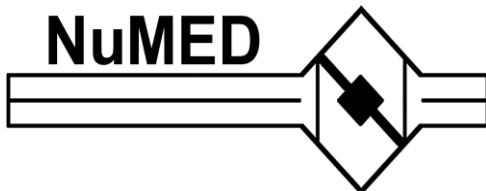


G-Armor Stent®

COARCTATION OF THE AORTA

Instructions for use	2
Mode d'emploi.....	6
Istruzioni per l'uso	10
Gebrauchsanweisung.....	14
Instrucciones de utilización.....	18
Bruksanvisning.....	22
Brugsanvisning.....	26
Gebruiksaanwijzing	30
Instruções de utilização	34
Kullanım Talimatları	38
Οδηγίες χρήσης.....	42

CAUTION: Federal (USA) Law restricts this device to sale by or on the order of a physician.



Instructions for Use

INDICATIONS: Indicated for implantation in the native and/or recurrent coarctation of the aorta on patients with the following clinical conditions:

- Stenosis of the aorta resulting in significant anatomic narrowing as determined by angiography or non-invasive imaging, i.e. echocardiography, magnetic resonance imaging (MRI), CT scan;
- Stenosis of the aorta resulting in hemodynamic alterations, resulting in systolic pressure gradient, systemic hypertension or altered left ventricular function;
- Stenosis of the aorta where balloon angioplasty is ineffective or contraindicated;
- Stenosis diameter >20% of the adjacent vessel diameter.

DESCRIPTION

The G-Armor Stent is balloon expandable and intended for permanent implant. The G-Armor is composed of heat treated 90% platinum / 10% iridium wire that is arranged in a "zig" pattern, laser welded at each joint, and over brazed with 24K gold. The number of zigs in a row can be varied and will impact the strength of the stent as well as the eventual expanded diameter and percent stent shortening, while the number of rows will determine the unexpanded length of the stent.

HOW SUPPLIED

Supplied sterilized by ethylene oxide gas. Sterile and non-pyrogenic if package is unopened or undamaged. Do not use the product if there is doubt as to whether the product is sterile. Avoid extended exposure to light. Upon removal from package, inspect the product to ensure no damage has occurred.

CONTRAINDICATIONS

- Patients too small to allow safe delivery of the stent without compromise to the systemic artery used for delivery;
- Unfavorable aortic anatomy that does not dilate with high pressure balloon angioplasty;
- Occlusion or obstruction of systemic artery precluding delivery of the stent;
- Clinical or biological signs of infection;
- Active endocarditis;
- Known allergy to aspirin, other antiplatelet agents, or heparin;
- Pregnancy.

WARNINGS

- Radiofrequency heating during MRI scans on overlapped 10 zig stents has not been evaluated.
- As with any type of implant, infection secondary to contamination of the stent may lead to aortitis, or abscess. The platinum/iridium stent may migrate from the site of implant. Over-stretching of the artery may result in rupture or aneurysm formation.
- When the stent is crimped onto a balloon delivery catheter, the maximum balloon inflation pressure must not exceed the recommended inflation pressure specified in the manufacturer's instructions.
- The inflated diameter of the stent should at least equal the diameter of the intended implant site.
- Excessive force while crimping may weaken welds of the stent.
- Crimping the 8 zig stent on a balloon catheter smaller than 12mm, and the 10 zig on a balloon catheter smaller than 26mm, may cause damage to the stent.
- This device is intended for single use only. Do not resterilize and/or reuse it, as this can potentially result in compromised device performance and increased risk of cross contamination.

PRECAUTIONS

- Use of an inflation device with pressure gauge is highly recommended during this procedure.
- The stent is rigid and may make negotiation through vessels difficult.
- Dilatation procedures should be conducted under fluoroscopic guidance with appropriate x-ray equipment.
- Guidewires are delicate instruments. Care should be exercised while handling to help prevent the possibility of breakage.
- Careful attention must be paid to the maintenance of tight catheter connections and by aspiration before proceeding to avoid air introduction into the system.
- Under no circumstances should any portion of the catheter system be advanced against resistance. The cause of the resistance should be identified with fluoroscopy and action taken to remedy the problem.

POTENTIAL COMPLICATIONS/ADVERSE EFFECTS

NOTE: Circumferential tear of the delivery balloon catheter prior to complete expansion of the stent may cause the balloon to become tethered to the stent, requiring surgical removal. In case of rupture of an adequately sized balloon after stent expansion, it can be withdrawn and a new balloon catheter exchanged over a guidewire to complete expansion of the stent.

Cardiac catheterization carries certain risks. Potential complications & adverse effects associated with device use and indication include:

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> • Femoral artery injury, thrombosis or psuedoaneurysm • Stent Migration • Stent Fracture • Aortic Rupture/Tear • Hematoma • Thrombosis/Thromboembolism • Death • Endocarditis • Cell necrosis at the site of implant | <ul style="list-style-type: none"> • Stent Stenosis • Aortic Aneurysm/Pseudoaneurysm • Stent Malposition • Sepsis/infection • AV fistula formation • Transitory arrhythmia • Bleeding • Cerebrovascular Incident |
|--|--|

Any serious incident that has occurred in relation to the device should be reported to NuMED & the Competent Authority in the country of use.

MRI SAFETY INFORMATION

Nonclinical testing and modeling has demonstrated that the stent is MR Conditional. A patient with this device can be safely scanned in an MR system meeting the following conditions:

- Static magnetic field of 1.5 T and 3 T
- Maximum spatial gradient magnetic field of 2500 gauss/cm (25 T/m)
- Maximum MR system reported, whole body averaged specific absorption rate (SAR) of 2.0 W/kg for 15-minutes of scanning (Normal Operating Mode)

Based on nonclinical testing and modeling, under the scan conditions defined above, the stent is expected to produce a maximum in vivo temperature rise of less than 2°C after 15 minutes of continuous scanning.

MR image quality may be compromised if the area of interest is in the same area, or relatively close to the position of the device. In nonclinical testing, the image artifact caused by the device extends approximately 3 mm from the stent when imaged with a spin echo pulse sequence and 6 mm when imaged with a gradient echo pulse sequence and a 3 T MRI System. The lumen of the device was obscured.

The presence of other implants or medical circumstances of the patient may require lower limits on some or all of the above parameters.

WARNING: Radiofrequency heating during MRI scans on overlapped 10 zig stents has not been evaluated.

INSTRUCTIONS FOR USE

Select Stent Size

1. Measure the length of the target stricture to determine the length of stent required. Size the stent length to extend slightly proximal and distal to the stricture.
2. The appropriate stent length should be selected based on covering the entire obstructed segment with a single stent.
Note: Should more than one stent be required, place the stent most distal from the puncture site first, followed by placement of the proximal stent in tandem.
3. Measure the diameter of the reference stricture and vessel proximal and distal to the target lesion to determine the appropriate size stent and delivery system.

Preparation of Stent

- Remove the stent from the packaging vial.

Preparation of Stent Delivery Catheter

- See instruction for use provided with the recommended balloon catheter.

Preparation of Stent Delivery System

1. Always place an appropriate sized guidewire through the balloon catheter lumen while prepping the balloon and crimping the stent.
2. Remove the balloon protector and visually inspect the balloon being used to ensure that it is properly folded to its lowest profile in preparation for the stent. "Dry Prepping" the balloon delivery catheter by using negative pressure is highly recommended.
3. Slide the stent over the distal end of the balloon, maintaining the balloon fold, until the radiopaque markers are equal distance from the ends of the stent. Check the stent position under the fluoroscope before crimping.
4. Gently crimp (see insert IFU-CPCE) the stent on the balloon by using finger pressure and a "rolling action" to exert equal pressure on all sides of the stent. Only crimp until no movement is felt on the catheter. Platinum is very malleable and should be easily crimped. Place a small amount of undiluted contrast to "coat" the stent and improve adherence to the balloon. (AVOID BENDING OR TWISTING THE STENT).
5. Visually inspect the balloon/stent assembly to assure proper placement of the stent and to assure that the stent is evenly crimped. Uneven crimping could cause the stent to deploy in a non-symmetrical manner (MAY BE CONFIRMED BY FLUOROSCOPY).

Stent Deployment

1. Use of the tools supplied with the stent is necessary to defeat the hemostasis valve without damaging the stent. Refer to insert IFU-CPCE. Once the stent is past the hemostasis valve, the tool must be pulled out of the valve.
2. The assembly is advanced through the long delivery sheath and over the stiff guidewire into the desired location for implant.
3. After correct positioning of the stent, pull back on the sheath to expose the stent. Confirm proper stent position by a small injection of contrast through the sidearm of sheath or through a second catheter. Expand the stent by inflating the balloon catheter to the recommended inflation pressure. Do not exceed the balloon manufacturer's rated burst pressure.

Delivery System Withdrawal

1. Once the stent is expanded, deflate the balloon and rotate to ensure the stent is free and properly deployed.
2. Remove the balloon catheter and confirm the result with angiography.
3. Dispose of device after use according to standard hospital protocol for biohazardous devices.

NOTE: Diameter of the stent may be increased after placement by expanding with a larger diameter balloon. Do not exceed the maximum recommended expanded stent diameter of 24mm for the 8 zig stents, and 30mm for the 10 zig stents.

RETURN OF EXPLANTED DEVICE

NuMED, Inc. is interested in obtaining recovered stents. Place the explanted device in a container or vial immediately after excision. For further instructions on the return of an explanted device, contact RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965. Phone number: 315-328-4491.

WARNING: NuMED stents are placed in the extremely hostile environment of the human body. Stents may fail to function for a variety of causes including, but not limited to, medical complications or failure of stent by fracture and embolization. In addition, despite the exercise of all due care in design, component selection, manufacture, and testing prior to sale, stents may be easily damaged before, during, or after insertion by improper handling, crimping or other intervening acts. Metal stents placed where there are extrinsic forces of compression, i.e. right ventricular outflow tract, are especially prone to fatigue fracture and embolization and should be avoided.

Warranty and Limitations

Stents and accessories are sold in an 'as is' condition. The entire risk as to the quality and performance of the stent is with the buyer. NuMED disclaims all warranties, expressed or implied, with respect to catheters and accessories, including but not limited to, any implied warranty of merchantability or fitness for a particular purpose. NuMED shall not be liable to any person for any medical expenses or any direct or consequential damages resulting from the use of any catheter or accessory or caused by any defect, failure, or malfunction of any catheter or accessory, whether a claim for such damages is based upon warranty, contract, tort, or otherwise. No person has any authority to bind NuMED to any representation or warranty with respect to catheters and accessories.

G-Armor Stent® Foreshortening Chart

Inflated Balloon Diameter	G8Z46 (Stent length after expansion) Percentage Shortening	G8Z52 (Stent length after expansion) Percentage Shortening	G8Z57 (Stent length after expansion) Percentage Shortening	G8Z63 (Stent length after expansion) Percentage Shortening
12mm	(4.43) cm 3.61%	(4.98) cm 3.43%	(5.49) cm 3.62%	(6.02) cm 4.08%
14mm	(4.37) cm 4.92%	(4.91) cm 4.83%	(5.39) cm 5.32%	(5.92) cm 5.66%
15mm	(4.32) cm 6.05%	(4.85) cm 6.00%	(5.33) cm 6.39%	(5.85) cm 6.71%
16mm	(4.27) cm 7.07%	(4.80) cm 6.87%	(5.26) cm 7.54%	(5.77) cm 7.96%
18mm	(4.16) cm 9.41%	(4.66) cm 9.66%	(5.13) cm 9.95%	(5.64) cm 10.15%
20mm	(4.03) cm 12.30%	(4.54) cm 12.00%	(4.95) cm 13.01%	(5.44) cm 13.36%
22mm	(3.91) cm 14.99%	(4.37) cm 15.25%	(4.77) cm 16.27%	(5.23) cm 16.58%
24mm	(3.75) cm 18.37%	(4.15) cm 19.60%	(4.53) cm 20.38%	(4.98) cm 20.54%

Inflated Balloon Diameter	G10Z46 (Stent length after expansion) Percentage Shortening	G10Z52 (Stent length after expansion) Percentage Shortening	G10Z57 (Stent length after expansion) Percentage Shortening	G10Z63 (Stent length after expansion) Percentage Shortening
26mm	(3.97) cm 14.14%	(4.43) cm 14.70%	(4.89) cm 14.79%	(5.33) cm 15.23%
28mm	(3.85) cm 16.76%	(4.31) cm 17.04%	(4.72) cm 17.77%	(5.14) cm 18.25%
30mm	(3.74) cm 19.15%	(4.16) cm 19.90%	(4.56) cm 20.51%	(4.94) cm 21.44%

G-Armor Stent® 8 Zig Balloon Sizing Chart

Inner Balloon Pressure (atm)	Stent ID (mm)							
	12mm Diameter RBP = 7.0	14mm Diameter RBP = 6.0	15mm Diameter RBP = 5.0	16mm Diameter RBP = 5.0	18mm Diameter RBP = 4.0	20mm Diameter RBP = 4.0	22mm Diameter RBP = 3.0	24mm Diameter RBP = 3.0
1.0	4.50	5.73	5.59	6.47	7.37	7.97	8.72	9.57
2.0	4.84	5.99	5.78	6.85	7.58	8.31	9.22	10.15
3.0	5.03	6.18	6.06	7.17	7.91	8.77	9.83	10.67
4.0	5.30	6.36	6.31	7.50	8.33	9.22	10.37	11.17
4.5							10.79	11.71
5.0	5.54	6.56	6.59	7.94	8.77	9.81		
Outer Balloon Pressure (atm)								

Inner Balloon Pressure (atm)	Stent ID (mm)		
	26mm Diameter RBP = 3.0	28mm Diameter RBP = 2.0	30mm Diameter RBP = 2.0
1.0	11.35	12.29	12.79
2.0	11.91	12.99	13.37
3.0	12.40	13.50	14.07
4.0	12.98	14.27	14.61
Outer Balloon Pressure (atm)			

Outer Balloon Pressure (atm)	Stent ID (mm)		
	1.0	2.0	3.0
1.0	23.78	26.57	28.62
2.0	25.08	28.27	30.12
3.0	26.33		

*This data is based on testing performed using the NuMED BIB® Stent Placement Catheter.

The figures in bold face represent the stent ID @ Rated Burst Pressure.

FOR ALL NuMED CATHETERS AN INFLATION DEVICE WITH
PRESSURE GAUGE SHOULD BE USED.

G-Armor Stent®

BIB DELIVERY CATHETER BALLOON DIAMETER AND INTRODUCER SIZE	REQUIRED INTRODUCER WITH BARE STENT	REQUIRED INTRODUCER WITH COVERED STENT
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Mode d'emploi

INDICATIONS : Indiqué pour l'implantation dans la coartation innée et/ou récurrente de l'aorte chez les patients présentant les situations cliniques suivantes :

- Sténose aortique causant un rétrécissement anatomique important, comme détermine par angiographie ou imagerie non effractive, à savoir échocardiographie, imagerie par résonance magnétique (IRM), scanner CT
- Sténose aortique causant des altérations hémodynamiques, un gradient de pression systolique, une hypertension systémique ou l'altération de la fonction ventriculaire gauche
- Sténose aortique où l'angioplastie est inefficace ou contre-indiquée
- Diamètre de sténose > 20 % du diamètre vasculaire adjacent

DESCRIPTION

Le G-Armor Stent est un stent à ballonnet extensible et conçu comme implant permanent. Le G-Armor Stent nu est constitué d'un fil d'alliage à 90 % de platine et 10 % d'iridium traité thermiquement, disposé selon un motif en zigzag, en rangées soudées au laser au niveau de chaque joint, avec brasure en or 24 carats. Le nombre de zigzags d'une rangée peut varier et modifier la résistance du stent, ainsi que son diamètre final déployé et son pourcentage de raccourcissement ; le nombre de rangées détermine la longueur du stent non déployé.

CONTENU DE L'EMBALLAGE

Fourni stérilisé à l'oxyde d'éthylène. Stérile et apyrogène si l'emballage n'a pas été ouvert ou endommagé. Ne pas utiliser en cas de doute sur la stérilité du produit. Éviter une exposition prolongée à la lumière. Examiner le produit après l'avoir sorti de son emballage pour s'assurer qu'il n'a pas été endommagé.

CONTRE-INDICATIONS

- Patients trop petits pour permettre l'acheminement sûr du stent sans compromettre l'artère systémique utilisée pour l'acheminement
- Anatomie aortique défavorable non dilatable par angioplastie à ballonnet à haute pression
- Occlusion ou obstruction de l'artère systémique empêchant la pose d'un stent
- Signes d'infection cliniques ou biologiques
- Endocardite active
- Allergie connue à l'aspirine, à d'autres produits antiplaquettaires ou à l'héparine
- Grossesse

AVERTISSEMENTS

- Le réchauffement par radiofréquence pendant les IRM sur les stents 10 zig en chevauchement n'a pas été évalué.
- Comme pour tout type d'implant, une infection consécutive à une contamination du stent peut provoquer une aortite ou un abcès. Le stent en platine/iridium peut migrer hors du site d'implantation. L'étirement excessif de l'artère peut causer une rupture ou la formation d'un anévrisme.
- Lorsque le stent est serré sur un cathéter de pose à ballonnet, la pression maximale de gonflement du ballon ne doit pas dépasser la pression de gonflage recommandée spécifiée dans les instructions du fabricant.
- Le diamètre gonflé du stent doit être au moins égal au diamètre du site d'implantation prévu.
- Une force excessive appliquée lors du serrissage peut affaiblir les soudures du stent.
- Serrir le stent 8 zig sur un cathéter à ballon inférieur à 12 mm et le stent 10 zig sur un cathéter à ballon inférieur à 26 mm peut endommager le stent.
- Ce dispositif est prévu pour une seule utilisation. Ne pas restériliser ni réutiliser, au risque de compromettre les performances du dispositif et d'augmenter le risque de contamination croisée.

PRÉCAUTIONS

- L'utilisation d'un dispositif de gonflage muni d'un capteur de pression est fortement conseillée au cours de cette procédure.
- Le stent est rigide et il est possible qu'il circule difficilement dans les vaisseaux.
- Les procédures de dilatation doivent être effectuées sous guidage fluoroscopique avec les équipements radiographiques appropriés.
- Les guides métalliques sont des instruments délicats. Les manipuler avec précaution pour éviter de les briser.
- Avant d'entamer la procédure, vérifier soigneusement par aspiration que les raccords du cathéter sont serrés afin d'éviter l'introduction d'air dans le système.
- En aucun cas ne faire avancer une partie du système cathéter en cas de résistance. Identifier la cause de la résistance par fluoroscopie et prendre les mesures nécessaires pour remédier au problème.

COMPLICATIONS ÉVENTUELLES / EFFETS INDÉSIRABLES

REMARQUE: Une déchirure périphérique du cathéter de pose à ballon avant la dilatation complète du stent peut provoquer l'accrochement du ballon au stent et nécessiter son retrait par chirurgie. En cas de rupture d'un ballon correctement dimensionné après l'expansion du stent, ce ballon peut être retiré et, par échange sur guide métallique, remplacé par un nouveau cathéter à ballon pour terminer l'expansion du stent.

La cathétérisation cardiaque comporte certains risques. Parmi les complications et les effets indésirables potentiels associés à l'utilisation du dispositif et les indications, on citera les points suivants :

- Lésion de l'artère fémorale, thrombose ou pseudoanévrisme
- Migration de stent
- Fracture de stent
- Rupture/Déchirure aortique
- Hématome
- Thrombose/Thromboembolie
- Décès
- Endocardite
- Nécrose cellulaire au niveau du site d'implantation
- Sténose du stent
- Anévrisme aortique/Pseudoanévrisme
- Mauvais placement du stent
- Septicémie/infection
- Formation d'une fistule AV
- Arythmie transitoire
- Saignement
- Accident vasculaire cérébral

Tout incident grave survenant en rapport avec le dispositif doit être signalé à NuMED et à l'autorité compétente du pays où il est utilisé.

INFORMATIONS CONCERNANT LA SECURITE DE L'IRM

Des tests et une modélisation non cliniques ont démontré que le stent est compatible avec un environnement IRM sous certaines conditions. Un patient porteur de ce dispositif peut être scanné sans risque dans un système d'IRM répondant aux conditions suivantes :

- Champ magnétique statique de 1,5 T et 3 T
- Champ magnétique à gradient spatial maximum de 2500 gauss/cm (25 T/m)
- Le débit d'absorption spécifique (DAS) moyen maximum pour le corps entier rapport pour un système d'IRM est de 2,0 W/kg pendant 15 minutes d'exploration (mode de fonctionnement normal).

Sur la base de tests et d'une modélisation non cliniques, dans les conditions d'exploration définies plus haut, on s'attend à ce que le stent produise une élévation de température *in vivo* maximum inférieure à 2 °C après 15 minutes d'exploration continue.

La qualité des images IRM peut être compromise si la région d'intérêt de trouve dans la même zone, ou relativement proche de la position du dispositif. Dans les tests non cliniques, les artefacts d'image provoqués par le dispositif s'étendent sur environ 3 mm à partir du stent sur les images réalisées avec une séquence d'impulsions d'écho de spin et 6 mm sur les images réalisées avec une séquence d'impulsions d'écho de gradient et un système d'IRM de 3 T. La lumière du dispositif a été obscurie.

La présence d'autres implants ou les conditions médicales du patient peuvent nécessiter des limites inférieures sur certains ou sur tous les paramètres ci-dessus.

AVERTISSEMENT : Le réchauffement par radiofréquence pendant les IRM sur les stents 10 zig en chevauchement n'a pas été évalué.

MODE D'EMPLOI

Choix de la taille du stent

1. Mesurer la longueur de la striction cible pour déterminer la longueur du stent requise. Dimensionner la longueur du stent pour qu'il dépasse en proximal et en distal de la striction.
2. La longueur de stent doit être choisie de façon à couvrir la totalité du segment obstrué par un stent unique.
Remarque: Si plusieurs stents sont nécessaires, placer en premier le stent le plus distal au site de ponction, puis le stent proximal en tandem.
3. Mesurer le diamètre de la striction et des vaisseaux de référence en proximal et en distal à la lésion cible pour déterminer la taille de stent et le système de pose adéquats.

Preparation du stent

- Retirer le stent du flacon d'emballage.

Preparation du cathéter de pose de stent

- Consulter le mode d'emploi fourni avec le cathéter à ballon recommandé.

Preparation du système de pose de stent

1. Toujours placer un guide de dimensions appropriées par la lumière du cathéter à ballon au cours de la préparation du ballon et du sertissage du stent.
2. Retirer la protection du ballon et examiner visuellement le ballon utilisé pour vérifier qu'il est correctement plié selon son profil le plus faible en vue de le préparer pour le stent. Une « préparation à sec » du cathéter à ballon à l'aide d'une pression négative est fortement conseillée.
3. Tout en maintenant le pliage du ballon, faire coulisser stent par l'extrémité distale du ballon jusqu'à ce que les marqueurs radiopâques soient à égale distance des extrémités du stent. Vérifier la position du stent par fluoroscopie avant sertissage.
4. Sertir doucement (voir notice IFU-CPCE) le stent sur le ballon avec les doigts en exerçant une action de roulement pour appliquer une pression égale sur toute la circonférence du stent. Sertir seulement jusqu'à ne plus ressentir de déplacement sur le cathéter. Le platine est très malleable et peut être facilement serré. Placer une petite quantité de produit de contraste non dilué pour « enduire » le stent et améliorer son adhérence au ballon. (EVITER DE TORDRE OU DE COURBER LE STENT).
5. Inspecter visuellement l'ensemble de ballon/stent pour vous assurer que le stent est bien placé et uniformément serré. Un sertissage non uniforme peut entraîner un déploiement non symétrique du stent (À CONFIRMER ÉVENTUELLEMENT PAR FLUOROSCOPIE).

