml kontrast med 40 ml saltvannsskylling eller standard kontrast med saltvannsskylling ihht. radiologisk avdeling	80 ml kontrast med 40 ml saltvannsskylling eller standard kontrast med saltvannsskylling ihht. radiologisk avdeling
Hastighet	4 ml/sek	4 ml/sek
Skanneforsinkelse	ROI – terskel 90–100 HU i aorta	ROI – terskel 90–100 HU i aorta
Visningsfelt	Stor kropp	Stor kropp
Rekonstruerings-algoritme	Standard	Standard

12. Symboler



Batch-kode



Brukes innen



Ikke feberfremkallende



www.trivascular.com/IFU

Se i bruksanvisningen
www.trivascular.com/IFU



MR-betinget



Skal ikke brukes på nytt



Skal ikke steriliseres på nytt



Oppbevares tørt



Skal ikke brukes hvis emballasjen er skadet



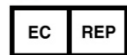
Sterilisert med etylenoksid



Sterilisert med stråling



Minst 14 minutter etter fyllpolymerblanding før frigjøring av aortahoveddelkateter



Godkjent representant i EU



Produsent:



Patenter 1 874 370 Validert i enkelte land, se
1 054 648 www.TriVascular.com for mer
1 465 685 informasjon
2 135 583



Produsent:

TriVascular, Inc.
3910 Brickway Blvd.
Santa Rosa, CA 95403
USA
(+1) 707.543.8800



Godkjent representant:

MediTech Strategic Consultants B.V.
Maastrichterlaan 127-129
6291 EN Vaals, NL
T: +31.43.306.3320
F: +31.43.306.3338

© 2016 TriVascular, Inc. Alle rettigheter forbeholdt.

Januar 2014

Denne siden skal være tom

Denne siden skal være tom

Denne siden skal være tom

Denne siden skal være tom