Déploiement du stent

1. **L'utilisation des outils fournis avec le stent est nécessaire pour dégonfler la valve hémostatique sans endommager le stent. Se reporter à la notice IFU-CPCE. Une fois que le stent a dépassé la valve hémostatique, l'outil doit être extrait de la valve.**
2. L'ensemble est poussé le long de la gaine de mise en place et du guide rigide jusqu'à l'emplacement souhaité pour l'implantation.
3. Après positionnement correct du stent, tirer sur la gaine pour découvrir le stent. Confirmer le positionnement correct du stent à l'aide d'une petite injection de produit de contraste dans le tube de dérivation de la gaine ou dans un deuxième cathéter. Dilater le stent en gonflant le cathéter à ballon à la pression de gonflage recommandée. Ne pas dépasser la pression maximale avant éclatement du ballon spécifiée par le fabricant.

Retrait du système de pose

1. Une fois le stent dilaté, dégonfler le ballon et le faire pivoter pour vérifier que le stent est libre et convenablement déployé.
2. Retirer le cathéter à ballon et confirmer le résultat par angiographie.
3. Éliminer le dispositif après l'emploi conformément au protocole standard de l'hôpital pour les dispositifs présentant un danger biologique.

REMARQUE : Le diamètre du stent peut être augmenté après placement en le dilatant avec un ballon de diamètre supérieur. Ne pas dépasser le diamètre de dilatation maximum recommandé du stent de 24 mm pour les stents 8 zig, et de 30 mm pour les stents 10 zig.

RETOUR DES DISPOSITIFS EXPLANTÉS

NuMED, Inc. s'intéresse à la récupération des stents. Placer le dispositif explanté dans un conteneur ou un tube immédiatement après l'excision. Pour des instructions supplémentaires sur le retour d'un dispositif explanté, contacter RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, MA, 12965. Téléphone : 315-328-4491.

AVERTISSEMENT : Les stents NuMED sont placés dans un environnement extrêmement hostile du corps humain. Il est possible que les stents ne fonctionnent pas correctement pour les raisons les plus diverses dont, sans toutefois s'y limiter, des complications médicales ou leur défaillance par rupture ou embolisation. De plus, malgré le contrôle rigoureux appliqué durant les phases de conception, de sélection des composants, de fabrication et de tests préalables à la vente, les stents peuvent s'endommager facilement avant, pendant ou après leur insertion s'ils sont manipulés ou sertis de manière inadéquate ou dans d'autres

circonstances d'origine extérieure. Les stents métalliques placés aux endroits soumis à des forces de compression extrinsèques, c.-à-d. la voie d'éjection du ventricule droit, sont particulièrement enclins aux ruptures par fatigue et à l'embolisation ; ils doivent donc être évités dans ces situations.

Garantie et limitations

Les stents et les accessoires sont vendus « en l'état ». L'intégralité du risque relatif à la qualité et aux performances du stent est assumée par l'acheteur. NuMED dénie toutes les garanties, expresses ou implicites, quant aux cathétères et aux accessoires, dont, sans toutefois s'y limiter, toutes les garanties de qualité commerciale ou d'adaptation à un objectif particulier. NuMED ne peut être tenu responsable envers quiconque de frais médicaux ou de dommages directs ou indirects résultant de l'utilisation d'un cathéter ou d'un accessoire ou provoqués par un défaut, une défaillance ou un fonctionnement incorrect d'un cathéter ou d'un accessoire, que la déclaration desdits dommages soit basée sur une garantie, un contrat, un acte délictuel ou autre. Aucun individu n'a l'autorité nécessaire pour obliger NuMED à assumer quelque déclaration ou garantie que ce soit ayant trait aux cathéters et accessoires.

Tableau des raccourcissements du G-Armor Stent® à la dilatation

Diamètre du ballon gonflé	G8Z46 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage	G8Z52 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage	G8Z57 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage	G8Z63 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Diamètre du ballon gonflé	G10Z46 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage	G10Z52 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage	G10Z57 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage	G10Z63 (Longueur du stent après expansion) Racc. en pourcentage
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

Tableau des dimensions des ballons de G-Armor Stent® 8 Zig

Pression du ballon interne (atm)	Diamètre du stent gonflé (mm)								
	Diamètre 12 mm RBP = 7,0	Diamètre 14 mm RBP = 6,0	Diamètre 15 mm RBP = 5,0	Diamètre 16 mm RBP = 5,0	Diamètre 18 mm RBP = 4,0	Diamètre 20 mm RBP = 4,0	Diamètre 22 mm RBP = 3,0	Diamètre 24 mm RBP = 3,0	
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57	
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15	
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67	
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17	
4,5							10,79	11,71	
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81			
Pression du ballon externe (atm)									
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66	
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78	
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05	
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59			
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46					
6,0	12,34	14,37							
7,0	12,62								

Tableau des dimensions des ballons de G-Armor Stent® 10 Zig

Pression du ballon Interne (atm)	Diamètre du stent gonflé (mm)		
	Diamètre 26 mm RBP = 3,0	Diamètre 28 mm RBP = 2,0	Diamètre 30 mm RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Pression du ballon Externe (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Ces données reposent sur les tests réalisés avec le cathéter de placement de stent NuMED BIB®.

Les valeurs indiquées en caractères gras représentent le diamètre du stent gonflé à la pression maximale avant éclatement (RBP).

**UN DISPOSITIF DE GONFLAGE POURVU D'UN CAPTEUR DE PRESSION
DOIT ÊTRE UTILISÉ AVEC TOUS LES CATHÉTERS NuMED.**

G-Armor Stent®

DIAMÈTRE DU BALLON DU CATHÉTER DE POSE BIB ET DE L'INTRODUCTEUR	INTRODUCTEUR REQUIS AVEC STENT NU	INTRODUCTEUR REQUIS AVEC STENT COUVERT
12MM (8F)	13F	14F
14MM (6F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Istruzioni per l'uso

INDICAZIONI: posizionamento in caso di coartazione nativa e/o ricorrente dell'aorta in pazienti affetti dalle seguenti condizioni cliniche:

- Stenosi aortica responsabile di restringimenti anatomici significativi, determinati mediante angiografia o produzione non invasiva di immagini (ecocardiografia, MRI, TC).
- Stenosi aortica responsabile di alterazioni emodinamiche, che danno luogo a un gradiente pressorio sistolico, a ipertensione sistemica o ad alterazione della funzione ventricolare sinistra.
- Stenosi aortica in casi in cui l'angioplastica con palloncino sia controindicata o sia risultata inefficace.
- Stenosi di diametro >20% rispetto al diametro dei vasi adiacenti.

DESCRIZIONE

Lo stent G-Armor è uno stent con palloncino espandibile ed è previsto per l'uso come impianto permanente. Lo stent G-Armor non rivestito è formato da fili di platino (90%) e iridio (10%) sottoposti a trattamento termico e disposti a "zig zag" con saldatura laser a ciascuna giuntura e brasatura superficiale con oro a 24K. Il numero delle pieghe di ciascuna fila è variabile e influenza sulla robustezza dello stent nonché sul suo diametro finale espanso e sul suo accorciamento percentuale, mentre il numero delle file determina la lunghezza dello stent non espanso.

MODALITÀ DI FORNITURA

Fornito sterilizzato mediante ossido di etilene. Sterile e non pirogenico se la confezione è chiusa e integra. Non utilizzare il prodotto in caso di dubbi sulla sua sterilità. Evitare l'esposizione prolungata alla luce. Dopo averlo tolto dalla confezione, esaminare il prodotto per verificare che non abbia subito danni.

CONTROINDICAZIONI

- Pazienti di taglia troppo piccola per consentire il posizionamento sicuro dello stent senza compromissione dell'arteria
- Anatomia aortica sfavorevole con mancata dilatazione durante angioplastica con palloncino ad alta pressione
- Occlusione completa dell'arteria che impedisce il posizionamento dello stent
- Segni clinici o biologici di infezione
- Endocardite in atto
- Allergia accertata all'acido acetilsalicilico, ad altri antipiastrinici o all'eparina
- Gravidanza.

AVVERTENZE

- L'azione termica della radiofrequenza delle risonanze magnetiche su stent da 10 'zigzag' non è stata esaminata.
- Come per qualsiasi impianto, un'infezione da contaminazione dello stent può provocare aortite o accesso. Lo stent di platino/iridio può migrare dalla sede di posizionamento. L'eccessiva distensione dell'arteria può provocarne la rottura o la formazione di unaneurisma.
- Quando lo stent è compresso sul catetere di posizionamento con palloncino, la massima pressione di gonfiaggio del palloncino non deve superare il valore raccomandato, specificato dalle istruzioni del fabbricante.
- Il diametro gonfiato dello stent deve essere almeno uguale al diametro della sede dell'impianto prescelta.
- Una forza eccessiva durante la compressione dello stent può indebolire le saldature del dispositivo.
- Comprimere lo stent da 8 'zigzag' su un catetere con palloncino inferiore a 12 mm, e comprimere lo stent da 10 'zigzag' su un catetere con palloncino inferiore a 26 mm potrebbe danneggiare lo stent.
- Questo dispositivo è esclusivamente monouso. Per evitare prestazioni inadeguate e un maggior rischio di contaminazione crociata, non risterilizzare e/o riutilizzare il dispositivo.

PRECAUZIONI

- Durante la procedura, è vivamente consigliato l'uso di un dispositivo di gonfiaggio dotato di manometro.
- La rigidità dello stent può renderne più difficile il passaggio attraverso i vasi.
- Eseguire le procedure di dilatazione sotto guida fluoroscopica con apparecchiature radiologiche adatte.
- Le guide angiografiche sono strumenti delicati. Maneggiarli con prudenza per evitare la loro possibile rottura.
- Per evitare l'introduzione di aria nel sistema, prima di iniziare la procedura verificare la saldezza delle connessioni del catetere mediante aspirazione.
- Non forzare mai l'avanzamento di alcun componente del catetere. Identificare la causa della resistenza in fluoroscopia e adottare le procedure più indicate per risolvere il problema.

COMPLICAZIONI/EFFETTI AVVERSI POTENZIALI

NOTA: la lacerazione circolare del catetere di posizionamento con palloncino prima della completa espansione dello stent può provocare il blocco del palloncino sullo stent, rendendo necessaria la rimozione chirurgica. In caso di rottura di un palloncino di dimensioni adequate dopo l'espansione dello stent, per completare l'espansione, è possibile retrarre il catetere e sostituirlo con uno nuovo passandolo sulla guida angiografica.

Il cateterismo cardiaco comporta alcuni rischi. Le complicatezze e gli effetti avversi potenziali associati all'uso del dispositivo e alla sua indicazione includono:

- Lesione dell'arteria femorale, trombosi o pseudoaneurisma
- Migrazione dello stent
- Frattura dello stent
- Rottura aortica/lacerazione
- Ematoma
- Trombosi/Tromboembolia
- Morte
- Endocardite
- Necrosi cellulare nella sede dell'impianto
- Stenosi nello stent
- Aneurisma aortica / Pseudoaneurisma
- Malposizionamento dello stent
- Sepsis/infezione
- Formazione di fistola artero-venosa
- Arritmia transitoria
- Sanguinamento
- Danni cerebrovascolari

Gli incidenti gravi verificatisi con l'uso del dispositivo devono essere segnalati a NuMED e all'autorità competente del Paese di utilizzo.

INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA IN RM

Test e modelli non clinici hanno dimostrato che il dispositivo stent è a compatibilità RM condizionata ("MR Conditional"). Un paziente portatore di questo dispositivo può essere sottoposto in sicurezza a scansione in un sistema RM, a condizione che siano rispettati i parametri seguenti:

- Campo magnetico statico pari a 1,5 T e 3 T
- Campo magnetico a gradiente spaziale massimo pari a 2500 gauss/cm (25T/m)

- Tasso di assorbimento specifico (SAR) massimo mediato su tutto il corpo, indicato dal sistema RM, pari a 2,0 W/kg per 15 minuti di scansione (modalità operativa normale)

Sulla base di test e modelli non clinici, alle condizioni di scansione sopracitate, è previsto che il stent produca un aumento massimo di temperatura in vivo inferiore a 2 °C dopo 15 minuti di scansione continua.

La qualità delle immagini RM può risultare compromessa qualora l'area di interesse coincida con la posizione del dispositivo o si trovi relativamente vicina ad essa. Test non clinici hanno stabilito che l'arteфetto nelle immagini causato dal dispositivo si estende per circa 3 mm dal stent quando le immagini vengono acquisite con una sequenza di impulsi Spin Echo, e per circa 6 mm quando le immagini vengono acquisite con una sequenza di impulsi Gradient Echo e un sistema MRI da 3 T. Il lume del dispositivo risultava oscuro.

La presenza di altri impianti o condizioni cliniche del paziente può imporre limiti più bassi per quanto riguarda alcuni o tutti i parametri summenzionati.

Avvertenza: L'azione termica della radiofrequenza delle risonanze magnetiche su stent da 10 'zigzag' non è stata esaminata.

ISTRUZIONI PER L'USO

Selezione della misura dello stent

1. Misurare la lunghezza della stenosi bersaglio per determinare la lunghezza dello stent occorrente. Misurare la lunghezza dello stent in modo che si estenda un po' oltre la stenosi, sia in sede prossimale che distale.
2. Selezionare la lunghezza appropriata dello stent basandosi sulla necessità di coprire con un solo stent tutto il segmento occluso. Nota: se è necessario l'uso di più stent, posizionare prima quello più distale rispetto alla sede di puntura, seguito dal posizionamento in tandem dello stent prossimale.
3. Misurare il diametro della stenosi e del vaso in sede prossimale e distale rispetto alla lesione bersaglio per determinare la misura dello stent e il sistema di posizionamento più adatti.

Preparazione dello stent

- Rimuovere lo stent dalla fiala di stoccaggio.

Preparazione del catetere di posizionamento dello stent

- Leggere le istruzioni per l'uso accluse al catetere con palloncino consigliato.

Preparazione del sistema di posizionamento dello stent

1. Infilare sempre una guida angiografica di misura adatta nel lume del catetere durante la preparazione del palloncino e la compressione dello stent.
2. In preparazione per il posizionamento dello stent, rimuovere la protezione del palloncino e ispezionarlo per verificare che sia adeguatamente ripiegato, in modo da possedere il minimo profilo. È vivamente consigliata la "preparazione a secco" del catetere di posizionamento con palloncino usando la pressione negativa.
3. Far scivolare lo stent sull'estremità distale del palloncino, mantenendo quest'ultimo ripiegato, finché i reperi radiopachi non si trovano alla stessa distanza dalle estremità dello stent. Verificare la posizione dello stent in fluoroscopia prima di procedere alla sua compressione.
4. Comprimere delicatamente (leggere IFU-CPCE) lo stent sul palloncino usando le dita ed esercitando una "azione di rotazione" per avere la stessa pressione su tutti i lati dello stent. Comprimere finché non si avvertono più movimenti sul catetere. Il platino è molto malleabile e dovrebbe essere facile da comprimere. "Rivestire" lo stent con una piccola quantità di mezzo di contrasto non diluito per migliorarne l'aderenza al palloncino (NON PIEGARE NÉ TORCERE LO STENT).
5. Ispezionare il gruppo palloncino-stent per assicurarsi che lo stent sia posizionato in modo adeguato e compreso uniformemente. Una compressione non uniforme potrebbe provocare un posizionamento asimmetrico dello stent (POTREBBE ESSERE NECESSARIO ESEGUIRE UNA FLUOROSCOPIA DI CONFERMA).

Posizionamento dello stent

1. L'utilizzo degli accessori acclusi allo stent è necessario per rimuovere la valvola emostatica senza danneggiare lo stent o la sua copertura. Fare riferimento alle IFU-CPCE. Una volta posizionato lo stent davanti alla valvola emostatica, lo strumento deve essere estratto dalla valvola.
2. L'unità viene fatta avanzare attraverso la lunga guaina di posizionamento e sulla guida angiografica rigida fino alla sede prescelta per il posizionamento.
3. Effettuato il posizionamento corretto dello stent, retrarre la guaina per mettere a nudo lo stent. Verificare la posizione corretta dello stent mediante l'iniezione di una piccola quantità di mezzo di contrasto attraverso il ramo laterale della guaina o un secondo catetere. Espandere lo stent gonfiando il palloncino alla pressione raccomandata. Non superare la pressione nominale di rottura specificata dal produttore del palloncino.

Ritiro del sistema di posizionamento

1. Una volta espanso lo stent, sgonfiare il palloncino e ruotarlo per verificare che lo stent sia libero e posizionato correttamente.
2. Estrarre il catetere con palloncino e verificare il risultato della procedura mediante angiografia.
3. Smaltire il dispositivo dopo l'uso attenendosi al protocollo ospedaliero standard sui dispositivi biopercicolosi.

NOTA: Dopo il posizionamento, il diametro dello stent può essere aumentato con l'ausilio di un palloncino di diametro maggiore. Non superare il diametro massimo di espansione raccomandato di 24 mm per gli stent da 8 'zigzag', o il diametro di 30 mm per gli stent da 10 'zigzag'.

RESA DEL DISPOSITIVO RIMOSSO

NuMED Inc. è interessata alla restituzione, da parte del cliente, degli stent rimossi. Sistemare il dispositivo espanso in un contenitore o in un flacone subito dopo la rimozione. Per maggiori istruzioni sulla resa di un dispositivo rimosso, contattare RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965. Telefono: 315-328-4491.

AVVERTENZA: gli stent numed vengono usati in parti del corpo umano che sono estremamente ostili, per cui potrebbero non funzionare a causa di diversi motivi, fra cui possibili complicanze mediche o il mancato funzionamento dello stent a causa di una rottura ed embolizzazione. Inoltre, nonostante il design dettagliato, la selezione accurata dei componenti e della produzione e il collaudato prima della vendita, gli stent potrebbero facilmente subire danni prima, durante o dopo l'inservimento a causa di un uso o una compressione scorretta o della presenza di altri fattori. Gli stent metallici posizionati in sedi in cui esistano forze di compressione esterne, come nel tratto di efflusso ventricolare destro, sono particolarmente esposti a rottura per fatica e a embolizzazione e dovrebbero essere evitati.

Garanzia e limitazioni

Gli stent e i relativi accessori vengono venduti come sono. I rischi riguardanti la qualità e le prestazioni dello stent sono esclusivamente a carico dell'acquirente. NuMED non offre alcuna garanzia, espresa o implicita, per quanto riguarda i cateteri e gli accessori, comprese eventuali garanzie implicite di commercialità o adeguatezza per un certo scopo. NuMED non assume alcuna responsabilità nei confronti di alcuna persona o di eventuali spese mediche o danni diretti o indiretti conseguenti all'uso di un

catetere o accessorio o causati da difetti, guasto o mancato funzionamento del catetere o dell'accessorio, sia che il reclamo si basi su garanzia, contratto, illecito o altra forma. Nessuno possiede l'autorità di vincolare NuMED a rappresentare o garantire i cateteri e gli accessori.

Tabella accorciamento G-Armor Stent®

Diametro del palloncino gonfio	G8Z46 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)	G8Z52 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)	G8Z57 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)	G8Z63 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Diametro del palloncino gonfio	G10Z46 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)	G10Z52 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)	G10Z57 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)	G10Z63 (Lunghezza dello stent dopo espansione) Accorciamento (%)
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® Tabella dimensioni palloncini 8 'zigzag'

Pressione interna palloncino (atm)	ID stent (mm)							
	Diametro 12 mm RBP= 7,0	Diametro 14 mm RBP= 6,0	Diametro 15 mm RBP= 5,0	Diametro 16 mm RBP= 7,0	Diametro 18 mm RBP= 4,0	Diametro 20 mm RBP= 4,0	Diametro 22 mm RBP= 3,0	Diametro 24 mm RBP= 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Pressione interna palloncino (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® Tabella dimensioni palloncini 10 'zigzag'

Pressione interna Palloncino (atm)	ID stent (mm)		
	Diametro 26 mm RBP = 3,0	Diametro 28 mm RBP = 2,0	Diametro 30 mm RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Pressione interna Palloncino (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*I dati sono ricavati da test eseguiti con il catetere di posizionamento dello stent NUMED BIB®.

Le cifre in grassetto rappresentano il diametro interno (ID) dello stent alla pressione nominale di rottura (RBP).

CON I CATETERI NUMED, USARE UN DISPOSITIVO DI GONFIAGGIO DOTATO DI INDICATORE DELLA PRESSIONE.

G-Armor Stent®

DIAMETRO PALLONCINO CATETERE DI POSIZIONAMENTO BIB E DIMENSIONI INTRODUTTORE	INTRODUTTORE PER STENT NON RIVESTITI	INTRODUTTORE PER STENT RIVESTITI
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Gebrauchsanweisung

INDIKATION: Diese Gefäßstütze eignet sich bei angeborener und/oder wiederkehrender Aortenisthmusstenose bei Patienten mit den folgenden klinischen Zuständen:

- Aortenstenose mit signifikanter anatomischer Verengung, die durch Angiographie oder ein nichtinvasives bildgebendes Verfahren wie Ultraschall-Echokardiographie, Kernspintomographie und Computer-Tomographie festgestellt wird;
- Aortenstenose mit hämodynamischen Alterationen, die einen systolischen Druckgradienten, systemische Hypertonie oder eine veränderte Funktion des linken Vorhofs zur Folge haben;
- Aortenstenose, bei der eine Ballonangioplastie wirkungslos oder kontraindiziert ist;
- Stenosendurchmesser > 20 % des Gefäßdurchmessers.

BESCHREIBUNG

Die G-Armor-Gefäßstütze kann über einen Ballon aufgedehnt werden. Sie ist als permanentes Implantat vorgesehen. Der G-Armor-Stent besteht aus wärmebehandeltem Draht 90 % Platin / 10 % Iridium, der in einem „Zickzack“-Muster, das an jeder Verbindung lasergeschweißt und mit 24K Gold überlötet ist. Die Anzahl der z-förmigen Windungen in einer Reihe ist variabel und wirkt sich auf die Festigkeit des Stents sowie den Durchmesser im expandierten Zustand und die prozentuale Verkürzung des Stents aus, während die Anzahl der Reihen die Länge des nicht expandierten Stents bestimmt.

LIEFERFORM

Bei Lieferung steril und pyrogenfrei, sofern die Verpackung ungeöffnet und unbeschädigt ist. Sterilisiert mit Ethylenoxid-Gas. Das Produkt nicht anwenden, wenn Zweifel darüber bestehen, ob das Produkt steril ist. Längere Lichteinwirkung vermeiden. Das Produkt nach dem Entfernen aus der Verpackung auf mögliche Beschädigungen überprüfen.

KONTRAINDIKATION

- Patienten, die für eine sichere Einführung der Gefäßstütze ohne Risiko einer Verletzung der Arterie, durch die die Einführung erfolgt, zu klein sind;
- Ungünstige Aortenanatomie, bei der durch Hochdruck-Ballonangioplastie keine Aufdehnung erfolgt;
- Verschluss oder Verstopfung der Arterie, die die Einführung einer Gefäßstütze unmöglich machen;
- Klinische oder biologische Anzeichen einer Infektion;
- Aktive Endokarditis;
- Bekannte Allergie gegen Aspirin, andere Thrombozyten-Funktionshemmer oder Heparin;
- Schwangerschaft.

WANRUNG

- Radiofrequenzwärmung während MRT-Scans von überlappenden 10-Windungen-Gefäßstützen wurde nicht ausgewertet.
- Wie bei jedem Implantat kann eine Infektion infolge einer Verunreinigung der Gefäßstütze eine Aortitis oder einen Abszess zur Folge haben. Die Platin-/Iridiumgefäßstütze kann von der Implantationsstelle abwandern. Eine Überdehnung der Arterie kann eine Ruptur oder die Entstehung eines Aneurysmas zur Folge haben.
- Wenn die Gefäßstütze an einem Balloneinführkatheter befestigt wird, darf der maximale Ballonfülldruck den in der Bedienungsanleitung empfohlenen Fülldruck nicht überschreiten.
- Der aufgepumpte Durchmesser der Gefäßstütze sollte mindestens gleich dem Durchmesser des vorhergesehenen Implantationsortes sein.
- Wenn beim Befestigen der Gefäßstütze zu viel Kraft angewendet wird, kann die Festigkeit der Schweißstellen der Gefäßstütze beeinträchtigt werden.
- Das Befestigen der 8-Windungen-Gefäßstütze auf einen Ballonkatheter kleiner als 12 mm sowie der 10-Windungen-Gefäßstütze auf einen Ballonkatheter kleiner als 26 mm kann die Gefäßstütze beschädigen.
- Dieses Produkt ist nur zum Einmalgebrauch vorgesehen. Nicht resterilisieren und/oder wiederverwenden, da sonst die Produkteistung beeinträchtigt werden kann und ein erhöhtes Kreuzkontaminationsrisiko besteht.

VORSICHTSMASSNAHMEN

- Bei diesem Verfahren wird die Verwendung eines Inflators mit Druckmesser dringend empfohlen.
- Die Gefäßstütze ist steif, wodurch das Einführen durch Gefäße schwierig sein kann.
- Die Dilatation sollte bei gleichzeitigem Durchleuchten mit einer geeigneten Röntgeneinrichtung erfolgen.
- Ein Führungsdraht ist ein zerbrechliches Instrument. Bei der Verwendung eines Führungsdräts ist äußerste Vorsicht geboten, damit er nicht bricht.
- Vor der Verwendung sind die Katheteranschlüsse auf ihre Dichtigkeit zu überprüfen und die gesamte Luft abzusaugen, damit keine Luft in das System gelangt.
- Das Kathetersystem darf unter keinen Umständen eingeführt werden, wenn Widerstand zu spüren ist. Die Ursache für den Widerstand sollte durch Durchleuchten festgestellt werden. Anschließend sind die entsprechenden Maßnahmen zur Behebung des Problems zu ergreifen.

MÖGLICHE KOMPLIKATIONEN / NEBENWIRKUNGEN

HINWEIS: Wenn vor der vollständigen Aufdehnung der Gefäßstütze beim Balloneinführkatheter ein Riss entlang des Umfangs entsteht, kann der Ballon an der Gefäßstütze hängen bleiben. In diesem Fall ist zur Entfernung ein chirurgischer Eingriff erforderlich. Wenn ein passender Ballon nach der Aufdehnung der Gefäßstütze einen Riss bekommt, kann der Ballon entfernt und ein neuer Ballonkatheter über den Führungsdräts eingeführt werden, um die Aufdehnung der Gefäßstütze abzuschließen.

Eine Herzkatherisierung ist mit gewissen Risiken verbunden. Zu den möglichen Komplikationen und unerwünschten Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Anwendung und der Indikation gehören:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Femoralarterienverletzung, Thrombose oder Pseudoaneurysma • Gefäßstützenmigration • Gefäßstützenfraktur • Aortenruptur/-riss • Hämatom • Thrombose/Thromboembolie • Tod • Endokarditis | <ul style="list-style-type: none"> • Zelltod an der Implantationsstelle • Gefäßstützenstenose • Aortenaneurysma/Pseudoaneurysma • Gefäßstützenfehlstellung • Sepsis/Infektion • AV-Fistelbildung • Transitorische Arrhythmie • Blutungen • Zerebrovaskulärer Vorfall |
|---|---|

Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Gerät aufgetreten ist, sollte NuMED und der zuständigen Behörde des Landes, in dem das Gerät verwendet wird, gemeldet werden.

ANGABEN ZUR MRT-SICHERHEIT

Nicht-klinische Tests und Modellversuche haben ergeben, dass der stent bedingt Mrsicher ist. Ein Patient, der dieses Produkt trägt, kann sich in einem MR-System, das die folgenden Bedingungen erfüllt, gefahrlos untersuchen lassen:

- Statisches Magnetfeld von 1,5 T und 3 T
- Magnetfeld mit einem maximalen Raumgradienten von 2500 Gauss/cm (25 T/m)
- Maximale, vom MR-System angegebene, über den gesamten Körper gemittelte spezifische Absorptionsrate (SAR) von 2,0 W/kg bei einer Scandauer von 15 Minuten (Betriebsmodus „Normal“)

Aufgrund der nicht-klinischen Tests und Modellversuche und unter den oben definierten Scanbedingungen ist zu erwarten, dass der stent in vivo nach 15 Minuten kontinuierlicher Scandauer einen maximalen Temperaturanstieg von weniger als 2 °C erzeugt.

Die Qualität des MRT-Bildes kann beeinträchtigt werden, wenn der interessierende Bereich mit der Stentposition zusammenfällt oder relativ nahe daran liegt. In nicht-klinischen Tests mit einem MRT-System von 3 T erstreckt sich das vom Stent erzeugte Bildartefakt ungefähr 3 mm (bei Aufnahmen mit einer Spin-Echo-Impulssequenz) bzw. 6 mm (bei Aufnahmen mit einer Gradienten-Echo-Impulssequenz) vom stent. Das Lumen des Stents wurde verdeckt.

Das Vorhandensein anderer Implantate oder die medizinischen Umstände des Patienten können bei einigen oder allen genannten Parametern geringere Grenzwerte erforderlich machen.

Warnung: Radiofrequenzwärmung während MRT-Scans von überlappender 10-Windungen-Gefäßstütze wurde nicht ausgewertet.

GEBRAUCHSANWEISUNG

Auswahl der Gefäßstützengröße

1. Messen Sie die Länge der Struktur, um die Länge der benötigten Gefäßstütze zu ermitteln. Die Gefäßstütze sollte so lang sein, dass sie proximal und distal etwas über die Struktur hinausreicht.
2. Bei der Auswahl der Gefäßstützenlänge ist darauf zu achten, dass eine einzige Gefäßstütze für die gesamte Einengung reicht. Hinweis: Wenn eine Gefäßstütze nicht ausreicht, platzieren Sie zuerst die Gefäßstütze distal zur Punktionsstelle und anschließend die proximale Gefäßstütze.
3. Messen Sie den Durchmesser der Referenzstruktur und des Gefäßes proximal und distal zur Läsion, um die geeignete Gefäßstützengröße und das passende Einführsystem zu ermitteln.

Vorbereitung der Gefäßstütze

- Entfernen Sie die Gefäßstütze aus dem Verpackungsfläschchen.

Vorbereitung des Einführkatheters

- Lesen Sie die Gebrauchsanweisung für den empfohlenen Ballonkatheter.

Vorbereitung des Einführungssystems

1. Schieben Sie immer einen passenden Führungsdräht durch das Ballonkathereterlumen, wenn Sie den Ballon vorbereiten und die Gefäßstütze befestigen.
2. Entfernen Sie den Ballonschutz und überprüfen Sie, ob der Ballon vollständig zusammengefaltet ist. Eine "Trockenvorbereitung" des Balloneinführungskatheters mit Unterdruck wird dringend empfohlen.
3. Schieben Sie die Gefäßstütze über das distale Ende des Ballons, bis sich die Röntgenkontrastbänder in der Mitte der Gefäßstütze befinden, und achten Sie darauf, dass der Ballon gefaltet bleibt. Überprüfen Sie die Position der Gefäßstütze vor dem Befestigen durch Durchleuchten.
4. Bringen Sie die Gefäßstütze durch leichtes Drücken und "Rollen" vorsichtig am Ballon an (siehe Beilage IFU-CPCE). Achten Sie darauf, dass auf alle Seiten der Gefäßstütze gleicher Druck ausgeübt wird. Drücken Sie nur so lange, bis sich die Gefäßstütze auf dem Katheter nicht mehr bewegt. Platin lässt sich ganz leicht verformen und somit problemlos befestigen. Geben Sie etwas unverdünntes Kontrastmittel auf die Gefäßstütze, damit sie besser am Ballon haftet. (GEFÄSSTÜTZE NICHT VERBIEGEN ODER VERDREHEN)
5. Überprüfen Sie visuell den Ballon-/Gefäßstützenaufbau, um die korrekte Platzierung der Gefäßstütze sicherzustellen und um sicherzugehen, dass die Gefäßstütze gleichmäßig befestigt ist. Ungleichmäßiges Befestigen kann einen unsymmetrischen Einsatz der Gefäßstütze verursachen (KANN DURCH FLUOROSKOPIE BESTÄTIGT WERDEN).

Einsetzen der Gefäßstütze

1. **Die Verwendung der Gefäßstütze beiliegenden Werkzeuge ist notwendig für das Überwinden des Hämostaseventils ohne Beschädigung der Gefäßstütze. Referenzieren Sie die Beilage IFU-CPCE. Wenn sich die Gefäßstütze hinter dem Hämostaseventil befindet, muss das Werkzeug aus dem Ventil herausgezogen werden.**
2. Der Ballonkatheter wird mit der Gefäßstütze durch die lange Einführschleuse und über einen steifen Führungsdräht an die Implantationsstelle geschoben.
3. Wenn die Gefäßstütze richtig platziert ist, ziehen Sie die Einführschleuse zurück, um die Gefäßstütze freizulegen. Überprüfen Sie, ob die Gefäßstütze richtig platziert ist, indem Sie etwas Kontrastmittel durch den Seitenarm der Einführschleuse oder durch einen zweiten Katheter einspritzen. Dehnen Sie die Gefäßstütze auf, indem Sie den Ballonkatheter auf den empfohlenen Fülldruck aufblasen. Der vom Hersteller für den Ballon angegebene maximale Arbeitsdruck darf nicht überschritten werden.

Entfernen des Einführungssystems

1. Wenn die Gefäßstütze aufgedehnt ist, entleeren Sie den Ballon und drehen Sie den Katheter, um sicherzustellen, dass die Gefäßstütze frei und richtig platziert ist.
2. Entfernen Sie den Ballonkatheter und führen Sie zur Kontrolle eine Angiographie durch.
3. Entsorgen Sie das Gerät nach dem Gebrauch gemäß dem Standard-Krankenhausprotokoll für biogefährdende Geräte.

HINWEIS: Der Durchmesser der Gefäßstütze kann nach dem Einsetzen durch Aufdehnen mit einem Ballon mit einem größeren Durchmesser vergrößert werden. Überschreiten Sie nicht den maximal empfohlenen Gefäßstützendurchmesser von 24 mm für 8-Windungen-Gefäßstützen und 30 mm für 10-Windungen-Gefäßstützen.

RÜCKGABE EXPLANTIERTER GEFÄSSTÜTZEN

NuMed, Inc. nimmt explantierte Gefäßstützen zurück. Geben Sie die explantierte Gefäßstütze unmittelbar nach der Entnahme in einen Behälter oder in ein Fläschchen. Weitere Informationen zur Rückgabe explantierter Gefäßstützen erteilt RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965, USA. Telefonnummer: 001-315-328-4491.

WARNUNG: NuMED Gefäßstützen kommen in einer äußerst aggressiven Umgebung im menschlichen Körper zum Einsatz. Gefäßstützen können aus verschiedenen Gründen wie beispielsweise aufgrund medizinischer Komplikationen oder infolge eines Gefäßstützenbruchs und einer Embolisation ausfallen. Außerdem können Gefäßstützen trotz sorgfältiger Konzeption, Komponentenauswahl, Fertigung und Erprobung vor dem Verkauf leicht vor, während oder nach der Einführung durch unsachgemäße Handhabung, Befestigung oder andere Eingriffe beschädigt werden. Da Metallgefäßstützen, die an einer Stelle

eingesetzt werden, auf die von außen her Druck einwirkt (z.B. Ausflussbahn der rechten Kammer), für einen Ermüdungsbruch und eine Embolisierung besonders anfällig sind, wird von einer derartigen Verwendung abgeraten.

Garantie und Haftungsbeschränkung

Gefäßstützen und Zubehörteile werden ohne Gewähr verkauft. Der Käufer trägt das gesamte Risiko hinsichtlich der Qualität und Leistungsfähigkeit der Gefäßstütze. NuMED schließt alle ausdrücklichen oder stillschweigenden Garantien im Zusammenhang mit den Kathetern und Zubehörteilen einschließlich, aber nicht beschränkt auf die Gewährleistung der Eignung für den gewöhnlichen Gebrauch oder der Eignung für einen bestimmten Zweck aus. NuMED übernimmt keinerlei Haftung für medizinische Ausgaben bzw. Unmittelbare Schäden oder Folgeschäden, die durch die Verwendung eines Katheters bzw. Zubehörteils oder einen Defekt, einen Ausfall oder eine Funktionsstörung eines Katheters oder Zubehörteils entstehen, wobei es keine Rolle spielt, ob sich eine etwaige Schadenersatzforderung auf die Garantie, einen Vertrag, eine unerlaubte Handlung oder sonstiges bezieht. Niemand ist berechtigt, im Namen von NuMED im Zusammenhang mit Kathetern und Zubehörteilen verbindliche Zusicherungen oder Garantien abzugeben.

G-Armor Stent® Verkürzungstabelle

Durchmesser des aufgeblasenen Ballons	G8Z46 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent	G8Z52 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent	G8Z57 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent	G8Z63 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Durchmesser des aufgeblasenen Ballons	G10Z46 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent	G10Z52 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent	G10Z57 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent	G10Z63 (Länge der Gefäßstütze nach Aufdehnung) Verkürzung in Prozent
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® 8-Windungen-Ballongrößentabelle

Gefäßstützen-Innendurchmesser (mm)								
Innerer Ballon / Druck (ATM)	12 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 7,0	14 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 6,0	15 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 5,0	16 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 5,0	18 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 4,0	20 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 4,0	22 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 3,0	24 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Äußerer Ballon / Druck (ATM)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® 10-Windungen-Ballongrößentabelle

Gefäßstützen-Innendurchmesser (mm)			
Innerer Ballon / Druck (ATM)	26 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 3,0	28 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 2,0	30 mm Durchmesser Maximaler Arbeitsdruck= 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Äußerer Ballon / Druck (ATM)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Diese Daten basieren auf Tests, die mit dem NuMED BIB® Katheter zum Einsetzen von Gefäßstützen durchgeführt wurden.

Die fett gedruckten Zahlen geben den Innendurchmesser der Gefäßstütze bei maximalem Arbeitsdruck an.

FÜR SÄMTLICHE NuMED KATHETER SOLLTE EIN INFLATOR
MIT DRUCKMESSER VERWENDET WERDEN.

G-Armor Stent®

DURCHMESSER DES BIBEINFÜHRKATHETERBALLONS UND GRÖSSE DER EINFÜHRSCHELEUSE	ERFORDERLICHE EINFÜHRSCHELEUSE FÜR GEFÄSSSTÜTZE OHNE ePTFE-HÜLLE	ERFORDERLICHE EINFÜHRSCHELEUSE FÜR GEFÄSSSTÜTZE MIT ePTFE-HÜLLE
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Instrucciones de utilización

INDICACIONES: Indicado para la implantación en la coartación de aorta actual o recurrente en pacientes que presentan los siguientes problemas clínicos:

- Estenosis aórtica que da lugar a un estrechamiento anatómico significativo determinado en la angiografía o en un estudio de imagen no invasivo, como la ecocardiografía, resonancia magnética (RM) o escáner TC;
- Estenosis aórtica que provoca alteraciones hemodinámicas que dan lugar a un gradiente de presión sistólica, hipertensión sistémica o alteración de la función ventricular izquierda;
- Estenosis aórtica cuando la angioplastia con balón es ineficaz o está contraindicada;
- Diámetro de la estenosis >20% del diámetro del vaso adyacente.

DESCRIPCIÓN

El stent G-Armor es expansible con balón y se usa como implante permanente. El stent G-Armor no recubierto está formado por una guía elaborada con una aleación de 90 % de platino y 10 % de iridio tratada con calor que se distribuye en un patrón en "zigzag" y soldadura por láser en cada unión y con un revestimiento de oro de 24 K. El número de zigzags de cada fila puede variar y afectará a la fuerza del stent, así como al diámetro expandido final y al acortamiento porcentual del stent, mientras que el número de filas determinará su longitud no expandida.

CÓMO SE SUMINISTRA

Se suministra esterilizado con gas de óxido de etileno. Estéril y apirógeno si el paquete está sin abrir y sin daños. No usar el producto si existe la duda de si está esterilizado. Evitar la exposición prolongada a la luz. Después de sacarlo del paquete, inspeccionar el producto para asegurarse de que no se ha producido daño alguno.

CONTRAINDICACIONES

- Pacientes demasiado pequeños para permitir la introducción segura de un stent sin comprometer la arteria sistémica usada para la introducción;
- Anatomía aórtica desfavorable que no se dilata con una angioplastia con balón de alta presión;
- Oclusión u obstrucción de una arteria sistémica que impide la introducción del stent;
- Signos clínicos o biológicos de infección;
- Endocarditis activa;
- Alergia conocida a aspirina, otros antiagregantes o heparina;
- Embarazo.

ADVERTENCIAS

- No se ha evaluado el calentamiento por radiofrecuencia durante pruebas de RM en los stent de 10 zigzag superpuestos.
- Como sucede con cualquier implante, la infección secundaria a la contaminación del stent puede provocar aortitis o absceso. El stent de platino/iridio puede migrar desde el lugar del implante. El sobreestiramiento de la arteria puede provocar su rotura o la formación de un aneurisma.
- Cuando el stent se pliega en el catéter introductor con balón, la presión de inflado máxima del balón no debe exceder la presión de inflado recomendada que se especifica en las instrucciones del fabricante.
- El diámetro inflado del stent deberá igualar al menos el diámetro del lugar de implantación previsto.
- Una fuerza excesiva utilizada durante el plegado puede debilitar las soldaduras del stent.
- Plegar el stent de 8 zigzag en un catéter balón menor de 12 mm, y el de 10 zigzag en un catéter balón menor de 26 mm, puede causar daños al stent.
- Este dispositivo es de uso único. No lo reutilice ni reutilice, ya que puede poner en peligro el rendimiento del dispositivo y aumentar el riesgo de contaminaciones.

PRECAUCIONES

- Durante este procedimiento se recomienda encarecidamente el uso de un dispositivo de inflado con manómetro.
- El stent es rígido y puede que sea difícil sortear los vasos con él.
- Los procedimientos de dilatación se deben realizar bajo guía fluoroscópica con equipos de radiografía adecuados.
- Las guías son instrumentos delicados. Deben manipularse con cuidado para prevenir su posible rotura.
- Se debe prestar especial atención al mantenimiento de conexiones de catéter ajustadas y a la aspiración antes de seguir con el procedimiento para evitar la entrada de aire en el sistema.
- Bajo ninguna circunstancia se debe hacer avanzar parte alguna del sistema del catéter si se siente resistencia. Se debe identificar la causa de la resistencia mediante fluoroscopía y tomar medidas para resolver el problema.

COMPLICACIONES POTENCIALES Y EFECTOS ADVERSOS

NOTA: El desarollo circumferencial del catéter introductor con balón antes de la expansión completa del stent puede hacer que el balón se quede enganchado en el stent, siendo necesaria su extracción quirúrgica. En caso de rotura de un balón de tamaño adecuado después de la expansión del stent, se puede extraer y colocar un nuevo catéter balón sobre la guía para completar la expansión del stent.

El cateterismo cardíaco comporta ciertos riesgos. Posibles complicaciones y efectos adversos asociados con el uso y las indicaciones del producto:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Lesión de arteria femoral, trombosis o pseudoaneurisma • Migración de stent • Rotura de stent • Dissección aórtica • Hematoma • Trombosis/tromboembolismo • Muerte • Endocarditis • Necrosis celular en el lugar del implante | <ul style="list-style-type: none"> • Estenosis del stent • Aneurisma aórtico/ pseudoaneurisma • Desplazamiento del stent • Sepsis/infección • Formación de fistula AV • Arritmia transitoria • Hemorragia • Accidente cerebrovascular |
|---|---|

Cualquier incidente grave que haya ocurrido en relación con el producto debe notificarse a NuMED y a la autoridad competente en el país donde se utilice el producto.

INFORMACIÓN DE SEGURIDAD SOBRE LA RESONANCIA MAGNÉTICA

Las pruebas y los modelos no clínicos han demostrado que el stent es «MR Conditional» (esto es, seguro bajo ciertas condiciones de la resonancia magnética), según la clasificación de la American Society for Testing and Materials. Un paciente con este dispositivo puede someterse a resonancia magnética de manera segura en un sistema de resonancia magnética que cumpla las siguientes condiciones:

- Campo magnético estático de 1,5 T y 3 T
- Campo magnético de gradiente espacial máximo de 2500 gauss/cm (25 T/m)
- Promedio de índice de absorción específica (SAR, por sus siglas en inglés) de cuerpo entero máximo indicado por el sistema de resonancia magnética de 2,0 W/kg durante 15 minutos de resonancia magnética (modo de funcionamiento normal).

Sobre la base de las pruebas y los modelos no clínicos, en las condiciones de resonancia magnética indicadas más arriba, se espera que el stent produzca un aumento de temperatura «*in vivo*» máximo de menos de 2 °C después de 15 minutos de resonancia magnética continua.

La calidad de la imagen de la resonancia magnética puede resultar afectada si la zona de interés está exactamente en la misma zona que el dispositivo o relativamente cerca de éste. En las pruebas no clínicas, el artefacto de la imagen causado por el dispositivo se extiende unos 3 mm desde el stent en una exploración de secuencia de pulsos de spin eco y unos 6 mm en una exploración de secuencia de pulsos en gradiente de eco con un sistema de resonancia magnética de 3 T. La luz del dispositivo se oscureció.

La presencia de otros implantes o circunstancias médicas del paciente pueden requerir límites inferiores en alguno o en todos los parámetros anteriores.

Advertencia: no se ha evaluado el calentamiento por radiofrecuencia durante pruebas de RM en los stent de 10 zigzag superpuestos.

INSTRUCCIONES DE USO

Selección del tamaño del stent

1. Mida la longitud de la estenosis objetivo para determinar la longitud necesaria del stent. Determine la longitud del stent para quedar ligeramente proximal y distal a la estenosis.
2. La longitud apropiada del stent se debe seleccionar de forma que se cubra todo el segmento obstruido con un solo stent.
Nota: En caso de que sea necesario más de un stent, introduzca primero el del extremo más distal al lugar de punción y después el stent proximal en tandem.
3. Mida el diámetro de la estenosis y del segmento del vaso de referencia proximal y distal a la lesión objetivo para determinar el tamaño adecuado del stent y del sistema introductor.

Preparación del stent

- Retire el stent de su envase (el vial).

Preparación del catéter introductor del stent

- Vea las Instrucciones de uso que se incluyen con el catéter balón recomendado.

Preparación del sistema introductor del stent

1. Introduzca siempre una guía del tamaño apropiado en la vía del catéter balón mientras se prepara el balón y se pliega el stent.
2. Retire el protector del balón e inspeccione visualmente el balón que se va a usar para comprobar que está correctamente plegado hasta su perfil más bajo preparado para el stent. Se recomienda encarecidamente una "preparación en seco" del catéter introductor con balón utilizando presión negativa.
3. Deslice el stent sobre el extremo distal del balón, manteniendo el balón plegado hasta que los marcadores radioopacos se encuentran a igual distancia de los extremos del stent. Compruebe la posición del stent bajo fluoroscopia antes del plegado.
4. Pliegue suavemente (ver el prospecto IFU-CPCE) el stent sobre el balón presionando con el dedo y "deslizándolo" para ejercer una presión igual en todas las zonas del stent. Pliegue sólo hasta que no se perciba ningún movimiento en el catéter. El platino es muy maleable y debería plegarse fácilmente. Ponga una pequeña cantidad del contraste sin diluir para "recubrir" el stent y mejorar la adherencia con el balón. (EVITAR DOBLAR O GIRAR EL STENT).
5. Inspeccione visualmente el montaje de balón/stent para asegurarse de que el stent esté bien colocado y plegado uniformemente. Si no está plegado uniformemente, el stent puede desplegarse de forma asimétrica (PUEDÉ CONFIRMARSE MEDIANTE FLUOROSCOPIA).

Despliegue del stent

1. **Es necesario usar los instrumentos suministrados con el stent, para manipular la válvula de hemostasia sin dañar al stent. Consulte el prospecto IFU-CPCE. Cuando el stent haya pasado la válvula de hemostasia, debe extraerse el instrumento de la válvula.**
2. El conjunto se hace avanzar a través de la funda de introducción larga y sobre la guía rígida hasta la localización deseada del implante.
3. Después de colocar correctamente el stent, déjelo expuesto tirando de la funda. Confirme la posición correcta del stent mediante una inyección pequeña de contraste a través del acceso lateral de la funda o a través del segundo catéter. Expanda el stent inflando el catéter balón hasta la presión de inflado recomendada. No supere la presión nominal de estallido estipulada por el fabricante del balón.

Extracción del sistema introductor

1. Una vez expandido el balón, desvíelo y gírelo para comprobar que está libre y correctamente desplegado.
2. Extraiga el catéter balón y confirme el resultado con una angiografía.
3. Deseche el dispositivo después de utilizarlo de acuerdo con el protocolo estándar del hospital relativo a productos que presenten un riesgo biológico.

NOTA: el diámetro del stent puede aumentar después de su colocación expandiéndose con un balón de diámetro mayor. No exceda el máximo diámetro expandido de stent recomendado de 24 mm para los stent de 8 zigzag, y 30 mm para los stent de 10 zigzag.

DEVOLUCIÓN DE UN DISPOSITIVO EXPLANTADO

NuMED, Inc. tiene interés en recuperar los stent recuperados. Ponga el dispositivo explantado en un recipiente o vial inmediatamente después de la escisión. Si desea más detalles sobre la devolución de un dispositivo explantado, contacte con RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965. Teléfono: 315-328-4491.

ADVERTENCIA: Los stent NuMED se colocan en el entorno extremadamente hostil del cuerpo humano. El funcionamiento de los stent puede fallar debido a varias razones, entre las que se incluyen, entre otras, las complicaciones médicas o el fallo de los stent por rotura y embolización. Además, aun cuando se apliquen las máximas precauciones en cuanto al diseño, selección de componentes, fabricación y ensayos antes de la venta, los stent se pueden dañar con facilidad antes, durante o después de la inserción debido a una manipulación incorrecta, pliegue u otras acciones. Los stent de metal sometidos a fuerzas de compresión externas, por ejemplo en el trácto de salida del ventrículo derecho, son especialmente propensos a la fractura por fatiga y embolización, por lo que debe evitarse su uso.

Garantía y limitaciones

Los stent y sus accesorios se venden "tal cual". El comprador asume completamente el riesgo con relación a la calidad y rendimiento del stent. NuMED no concede ningún tipo de garantía, tanto expresa como implícita, con relación a los catéteres y accesorios, incluyendo, entre otras, toda garantía implícita de comerciabilidad o aptitud para un propósito determinado. NuMED no se hará responsable ante ninguna persona de ningún gasto médico, daño directo o perjuicio resultante de la utilización de un catéter o accesorio, o causados por defectos, fallos o por el mal funcionamiento de un catéter o accesorio, sin tener en cuenta si la demanda por tales daños y perjuicios se basa en garantías, contratos, agravios u otro motivo. Ninguna persona tendrá autoridad para vincular a NuMED con relación a declaraciones o garantías sobre catéteres o accesorios.

Tabla de perfiles del G-Armor Stent®

Diámetro del Balón Inflado	G8Z46 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual	G8Z52 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual	G8Z57 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual	G8Z63 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Diámetro del Balón Inflado	G10Z46 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual	G10Z52 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual	G10Z57 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual	G10Z63 (Longitud del stent después de la expansión) Acortamiento porcentual
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® Tabla de medidas del balón de 8 Zigzag

Presión del balón interno (atm)	DI del stent (mm)							
	Diámetro 12 mm RBP = 7,0	Diámetro 14 mm RBP = 6,0	Diámetro 15 mm RBP = 5,0	Diámetro 16 mm RBP = 5,0	Diámetro 18 mm RBP = 4,0	Diámetro 20 mm RBP = 4,0	Diámetro 22 mm RBP = 3,0	Diámetro 24 mm RBP = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Presión del balón externo (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® Tabla de medidas del balón de 10 Zigzag

Presión del balón Interno (atm)	DI del stent (mm)		
	Diámetro 26 mm RBP = 3,0	Diámetro 28 mm RBP = 2,0	Diámetro 30 mm RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Presión del balón Externo (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Estos datos están basados en pruebas realizadas con el catéter NuMED BIB® para colocación de stent.

Los datos en negrita representan el DI del stent en la presión nominal de rotura.

**CON TODOS LOS CATÉTERES NuMED SE DEBE UTILIZAR
UN DISPOSITIVO DE INFLADO CON MANÓMETRO.**

G-Armor Stent®

DIÁMETRO DEL CATÉTER BALÓN BIB Y TAMAÑO DEL INTRODUCTOR	INTRODUCTOR NECESARIO CON STENT DESNUDO	INTRODUCTOR REQUERIDO CON STENT CUBIERTO
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Bruksanvisning

INDIKATIONER: Indikeras för implantation i den naturliga och/eller tillbakalopande aortakoarktionen hos patienter med följande kliniska tillstånd:

- Aortastenos som resulterar i betydande anatomisk förträngning bestämd genom angiografi eller icke-invasiv avbildning, d.v.s. ekokardiografi, magnetresonansavbildning (MRI) eller CT-avsvökning;
- Aortastenos som resulterar i hemodynamiska förändringar som medför systolisk tryckstegring, systemisk hypertoni eller förändrad funktion hos den vänstra ventrikeln;
- Aortastenos där ballongangioplastik inte är effektiv eller kontraindieras;
- Stenosdiameter på >20 % av det intilliggande kärlets diameter.

BESKRIVNING

G-Armor-stenten är ballongexpandierbar och avsedd för permanent implantation. Den nakna G-Armor-stenten består av en värmehandbehandlad tråd av 90 % platina och 10 % iridium som ordnats i ett sicksackmönster, lasersvetsad vid varje sammanbindning och ihoplödd med 24 karat guld. Antalet sicksackningar i en rad kan varieras och inverkar såväl på stentens styrka som på den slutliga expandrade diametern och den procentuella stentförkortningen, samtidigt som antalet rader bestämmer stentens icke expanderaade längd.

PRODUKTINFORMATION

Produkten levereras steriliseras med etylenoxid. Steril och icke-pyrogen om förpackningen är öppnad och oskadad. Använd inte produkten om det råder tvékksamhet om dess sterilitet. Undvik längre exponering för ljus. Granska produkten i samband med uppckningen för att säkerställa att den inte skadats.

KONTRAINDIKATIONER

- Patienter som är för små för ett säkert stentinförande utan att äventyra den systemiska artär som används för införandet;
- Ofördelaktig aortaanatomি som inte låter sig vidgas med ballongangioplastik med högt tryck;
- Ockludering eller obstruktion av systemisk artär som hindrar stentinförande;
- Kliniska eller biologiska tecken på infektion;
- Aktiv endokardit;
- Känd allergi för aspirin, andra antitrombocytmeklar eller heparin;
- Graviditet.

VARNINGAR

- Uppvärmning med strålning under MRT-skanningar av överlappande 10-sicksackstenter har inte utvärderats.
- Liksom för alla andra typer av implantat kan infektioner som är sekundära till stentkontamination leda till aortit eller abscess.
- Platina/iridiumstenten kan migraera från implantatplatsen. Översträckning av artären kan leda till ruptur eller till aneurysmbildning.
- När stenten har kragats på en ballonginföringskaterter får det högsta ballonguppläsningstrycket inte överstiga det rekommenderade uppläsningstryck som specificeras i tillverkarens anvisningar.
- Den utvidgade stentdiametern ska minst motsvara diamenten på den avsedda implantatplatsen.
- Alt för hög kraft vid kragning kan försvaga stentens svetsar.
- Kragning av 8-sicksackstenter på en ballongkaterter som är mindre än 12 mm, och kragning av en 10-sicksackstent på en ballongkaterter som är mindre än 26 mm, kan leda till skada på stenten.
- Denna anordning är endast avsedd för engångsbruk. Får ej resteriliseras och/eller återanvändas eftersom detta potentiellt kan leda till att anordningens funktion äventyras samt ökad risk för korskontamination.

FÖRSIKTIGHETSTÄGTÅRDER

- Vi rekommenderar att en uppläsningssanordning med tryckmätare används för detta förfarande.
- Den stenten är styv och kan vara svår att föra fram genom kärlen.
- Vidginningar ska genomföras under fluoroskopisk övervakning med lämplig röntgenutrustning.
- Ledare är känsliga instrument. Var försiktig vid hanteringen så att de inte går sönder.
- Var noga med att kontrollera att alla kateteranslutningar är åtdrägna, och med aspiration, före förfarandet så att det inte kommer in luft i systemet.
- Ingen del av katetersystemet får under några som helst förhållanden föras fram mot ett motstånd. Orsaken till motståndet måste i stället fastsättas med fluoroskop, och åtgärder måste vidtagas för att åtgärda problemet.

MÖJLIGA KOMPLIKATIONER/BIVERKNINGAR

OBS: Periferisk ruptur på införingsballongen före fullständig stentvidgning kan leda till att ballongen fastnar vid stenten så att kirurgiskt avlägsnande blir nödvändigt. I händelse av rupture hos en ballong av lämplig storlek efter stentvidgningen så kan ballongen tas ut och en ny ballongkaterter föras på över ledaren för slutförande av stentvidgningen.

Hjärtkateterisering medförr visser risker. Möjliga komplikationer och biverkningar i samband med användning av enheten och dess indikationer omfattar:

- | | |
|---|----------------------------------|
| • Skada, trombos eller pseudoaneurysem i femoralarter | • Stentstenos |
| • Stentmigration | • Aortaaneurysem/Pseudoaneurysem |
| • Stentfraktur | • Stentfelplacering |
| • Aortaruptur/-bristning | • Sepsis/infektion |
| • Hematom | • AV-fistelbildning |
| • Trombos/Tromboembolism | • Övergående arytmia |
| • Dödsfall | • Blödning |
| • Endokardit | • Cerebrovaskulär incident |
| • Cellnekros vid implantatplatsen | |

Alla allvarliga händelser som har inträffat i samband med enheten ska rapporteras till NuMED och till behörig myndighet i det land där den används.

MR-SÄKERHETSANVISNINGAR

Icke-kliniska tester och modellering har visat att stent är MR-villkorlig. En patient med denna enhet kan skannas utan risk i ett MR-system som uppfyller nedanstående villkor:

- statistiskt magnetfält på 1,5 tesla och 3 tesla
- maximalt spatial gradientfält på 2 500 gauss/cm (25 T/m)
- maximalt MR-systemrapporterat genomsnittligt SAR-värde (specifik absorptionsnivå) för hela kroppen på 2,0 W/kg under 15 minuters skanning (normalt driftläge).

Med icke-kliniska tester och modellering som underlag, enligt ovan angivna villkor för skanningen, förväntas stent producera en maximal temperaturstegning i vivo på mindre än 2 °C efter 15 minuters kontinuerlig skanning.

MR-bildkvaliteten kan påverkas om det berörda området finns i samma område som eller relativt nära enhetens placering. I icke-kliniska tester sträcker sig bildartefakten, som enheten orsakar, ungefär 3 mm från stent när den avbildas med en spinekopulsekvens och 6 mm när den avbildas med en gradienteko-pulsekvens och ett MR-system på 3 tesla. Enhetens lumen skyndes.

Närvaron av andra implantat eller patientens hälsotillstånd kan kräva lägra gränser för visa eller samtliga av ovanstående parametrar.

Varning: Uppvärmning med strålning under MRT-skanningar av överlappande 10-sicksackstenter har inte utvärderats.

BRUKSANVISNING

Välja stentstorlek

1. Mät längden på målstrikturen för att bestämma erforderlig stentlängd. Stentens längd ska väljas så att den sträcker sig en aning proximalt och distalt om strikturen.
2. Rätt stentlängd ska bestämmas på basis av täckning av hela det obstruerade segmentet med en enda stent.
OBS: Om mer än en stent behövs ska den stent som ska placeras mest distalt från punkturplatsen sättas på plats först, följt av placering av den proximala stenten i ett tandemarrangemang.
3. Mät diametrarna på referensstrukturen och på kärlet proximalt och distalt om mällesionen för att bestämma lämplig storlek på stenten och införingsystemet.

Förberedelse av stenten

- Ta ut stenten från flaskförpackningen.

Förberedelse av stentinföringskatatern

- Se bruksanvisningen för den rekommenderade ballongkatatern.

Förberedelse av stentinföringssystemet

1. För alltid en ledare av lämplig storlek genom ballongkataterns lumen vid förberedandet av ballongen och kragning av stenten.
2. Ta bort ballongskyddet och kontrollera visuellt den ballong som ska användas för att säkerställa att den är korrekt vikt till sin längsta profil, som en förberedelse för stenten. "Tor" förberedelse av ballonginföringskatatern med hjälp av ett negativt tryck rekommenderas.
3. För på stenten över ballongens distala ände med vidmakthållande av ballongvikningen tills de röntgentäta markeringarna befinner sig på samma avstånd från stentändarna. Kontrollera stentpositionen med fluoroskopiföre kragning.
4. Kraga förkiktigt (se förpackningsbilden IFU-CPCE) stenten på ballongen med fingrarna och en "ullrörelse" för att anbringa ett lika stort tryck på alla sidor om stenten. Kraga bara tills ingen rörelse kan kännas på katatern. Platina är mycket formbart och är lätt att kraga. Använd en liten mängd outspärrt kontrastmedel för att "belägga" stenten och förbättra vidhäftningen vid ballongen. (UNDVIK ATT BÖJA ELLER VRIDA STENTEN).
5. Inspektera ballongen/stentenhetens visuellt för att säkerställa korrekt placering av stenten och för att säkerställa att stenten är jämmt kragad. Ojämna kragning kan leda till att stenten placeras ut på ett icke-symmetriskt sätt (KAN BEKRÄFTAS MED FLUOROSKOPI).

Stentplacering

1. Användning av verktygen tillhandahållna med stenten är nödvändig för att öppna hemostasventilen utan att skada stenten. Se bruksanvisningen IFU-CPCE. Så snart stenten är förbi hemostasventilen måste verktyget dras ut ur ventilen.
2. Enheten förs fram genom det långa införingskyddet, och in över den styva ledaren, fram till den önskade implantatplatsen.
3. Efter korrekt positionering das skyddet tillbaka för att frilägga stenten. Bekräta korrekt stentposition genom en liten kontrastinjektion genom skyddets sidoarm eller genom en annan kateter. Vidga stenten genom att blåsa upp ballongkatatern till det rekommenderade uppläsningstrycket. Överskrid inte det nominella bristningstryck för ballongen som uppges av tillverkaren.

Utagning av införingssystemet

1. Töm ballongen när stenten har vidgats och rotera ballongen för att kontrollera att stenten är frirörlig och sitter på plats ordentligt.
2. Ta ut ballongkatatern och kontrollera resultatet med angiografi.
3. Kassera enheten enligt normala sjukhusrutiner för biologiskt avfall efter användning.

OBS! Stentdiametern kan ökas efter placeringen genom expandering med en ballong med större diameter. Överskrid inte den största rekommenderade expanderade stentdiametern på 24 mm för 8-sicksackstenter och 30 mm för 10-sicksackstenter.

RETURNERING AV EXPLANTERAD ANORDNING

NuMED, Inc. vill gärna få uttagna stenter skickade till sig. Placerar den explanterade anordningen i en behållare eller flaska direkt efter excisionen. Kontakta RA Manager, för ytterligare information om insändning av explanterade anordningar. Adress: NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965, USA. Telefonnummer: +1 315 328 4491.

WARNING: NuMED:s stenter placeras i den extremt fientliga miljö som människokroppen utgör. Det finns många orsaker till att stenter inte fungerar, däribland, men inte begränsat till, medicinska komplikationer eller stentfel till följd av fraktur och embolisering. Trots all tillämplig noggrannhet vid konstruktion, komponentval, tillverkning och testning före försäljningen kan stenter lätt skadas före, under och efter införande till följd av felaktig hantering, kragning eller andra mellankommmande skeenden. Metallstenter som placeras där utifrån kommande sammantryckningskrafter förekommer, d.v.s. i det högra ventrikulära utfödelsessystemet, är speciellt benägna för utmatningsfraktur och bör därför inte användas.

Garanti och begränsningar

Stenterna och tillbehören säljs i "befintligt skick". Köparen tar hela risken med avseende på stentens kvalitet och prestanda. NuMED fränsäger sig därför att ansvar, uttryckligen eller underförstått, med avseende på katetrar och tillbehör, innefattande men inte begränsat till varje underförstått ansvar med avseende på säljbarhet eller lämplighet för en viss användning. NuMED är inte ansvariga gentemot någon person för eventuella sjukvårdskostnader, eller för direkta skador eller följdskador, som uppkommer till följd av användning av en kateter eller ett tillbehör, eller som orsakats av en defekt, ett fel eller en fel funktions hos en kateter eller ett tillbehör, varav sig sådant ersättningsanspråk grundar sig på garanti, kontrakt, otilläten handling eller någonting annat. Ingen person äger rätt att binda NuMED till någon garanti eller framställning med avseende på katetrar och tillbehör.

Förkortningsschema för G-Armor Stent®

Uppbläst ballong	G8Z46 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent	G8Z52 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent	G8Z57 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent	G8Z63 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Uppbläst ballong	G10Z46 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent	G10Z52 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent	G10Z57 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent	G10Z63 (Stentlängd efter vidgning) Förkortning i procent
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® med 8-sicksackmönster, ballongstorleksdiagram

Stentinnedia. (mm)								
Inner-ballongtryck (atm)	12 mm diameter RBP = 7,0	14 mm diameter RBP = 6,0	15 mm diameter RBP = 5,0	16 mm diameter RBP = 5,0	18 mm diameter RBP = 4,0	20 mm diameter RBP = 4,0	22 mm diameter RBP = 3,0	24 mm diameter RBP = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Ytter-ballongtryck (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® med 10-sicksackmönster, ballongstorleksdiagram

	Stentinnerdia. (mm)		
Inner-ballong-tryck (atm)	26 mm diameter RBP = 3,0	28 mm diameter RBP = 2,0	30 mm diameter RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Ytter-ballong-tryck (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Dessa uppgifter baseras på tester med NuMED BIB(R) stentplaceringskater.

De siffror som återges i fet stil anger stentens innerdiameter vid det nominella bristningstrycket.

ALLA NuMED-KATETERAR SKA ANVÄNDAS MED EN
UPPBLÄSNINGSANORDNING MED TRYCKMÄTARE.

G-Armor Stent®

BIB-INFÖRING KATETERBALLONGDIA METER OCH INTRODUCERSTOLEK	KRÄVS INTRODUCER MED OTÄCKT STENT	KRÄVS INTRODUCER MED TÄCKT STENT
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Brugsanvisning

INDIKATIONER: Indiceret til implantering i den generelle og/eller tilbagevendende coarctatio for aorta hos patienter med følgende kliniske tilstande:

- Aortastenoze, der resulterer i betydelig anatomisk forsnævring bestemt ved angiografi eller ikke-invasiv billedebehandling (dvs. ekkokardiografi, magnetic resonance imaging (MRI), CT-scanning).
- Aortastenoze, der resulterer i hæmodynamiske ændringer, der resulterer i systolisk trykgradient, systemisk hypertension eller ændret venstre ventrikelfunktion.
- Aortastenoze, hvor ballon-angioplastik er ineffektiv eller kontraindiceret.
- Stenosidiameter > 20 % af den tilstødende kardiometer.

BESKRIVELSE

G-Armor-stenten er ballonekspanderbar og er beregnet til permanent implantation. Den udækkede G-Armor-stent består af varmebehandlet 90 % platin/10 % iridium-wire, der er arrangeret i et "Z"-mønster, som er lasersvejset i hvert led og er påloddet 24 karat guld. Antallet af Z-former i en række kan variere, hvilket påvirker stentens styrke samt den endelige udvidede diameter og procentvise stentforkortelse, mens antallet af rækker bestemmer stentens ikke-udvidede længde.

LEVERES

Leveres steriliseret med etylenoxidgas. Steril og ikke-pyrogen, hvis emballagen er uåbnet og ubeskadiget. Produktet må ikke bruges, hvis der er tvivl om dets sterilitet. Undgå længere udsættelse for lys. Efter produktet er taget ud af emballagen, skal det inspiceres for at sikre, at det ikke er blevet beskadiget.

KONTRAINDIKATIONER

- Patienter, der er for små til at kunne tillade sikker tilførsel af stent, uden at det kompromitterer den systemiske arterie, der anvendes til tilførsel.
- Ikke-farvorabel aortaanatomি, der ikke udvides med højtryksballonangioplastik.
- Okklusion eller obstruktion af den systemiske arterie, som udelukker stenttilførsel.
- Kliniske eller biologiske tegn på infektion.
- Aktiv endocarditis.
- Kendt allergi over for aspirin, andre anti-trombotiske midler eller heparin.
- Graviditet.

ADVARSLER

- Opvarmning fra radiofrekvens under MR-scanning på overlappede 10 zig stenter er ikke blevet evaluert.
- Som med enhver type implantater kan infektioner som bivirkning af kontaminering af stenten føre til aortitis eller abces. Platin/iridium-stenten kan migre fra implanteringssstedet. Hvis arterien overstækkes, kan det resultere i ruptur eller dannelse af aneurisme.
- Når stenten er foldet ind i et ballonkateter, må det maksimale ballonsprængningstryk ikke overstige det anbefaede sprængningstryk, der er angivet i producentens vejledning.
- Stentens inflaterede diameter skal mindst have samme diameter som det tilsigtede sted for implantation.
- Hvis der anvendes overdrævne kræfter ved foldning, kan stentens svejninger svækkes.
- Sammenfoldning af en 8 zig stent på et ballonkateter mindre end 12 mm og en 10 zig stent på et ballonkateter mindre end 26 mm kan beskadige stenten.
- Dette instrument er kun beregnet til engangsbrug. Det må ikke steriliseres igen og/eller genbruges, da dette kan medføre en kompromitteret ydeevne og øge risikoen for krydskontaminering.

FORHOLDSREGLER

- Det anbefales kraftigt at anvende insuffleringsudstyr med trykmåler til denne procedure.
- Stenten er stiv og kan gøre det svært at komme gennem karrene.
- Dilatationsproceduren bør kun foretages under fluoroskopisk vejledning med passende røntgenudstyr.
- Guidewirer er særlige instrumenter. Man skal udvise forsigtighed ved håndtering for at undgå at beskadige dem.
- Man skal være særlig opmærksom på at bibrække tætte katetertilslutninger og aspiration, før man fortsætter, så luftindtag i systemet kan undgås.
- Ingen del af katetersystemet må under nogen omstændigheder indføres under modstand. Årsagen til modstanden skal identificeres med fluoroskop, og problemet skal afhjælpes.

POTENTIELLE KOMPLIKATIONER/BIVIRKNINGER

BEMÆRK: Hvis der rives i ballontilførsekskatetret før stenten er fuldt udvidet, kan ballonen blive forankret til stenten, hvilket kræver kirurgisk fjernelse. Hvis en tilstrækkelig stor ballon rupturer efter stentudvidelse, kan den trækkes ud, og et nyt ballonkateter udveksles over en guidewire for at fuldføre stentudvidelsen.

Hjertekaterisation indebærer visse risici. Potentielle komplikationer og bivirkninger forbundet med brug af udstyret og indikationen herfor omfatter:

- | | |
|--|-----------------------------------|
| • Skade på aorta femoralis, trombose eller pseudoaneurysme | • Stentstenoze |
| • Stentmigration | • Aorta aneurysme/pseudoaneurysme |
| • Stentbrud | • Forkert placering af stent |
| • Aortabrud/rift | • Sepsis/infektion |
| • Hæmatom | • AV-fisteldannelse |
| • Trombose/Tromboembolisme | • Forbigående arytmier |
| • Død | • Blødning |
| • Endokarditis | • Cerebrovaskulær hændelse |
| • Cellenekrose ved implanteringsstedet | |

Alle alvorlige hændelser, der er forekommel i relation til udstyret, skal indberettes til NuMED og den kompetente myndighed i brugslandet.

OPLYSNINGER OM SIKKERHED AF MR-SCANNING

Ikke-kliniske tests og modellering har vist, at stent er MR-betinget. En patient med dette implantat kan scannes sikkert i et MR-system, der opfylder de følgende betingelser:

- Statisk magnetfelt på 1,5 Tesla og 3 Tesla
- Maksimalt rumligt magnetisk gradientfelt på 2500 Gauss/cm (25 T/m)
- Maksimal MR-systemrapporteret gennemsnitlig specifik absorptionsrate (SAR) for hele kroppen på 2,0 W/kg for 15 minutters scanning (normal driftstilstand)

Baseret på ikke-klinisk tests og modellering forventes stent, under de ovenfor definerede scanningsbetingelser, at producere en maksimal temperaturstigning i vivo på mindre end 2 °C efter 15 minutters vedvarende scanning.

MR-billedkvaliteten kan være kompromitteret, hvis interesseområdet er i samme område som, eller forholdsvis tæt på, implantatets position. I ikke-kliniske tests rækker billedaraftekten forårsaget af implantatet ca. 3 mm ud fra stent ved billedebehandling med en spinekko-pulsekvens og 6 mm ved billedebehandling med en gradientekko-pulsekvens og et MR-system med 3 Tesla. Implantatets lumen var tilsløret.

Tilstedeværelsen af andre implantater eller patientens medicinske omstændigheder kan kræve lavere grænser for nogle eller samtlige af de ovenstående parametre.

Advarsel: Opvarmning fra radiofrekvens under MR-scanning på overlappede 10 zig stenter er ikke blevet evalueret.

BRUGSANVISNING

Vælg stentstørrelse

1. Mål længden for målstrikturen for at bestemme længden af den stent, der skal anvendes. Sørg for at stentlængden er en smule længere proksimalt og distalt i forhold til strikturen.
2. Stentlængden skal bestemmes således, at hele det blokerede segment dækkes med en enkelt stent.
Bemærk: Hvis mere end en stent er nødvendig, skal stenten placeres mest distalt fra indstikningsstedet først, hvorefter den proksimale stent placeres ligefter.
3. Mål diameteren for referencestrukturen og karret proksimalt og distalt for målindgrebet for at bestemme en passende stentstørrelse samt tilførselsystem.

Stentklargørelse

- Tag stenten ud af pakkeglasset.

Klargøring af stenttilførselskatret

- Se den brugsanvisning, der fulgte med det anbefaede ballonkateter.

Klargøring af stenttilførselssystemet

1. Isæt altid en guidewire i passende størrelse gennem ballonkateterlumen, når ballonen klargøres, og stenten foldes.
2. Fjern ballonbeskyttelsen, og kontroller visuelt ballonen for at sikre, at den er foldet korrekt, således at den fylder mindst til stentklargøring. Det anbefales kraftigt at "tørklargøre" ballontilførselskatret med undertryk.
3. Skyd stenten over den distale ende af ballonen, mens ballonen er foldet, indtil de radioøpake markører er lige langt fra stentens ender. Kontroller stentplacering under et fluoroskop, før den foldes.
4. Fold forsigtigt (se indlagte IFU-CPCE) stenten på ballonen med et let tryk med fingrene og en "glidende bevægelse", således at der forekommer et ensartet tryk på alle sider af stenten. Fold kun indtil der ikke længere fornemmes bevægelse i kateteret. Paltin er meget bøjeligt og kan let foldes. Placer en lille mængde ufortyndet kontraststof for at "dække" stenten og forbedre ballonens klædeevne. (UNDGA AT BØJE ELLER SNO STENTEN).
5. Kontrollér ballon-/stentsamlingen visuelt for at sikre korrekt placering af stenten og for at sikre, at stenten er foldet ensartet. Uensartet foldning kan betyde, at stenten anlægges usymmetrisk (KAN BEKRÆFTES VED FLUOROSKOPI).

Stentplacering

1. **Det er nødvendigt at bruge de redskaber, der følger med stenten, for at trænge forbi hæmostaseventilen uden at beskadige stenten. Se indlagte IFU-CPCE. Når stenten er ført forbi hæmostaseventilen, skal redskabet trækkes ud af ventilen.**
2. Samlingen føres gennem den lange tilførselssheath og over den stive guidewire ind til det beregnede implanteringssted.
3. Efter korrekt placering af stenten, skal sheathen trækkes tilbage, således at stenten eksponeres. Kontroller korrekt stentplacering ved at injicere en lille mængde kontraststof gennem sheathens sidearm eller gennem endnu et kateter. Udvid stenten ved at insufflere ballonkatetret til det anbefaede sprængningstryk. Overstig ikke ballonproducentens nominelle sprængningstryk.

Tilbagetrækning af fremføringssystemet

1. Når stenten er udvittet, skal ballonen desuffleres og roteres for at sikre, at stenten er fri og korrekt placeret.
2. Fjern ballonkatetret, og bekræft resultatet med angiografi.
3. Bortskaf enheden efter brug i henhold til standard hospitalsretningslinjer for biologisk farligt udstyr.

BEMÆRK: Stentens diameter kan øges efter placering ved at udvide med en ballon med større diameter. Den anbefaede maksimale udvidede stentdiameter på 24 mm for 8 zig stenter og 30 mm for 10 zig stenter må ikke overstiges.

RETURNERING AF EKSPLANTERET ANORDNING

NuMED, Inc. er interesseret i at få brugte stente tilbage. Placer det udtagne udstyr i en beholder eller et hætteglas straks efter udskæring. For yderligere oplysninger vedrørende returnering af udtaget udstyr kontaktes RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965, USA. Telefonnummer: 315-328-4491.

ADVARSEL: NuMED-stente placeres i et ekstremt aggressivt miljø i den menneskelige krop. Stente kan svigte af flere forskellige årsager, inklusive men ikke kun, medicinske komplikationer eller stentsvigt og embolisering. Derudover, og selvom der udvides den største omhyggelighed i design, udvælgelse af bestanddele, fremstilling, og testning for salg, kan stente let beskadiges før, under eller efter indføring ved forkert håndtering, folding eller andre indgrindende handlinger. Metalstente der placeres i områder, hvor der er udefrakommende kompressionskræfter, dvs. højre ventrikulær udløb, er især utsat for fraktur og embolisering, hvilket bør undgås.

Garanti og begrænsninger

Stente og tilbehør sælges, som de er. Hele risikoen omkring stentens kvalitet og ydelse ligger hos kunden. NuMED fralægger sig alle garantier, udtrykt eller implicit, med hensyn til katetret og tilbehør, deriblandt, men ikke begrænset til, alle implicite garantier omkring salgbarhed eller egnethed til et specifikt formål. NuMED kan ikke holdes ansvarlig for nogen persons medicinske udgifter eller andre direkte eller følgende beskadigelser forårsaget af brugen – eller forårsaget af defekt, svigt eller fejlfunktion – af et hvilket som helst kateter eller tilbehør, uanset om et krav for sådanne skader er baseret på garanti, kontrakter, erstatningsforpligtende retsbrud eller andet. Ingen person har autoritet til at forpligte NuMED til erklæringer om eller garantier for katetret og tilbehør.

Oversigt over G-Armor Stent® forkortning

Diameter på insufflert ballon	G8Z46 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse	G8Z52 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse	G8Z57 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse	G8Z63 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Diameter på insufflert ballon	G10Z46 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse	G10Z52 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse	G10Z57 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse	G10Z63 (Stent-længde efter ekspansion) Procent forkortelse
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® 8 zig ballonstorrelsesskema

Indre Ballon-tryk (atm)	Stent-id (mm)							
	12 mm diameter RBP = 7,0	14 mm diameter RBP = 6,0	15 mm diameter RBP = 5,0	16 mm diameter RBP = 5,0	18 mm diameter RBP = 4,0	20 mm diameter RBP = 4,0	22 mm diameter RBP = 3,0	24 mm diameter RBP = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Ydre Ballon-tryk (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® 10 zig ballonstørrelsesskema

	Stent-id (mm)		
Indre ballontryk (atm)	26 mm diameter RBP = 3,0	28 mm diameter RBP = 2,0	30 mm diameter RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Ydre ballontryk (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Disse data er baseret på testning udført med NuMED BIB® stent-placeringskateter.

De fremhævede tal viser stent-id ved det nominelle sprængningstryk.

DET GÆLDER FOR ALLE NU MED-KATETERE, AT
INSUFFLERINGSUDSTYR MED TRYKMÅLER SKAL ANVENDES.

G-Armor Stent®

BIB-TILFØRSEL KATETER BALLONDIAmeter OG INTRODUCERSTØRRELSE	PAKRÆVET INTRODUCER MED FRIGJORT STENT	PÅKRÆVET INTRODUCER MED TILDÆKKET STENT
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Gebruiksaanwijzing

INDICATIES: Geïndiceerd voor de implantatie in de aangeboren en/of recidiverende coarctatie van de aorta bij patiënten die aan de volgende klinische condities voldoen:

- Aortastenose resulterend in een aanzienlijke anatomische vernauwing, zoals vastgesteld met een angiografie of niet-invasieve imaging (bv. echocardiografie, MRI [Magnetic Resonance Imaging] of CT-scans);
- Aortastenose resulterend in hemodynamische wijzigingen, resulterend in een wijziging van de systolische bloeddruk, systemische hypertensie of een gewijzigd functioneren van het inkerventrikel;
- Aortastenose waarbij ballonangioplastie ondoelmatig of gecontraïndiceerd is;
- Diameter van stenose >20% van de diameter van het aangrenzende bloedvat.

BESCHRIJVING

De G-Armor-stent is ballon-expandeerbaar en bestemd voor permanente implantatie. De onbedekte G-Armor-stent is vervaardigd uit warmtebehandelde draad van 90% platina/10% iridium die in een Z-patroon is geplaatst, bij elk verbindingspunt lasergelast en door solderen bedekt met 24 karaat goud. Het aantal Z's in een rij kan worden gewijzigd en heeft effect op de sterkte van de stent en op de uiteindelijke diameter na expanderen en het percentage inkorting van de stent, terwijl het aantal rijken de lengte van de stent voor het expanderen bepaald.

HOE WORDT HET PRODUCT GELEVERD?

Gesteriliseerd met behulp van ethyleenoxide. Steriel en niet-pyrogeen indien verpakking ongeopend en onbeschadigd is. Het product niet gebruiken indien er twijfel bestaat of het product steriel is. Vermijd langdurige blootstelling aan licht. Inspecteer het product als het uit de verpakking wordt gehaald om het te controleren op beschadiging.

CONTRA-INDICATIES

- Patiënten die te klein zijn om de stent veilig in te brengen zonder dat dit gevaar oplevert voor de slagader die voor het inbrengen wordt gebruikt;
- Ongunstige anatomie van de aorta, die niet dilateert bij ballonangioplastie met hoge druk;
- Occlusie of obstructie van de lichaamsslagader, wat inbrengen van de stent onmogelijk maakt;
- Klinische of biologische tekenen van infectie;
- Actieve endocarditis;
- Vastgestelde allergie voor aspirine, andere plaatjesremmers of heparine;
- Zwangerschap.

WAARSCHUWINGEN

- Radiofrequentieterverwarming tijdens MRI-scans op overlappende 10 zig stents is niet beoordeeld.
- Zoals voor elke implantaatlaring geldt, kan infectie als gevolg van besmetting van de stent aortitis of abcessen veroorzaken. De platina/iridium stent kan migreren van de implantaatplaats. Te veel uittrekken van de slagader kan leiden tot een breuk of de vorming van een aneurysma.
- Wanneer de stent op een balloninbrengkatheter is geklemd, mag de maximale vuldruk van de ballon niet groter zijn dan de aanbevolen vuldruk die in de instructies van de fabrikant wordt vermeld.
- De geïnflateerde diameter van de stent moet ten minste gelijk zijn aan de diameter van de beoogde implantaatplaats.
- Excessive druk tijdens het vastklemmen kan de lassen van de stent verzwakken.
- Krimpen van de 8 zig stent op een ballonkatheter kleiner dan 12 mm en de 10 zig op een ballonkatheter kleiner dan 26 mm kan beschadiging aan de stent veroorzaken.
- Dit hulpmiddel is uitsluitend bestemd voor eenmalig gebruik. Het mag niet opnieuw worden gesteriliseerd en/of opnieuw gebruikt, aangezien dit de prestaties van het hulpmiddel kan aantasten en kan leiden tot een verhoogd risico op kruisbesmetting.

VOORZORGSMATREGELEN

- Het gebruik van een vulinstrument met drukmeter tijdens deze procedure wordt sterk aangeraden.
- De stent is star, waardoor de verplaatsing door de vaten moeilijk kan zijn.
- Dilatatie-ingrepen dienen onder fluoroscopische geleiding en met gebruik van geschikte röntgenapparatuur te gebeuren.
- Voerdraden zijn delicate instrumenten. Ze dienen voorzichtig te worden gehanteerd om de kans op breuk te helpen verminderen.
- Er dient, alvorens verder te gaan, zorgvuldig aandacht te worden besteed aan het behoud van nauwsluitende kathereteraansluitingen door aspiratie om te voorkomen dat er lucht in het systeem komt.
- Onder geen enkele omstandigheid mag enig deel van het katheretersysteem tegen weerstand in worden opgevoerd. De oorzaak van de weerstand dient onder fluoroscopische doorlichting te worden achterhaald, en de nodige maatregelen moeten worden getroffen om het probleem te verhelpen.

MOGELIJKE COMPLICATIES/BIJWERKINGEN

OPMERKING: Als de balloninbrengkatheter rondom scheurt voordat de stent volledig is ontplooid, kan de ballon aan de stent vastplakken; in dat geval is operatieve verwijdering noodzakelijk. Als een ballon van adequate grootte na ontplooiing van de stent knapt, kan de ballon worden teruggetrokken en een nieuwe ballonkatheter over de voerdraad worden ingebracht om de ontplooiing van de stent te voltooien.

Hartkatheretisatie brengt enkele risico's met zich mee. Mogelijke complicaties en ongewenste effecten in verband met het gebruik en het voorshrijven van het hulpmiddel zijn onder meer:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Femurslagaderletsel, trombose en pseudo-aneurysma • Stentmigratie • Stentbreuk • Aortaruptuur • Hematoom • Trombose/Trombo-embolie • Overlijden • Endocarditis • Celnecrose op de plaats van het implantaat | <ul style="list-style-type: none"> • Stentstenose • Aorta-aneurysma/Pseudo-aneurysma • Onjuiste positie van de stent • Sepsis/infectie • Vorming van een AV fistel • Transitoire aritmie • Bloeding • Cerebrovasculair Incident |
|---|---|

Elk ernstig incident dat zich heeft voorgedaan in verband met het hulpmiddel, moet worden gemeld aan NuMED en aan de bevoegde autoriteit in het land waar het wordt gebruikt.

MRI-VEILIGHEIDSINFORMATIE

Uit niet-klinische tests en modellering is gebleken dat de stent onder bepaalde voorwaarden MRI-veilig is. Een patiënt met dit hulpmiddel kan veilig worden gescand in een MRI-systeem dat aan de volgende voorwaarden voldoet:

- Statisch magnetisch veld van 1,5 T en 3 T

- Maximale ruimtelijke gradiënt van het magnetische veld van 2500 gauss/cm (25 T/m)
- Een door het MRI-systeem geregistreerde maximale specific absorption rate (SAR) die gemiddeld over het gehele lichaam 2,0 W/kg bedraagt gedurende 15 minuten scannen (normale bedrijfsmodus)

Op basis van niet-klinische tests en modellering wordt verwacht dat de stent onder de hierboven gedefinieerde scanvoorraarden een maximale in-vivotemperatuurstijging van minder dan 2 °C veroorzaakt na 15 minuten continu scannen.

De kwaliteit van het MRI-beeld is mogelijk minder goed wanneer het in beeld te brengen gebied samenvalt met de plaats van het hulpmiddel of er betrekkelijk dicht bij ligt. In nietklinische tests met een MRI-systeem van 3 T strekte het door het hulpmiddel veroorzaakte beeldartefact zich ongeveer 3 mm uit voorbij de stent bij beeldvorming met een spinecho-pulssequentie, en 6 mm bij beeldvorming met een gradiëntecho-pulssequentie. Het lumen van het hulpmiddel werd verhuld.

Bij aanwezigheid van andere implantaat of op grond van de medische toestand van de patiënt kan het nodig zijn om lagere limieten te hanteren voor sommige of alle bovengenoemde parameters.

Waarschuwing: Radiofrequentieverwarming tijdens MRI-scans op overlapt 10 zig stents is niet beoordeeld.

GEBRUIKSAANWIJZING

Kies een stengtgroote

1. Meet de lengte van de beoogde vernauwing om de juiste stentlengte te bepalen. Kies een zodanige lengte dat de stent zich uitstrek van enigszins proximaal tot enigszins distaal ten opzichte van de vernauwing.
2. De stentlengte moet zodanig gekozen dat het volledige geobstureerde segment met één stent wordt gedekt.
Opmerking: Als er meer dan één stent nodig is, plaatst u eerst de stent die het meest distal is ten opzichte van de punctieplaats; vervolgens plaatst u de proximale stent in tandem.
3. Meet de diameter van de referentievernauwing en het vat proximaal en distaal ten opzichte van de beoogde laesie om de juiste stengtgroote en het juiste inbrengsysteem te kiezen.

Preparatie van de stent

- Verwijder de stent uit de verpakningsflacon.

Preparatie van de stentinbrengkatheter

- Zie de gebruiksaanwijzing van de aanbevolen ballonkatheter.

Voorbereiding van het stentplaatsingssysteem

1. Voer altijd een voerdraad van de juiste groote door het lumen van de ballonkatheter wanneer u de ballon prepareert en de stent vastklemt.
2. Verwijder de ballonbescherming en inspecteer de ballon op het oog om u ervan te verzekeren dat deze juist is opgevouwen tot het laagste profiel als preparatie voor de stent. Het wordt sterk aanbevolen de balloninbrengkatheter "droog te prepareren" met negatieve druk.
3. Schuif de stent over het distale uiteinde van de ballon (zorg dat de ballon daarbij opgevouwen blijft) totdat de radiopake markeerders zich op gelijke afstand van de uiteinden van de stent bevinden. Controleer de positie van de stent onder de fluoroscoop voordat u de stent vastklemt.
4. Klem de stent voorzichtig (zie inleg IFU-CPCE) op de ballon door met de vingers druk uit te oefenen en een "rollende beweging" te maken om gelijke druk op alle kanten van de stent uit te oefenen. Klem alleen vast totdat u op de katheter geen beweging meer voelt. Platina is erg buigzaam en kan daarom eenvoudig worden vastgeklemd. Breng een beetje onverdund contrastmiddel aan om de stent te "coaten" en de hechting aan de ballon te verbeteren. (ZORG DAT U DE STENT NIET BUGT OF VERDRAAIT.)
5. Voer een visuele inspectie uit van de ballon/stent om de juiste plaatsing van de stent te verzekeren en te verzekeren dat de stent gelijkmatig is gekrompen. Ongelijkmatig krimpen kan ertoe leiden dat de stent zich op een niet-symmetrische manier ontspoot (KAN WORDEN BEVESTIGD DOOR FLUOROSCOPIE).

De stent plaatsen

1. Het gebruik van de bij de stent geleverde hulpmiddelen is noodzakelijk om de hemostaseklep te weerstaan zonder beschadiging van de stent. Zie bijluister IFU-CPCE. Zodra de stent de hemostaseklep is gepasseerd, moet het hulpmiddel uit de klep worden getrokken.
2. Het geheel wordt via de lange inbrenghuls en over de starre voerdraad naar de gewenste implantatielocatie geleid.
3. Wanneer de stent zich op de juiste plaats bevindt, trekt u de huls terug om de stent bloot te stellen. Controleer of de stent zich op de juiste plaats bevindt door een kleine hoeveelheid contrastvloeistof via de zijarm van de huls of een tweede katheter te injecteren. Ontpooi de stent door de ballonkatheter te vullen tot de aanbevolen vuldruck. Zorg dat u de door de fabrikant gespecificeerde nominale barstdruk niet overschrijdt.

Het plaatsingssysteem terugtrekken

1. Zodra de stent is ontpooi, laat u de ballon leeglopen en draait u deze om u ervan te verzekeren dat de stent vrij is en juist is ontpooi.
2. Verwijder de ballonkatheter en controleer het resultaat met een angiografie.
3. Voer het hulpmiddel na het gebruik af volgens het standaardprotocol van het ziekenhuis voor biologisch gevaarlijke hulpmiddelen.

OPMERKING: De diameter van de stent kan na plaatsing worden vergroot door hem opnieuw te expanderen met behulp van een ballon met een grotere diameter. Overschrijd de maximum aanbevolen geëxpandeerde stendiameter van 24 mm voor de 8 zig stents en van 30 mm voor de 10 zig stents niet.

RETOURZENDING VAN GEËXPLANTEERD INSTRUMENT

NuMED, Inc. wil verwijderde stents graag terugvragen. Plaats het geëxplanteerde instrument onmiddellijk na excisie in een bakje of flesje. Neem voor verdere instructies voor het retourneren van geëxplanteerde instrumenten contact op met RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965, Verenigde Staten. Telefoonnummer: 315-328-4491.

WAARSCHUWING: NuMED stents worden in een uiterst onvriendelijk milieu in het menselijke lichaam geplaatst. Stents kunnen om verscheidene redenen falen zoals o.a. wegens medische complicaties of failing van de stent ten gevolge van breuk en embolisatie. Ondanks de uiterste zorg bested aan het ontwerp, de selectie van de onderdelen, de fabricage en het testen, kunnen stents bovenindien wegens onjuiste hantering, onjuist vastklemmen of andere voorvalen voor, tijdens of na het inbrengen gemakkelijk beschadigd raken. Metalen stents die worden aangebracht op plaatsen waar extrinsieke compressie (bv. het uitstroomkanaal van het rechterventrikel) wordt uitgeoefend, zijn erg gevoelig voor vermoeidheidsbreuken en embolisatie en moeten worden vermeden.

Garantie en beperkingen

De stents en accessoires worden verkocht in hun huidige conditie. Het gehele risico betreffende de kwaliteit en de prestaties van de stent berust bij de koper. NuMED wijst alle uitdrukkelijke of stilzwijgende garanties met betrekking tot de kathereters en de accessoires

af, met inbegrip van, maar niet beperkt tot alle stijlzwijgende garanties op verkoopbaarheid of geschiktheid voor een bepaald doel. NuMED zal niet aansprakelijk worden gesteld t.o.v. enige persoon voor medische kosten of enige directe of gevolgschade voortvloeiend uit het gebruik van enige katheter of accessoire of verozaakt door enig defect, faling of slechte werking van enige katheter of accessoire, ongeacht of dergelijke vordering gebaseerd is op een garantie, contract, onrechtmatige daad of anderszins. Geen enkele persoon is gemachtigd NuMED te binden aan enige bewering of garantie met betrekking tot katheters en accessoires.

Tabel Verkorting van G-Armor Stent®

Diameter van de gevulde ballon	G8Z46 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting	G8Z52 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting	G8Z57 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting	G8Z63 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,98%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Diameter van de gevulde ballon	G10Z46 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting	G10Z52 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting	G10Z57 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting	G10Z63 (Stentlengte na ontspeling) Percentage verkorting
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® 8 zig ballonmaatabel

Binnen-ballon-druk (atm)	Binnendiameter stent (mm)							
	Diameter 12 mm Nominale barstdruk = 7,0	Diameter 14 mm Nominale barstdruk = 6,0	Diameter 15 mm Nominale barstdruk = 5,0	Diameter 16 mm Nominale barstdruk = 5,0	Diameter 18 mm Nominale barstdruk = 4,0	Diameter 20 mm Nominale barstdruk = 4,0	Diameter 22 mm Nominale barstdruk = 3,0	Diameter 24 mm Nominale barstdruk = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Buiten-ballon-druk (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® 10 zig ballonmaatabel

Binnendiameter stent (mm)			
Binnen-ballon-Druk (atm)	Diameter 26 mm Nominale barstdruk = 3,0	Diameter 28 mm Nominale barstdruk = 2,0	Diameter 30 mm Nominale barstdruk = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Buiten-ballon-Druk (atm)			
1,5	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Deze gegevens zijn gebaseerd op tests uitgevoerd met de NuMED BIB® catheter voor stentplaatsing.

De vetgedrukte waarden geven de binnendiameter van de stent bij de nominale barstdruk weer.

**EEN VULINSTRUMENT MET DRUKMETER DIENT
MET ALLE NuMED KATHETERS TE WORDEN GEBRUIKT.**

G-Armor Stent®

DIAMETER VAN BALLON VOOR BIBINBRENGKATHETER EN MAAT VAN INTRODUCER	VEREISTE INTRODUCER MET LEGE STENT	VEREISTE INTRODUCER MET BEDEKTE STENT
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Instruções de utilização

INDICAÇÕES: Indicado para implante na coarcação de aorta nativa e/ou recorrente em doentes que apresentem os seguintes distúrbios clínicos:

- Estenose da aorta resultando num estreitamento anatômico significativo, conforme determinado por angiografia ou imagiologia não invasiva, por ex., ecocardiografia, ressonância magnética (MRI), tomodensitometria;
- Estenose da aorta resultando em alterações hemodinâmicas, resultando num gradiente de pressão sistólica, hipertensão sistêmica ou funcionamento ventricular esquerdo alterado;
- Estenose da aorta em que a angioplastia por balão é inefficiente ou está contraindicada;
- Diâmetro da estenose >20% do diâmetro dos vasos adjacentes.

DESCRIÇÃO

O G-Armor Stent é expansível por balão e destinado ao implante permanente. O G-Armor Stent sem revestimento é composto por fio de platina (90 %) e íridio (10 %), tratado termicamente, disposto num padrão em zig-zague, com filamentos fundidos a laser em cada junta e soldado por cima com ouro de 24 K. O número de voltas em cada filamento pode variar, afetando a resistência do stent, bem como o eventual diâmetro expandido e o encurtamento percentual do stent, enquanto o número de filamentos determinará o comprimento não expandido do stent.

COMO É FORNECIDO

É fornecido esterilizado a gás de óxido de etileno. Estéril e apirogénico se a embalagem não estiver aberta nem danificada. Não use o produto se tiver dúvidas se está ou não esterilizado. Evite a exposição prolongada à luz. Depois de retirar da embalagem, inspecione o produto para garantir que não está danificado.

CONTRA-INDICAÇÕES

- Doentes demasiado pequenos para permitir uma entrega do stent em segurança sem comprometer a artéria sistémica utilizada para a entrega;
- Anatomia aórtica desfavorável, que não dilata com angioplastia de alta pressão com balão;
- Oclusão ou obstrução da artéria sistémica que impeça a entrega do stent;
- Sinais clínicos ou biológicos de infecção;
- Endocardite activa;
- Alergia conhecida à aspirina, a outros agentes antiplaquetários ou à heparina;
- Gravidez.

AVISOS

- O aquecimento por radiofrequência durante exames de RMN em stents de 10 zig não foi avaliado.
- Tal como com qualquer tipo de implante, uma infecção secundária à contaminação do stent poderá conduzir a aortite, ou abcesso. O stent de platina/íridio poderá migrar do local de implante. O alongamento excessivo da artéria poderá resultar na ruptura da mesma ou na formação de um aneurisma.
- Quando o stent está pregueado sobre o cateter de entrega de balão, a pressão máxima de insuflação do balão não deve exceder a pressão de insuflação recomendada, especificada nas instruções do fabricante.
- O diâmetro do stent insuflado deve ser pelo menos igual ao diâmetro do local de implante pretendido.
- Empregar força excessiva durante o pregueamento poderá enfraquecer as juntas soldadas do stent.
- Crimpar o stent de 8 zig num cateter de balão inferior a 12 mm, e o de 10 zig num cateter de balão inferior a 26 mm, pode causar danos no stent.
- Este dispositivo destina-se apenas a uma única utilização. Não o reesterilizar e/ou reutilizar, uma vez que tal poderá resultar potencialmente num desempenho comprometido do dispositivo e num risco acrescido de contaminação cruzada.

PRECAUÇÕES

- Recomenda-se vivamente a utilização de um dispositivo de insuflação com manômetro de pressão durante este procedimento.
- O stent é rígido, o que poderá dificultar o seu avanço através dos vasos.
- Os processos de dilatação devem ser efectuados sob orientação fluoroscópica com equipamento de raios x adequado.
- Os fios-guia são instrumentos delicados. Deve ter-se muito cuidado ao manusear os mesmos para evitar a possibilidade de ruptura.
- É necessário ter muita atenção à manutenção das ligações de cateteres estanques e aspiração antes de prosseguir, para evitar a entrada de ar no sistema.
- Em situação alguma se deve fazer avançar o cateter quando for sentida resistência. A causa da resistência deve ser identificada com fluoroscopia e devem ser tomadas medidas para resolver o problema.

FEITOS ADVERSOS/COMPLICAÇÕES POTENCIAIS

NOTA: Um rasgão circumferencial no cateter de entrega do balão antes da expansão completa do stent, poderá fazer com que o balão fique ligado ao stent, obrigando à remoção cirúrgica. Em caso de ruptura de um balão de dimensões adequadas após a expansão do stent, poderá ser retirado, sendo substituído por um novo cateter de balão sobre um fio-guia por forma a concluir a expansão do stent.

A cateterização cardíaca acarreta determinados riscos. As potenciais complicações e efeitos adversos associados à utilização e indicação do dispositivo incluem:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Lesão, trombose ou pseudoaneurisma da artéria femoral • Migração do Stent • Fratura do Stent • Ruptura/lacerção da aorta • Hematoma • Trombose/Tromboembolismo • Morte • Endocardite | <ul style="list-style-type: none"> • Necrose celular no local do implante • Estenose do Stent • Aneurisma/Pseudoaneurisma da aorta • mau posicionamento do stent • Sepsis/infeção • Formação de fistula AV • Arritmia transitória • Hemorrágia • Incidente vascular cerebral |
|---|---|

Qualquer incidente grave que tenha ocorrido relacionado com o dispositivo deve ser notificado à NuMED e à autoridade competente do país de utilização.

INFORMAÇÃO SOBRE SEGURANÇA DA IRM

Testes e a criação de modelos não clínicos demonstraram que o stent é condicional para RM. Um doente com este dispositivo pode ser submetido com segurança a exame num sistema de RM que satisfaça as seguintes condições:

- Campo magnético estático de 1,5 T e 3 T

- Campo magnético do gradiente espacial máximo de 2500 gauss/cm (25 T/m)
- O valor máximo da taxa de absorção específica (SAR) média, calculada para todo o corpo, apresentado pelo sistema de RM é de 2,0 W/kg durante 15 minutos de exame (modo de funcionamento normal)

Com base em testes e na criação de modelos não clínicos, nas condições de exame supramencionadas, prevê-se que o stent produza um aumento máximo da temperatura in vivo inferior a 2 °C após 15 minutos de exame contínuo.

A qualidade de imagem de RM pode ser comprometida se a área de interesse for a mesma área ou uma área relativamente próxima da posição do dispositivo. Em testes não clínicos, os artefactos de imagem originados pelo dispositivo prolongam-se aproximadamente por 3 mm a partir do stent quando o exame é realizado com uma sequência de impulsos spin echo e por 6 mm quando o exame é realizado com uma sequência de impulsos gradiente echo e um sistema de IRM de 3 T. O lúmen do dispositivo foi obscurecido.

A presença de outros implantes ou de circunstâncias clínicas do doente podem requerer limites inferiores em alguns ou todos dos parâmetros anteriores.

Aviso: O aquecimento por radiofrequência durante exames de RMN em stents de 10 zig não foi avaliado.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Seleccione o tamanho do stent

1. Meça o comprimento da estenose alvo para determinar o comprimento do stent necessário. Determine o tamanho do stent de forma a prolongar-se ligeiramente em direcção proximal e distal à estenose.
2. O comprimento adequado de stent deve ser seleccionado tendo em conta a cobertura total do segmento obstruído com um único stent.
Nota: Se for necessário utilizar mais do que um stent, coloque primeiro o stent no ponto mais distal ao ponto de perfuração, seguido da colocação do stent proximal em série.
3. Meça o diâmetro da estenose de referência e do vaso proximal e distal à lesão alvo por forma a determinar a tamanho adequado do stent e do sistema de entrega.

Preparação do stent

- Remover o stent do frasco de embalagem.

Preparação do cateter de entrega do stent

- Consulte as Instruções de utilização fornecidas com o cateter de balão recomendado.

Preparação do sistema de entrega do stent

1. Posicione sempre um fio-guiá de dimensões adequadas através do lumen do cateter de balão durante a preparação do balão e o pragueamento do stent.
2. Retire o protector do balão e inspecione visualmente o balão a ser utilizado para assegurar que está correctamente dobrado para o seu perfil mais baixo em preparação para o stent. Recomenda-se vivamente a preparação a seco do cateter de entrega do balão utilizando pressão negativa.
3. Deslize o stent sobre a ponta distal do balão, mantendo a dobra do mesmo, até que os marcadores radiopacos estejam à mesma distância de cada uma das pontas do stent. Verifique a posição do stent sob fluoroscopia antes do pragueamento.
4. Pregueie ligeiramente (ver IFU-CPCE do folheto de instruções) o stent sobre o balão, utilizando a pressão dos dedos e um movimento rotativo, por forma a exercer uma pressão igual sobre todos os lados do stent. Dobre apenas até deixar de sentir movimento no cateter. A platina é extremamente maleável e não deverá ser difícil de preguear. Coloque uma pequena quantidade de meio de contraste não diluído para "revestir" o stent e melhorar a aderência ao balão. (EVITE DOBRAR OU TORCER O STENT).
5. Isplicionar visualmente a montagem balão/stent para se certificar da colocação adequada do stent e para garantir que o stent está a ser cimpado uniformemente. A cimpagem não uniforme pode fazer com que o stent fique armado de forma assimétrica (PODE SER CONFIRMADO POR FLUOROSCOPIA)

Colocação do stent

1. É necessário o uso dos instrumentos fornecidos com o stent para vencer a válvula de homeostasia sem danificar o stent ou cobertura. Consultar o folheto incluído IFU-CPCE (instruções de utilização). Quando o stent tiver passado a válvula de homeostasia, o instrumento tem de ser puxado para fora da válvula.
2. O conjunto é avançado através da bainha de entrega longa e sobre o fio-guiá rígido para dentro da localização pretendida para o implante.
3. Após o posicionamento correcto do stent, puxe para trás na bainha para expor o stent. Confirme a posição correcta do stent com uma pequena injeção de meio de contraste através do braço lateral da bainha ou por um segundo cateter. Expanda o stent insuflando o cateter de balão até à pressão de insuflação recomendada. Não exceder a pressão nominal de ruptura do balão indicada pelo fabricante.

Retirar o sistema de entrega

1. Estando o stent expandido, desinsufla o balão e rode para assegurar que o stent está livre e correctamente colocado.
2. Retire o cateter de balão e confirme o resultado por angiografia.
3. Elimine o dispositivo após a utilização, de acordo com o protocolo padrão do hospital para dispositivos com risco biológico.

NOTA: O diâmetro do stent pode ser aumentado após a colocação, expandindo com um balão de maior diâmetro. Não ultrapassar o diâmetro máximo recomendado do stent expandido de 24 mm para os stents de 8 zig, e 30 mm para os stents de 10 zig.

DEVOLUÇÃO DE DISPOSITIVOS EXPLANTADOS

A NuMED, Inc. está interessada em obter stents recuperados. Coloque o dispositivo explantado num recipiente ou frasco imediatamente após a excisão. Para mais instruções sobre a devolução de um dispositivo explantado, contacte RA Manager, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, Nova Iorque, 12965. Tel: 315-328-4491.

AVISO: Os stents NuMED são colocados no ambiente extremamente hostil do corpo humano. As falhas de funcionamento dos stents podem ter uma variedade de causas, incluindo, entre outras, complicações médicas ou avaria do stent por fractura ou embolização. Para além disso, apesar de todo o cuidado tido na concepção, selecção de componentes, fabrico e testes anteriores à venda, os stents podem facilmente ser danificados antes, durante ou depois a inserção, devido a manuseamento incorrecto ou a outras acções de intervenção. Os stents metálicos colocados em locais onde existem forças de compressão extrínsecas, tais como o trato de fluxo de saída do ventrículo direito, são especialmente atreitos a fractura por desgaste e embolização, devendo ser evitados.

Garantia e limitações

Os stents e acessórios são vendidos "tal como se encontram". Todos os riscos relacionados com a qualidade e funcionamento do stent são assumidos pelo comprador. A NuMED não se responsabiliza por quaisquer garantias, expressas ou implícitas, no que diz respeito a cateteres e acessórios, incluindo, entre outras, qualquer garantia implícita de comercialização ou adequação a um objectivo em particular. A NuMED não se responsabiliza por pessoa alguma relativamente a despesas médicas ou quaisquer danos directos ou consequentes resultantes da utilização de qualquer cateter ou acessório ou provocados por quaisquer defeitos, avarias ou mau funcionamento de qualquer cateter ou acessório, seja a reclamação por tais danos feita com base na garantia, contrato, prejuízo ou outros. Nenhuma pessoa tem autoridade para sujeitar a NuMED a qualquer obrigação legal relativamente a representações ou garantias no que diz respeito a cateteres e acessórios.

Tabela de Encurtamento Prévio do G-Armor Stent®

Diâmetro do balão insuflado	G8Z46 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual	G8Z52 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual	G8Z57 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual	G8Z63 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Diâmetro do balão insuflado	G10Z46 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual	G10Z52 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual	G10Z57 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual	G10Z63 (Comprimento do stent após expansão) Encurtamento percentual
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

Tabela de dimensionamento do balão de 8 zig do G-Armor Stent®

Pressão do balão interno (atm)	ID do Stent (mm)							
	Diâmetro 12mm RBP = 7,0	Diâmetro 14mm RBP = 6,0	Diâmetro 15mm RBP = 5,0	Diâmetro 16mm RBP = 5,0	Diâmetro 18mm RBP = 4,0	Diâmetro 20mm RBP = 4,0	Diâmetro 22mm RBP = 3,0	Diâmetro 24mm RBP = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Pressão do balão externo (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

Tabela de dimensionamento do balão de 10 zig do G-Armor Stent®

Pressão do balão interno (atm)	ID do Stent (mm)		
	Diâmetro 26mm RBP = 3,0	Diâmetro 28mm RBP = 2,0	Diâmetro 30mm RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Pressão do balão externo (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Estes dados são baseados nos testes efectuados com o catéter para colocação de stents BIB® da NuMED.

Os números a negrito representam o diâmetro da ID do stent com a Pressão Nominal de Ruptura.

PARA TODOS OS CATETERES NuMED DEVE SER UTILIZADO UM DISPOSITIVO DE INSUFLAÇÃO COM MANÓMETRO DE PRESSÃO.

G-Armor Stent®

DIÂMETRO DO BALÃO DO CATETER DE ENTREGA BIB E TAMANHO DO INTRODUTOR	INTRODUTOR NECESSÁRIO COM STENT	INTRODUTOR NECESSÁRIO COM STENT COBERTO
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

Kullanım Talimatları

ENDIKASYONLARI: Doğuştan veya nükseden aorta darlığı olan hastalara implantasyon için aşağıda belirtilen klinik durumlarda endikatedir:

- Anjiyografi veya ekokardiyografi, manyetik rezonans görüntüleme (MRI), CT Taraması gibi girişimsel olmayan görüntüleme ile belirlenen ciddi anatomičdarlıklarla sonuçlanan aorta darlıkları.
- Hemodinamik değişiklikler, sistemik hipertansiyon veya değişen sol ventrikül fonksiyonları, sistolik basınç artması veya azalması ile sonuçlanan aorta darlıkları.
- Balon anjiyoplastinin etkili olmadığı veya kontraendike olduğu aorta darlıklarını.
- Darlık capının, bitişik damar açısından %20 büyük olması.

AÇIKLAMA

G-Armor Stenti şırınlabilebil bir balondur ve kalıcı implant amacıyla tasarlanmıştır. Çıplak G-Armor Stenti, %90 platin / %10 iridyum telin istilip "zig-zak" şeklinde düzlenip her bir birleşme yerinden lazerle kaynak yapıp 24K altın ile üzeri lehimlenmesinden oluşmuştur. Bir sıradaki zızakların sayısı değişebilir ve hem stentin dayanıklılığını hem de nihai açılmış halini ve stent kısalma yüzdesini etkiler; aynı zamanda sıraların sayısı açılmamış stentin boyunu belirler.

TEDARİK SEKLİ

Etilen oksitile sterilize edilmiş şekilde tedarik edilir. Ambalaj açılmamışsa ve hasar görmemişse sterildir ve pirojenik değildir. Ürünün steril olup olmadığı ile ilgili tereddütünüz varsa ürünü kullanmayın. Uzun süre işığa maruz bırakmaktan kaçının. Ambalajdan çıkardıktan sonra herhangi bir hasar olup olmadığından emin olmak için ürünün inceleyin.

KONTRAENDİKASYONLARI

- Sistemik arteri stentin güvenli bir şekilde taşınamasına izin vermeyecek kadar küçük hastalar.
- Yüksek basınçlı balon anjiyoplasti ile genişletilemeyecek elverişsiz aort anatomsı.
- Stent taşıyıcı sistemine engel olan sistemik arter tıkanması veya kapanması.
- Biyolojik veya kliniksel enfeksiyon belirtileri.
- Aktif endokardit.
- Aspirin, heparin veya pihtlaşmayı önleyici ajanlara karşı bilinen alerji.
- Hamilelik.

UYARILAR

- Birbirinin üzerine binen 10 zig stentlerinde MRG taraması esnasında radyofrekans ısınması değerlendirilmemiştir.
- Herhangi bir implantasyonda olduğu gibi; stentin enfeksiyon ile kontaminasyonu apse veya aort İltihabına sebebiyet verebilir.
- Platin/iridyum steni yerlesin yerinden kayabilir. Arterin ağır gerilmesi, yırtılma veya anevrizma oluşması ile sonuçlanabilir.
- Balon kateterin üzerinde stent monte edilmiş halden iken, maksimum balon şişirme basıncı, üreticinin kullanma talimatında belirtilen, tasviye edilen şişirme basıncı değerini aşmamalıdır.
- Stentin şırmış çapı, en azından tasarılanan implant bölgesinin capına eşit olmalıdır.
- Stent monte işlemi esnasında aşırı güç uygulanabilir, stentin kaynak noktalarnı zayıflatır.
- 8 zig stent, 12 m'den küçük bir balon kateter ve 10 zig stent, 26 mm'den küçük bir balon katetere sıkıştırıkmak, stente zarar verebilir.
- Bu cihaz sadece tek kullanımlıklar. Yeniden sterilize etmeyecek veya yeniden kullanmayı çunku bu büyük olasılıkla cihazın performansını etkileyebilir ve çapraz bulaşma riskini artırır.

ÖNLEMLER

- İşlem sırasında basınç göstergesi olan şişirme aleti kullanılması önemle tavsiye edilir.
- Stent sertir ve damarlar arasında ilerlemeyi zorlaştırbılır.
- Dilatasyon işlemi floraskopı altında uygun röntgen cihazı ile yapılmalıdır.
- Kılavuz teller kolayca zarar görür. Kirılmayı önlemek için tutarken özen gösteriniz.
- Kateter başlangıçları sıkı ve özenle yapılmalıdır ve işlem öncesi sisteme hava bulunmasını önleme amacıyla aspirasyon yapılmalıdır.
- Kateter ilerletirken kateterin herhangi bir parçası üzerinde bir direnç olursa kateteri ilerletme işlemine son verilip direncin sebebi, floraskopı altında araştırılmalı ve problemi çözmek için gereklenler yapılmalıdır.

POTANSİYEL KOMPLİKASYONLAR/YAN ETKİLER

NOT: Stent tam olarak açılmışından önce balonun çevresel olarak yırtılması, balonun stente dolanmasına sebep olabilir ve cerrahi müdahale ile çıkarılması gereklidir. Stentin açılmasından sonar balonun patlaması halinde, balon dışı alınabilir ve kılavuz tel üzerinden yeni bir balon gönderilerek stent implantasyonu tamamlanır.

Kardiyak kateterizasyonu belirli riskler taşıır. Cihazın kullanımı ve endikasyonu ile ilişkili olası komplikasyonlar ve advers etkiler sunları içерir:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none"> • Femoral arter yaralanması, tromboz veya psödoanevrizma • Stent Migrasyonu • Stent Kırılması • Aort Delinmesi/Yırtılması • Hematom • Tromboz/Tromboembolizm • Ölüm • Endokardit | <ul style="list-style-type: none"> • Implantasyon bölgesinde hücre nekrozu • Stent Stenozu • Aortik Anevrizma/Psödoanevrizma • Yanlış Stent Konumlandırması • Sepsis/enfeksiyon • AV fistül formasyonu • Geçici aritmi • Kanama • Serebrovasküler Olay |
|---|---|

Cihazla ilişkili herhangi bir ciddi olay meydana geldiysse bu durum NuMED ve cihazın bulunduğu ülkeye Uyum Yetkilisine bildirilmelidir.

MRG GÜVENLİK BİLGİSİ

Klinik olmayan testler ve modelleme stent'in MR Koşullu olduğunu göstermiştir. Bu cihazın bulunduğu bir hasta aşağıdaki koşulları karşılayan bir MR sisteminde güvenle taranabilir:

- Statik manyetik alan 1,5 T ve 3 T
- Maksimum usuzlaysal gradiyent manyetik alanı 2500 gauss/cm (25 T/m)
- 15 dakika tarama için MR sistemi tarafından bildirilen maksimum tüm vücut ortalama spesifik absorpsiyon oranı (SAR) 2,0 W/kg (Normal Çalışma Modu)

Klinik olmayan testler ve modelleme temelinde, yukarıda tanımlanan tarama koşulları altında stent'in 15 dakika devamlı tarama sonrasında 2 °C altında maksimum in vivo sıcaklık yükselmesine neden olması beklenir.

İlgilenilen alan cihaz pozisyonuya yalnızca alan veya nispeten yakınına MR görüntü kalitesi olumsuz etkilenebilir. Klinik olmayan testlerde cihazın neden olduğu görüntü artefaktı bir 3 T MRG sistemi ve bir spin eko puls dizisiyle görüntülenliğinde yaklaşık 3 mm ve bir gradiyent eko puls dizisiyle görüntülenliğinde 6 mm uzanır. Cihazın lümeninin görülmemesi engellenmiştir.

Başka implantlar veya hastada başka tıbbi durumların bulunması yukarıdaki parametrelerin bazıları veya tümü için daha düşük limitler gereklidir.

Uyarı: Birbirinin üzerine binen 10 zig stentlerinde MRG taraması esnasında radyofrekans isıtması değerlendirilmemiştir.

KULLANIM TALIMATI

Stent Uzunluğu Seçimi

1. Kullanılması gereken stent uzunluğuna karar vermek için hedef darlık uzunluğunu ölçün. Stent uzunluğunu, darlığın proksimal ve distal (uzak) ucunu biraz gececek şekilde belirleyiniz.
2. Uygun stent uzunluğu, tek bir stent ile bütün tıkalı bölümü kapsayacak şekilde seçilmelidir.
Not: Birden fazla stent gerektirgünde; önce ilk stenti deliye göre en distal uca yerleştiriniz, ardından proksimal (yakın) stenti hemen arkasına yerleştiriniz.
3. Uygun taşıyıcı sistem ve stent uzunluğuna karar vermek için ilişkili darlık çapını ve damarın hedef lezyona doğru distal ve proksimal çapını ölçünüz.

Stent'in Hazırlanması

- Stenti ambalaj flakonundan çıkarın.

Stent Taşıyıcı Kateterin Hazırlanması

- Önerilen balon kateter ile birlikte sağlanan kullanım talimatlarına bakınız.

Stent Taşıyıcı Sistemin Hazırlanması

1. Balon hazırlıklarını ve stent balon üzerinde monte edilirken balon kateter lümeni içine her zaman uygun ölçüde kılavuz tel yerleştirilmelidir.
2. Balon koruyucu kağıt açılıp kullanılacak balon kateterin en düşük profilin olacak şekilde düzgünce katlanmış olduğu gözle kontrol edilerek emin olunmalıdır. Balonu kuru hazırlama esnasında negatif basınç uygulanması tavsiye edilir.
3. Balonun katlarına dikkat ederek stentin her iki ucu da balonun radiopak işaretleyicilerinden eşit uzaklıktı olacak şekilde stenti balonun distal ucundan kaydırın. Monte etme işlevinden önce stentin yerini floroskopı altında kontrol ediniz.
4. Parmak ucu ile stentin her yönünden eşit derecede basınç uygulayarak ve yuvarlama hareketi yaparak, stenti balonun üzerinde nazikçe monte ediniz. (IFU-CPCE ekine bakınız) Kateter hareket etmemeye kadar yerleştiriniz. Platin çok yumuşaktır ve kolayca monte edilebilir. Az miktarda seyretilmemiş kontrast maddesi stentin üzerinde kaplayacak şekilde konulması, stentin balona daha iyi tutulmasını sağlar. (STENTİN EĞİLİL BÜKÜLMESİ VEYA KİVRİLMASINDAN KAÇININIZ.)
5. Stentin uygun yerleşimini temin etmek ve stentin eşit biçimde sıkıştırılmasını sağlamak için balon/stent tertibatını görsel olarak muayene edin. Eşit olmayan sıkıştırma, stentin simetrik olmayan biçimde yerleştirilmesine neden olabilir (FLOROSKOPI İLE TEYİT EDİLEBİLİR).

Stent'in Açılması

1. **Stent birlikte verilen aletlerin kullanımı, stentte zarar olmadan hemostaz vanasının iptal edilmesi için gereklidir. IFU-CPCE ekine başvurun. Stent, hemostaz vanasını gecince, alet vanadan geri çekilmeliidir.**
2. Stent/Balon bireleşimi, sert bir kılavuz tel üzerinden ve uzun taşıma kılıfı içinden geçirilerek implantasyonun yapılacağı yere doğru ilerletilir.
3. Stentin düzgün ve doğru bir şekilde konumlandırmamasından sonra stenti açmak için uzun kılıfı geri çekiniz. Uzun kılıfın yan uzantısından veya ikinci bir kateter içinden az miktarda kontrast maddesi verilerek stentin konumu onaylanır. Balon kateteri önerilen sisirme basıncına şışererek stenti genişletiniz. Balon üreticisinin belirlediği patlama basıncı değerini aşmayın.

Taşıyıcı Sistemin Geri Çekilmesi

1. Stent açıldıktan sonra, balonu söndürünüz ve stentin serbest olduğundan ve düzgünce bırakıldığından emin olmak için balon kateteri hafifçe gevürüniz.
2. Balon kateteri çekip dışarı alınız ve sonucu anjiyografi işlemi yaparak onaylayınız.
3. Cihazı kullandıkten sonra hastanenin biyolojik olarak tehliliçi cihazlar için olan standart protokolüne göre atınız.

NOT: Yerleştirme işleminden sonra daha geniş çaplı bir balon kateter kullanılarak stentin çapı genişletilebilir. 8 zig stentler için 24 mm'lik ve 10 zig stentler için 30 mm'lik azamı önerilen genişletilmiş stent çapını aşmayın.

ÇIKARILMIŞ ALETİN GERİ GÖNDERİLMESİ

Numeđ çikarılmış stentleri toplamakla ilgilenir. Çıkarma işleminden sonra çıkarılan alet derhal bir kap veya özel bir şşe içine koyunuz. Çıkarılan aletin geri dönüşüne ait detaylı bilgi almak içi; RA Manager, NuMED Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, New York, 12965 adresine başvurun veya 315-328-4491 numaralı telefonu arayınız.

UYARI: NuMED stentleri insan vücudundan yabancı maddeye en fazla direnç gösteren bölgesine yerleştiriliyor. Stentler, tıbbi komplikasyonlar veya stentin kırılması ve embolizasyonunu da kapsayan fakat bunlara sınırlı olmayan birçok nedenle beklenen fonksiyonu göstermeyebelebilirler. Buna ek olarak, dizayn, kullanılacak parçaların seçimi, üretim ve satış öncesi testi konularında gösterimle zorunluluğu olan dikkatin gösterilmesine rağmen stentler vücutta sokulmadan önce, vücutta sokulma sırasında veya vücutta sokulduktan sonra yanlış tutma, yanlış monte etme veya diğer araya giren diğer eylemler nedenleriyle zarar görübilebilir. Metal stentler, (sağ ventriküler çıkış yolu gibi) dışardan kompresyon kuvveti uygulanan yerlere yerleştirildiğinde kırılmaya özellikle dayaniksız olurlar ve bu önlenebilir.

Garanti ve Sınırlamalar

Stentler ve aksesuarları "olduğu gibi" satılırlar. Kalitesiyle ve performansıyla ilgili riskler alcıya aittir. NuMED kateter ve aksesuarlarıyla ilgili, her türlü içari ve belirli bir amaca uygunluk garantisı dahil ancak bunlara sınırlı kalmamak üzere, açık veya zimmi her türlü garantiyi reddeder. NuMED, kateterin ve aksesuarının kullanılmasından ya da kateter veya aksesuarındaki bir aksaklılık, arıza veya hatalı çalışmadan doğan doğrudan veya bunlara bağlı olarak oluşan hasarlardan (söz konusu hasar tazminatı garanti, sözleşme, haksız fil veya başka bir gerekläge dayansa da) veya tıbbi masrafardan sorumlu tutulamaz. Hiç kimse kateter ve aksesuarlarına ilişkin bir temsil veya garanti konusunda NuMED'i bağılayıcı yetkisi yoktur.

G-Armor Stent® Kısılma Çizelgesi

Şisirilmiş Balon Çapı	G8Z46 (Açılmadan sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı	G8Z52 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı	G8Z57 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı	G8Z63 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Şisirilmiş Balon Çapı	G10Z46 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı	G10Z52 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı	G10Z57 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı	G10Z63 (Aç��дан sonrası Stent Uzunluğu) Kısılma Oranı
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

G-Armor Stent® 8 Zig Balon Ölçüleri Çizelgesi

İç Balon Basıncı (atm)	Stent İç Çapı (mm)							
	12mm Çap RBP = 7,0	14mm Çap RBP = 6,0	15mm Çap RBP = 5,0	16mm Çap RBP = 5,0	18mm Çap RBP = 4,0	20mm Çap RBP = 4,0	22mm Çap RBP = 3,0	24mm Çap RBP = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Dış Balon Basıncı (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

G-Armor Stent® 10 Zig Balon Ölçüleri Çizelgesi

İç Balon Basıncı (atm)	Stent İç Çapı (mm)		
	26mm Çap RBP = 7,0	28mm Çap RBP = 7,0	30mm Çap RBP = 7,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Dış Balon Basıncı (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

* Bu değerler, NuMED BIB Stent yerleştirme kateterinin performasına göre test edilerek hazırlanmıştır.

Koyu yazılmış değerler, Nominal Patlama Basıncında stent iç çapını göstermektedir.

**BÜTÜN NUMED KATETERLERİ BASINC GÖSTERGELİ
BIR ŞİŞİRME ALETİ İLE KULLANILMALIDIR.**

G-Armor Stent®

BIB BALON KATETER CAP VE KILIF ÖLÇÜSÜ	STENT İÇİN GEREKEN KILIF	KAPLI STENT İÇİN GEREKEN KILIF
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

ΕΝΔΕΙΞΙΕΣ: Ενδιέκυνται για εμφύτευση στην αυτόχθονη ή/και υποτροπάζουσα στένωση του ισθμού της αορτής σε ασθενείς με τις ακόλουθες κλινικές καταστάσεις:

- Στένωση της αορτής που έχει ως αποτέλεσμα σημαντική ανατομική στένωση όπως προσδιορίζεται από αγγειογραφία ή μη επεμβατική απεικόνιση, δηλ. ηχοκαρδιογράφημα, απεικόνιση μαγνητικού συντονισμού (MRI), αξονική τομογραφία.
- Στένωση της αορτής που έχει ως αποτέλεσμα αιμοδυναμικές αλλοιώσεις, με αποτέλεσμα κλίση συστολικής τίεσης, συστηματική υπέρταση ή τροποποιημένη λεπτομέρεια της αριστερής κοιλίας.
- Στένωση της αορτής όπου η αγγειοπλαστική με μπαλόνι είναι αναποτελεσματική ή αντενδέκυνται.
- Διάμετρο στένωσης >20% της διαμέτρου του παρακείμενου αγγείου.

ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ

To G-Armor Stent εκπύσσεται μέσω μπαλονιού και προρρίζεται για μόνιμη εμφύτευση. Το μη καλυμμένο G-Armor Stent αποτελείται από θερμικά επεξεργασμένο σύρμα 10 πλατίνας/10% ιριδίου το οποίο είναι διαταγμένο σε σχήμα «ζήκ-ζάγκ», συγκαλυμμένο με λείζερ σε κάθε δράση και επικαλυπμένο με χρυσό 24 καραπάνω. Ο αριθμός των ζήκ-ζάγκων που περιλαμβάνει μια σειρά μπορεί να ποικίλει και θα επηρεάσει την αντοχή της ενδοπρόσθετης καθώς και την τελική διάμετρο μετά την έκπτυξη και το ποσοστό βράχυνσης της ενδοπρόσθετης, ενώ ο αριθμός των σειρών θα καθορίζει το μήκος της μη εκπυγμένης ενδοπρόσθετης.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ

Παρέχεται αποστειρωμένο με αέριο αιθυλεονεξίδιου. Αποστειρωμένο και μη πυρετογόνο εάν η συσκευασία δεν έχει ανοιχτεί ή δεν έχει υποστεί ζημιά. Μη χρησιμοποιείτε το προϊόν εάν υπάρχει αμφιβολία ως προς τη στερότητα του προϊόντος. Αποφύγετε την παρατατέμενη έκθεση σε φως. Αφού ο αφαίρεστε από τη συσκευασία, ελέγχετε το προϊόν για να βεβαιωθείτε ότι δεν έχει προκληθεί ζημιά.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΙΕΣ

- Πολύ μικρόσυρμα ασθενείς που δεν επιτρέπουν την ασφαλή τοποθέτηση της ενδοπρόσθετης χωρίς να διακυβεύεται η συστηματική αορτή που χρησιμοποιείται για την τοποθέτηση.
- Μη ευνοϊκή ανατομία της αορτής που δεν διαστέλλεται με αγγειοπλαστική με μπαλόνι υψηλής πίεσης.
- Αποκλεισμός ή απόφραξη της συστηματικής αορτής που αποκλείει την τοποθέτηση της ενδοπρόσθετης.
- Κλινική ή βιολογική σημεία λοιμώξεων.
- Ενεργή ενδοκαρδίτιδα.
- Γνωστή αλλεργία στην ασπρίνη, σε άλλους αντιαμποτελιακούς πιαράγοντες ή στην ηπαρίνη.
- Εγκυμοσύνη.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

- Η θερμανση λόγω ραδιοσυχνοτήτων κατά τη διάρκεια μαγνητικής τομογραφίας σε αλληλεπικαλυπτόμενα stent των 10 ζήκ-ζάγκ δεν έχει αξιολογηθεί.
- Όπως συμβαίνει με υποιούστηρα τύπο εμφυτεύματος, λοιμώξει δευτεροπάθης μετά από επιμόλυνση της ενδοπρόσθετης μπορεί να οδηγήσει σε αορτίδα ή απότητα. Η ενδοπρόσθετη λευκόχρυσου/ιριδίου μπορεί να μεταναστεύει από το σημείο εμφύτευσης. Η υπερβολική τάση στης αορτής μπορεί να οδηγήσει σε ρήξη ή σχηματισμό ανευρύσματος.
- Κατά τη σύσφιξη της ενδοπρόσθετης πάνω σε καθετήρα ποσοθέτησης με μπαλόνι, η μέγιστη πίεση δύνκωσης του μπαλονιού δεν πρέπει να υπερβαίνει τη συνιστώμενη πίεση δύνκωσης που καθορίζεται στις οδηγίες του κατασκευαστή.
- Η διογκωμένη διάμετρος της ενδοπρόσθετης θα πρέπει να είναι τουλάχιστον ίση με τη διάμετρο της επιθυμητής θέσης εμφύτευσης.
- Η εφαρμογή υπερβολικής δύναμης κατά τη σύσφιξη μπορεί να εξασθενήσει συγκολλήσεις της ενδοπρόσθετης.
- Η σύνδεση της ενδοπρόσθετης των 8 ζήκ-ζάγκ πάνω σε καθετήρα με μπαλόνι μικρότερο από 22 mm, μπορεί να προκαλεστεί ζημιά στην ενδοπρόσθετη.
- Αυτή η συσκευή προορίζεται για μία χρήση μόνο. Μην την επαναπατειρώνετε ή/και επαναχρησιμοποιείτε, καθώς κάπι τέτοιο μπορεί δυνατότητα να υποβαθμίσει την απόδοση της συσκευής και να αυξήσει τον κίνδυνο διασταυρούμενης μόλυνσης.

ΠΡΟΦΥΛΑΞΙΣ

- Συνιστάται ίδιατερα η χρήση συσκευής διόγκωσης με μανόμετρο κατά τη διάρκεια αυτής της διαδικασίας.
- Η ενδοπρόσθετη είναι άκαμπτη και η διέλευση της μέσω αγγείων μπορεί να είναι δύσκολη.
- Οι διαδικασίες διαστολής θα πρέπει να διεξάγονται υπό ακτινοσκόπικη καθοδήση με κατάλληλο ακτινογραφικό εξοπλισμό.
- Τα οδηγά σύρματα είναι ευαίσθητα εργαλεία. Ωστόπεια να διέταξε προσοχή κατά τον χειρισμό ώστε να αποφευχθεί η πιθανότητα θράστας.
- Πριν προχωρήσετε, πρέπει να επαληθύνετε με προσοχή ότι οι συνδέσεις του καθετήρα είναι σφικτές και υπάρχει αναρρόφηση για την αποφυγή εισαγωγής αέρα στο σύρματο.
- Σε καμία περίπτωση δεν θα πρέπει να προωθήσετε οποιοδήποτε τύμα του συστήματος του καθετήρα εάν συναντήστες αντίσταση. Ωστόπεια να προσδιορίστε η αιτία της αντίστασης με ακτινοσκόπηση και να ληφθούν μέτρα για την αποκατάσταση του προβλήματος.

ΔΥΝΗΤΙΚΕΣ ΕΠΙΠΛΟΚΕΣ/ΑΝΕΠΙΨΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Ο περιφερειακός διαχωρισμός του καθετήρα ποσοθέτησης με μπαλόνι πριν από την πλήρη έκπτυξη της ενδοπρόσθετης μπορεί να προκαλέσει πρόσδεση του μπαλονιού στην ενδοπρόσθετη, η οποία να απαιτηθεί χειρουργική αφαίρεση. Σε περίπτωση ρήξης ενός μπαλονιού κατάλληλου μεγέθους μετά την έκπτυξη της ενδοπρόσθετης, το μπαλόνι μπορεί να αποσυρθεί και, μέσω ενός οδηγού σύρματος, να αντικατασθεί με μπαλόνι για να ολοκληρωθεί η έκπτυξη της ενδοπρόσθετης.

Ο καρδιακός καθετηριασμός συνεπάγεται ορισμένους κινδύνους. Στις δυνητικές επιπλοκές και ανεπιθύμητα συμβάντα που σχετίζονται με τη χρήση και την ένδειξη του τεχνολογικού προϊόντος συγκαταλέγονται τα εξής:

- Τραυματισμό μηριασίας αορτής, θρόμβωση ή ψευδοθρόμβωση
- Μετανάστευση της ενδοπρόσθετης
- Θραυση της ενδοπρόσθετης
- Αορτική ρήξη/διαχωρισμό
- Αιμάτωση
- Θρόμβωση/Θρόμβωμα/θρόμβωμα
- Θάνατο
- Ενδοκαρδίτιδα
- Κυτταρική νέκρωση στο σημείο της εμφύτευσης
- Στένωση της ενδοπρόσθετης
- Αορτική ανευρύσματος/ψευδοανευρύσματος
- Λανθασμένη τοποθέτηση της ενδοπρόσθετης
- Σημαιώματα/λοιμώξεων
- Σημητισμό ΦΔ συριγγίου
- Παροδική αρρυθμία
- Αιμορραγία
- Αγγειακό εγκεφαλικό επεισόδιο

Οποιοδήποτε σφάρο συμβάν που έχει παρουσιαστεί σε σχέση με αυτό το τεχνολογικό προϊόν θα πρέπει να αναφέρεται στη NuMED και στην αρμόδια αρχή της χώρας χρήσης.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΓΙΑ ΜΑΓΝΗΤΙΚΗ ΤΟΜΟΓΡΑΦΙΑ

Η κλινικές δοκιμές και διαμόρφωση χώρους καταδείξει ότι το stent είναι ασφαλές για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις. Ένας ασθενής που φέρει αυτή τη συσκευή μπορεί να σαρφάει με ασφαλεία σε σύστημα μαγνητικής τομογραφίας, υπό τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- Στατικό μαγνητικό πεδίο έντασης 1,5 T και 3 T
- Μαγνητικό πεδίο μέγιστης χωρικής βαθμίδωσης 2500 gauss/cm (25 T/m)
- Μέγιστος μεσοτιμημένος ρυθμός ειδικής ολοσωματικής απορρόφησης (SAR) που αναφέρεται από το σύστημα μαγνητικής τομογραφίας ίσος με 2,0 W/kg για 15 λεπτά σάρωσης (Κανονικός τρόπος λειτουργίας)

Βάσει των κλινικών δοκιμών και της διαμόρφωσης, υπό τις συνθήκες σάρωσης που ορίζονται παραπάνω, το stent αναμένεται να προκαλέσει μέγιστη in vivo αύξηση της θερμοκρασίας μικρότερη από 2 °C μετά από 15 λεπτά συνεχούς σάρωσης.

Εάν η περιοχή ενδιαφέροντος βρίσκεται στην ίδια περιοχή ή σημείο κοντά στη θέση της συσκευής, ενδέχεται να διακυβευτεί η ποιότητα της εικόνας της μαγνητικής τομογραφίας. Σε μη κλινικές δοκιμές, το τέχνημα της εικόνας που προκλήθηκε από τη συσκευή εκτείνεται κατά περίπου 3 mm από το stent, κατά την απεικόνιση με παλαική ακολουθία ρυθμίσωσης και σύστημα μαγνητικής τομογραφίας 3 T. Ο αυλός της συσκευής ήταν δυσδιάκριτος.

Η παρουσία άλλων εμφυτευμάτων ή ιατρικών καταστάσεων του ασθενούς μπορεί να απαιτεί χαμηλότερα όρια για ορισμένες ή για διείς τις παραπάνω παραμέτρους.

Προειδοποίηση: Η θερμοκατάσταση λόγω ραδιοσυχνοτήτων κατά τη διάρκεια μαγνητικής τομογραφίας σε αληλεπικαλυπτόμενα stent των 10 ζυγκ-ζαγκ δεν έχει αξιολογηθεί.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

Επιλογή μεγεθούς ενδοπροσθεσης

1. Μετρήστε το μήκος της στένωσης-στόχου για να καθορίσετε το μήκος της ενδοπροσθεσης που απαιτείται. Υπολογίστε το μήκος της ενδοπροσθεσης ώστε να προέξει ειλαφρώς εγγύς και περιφερικά της στένωσης.
2. Το κατάλληλο μήκος ενδοπροσθεσης θα πρέπει να επιλέγεται με βάση την καλύψη ολόκληρου του αποφραγμένου τμήματος με μία μόνο ενδοπροσθεση.

Σημείωση: Σε περίπτωση που απαιτούνται περισσότερες από μία ενδοπροσθεση, τοποθετήστε πρώτα την ενδοπροσθεση στην περιφερική θέση από το σημείο παρακέντησης και στη συνέχεια τοποθετήστε την εγγύς ενδοπροσθεση σε σειρά.

3. Μετρήστε τη διάμετρο της στένωσης και του αγγείου αναφοράς εγγύς και περιφερικά της βλάβης-στόχου, για να προσδιορίσετε την ενδοπροσθεση και το σύστημα τοποθέτησης κατάλληλο μεγέθους.

Προετοιμασία της ενδοπροσθεσης

- Αφαιρέστε την ενδοπροσθεση από το φιαλίδιο συσκευασίας.

Προετοιμασία του καθετήρα τοποθέτησης της ενδοπροσθεσης

- Ανατρέξτε στις οδηγίες χρήσης που παρέχονται με τον συνιστώμενο καθετήρα με μπαλόνι.

Προετοιμασία του συστήματος τοποθέτησης της ενδοπροσθεσης

1. Κατά την προετοιμασία του μπαλονιού και τη σύσφιξη της ενδοπροσθεσης, μην παραλείπετε να τοποθετείτε πάντα ένα οδηγό σύρμα κατέλληλου μεγέθους μέσω του αυλού του καθετήρα με μπαλόνι.
2. Αφαιρέστε το προστατευτικό μου παλονιόν και επιθεωρήστε οπτικά το μπαλόνι που χρησιμοποιείται για να βεβαιωθείτε ότι έχει διπλώμενη σωστά στην πιο συμπαγή μορφή του στο στάδιο της προετοιμασίας για την ενδοπροσθεση. Συνιστάται ιδιαίτερα η «ημηρή προετοιμασία» του καθετήρα τοποθέτησης με μπαλόνι με χρήση αρνητικής πίεσης.
3. Σύρετε την ενδοπροσθεση πάνω από τη περιφερικό άκρο του μπαλονιού, διατηρώντας το μπαλόνι διπλωμένο, μέχρι ότου οι ακτινοσκοπείοι δείξεις βρίσκονται σε ίση απόσταση από τα άκρα της ενδοπροσθεσης. Ελέγχετε τη θέση της ενδοπροσθεσης υπό ακτινοσκόπηση πριν από τη σύφιξη.
4. Συσφίξτε με ήπιες κινήσεις (βλ. IFU-CPCE) την ενδοπροσθεση πάνω στο μπαλόνι εφαρμόζοντας πίεση με το δάχτυλο και μια «κυκλική κίνηση», ώστε να ασκείται ίση πίεση σε όλες τις πλευρές της ενδοπροσθεσης. Συσφίξτε μόνο έως ότου δεν αισθανθείτε κίνηση στον καθετήρα. Ο λευκόχρυσος είναι πολύ ελαστικός και θα πρέπει να συσφιχθεί εύκολα. Απλώστε μικρή ποσότητα αριμαϊώνη σκιαγραφικού για να «καλύψετε» την ενδοπροσθεση και να βελτιώσετε την προσόρθηση της στο μπαλόνι. (ΑΠΟΦΥΓΕΤΕ ΤΗΝ ΚΑΜΨΗ ΤΗΝ ΠΕΡΙΣΤΡΟΦΗ ΤΗΣ ΕΝΔΟΠΡΟΣΘΕΣΗΣ)
5. Επιθεωρήστε οπτικά το συγκρότημα μπαλονιού ενδοπροσθεσης για να διασφαλίσετε τη αστητη τοποθέτηση της ενδοπροσθεσης και να βεβαιωθείτε ότι η ενδοπροσθεση έχει συσφιχθεί ομοιόμορφα. Μη ομοιόμορφη σύφιξη θα μπορούσε να προκαλέσει απελευθέρωση της ενδοπροσθεσης με μη συμμετρικό τρόπο (ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΕΠΙΒΕΒΑΙΩΘΕΙ ΑΚΤΙΝΟΣΚΟΠΙΚΑ).

Απελευθέρωση της ενδοπροσθεσης

1. Η χρήση των εργαλείων που παρέχονται με την ενδοπροσθεση είναι απαραίτητη για τη διέλευση από την αιμοστατική βαλβίδα χωρίς να προκληθεί ζημιά στην ενδοπροσθεση. Ανατρέξτε το IFU-CPCE. Αφού η ενδοπροσθεση διέλευθει από την αιμοστατική βαλβίδα, το εργαλείο πρέπει να αφαιρεθεί από τη βαλβίδα.
2. Το συγκρότημα πρωσώνται μέσω του μακριού θηκαριού τοποθέτησης και πάνω από το άκαμπτο οδηγό σύρμα εντός της επιθυμητής θέσης για εμφύτευση.
3. Μετά τη αστητη τοποθέτηση της ενδοπροσθεση, τραβήστε προς τα πίσω το θηκάρι για να εκτεθεί η ενδοπροσθεση. Επιβεβαιώστε τη αστητη θέση της ενδοπροσθεσης με μικρή έγκυση σκιαγραφικού μέσω του πλευρικού βραχίονα της θηκαριού ή μέσω ενός δεύτερου καθετήρα. Εκπτύξτε την ενδοπροσθεση διογκώνοντας τον καθετήρα με μπαλόνι έως την συνιστώμενη πίεση διόγκωσης. Μην υπερβαίνετε την ονομαστική πίεση ρήξης του μπαλονιού που συνιστάται από τον κατασκευαστή.

Αποσυρση του συστήματος τοποθέτησης

1. Αφού εκπτύχθει η ενδοπροσθεση, συμπιπτύξτε το μπαλόνι και περιστρέψτε για να βεβαιωθείτε ότι η ενδοπροσθεση είναι ελεύθερη και έχει απελευθερωθεί σωστά.
2. Αφαιρέστε τον καθετήρα με μπαλόνι και επιβεβαιώστε το αποτέλεσμα με αγγειογραφία.
3. Απορρίψτε το τεχνολογικό προϊόν μετά τη χρήση σύμφωνα με το πρωτόκολλο του νοσοκομείου για βιολογικά επιτκίνδυνα τεχνολογικά προϊόντα.

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Η διάμετρος της ενδοπροσθεσης μπορεί να αυξηθεί μετά την τοποθέτηση εκπτύσσοντάς την με μπαλόνι μεγαλύτερης διαμέτρου. Μην υπερβαίνετε τη μέγιστη συνιστώμενη διάμετρο εκπτύγμένης ενδοπροσθεσης των 24 mm για την ενδοπροσθεσης των 8 ζυγκ-ζαγκ και των 30 mm για την ενδοπροσθεσης των 10 ζυγκ-ζαγκ.

ΕΠΙΣΤΡΟΦΗ ΕΚΦΥΤΕΥΜΕΝΗΣ ΣΥΖΥΓΕΥΣΗΣ

Η NuMED, Inc. ενδιαφέρεται να επιστραφούν stent που έχουν αφαιρεθεί. Τοποθετήστε την εκφυτευμένη συσκευή σε δοχείο φιαλίδιο σέμεσών μετά την αφαίρεση. Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με την επιστροφή εκφυτευμένης συσκευής, επικοινωνήστε με τον Διευθυντή ρυθμιστικών θεμάτων, NuMED, Inc. 2880 Main Street, Hopkinton, Νέα Υόρκη, 12965. Αρ. τηλεφώνου: 315-328-4491.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ: Οι ενδοπροσθέσεις NuMED τοποθετούνται στο εξαιρετικά εχθρικό περιβάλλον του ανθρώπινου σώματος. Οι ενδοπροσθέσεις μπορεί να μη λειτουργήσουν για διάφορες αιτίες που περιλαμβάνουν, μεταξύ άλλων, ιατρικές επιπλοκές ή αστοχία της ενδοπρόσθεσης λόγω θραύσης και εμβολής. Επιπλέον, παρά την απαιτούμενη προσοχή που έχει δοθεί κατά τον σχεδιασμό, την επιλογή εξαρτημάτων, την κατασκευή και τη δοκιμή πριν από την πώληση, οι ενδοπροσθέσεις μπορούν εύκολα να υποστούν ζημιά πριν, κατά τη διάρκεια ή μετά την εισαγωγή, λόγω ακατάλληλου χειρισμού, σύσφιξης ή λλητης παρεμβατικής ενέργειας. Μεταλλικές ενδοπροσθέσεις που τοποθετούνται σε σημεία που υπάρχουν εξωτερικές δυναμικές συμπλέσεις, δηλ. στον χώρο εξόδου της δεξιάς κοιλιάς, είναι ιδιαιτερά επιφρετείς σε θραύση λόγω καταπόνησης και εμβολή και θα πρέπει να αποφεύγονται.

Εγγύηση και περιορισμοί

Οι ενδοπροσθέσεις και τα παρελκόμενα πωλούνται σε κατάσταση «κας ξένου». Όλους τους κινδύνους που σχετίζονται με την ποιότητα και την απόδοση της ενδοπρόσθεσης αναλαμβάνει ο αγοραστής. Η NuMED αποτοπειται κάθε εγγύηση, ρητή ή σωστηρή, δύον αφορά τους καθετήρες και τα παρελκόμενα, συμπεριλαμβανομένων, μεταξύ άλλων, κάθε σιωπηρής εγγύησης εμπορευματής ή καταλληλότητας για συγγεκριμένο ακότο. Η NuMED δεν φέρει ευθένη έναντι οποιουδήποτε ατόμου για οποιεσδήποτε ιατρικές δαπάνες ή οποιεσδήποτε άμεσες ή επακόλουθες ζημιές που προκύπτουν από τη χρήση οποιουδήποτε καθετήρα ή παρελκόμενου ή που προκλήθηκαν από οποιοδήποτε ελάττωμα, αστοχία ή θυλεούργη οποιουδήποτε καθετήρα ή παρελκόμενου, ανεξάρτητα από το αν η άξιωση για τέτοιου είδους ζημιές βασίζεται σε εγγύηση, σύμβαση, αδικοπαραία ή άλλως. Κανένα στόμιο δεν έχει την άδεια να δεσμεύεται την NuMED σε οποιαδήποτε δήλωση ή εγγύηση όσον αφορά τους καθετήρες και τα παρελκόμενα.

Πίνακας βράχυνσης του G-Armor Stent®

Διάμετρος διογκωμένου μπαλονιού	G8Z46 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση	G8Z52 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση	G8Z57 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση	G8Z63 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση
12mm	(4,43) cm 3,61%	(4,98) cm 3,43%	(5,49) cm 3,62%	(6,02) cm 4,08%
14mm	(4,37) cm 4,92%	(4,91) cm 4,83%	(5,39) cm 5,32%	(5,92) cm 5,66%
15mm	(4,32) cm 6,05%	(4,85) cm 6,00%	(5,33) cm 6,39%	(5,85) cm 6,71%
16mm	(4,27) cm 7,07%	(4,80) cm 6,87%	(5,26) cm 7,54%	(5,77) cm 7,96%
18mm	(4,16) cm 9,41%	(4,66) cm 9,66%	(5,13) cm 9,95%	(5,64) cm 10,15%
20mm	(4,03) cm 12,30%	(4,54) cm 12,00%	(4,95) cm 13,01%	(5,44) cm 13,36%
22mm	(3,91) cm 14,99%	(4,37) cm 15,25%	(4,77) cm 16,27%	(5,23) cm 16,58%
24mm	(3,75) cm 18,37%	(4,15) cm 19,60%	(4,53) cm 20,38%	(4,98) cm 20,54%

Διάμετρος διογκωμένου μπαλονιού	G10Z46 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση	G10Z52 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση	G10Z57 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση	G10Z63 (Μήκος ενδοπρόσθεσης μετά την έκπτυξη) Ποσοστιαία βράχυνση
26mm	(3,97) cm 14,14%	(4,43) cm 14,70%	(4,89) cm 14,79%	(5,33) cm 15,23%
28mm	(3,85) cm 16,76%	(4,31) cm 17,04%	(4,72) cm 17,77%	(5,14) cm 18,25%
30mm	(3,74) cm 19,15%	(4,16) cm 19,90%	(4,56) cm 20,51%	(4,94) cm 21,44%

Πίνακας προσδιορισμού μεγέθους μπαλονιού για G-Armor Stent® των 8 ζιγκ-ζαγκ

Πίεση εσωτερικού μπαλονιού (atm)	Εσ. διάμ. ενδοπρόσθεσης (mm)							
	Διάμετρος 12mm RBP = 7,0	Διάμετρος 14mm RBP = 6,0	Διάμετρος 15mm RBP = 5,0	Διάμετρος 16mm RBP = 5,0	Διάμετρος 18mm RBP = 4,0	Διάμετρος 20mm RBP = 4,0	Διάμετρος 22mm RBP = 3,0	Διάμετρος 24mm RBP = 3,0
1,0	4,50	5,73	5,59	6,47	7,37	7,97	8,72	9,57
2,0	4,84	5,99	5,78	6,85	7,58	8,31	9,22	10,15
3,0	5,03	6,18	6,06	7,17	7,91	8,77	9,83	10,67
4,0	5,30	6,36	6,31	7,50	8,33	9,22	10,37	11,17
4,5							10,79	11,71
5,0	5,54	6,56	6,59	7,94	8,77	9,81		
Πίεση εξωτερικού μπαλονιού (atm)								
1,0	10,09	12,13	13,54	14,23	16,48	18,24	19,87	21,66
2,0	10,64	12,61	14,03	14,77	17,07	19,09	20,77	22,78
3,0	11,08	13,13	14,70	15,34	17,76	19,89	22,22	24,05
4,0	11,64	13,60	15,02	15,87	18,34	20,59		
5,0	12,09	14,05	15,53	16,46				
6,0	12,34	14,37						
7,0	12,62							

Πίνακας προσδιορισμού μεγέθους μπαλονιού για G-Armor Stent® των 10 ζιγκ-ζαγκ

Πίεση εσωτερικού μπαλονιού (atm)	Εσ. διάμ. ενδοπρόσθεσης (mm)		
	Διάμετρος 26mm RBP = 3,0	Διάμετρος 28mm RBP = 2,0	Διάμετρος 30mm RBP = 2,0
1,0	11,35	12,29	12,79
2,0	11,91	12,99	13,37
3,0	12,40	13,50	14,07
4,0	12,98	14,27	14,61
Πίεση εξωτερικού μπαλονιού (atm)			
1,0	23,78	26,57	28,62
2,0	25,08	28,27	30,12
3,0	26,33		

*Αυτά τα δεδομένα βασίζονται σε δοκιμές που εκτελέστηκαν με τη χρήση του καθετήρα τοποθέτησης NuMED BIB®.

Τα νούμερα σε έντονη γραφή αντιπροσωπεύουν την ονομαστική πίεση ρήξης @ εσ. διάμετρο της ενδοπρόσθεσης.

ΓΙΑ ΟΛΟΥΣ ΤΟΥΣ ΚΑΘΕΤΗΡΕΣ NUMED ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΑΙ ΣΥΣΚΕΥΗ ΔΙΟΓΚΩΣΗΣ ΜΕ ΜΑΝΟΜΕΤΡΟ.

G-Armor Stent®

ΔΙΑΜΕΤΡΟΣ ΜΠΑΛΟΝΙΟΥ ΚΑΘΕΤΗΡΑ ΤΟΠΟΘΕΤΗΣΗΣ ΒΙΒ ΚΑΙ ΜΕΓΕΘΟΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΑ	ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΟΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΑΣ ΜΕ ΑΚΑΛΥΠΤΟ STENT	ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΟΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΑΣ ΜΕ ΚΑΛΥΜΜΕΝΟ STENT
12MM (8F)	13F	14F
14MM (8F)	13F	14F
15MM (9F)	13F	14F
16MM (9F)	14F	14F
18MM (10F)	14F	14F
20MM (10F)	14F	16F
22MM (11F)	14F	16F
24MM (11F)	14F	16F
26MM (16F)	16F	16F
28MM (16F)	16F	18F
30MM (16F)	16F	18F

This page left intentionally blank.

This page left intentionally blank.

	Do Not Reuse Ne pas réutiliser Non riutilizzare Nicht wiederverwenden No reutilizar Får ej återanvändas	Må ikke genbruges Niet hergebruiken Não reutilizar Tekrar Kullanılmayın Mny επαναχρησιμοποιείτε		Catalogue Number Numéro de catalogue Número do catálogo Katalognummer Número de catálogo Catalognummer	Katalognummer Catalogusnummer Número de Catálogo Katalog Numarası Αριθμός καταλόγου
	Batch Code Code du lot Codice del lotto Código del lote Código do lote Säädintunnus	Partikode Particijcode Código do Lote Parti Kodu Κωδικός πορτίδας		Use By À utiliser avant Utilizzare entro Verwendbar bis Usar antes de Använd senast	Anwendungsende Gebruiken voor Utar Atası Son Kullanma Tarihi Ημερομηνία λήξης
	Do not resterilize Ne pas résteriliser Non risterilizzare Nicht reresterilisieren No reesterilizar Får inte omsteriliseras	Må ikke resteriliseres Niet hersteriliseren Não reesterilizar Yeniden sterilize etmeyin Mny επαναστεριλύετε		Temperature Limitation Limite de température Limitazione di temperatura Temperaturbegrenzung Limitación de la temperatura Temperaturlimitation	Temperaturbegrenzung Temperatuurbeperking Limite de Temperatura Iso Sınırması Περιοριζμένη θερμοκρασία
	Consult Instructions for Use Consulter le mode d'emploi Consultare le istruzioni per l'uso Gebrauchsanweisung beachten Consultar las instrucciones de uso Läs bruksanvisningen			Konsultér brugsanvisningen Gebruiksaanwijzing raadplegen Consultar as instruções de utilização Kullanım talimatına bakın Συμβουλεύετε τις οδηγίες χρήσης	
	Keep Away From Sunlight Garder à l'abri de la lumière du soleil Proteggere dai raggi solari Sonneninstrahlung vermeiden Mantener alejado de la luz solar Exponera intē för direkt solljus			Holdes væk fra sollys Uit direct zonlicht houden Manter Afastado da Luz Solar Güneş ışığından uzak tutun Διατηρείτε μακριά από ηλιακό φως	
	Manufacturer / Date of Manufacture Fabricant / Date de fabrication Produttore / Data di fabbricazione Hersteller / Herstellungsdatum Fabricante / Fecha de fabricación Tillverkare / Tillverkningsdatum			Producent / fremstillingdato Fabrikant / Productiedatum Fabricante / Data de Fabrico Üretici / Üretim Tarihi Κτησούσαστης / Ημερομηνία κατασκευής	
	Double Sterile Barrier System Système de double barrière stérile Sistema di barriera sterile doppia Doppeltes Sterilbarrièresystem Sistema de doble barrera estéril Dubbelt steril barrriessystem			Dobbel steril barrieresystem Systeem met dubbele steriele barrière Sistema de barreira dupla estéril Çift steril barier sistemi Διπλό αποτελουμένο σύστημα φραγμών	
	Sterilized Using Ethylene Oxide Stérilisé à l'oxyde d'éthylène Sterilizzato con ossido di etilene Sterilisiert mit Ethylenoxid Esterilizado con óxido de etilen Steriliserad med etylenoxid			Sterilisert med ethylenoxid Gesteriliseerd met ethyleenoxide Esterilizado Usando Óxido de Etíleno Etilen Oksit Kullanılarak Sterilize Edilmişir Αποτελουθήκε με ρήση οξειδίου του αιθαλείου	
	Authorized Representative in the European Community Représentant autorisé dans la Communauté européenne Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea Autorisierter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft Representante autorizado en la Comunidad Europea Auktoriseraad representant inom EU			Autorisert representant i Det Europæiske Fællesskab Meldelagtigheid vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap Representante Autorizado na Comunidade Europeia Avrupa Topluluğunda Yetkili Temsilci Ευρωπαϊκής Κοινότητας εντόπιος διάδοχος στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα	
	Do not use if package is damaged and consult instructions for use Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé et consulter le mode d'emploi Non usare se la confezione è danneggiata e consultare le istruzioni per l'uso Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden und Gebrauchsanweisung beachten No utilizar si el envase está dañado y consultar las instrucciones de uso Får ej användas om förpackningen är skadad och se bruksanvisningen			Må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget. Konsulér brugsanvisningen Må ikke anvendes af verpakningen er beskadiget og brugsanvisning raadplegen Må ikke anvendes om pakken har skader og se bruksanvisningen Må ikke anvendes, hvis pakken er skadet og se bruksanvisningen	
	MR Conditional Utilisable(s) en environnement IRM sous certaines conditions A compatibilité RM conditionnée Bedingt MR-sicher Producto seguro bajo ciertas condiciones de la resonancia magnética Vilkorligt godkänd för MR			Betinget MR-sikker MRI-veldig over bepaalde voorwaarden MR Conditional (pode ser submetido a exames de RM sob determinadas condições) MR Kosullu Αφοράται για μαγνητική τομογραφία υπό προϋποθέσεις	
	Medical Device Dispositif Médical Dispositivo medico Medizinprodukt Producto sanitario Medicinteknisk produkt			Medicinsk udstyr Medisch hulpmiddel Dispositivo médico Tibbi Cihaz Ιατροτεχνολογικό προϊόν	

IFU-431S-01



NuMED, Inc.
2880 Main Street
Hopkinton, NY
USA 12965
TEL: (315) 328-4491
FAX: (315) 328-4941
email: info@numedusa.com
www.numedforchildren.com

RM0344-78A

03 February 2022